



DOBROČINNÁ SBÍRKA

Výzkum, který mění osudy – sbírka na lék pro 500 tisíc dětí

Angelmanův syndrom je vzácné genetické onemocnění, které postihuje vývoj a funkce mozku. Projevuje se poruchami učení a řeči, epilepsií, obtížemi s chůzí a charakteristickým úsměvem.

– Asociace genové terapie, z.s.



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

Naskenujte kód telefonem, nebo navštivte
adresu www.donio.cz/p/23508