

Con la tua firma a Famiglie SMA  
**#FIRMAILSOGNO**

Con il tuo 5xmille all'Associazione Famiglie SMA sostieni il sogno di un futuro senza SMA.

La ricerca scientifica negli ultimi anni ci ha portato ad un grande traguardo: il primo trattamento farmacologico per la SMA che fino a pochi anni fa sembrava un sogno irraggiungibile.

Oggi nuove terapie sono in arrivo. Nel 2019 è partito un progetto pilota di Screening Neonatale in Lazio e Toscana. L'obiettivo è estenderlo su tutto il territorio nazionale per cambiare la vita dei bambini fin da subito. Per ogni traguardo raggiunto, un nuovo grande sogno da realizzare. Insieme.

Sostieni oggi Famiglie SMA,  
#FirmailSogno



DONA IL TUO 5X1000 A FAMIGLIE SMA

**#FIRMAILSOGNO**

CODICE FISCALE **97231920584**

L'atrofia muscolare spinale è una malattia genetica degenerativa di età pediatrica

**Per un futuro senza SMA.**

