



turnus rehabilitacyjny dla dziecka chorego na SMA - rdzeniowy zanik mięśni

Mój syn nazywa się Kuba, ma 13 lat. Choruje na rdzeniowy zanik mięśni SMA typ II już jedenasty rok. Jest to nieuleczalna choroba genetyczna, której konsekwencją jest postępujący zanik mięśni. Od 4 lat porusza się na wózku inwalidzkim. Szansą na poprawę...

Zeskanuj kod qr aparatem telefonu lub wejdź pod adres

<https://zrzutka.pl/a59vzp>

