



Dona il tuo **5x1000** a FamiglieSMA

#FIRMAILSOGNO

CODICE FISCALE 97231920584

Famiglie **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 la terapia genica è realtà, un trattamento innovativo. E non finisce qui, una terza terapia è disponibile.

In Italia nascono ogni anno circa 40-50 bambini con atrofia muscolare spinale, prima causa di morte genetica infantile. Colpisce soprattutto in età pediatrica rendendo difficile gesti quotidiani come sedersi e stare in piedi, nei casi più gravi deglutire e respirare. La SMA di tipo1 – la forma più grave della malattia colpisce il 60% dei nuovi nati con la patologia (circa 20-25 bambini ogni anno) e fino a pochi anni fa era difficile sopravvivere oltre i due anni.

Ad oggi è possibile effettuare un test genetico gratuito nel Lazio, Toscana, Puglia e Liguria capace di identificare la malattia fin dalla nascita per poter intervenire prima che compaiano sintomi gravi e irreversibili.

Tutte le terapie per la SMA, aumentano la loro efficacia quanto prima vengono somministrate. Per questo **ci impegniamo ad estendere lo screening neonatale a livello nazionale.**



“Per un futuro senza **SMA**”