



DOBROČINNÁ SBÍRKA

Pomůcky pro Vilémka se vzácným genetickým onemocněním Angelmanův syndrom

Jmenuji se Vilém Šmíd, je mi 21 měsíců a narodil jsem se se vzácným onemocněním Angelmanův syndrom. Bohužel na toto onemocnění zatím neexistuje lék. Jedná se o vzácnou genetickou vadu na patnáctém chromozomu. Moji rodiče jsou geneticky zdraví a chyba se stala pouze u mě, stejně...

– Berta Šmídová



**Přečtěte si celý příběh
a podpořte ho na webu Donio**

Naskenujte kód telefonem, nebo navštivte
adresu www.donio.cz/p/12481