



Leczenie histiocytozy Langerharsa

Dzień dobry mam na imię Paulina mam 32lata i zachorowałam na bardzo rzadki typ histocytozy Langerharsa zachorowalność na tę chorobę to około 1 osoba na 1.000.000 w Europie. O chorobie dowiedziałam się pod koniec listopada 2022r. Wtedy też miałam operację wycięcia guza z usunięciem kości czaszkowej...

Zeskanuj kod qr aparatem telefonu lub wejdź pod adres

<https://zrzutka.pl/8edpyc>

