



27 settembre 2016

## L'1 e il 2 ottobre, nella piazza della tua città scopri chi c'è dietro al bellissimo spot di Checco Zalone

In questi giorni lo spot di Checco Zalone a sostegno di Famiglie SMA sta impazzando nei media. L'artista con generosità ha regalato la propria inconfondibile simpatia all'associazione di genitori di bambini e adulti con atrofia muscolare spinale e i risultati non si sono fatti attendere. Le televisioni, il web e la carta stampata hanno puntato i fari su questo piccolo caso di comunicazione irriverente ed efficace, assolutamente da vedere per i pochi che non l'hanno ancora fatto: <https://youtu.be/an9f5leJs8s>. Lo spot sostiene la campagna di sensibilizzazione e raccolta fondi che dal 25 settembre all'8 ottobre 2016 chiede a ciascuno di inviare uno SMS al 45599.

Ma chi c'è dietro a questo irresistibile spot? Chi sono i volti e le persone per cui Checco Zalone ha messo la faccia? Per scoprirlo basta cercare i banchetti di Famiglie SMA nella piazza della propria città l'1 e 2 ottobre prossimi. Lì i volontari presenteranno il nuovo gadget solidale, la Scatola dei Sogni, e si potranno ricevere informazioni sull'associazione, la patologia e le novità della ricerca scientifica. Infatti, per il quarto anno consecutivo la raccolta fondi è legata al progetto S.M.A.r.t. Servizio Multidisciplinare di Accoglienza Radicato nel Territorio, finalizzato a potenziare la rete dei professionisti che si occupano di Atrofia Muscolare Spinale e a migliorare l'assistenza territoriale dedicata ai pazienti.

Quest'anno, il rafforzamento della rete **contribuirà a permettere la distribuzione del primo farmaco salvavita che presto verrà dato ai pazienti con la forma più invalidante di amiotrofia spinale**. Vengono calcolate circa duecento persone in tutta Italia, soprattutto neonati e bambini. Si tratta del primo farmaco disponibile, e quindi di **un momento di svolta nella storia della SMA**, poiché una delle sperimentazioni tra quelle in corso ha avuto un esito positivo tale da spingere la casa farmaceutica a distribuire quanto prima possibile e gratuitamente il farmaco nei casi più gravi perché, pur non curando la patologia genetica, ha dimostrato di prolungare la vita e, in parte, di migliorare il quadro clinico dei bambini più piccoli.

La molecola si assume tramite puntura intratecale, e prevede il ricovero: **l'associazione desidera raccogliere subito una ingente somma di denaro per non tardare l'inizio delle somministrazioni, perché per alcuni bambini aspettare un mese o una settimana può fare la differenza**.

**Per questo è di vitale importanza inviare un sms al 45599 e scoprire nelle piazze il volto di Famiglie SMA.**

Per informazioni: Ufficio Stampa Famiglie SMA, cell. 328 3466950, [ufficio.stampa@famigliesma.org](mailto:ufficio.stampa@famigliesma.org)

**Famiglie SMA** o.n.l.u.s.

Sede operativa: c/o Consorzio Cooperho - via Lamarmora 7 - 20020 Lainate (MI) | Tel. 345 2599975 | Fax 178 2712609  
Sede legale: Via Agostino Magliani, 82-84 - 00148 Roma | Codice Fiscale 97231920584 | c/c postale n. 65702011  
c/c bancario n. 3417887 presso Unicredit Banca ABI 02008 CAB 03209 | IBAN IT90K0200805208000003417887  
E-mail: [segreteria@famigliesma.org](mailto:segreteria@famigliesma.org) | Internet: [www.famigliesma.org](http://www.famigliesma.org)



La ricerca contro la SMA



Numero Verde STELLA  
**800 58 97 38**