

Sammy ha la Progeria, aiutateci a trovare la cura

di Guido Bigotti

Ciao sono Sammy

ho la Progeria, una malattia rarissima che pochi conoscono. Non capita tutti i giorni di vedere un bambino senza capelli, piccolo e 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 potrà crescere e far parlare di questa Malattia.



Un messaggio semplice, ma allo stesso tempo molto forte. L'altro giorno, rincasando, ho trovato un volantino nella casella della posta, nella prima pagina appare una simpatica fotografia di Sammy, sorridente. Sono stato colpito da quest'immagine e, dopo aver letto attentamente l'opuscolo, ho chiamato "l'Associazione Italiana Progeria Sammy Basso", mi ha risposto una simpatica signora, che ha risposto a tutti i miei dubbi.

Ma cos'è la Progeria? 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 sindrome. I bambini con la 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: anchilosi, lussazione dell'anca, arteriosclerosi, problemi al cuore e infarto, motivo principale per il quale questi bambini ci lasciano in età prematura. 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. Vivono come tutti i bambini: vanno a scuola, giocano, corrono, stringono amicizie e amano stare insieme alle persone. Affrontano qualsiasi impegno con allegria ed entusiasmo, offrono agli altri i loro sorrisi, la gioia di vivere e la loro irrefrenabile simpatia, caratteristiche che li rendono unici e speciali. Solo avendo la fortuna di conoscere uno di questi bambini si potrà condividere la ricchezza che ognuno di loro nasconde.

Perché non si sente mai parlare della mia malattia? Questa è la domanda che Sammy spesso rivolge ai suoi genitori; bisogna far conoscere a tutti la Progeria, una malattia rarissima della quale si deve parlare. Dalla volontà e dalle determinazioni del papà e della mamma di Sammy e di tanti loro amici, è nata A.I. Pro.Sa.B. "Associazione Italiana

Progeria Sammy Basso. Gli obiettivi per cui lavora l'Associazione sono quello di 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. Per raggiungere questi scopi **A.I. Pro.Sa.B.** ha bisogno di te! Le tue donazioni aiuteranno a sostenere la ricerca per scoprire la cura ed un trattamento efficace per la Progeria, nonché i segreti dell'invecchiamento e le patologie del cuore, problema quest'ultimo che interessa milioni di adulti in tutto il mondo.



Associazione Italiana Progeria Sammy Basso

Via Quattro Novembre n. 28 Campagnari Tezze sul Brenta 36056 Vicenza.

Per informazioni: Telefono 0424/561257. E-mail: progeria.italy@tin.it www.progeriaitalia.org
Per donazioni: Associazione Italiana Progeria Sammy Basso Banca Antonveneta C/C 12014/b
Abi 05040 Cab 62521 Cin Z.

Lanciamo un appello ad associazioni, cooperative ed alle singole persone che svolgono attività nel mondo del volontariato ed in generale nel no-profit; a partire da Settembre il nostro club, metterà in campo una serie d'iniziative per promuovere e far conoscere, chi in questo settore opera, tutto questo per divulgare un modo diverso d'intendere il tifo, che è per noi prima di tutto una festa e una possibilità per conoscere persone con cui interessare rapporti d'amicizia e solidarietà. Contattateci: infodce@virgilio.it oppure **Diaspora Club Entella c/o Libreria via Principe Tommaso 1 – 10125 Torino.**