



DOBROČINNÁ SBÍRKA

Neurorehabilitace jsou pro Sofinku jedinou nadějí k prvnímu krůčku

Sofinka je 4 letá slečna, která se narodila se vzácným genetickým onemocněním – nejtěžší formou spinální svalové atrofie (SMA1). V tu dobu ještě v ČR nebyla dostupná léčba pro SMA a my jsme hledali záchranu, kde se dalo... Jsme čtyřčlenná rodina z Pardubic, které se před 4 lety př...

– Rodiče Sofinky – Iveta a Luboš Petrovičtí



Přečtěte si celý příběh
a podpořte ho na webu Donio

Naskenujte kód telefonem, nebo navštivte
adresu www.donio.cz/p/3271