Beatriz nació el 15 de octubre de 2007, nació en Ciudad Real. Tiene atrofia muscular espinal tipo 3, una enfermedad en la que hay una progresiva degeneración muscular y debilidad, afectando a las motoneuronas.Esta enfermedad afecta al sistema respiratorio y los músculos se van atrofiando. Con lo cual voy a ir perdiendo capacidad para andar ,moverme,respitar,comer…… desde aquí os pido colaboración y que me ayudéis a buscar medios para cubrir mis gastos médicos y de fisioterapia, fisiorespiratorio, logopedas, psicólogos…….

Por eso pido ayuda, para quien pueda organizarme algún evento, o con cualquier tipo de iniciativa, también tenemos a vuestra disposición estos números de cuentas:

Cuenta Solidarias;

Caja Castilla la Mancha 21052107141290014900

La caixa 21003967100100300582

También podéis llamar:635036204(bea)

FACEBOOK:YO AYUDO TU CAUSA BEATRIZ

TWITER: BEATRIZ PELAEZ DIAZ

ATROFIA MUSCULAR ESPINAL; te afecta de una manera directa o indirecta, es más que probable que hayas oído hablar de los famosos tipos. Seguramente te sonará que la AME se suele clasificar en tipo I, II, III y a veces hasta IV. Como regla general, se entiende que los tipos más bajos corresponden a variantes más graves de la enfermedad y los tipos más altos a variantes más leves.  
Una búsqueda rápida en internet nos conduce a un gran número de páginas en las que podemos leer la habitual clasificación en tipos. El texto siguiente lo obtuve de una de las muchas que podemos encontrar, y es bastante común:  
Tipo I (También llamado Werdnig-Hoffman.)   
Éste es el tipo más grave de AME y puede estar presente al nacer. Los bebés tienen problemas para sostener la cabeza, succionar, alimentarse, tragar y generalmente se mueven muy poco. Los músculos del tórax también están afectados. Mueven la lengua con movimientos ondulatorios. Generalmente, mueren a los 2 o 6 años de edad a causa de problemas respiratorios.  
Tipo II (forma intermedia)   
Esta forma de AME se observa en niños de 7 meses a 18 meses de edad. Suelen tener debilidad muscular generalizada y pueden necesitar de la ayuda de aparatos ortopédicos, andadores o una silla de ruedas. La expectativa de vida puede extenderse hasta los 20 y 30 años de edad.  
Tipo III (También llamado Wohlfart-Kugelberg-Welander.)   
Esta forma de AME afecta a niños mayor que 18 meses de edad Estos niños presentan signos de torpeza, dificultad para caminar, debilitamiento muscular, afectando al sistema respiratorio a mi movilidad y pueden padecer retraso en el desarrollo; viven hasta avanzada la edad adulta.  
Tipo IV   
Esta forma de AME afecta a adultos de 30 y 40 años de edad y trae como consecuencia discapacidad para caminar.