



Pomóż NOEMI w leczeniu SMA!

Nasza córka Noemi (obecnie 11 lat) ma rdzeniowy zanik mięśni (statystycznie na SMA cierpi 1 na 100 tys. dzieci). Kiedy ta genetyczna choroba się ujawniła, Noemi miała ok. 14 miesięcy i dopiero co zaczęła chodzić. Wkrótce jednak była na to za słaba. Od 5 roku życia jeździ na wózku aktywnym, chodzi...

Zeskanuj kod qr aparatem telefonu lub wejdź pod adres

<https://zrzutka.pl/akc93a>

