



UNHA VISITA
MOI ESPECIAL

DIA INTERNACIONAL DO SÍNDROME DE ANGELMAN

15 DE FEBREIRO



A VISITA

Hoxe recibimos a visita de Emma, a nena do sorriso eterno, e a súa familia.

Explicáronnos en qué consiste este síndrome, como é o seu día a día e todas as iniciativas que levan a cabo para mellorar a súa vida.



ALGUNHAS FOTOS...





COLABORACIÓN

Se queredes, podedes colaborar mercando un dos seus almanaques e recollendo tapóns e outros materiais fabricados con plástico duro. O prezo do almaque é de 5 euros e as recaudacións estarán destinadas á Fundación Fast que contribúe á investigación dun tratamento para o síndrome de Angelman.

