

1 Οκτωβρίου 2015



ωρού που
τας τις
ες ζωής

Ο Jaxon Buell από

το Tavares της Φλόριντα, γεννήθηκε με μια σπάνια εγκεφαλική αναπτυξιακή

διαταραχή που ονομάζεται microhydranencephaly. Αποτέλεσμα της διαταραχής είναι να λείπει από το μωρό μέρος του εγκεφάλου και του κρανίου του. Οι γονείς του είχαν την ευκαιρία να σταματήσουν την εγκυμοσύνη, αλλά δεν το έκαναν. Και ενώ οι γιατροί του έδωσαν μόνο λίγες μέρες ζωής, διαψεύστηκαν. Δεκατρείς μήνες μετά, το αγοράκι ζει σε ένα όμορφο περιβάλλον, με τους γονείς του να του προσφέρουν το καλύτερο δυνατό.



<https://www.youtube.com/watch?v=ILilzc2jUrE>

https://www.youtube.com/watch?v=6Ybzw_yeNpU

<https://www.youtube.com/watch?v=-4uKRgljOzs>

Η ιστορία του Jaxon έγινε viral μέσα από τη σελίδα του στο Facebook που μετρά πάνω από 147.000 χρήστες. Για να συγκεντρωθούν χρήματα, η οικογένεια έφτιαξε βραχιολάκια με το όνομα του μικρού αγοριού και μια ηλεκτρονική σελίδα. Μέχρι στιγμής έχουν συγκεντρωθεί 75.000 δολάρια.



Ο 30χρονος πατέρας του, Brandon δημοσίευσε ένα συναισθηματικό μήνυμα στο Facebook για να γιορτάσει τους 13 μήνες ζωής του Jaxon. «Μιλάει καταϊγιστικά αυτές τις μέρες, μας διδάσκει ο ίδιος πώς να επικοινωνούμε μαζί του με τον δικό του τρόπο». Και πρόσθεσε: «Δεν έχει σημασία ποιος είσαι ή σε τι πιστεύεις, είναι σαφές ότι οι μικροσκοπικές πατούσες του Jaxon θα μείνουν αναλλοίωτες σ' αυτόν τον κόσμο. Έχει ήδη αγγίξει και εμπνεύσει περισσότερες ζωές σε ένα χρόνο από ό,τι θα εμπνεύσουμε οι περισσότεροι από εμάς σε όλη μας τη ζωή. Για τη ζωή του, είμαι καλύτερος, είμαι ευλογημένος, είμαι ευγνώμων, και είμαι πολύ απλά, ένας υπερήφανος «Addy». Σ "αγαπώ, γιε μου. Μπράβο, μεγάλε. #JaxonStrong.»



Οι περήφανοι γονείς του μικρού Jaxon, είχαν την ευκαιρία να τερματίσουν την εγκυμοσύνη γύρω στους 6 μήνες της ζωής του αλλά δεν υπήρχε καμία πιθανότητα να το κάνουν όπως ανέφεραν
-Πηγή: ant1iwo.com









© Courtesy Buell family



© Courtesy Buell family

skull4-640x4261

Image not found or type unknown







Πηγές: infokids.gr- dailymail.co.uk