

CONTRO LA SMA

È l'Atrofia Muscolare Spinale: con il 5 x mille si può dare un aiuto ai genitori dei bambini che ne sono affetti



La dottoressa Daniela Lauro

Cos'è l'Atrofia Muscolare Spinale?

L'Atrofia Muscolare Spinale o SMA è una malattia neuromuscolare degenerativa che colpisce i bambini indebolendone il sistema muscolare fino ad arrivare nei casi peggiori al blocco della respirazione, mentre nelle forme meno gravi, pur nella disabilità, le condizioni di vita possono essere buone.

Di cosa si occupa l'associazione Famiglie SMA?

La nostra associazione nasce a Roma 11 anni fa e si occupa principalmente di raccogliere fondi per finanziare la ricerca e di sostenere anche psicologicamente le famiglie nel rapporto con la malattia, fornendo informazioni iniziali importanti per gestire la condizione del bambino da subito e aumentarne le aspettative di vita.

A che punto è la ricerca su questa malattia?

Questo è un momento importante, alcuni farmaci stanno per essere sperimentati sull'uomo, ma si tratta di test da laboratorio. Non ci sono attualmente dei farmaci appositamente studiati per la SMA che possano essere utilizzati sui bambini, mentre abbiamo dei farmaci che possono aiutarli dal punto di vista respiratorio.

In che modo è possibile sostenere la vostra associazione?

La nostra è una ONLUS e viviamo soprattutto di donazioni. Ci si può aiutare o con donazioni tramite il conto corrente bancario che è possibile trovare sul sito dell'associazione oppure con la donazione del 5 x mille della dichiarazione dei redditi.

Famiglie SMA, per la ricerca sull'Atrofia Muscolare Spinale, è l'associazione che riunisce i genitori dei bambini affetti da questa rara malattia che in Italia interessa un bambino ogni 6mila. Ne abbiamo parlato con la presidentessa Daniela Lauro.

5x1000

L'Atrofia Muscolare Spinale (SMA) ha l'incidenza più alta, colpisce i bambini ed è una delle più gravi e diffuse malattie neuromuscolari. È un poledolo, senza speranza, il dolore per i genitori è subito al 2. Non esiste al momento una cura, ma la cura è possibile. I bambini di 40 e portatore sono il bambino in tutti i casi di SMA. Sono circa 1.500 i bambini e gli adulti affetti da SMA in Italia.

Sostieni Famiglie SMA.
Dona il tuo 5 per mille nella dichiarazione dei redditi inserendo questo Codice Fiscale alla voce beneficiario:
97231920584 famiglia.sma.org

Famiglie SMA
Onlus per la Ricerca sull'Atrofia Muscolare Spinale

Associazione Famiglie SMA onlus
Via Agostino Magliani 82 / 84 - Tel 345 2599975
www.famiglie.sma.org

I GIORNI DEI CENTAURI

Alcune immagini: una moto, una donna, un aereo, un'isola, un'attività sportiva.

Advertisements for **Pizzeria Buchetto** and **Pizzeria** are visible at the bottom.