

# Sofinka

Je usměvavá malá hoka s velkými sny.  
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.



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

Děkujeme

QR PLATBA



## 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**