



Набиране на средства за 14 годишния Сашко Добрев от Видин, страдащ от заболяването мускулна дистрофия и включването му в американска програма за лечение на такива болести, е това , за което ще работим, каза за Радио "Фокус"- Видин Петя Раева, депутат от ДПС. „Има една американска програма, която поддържа живота на хора, болни от тази болест, така че за един период от време те да бъдат достатъчно социално активни и адаптивни. Каквото можем ще направим Сашко да може да бъде включен в тази програма”, допълни Раева. Тя допълни, че ще се стреми да осигури и лекарства за 14-годишния Сашко Добрев, който стана лице на една доста нестандартна пиар акция на Асоциацията на хора, страдащи от невромускулни заболявания. „Поемам ангажимента да разговарям и с министъра на здравеопазването Таня Андреева да може да се помогне на хора, страдащи от това заболяване”, допълни Раева. Преди година Петя Раева е организираща кампания във Пловдив за събиране на средства за оказване на помощ на семейството на две годишно дете, страдащо от нервно мускулно заболяване. „За съжаление детенцето не можа да се пребори с тази болест и почина”, обясни народният представител и показа снимката на детето, която още пази в мобилния си телефон.

Радио "Фокус"- Видин

{loadposition user28}