

Sofinka

Je usměvavá holčička, která od narození bojuje se vzácným genetickým onemocněním – **spinální svalovou atrofií 1. typu** (SMA1 – nejtěžší forma této nemoci)

16. května 2018 podstoupila, jako první české dítě, genovou terapii Zolgensma. Bylo jí tehdy pět měsíců.

Sofinka nebude nikdy stejná jako ostatní děti. K tomu, aby mohla prožít šťastné dětství a užívat si svého vzácného života, potřebuje pravidelné neurorehabilitace a mnoho kompenzačních pomůcek, které jí umožní přiblížit se zdravým kamarádům. Bohužel, většinu z toho pojišťovny nehradí.



Jak můžete pomoci?

Sofinku můžete podpořit finančním příspěvkem na nákladné neurorehabilitace a drahé pomůcky, které bude potřebovat po celý život.

TRANSPARENTNÍ ÚČET:

2901822502/2010

Sledujte Sofčinu cestu na sociálních sítích a sdílejte její příběh dál

 **nadejeprosofinkuSMA**

 **nadeje_pro_sofinku**

Přečtěte si celý výjimečný příběh na

WWW.NADEJEPROSOFINKU.CZ

Prosíme, pomozte Sofince žít kvalitní a šťastný život, pomozte jí v cestě za pokroky a snad jednou i k prvnímu krůčku.

Děkujeme

QR PLATBA

