

Associazione Italiana Progeria Sammy Basso

# Sammy ha la progeria, aiutaci a trovare la cura!

::: AliceBabolin



## Diamo voce al SOCIALE...

In un mondo in cui tutti vanno, lavorano e leggono di corsa, *Contatto Magazine* dà spazio a temi importanti dando voce alle varie associazioni del territorio. Con la possibilità di usare il nostro periodico come mezzo di comunicazione, divulgazione, informazione e sensibilizzazione.

"Ciao sono Sammy,

ho la Progeria, una malattia rarissima che pochi conoscono. Non capita tutti i giorni di vedere un bambino senza capelli, piccolo magro, ma questo non mi impedisce di giocare, stare con gli amici e parenti, fare amicizia... divertirmi! Il mio grande sogno è diventare un veterinario, infatti adoro gli animali e mi piace moltissimo la natura. Quando sono assieme agli altri mi sento bene perché mi sento al sicuro e anche se ho la Progeria non mi sento diverso.

Ringrazio tutti voi che credete in questa associazione perché solo con il vostro aiuto potrò crescere e far parlare di questa Malattia."

Un messaggio, quello di Sammy, che trova voce nell'Associazione Italiana Progeria Sammy Basso (A.I.Pro.Sa.B.). Un'associazione nata nell'ottobre 2005 dal desiderio dello stesso Sammy, per "far conoscere a tutti la Progeria, una malattia rarissima della quale si deve parlare!"

La Progeria o Sindrome di Hutchinson-Gilford, conosciuta anche come sindrome da invecchiamento precoce, è una malattia genetica rarissima che colpisce un bambino ogni otto milioni. In tutto il mondo ci sono circa 45 bambini affetti da questa sin-

## Grazie a commercianti, aziende o privati che vogliono finanziare ed aiutare la divulgazione di messaggi sociali sul nostro periodico.

drome. I bambini con Progeria nascono all'apparenza sani, ma entro pochi mesi mostrano i primi segni della malattia incluso un brusco rallentamento della crescita, perdita del grasso corporeo, perdita dei capelli, pelle invecchiata. In pochi anni essi presentano i tipici disturbi delle persone anziane, come l'arteriosclerosi, problemi al cuore ed infarto.

La Progeria colpisce sia i bambini che le bambine di tutte le razze in modo uguale, e nonostante le differenze etniche le loro somiglianze somatiche sono straordinarie. Questi bambini sono meravigliosamente intelligenti e attivi durante la loro vita. Affrontano qualsiasi impegno con allegria ed entusiasmo, offrendo agli altri i loro sorrisi, la gioia di vivere e la loro irrefrenabile simpatia, caratteristiche che li rendono unici e speciali.

Aiuta anche tu l' A.I.Pro.Sa.B a:

- Diffondere la conoscenza di questa rarissima malattia
- Raccogliere fondi da destinare alla ricerca
- Indirizzare le persone che necessitano di avere informazioni relative alla Progeria
- Organizzare incontri tra le famiglie con bambini affetti da questa sindrome.



A.I.Pro.Sa.B.  
Associazione Italiana Progeria Sammy Basso  
Associazione senza scopo di lucro

Via 4 Novembre 28  
Campagnari Tezze sul Brenta  
36056 Vicenza

Tel/Fax 0424 561257  
e-mail progeria.italy@tin.it

per donazioni  
Banca Antonveneta  
c/c 12014B ABI 05040 CAB 62521 CIN Z