



Podanie w Belgii leku na rdzeniowy zanik mięśni SMA dla ratowania życia

WASZA POMOC TO DAR ŻYCIA – BO CHOROBA WYNISZCZA MNIE CORAZ BARDZIEJ. Nazywam się Edyta Wojteczek. Od urodzenia choruję na rdzeniowy zanik mięśni (SMA1). SMA1, na którą choruję była nieuleczalna jednak w zeszłym roku, 24 grudnia pojawił się lek na...

Zeskanuj kod qr aparatem telefonu lub wejdź pod adres

<https://zrzutka.pl/c5xn26>

