

ASSOCIAZIONE ITALIANA GLICOGENOSI



CITTÀ di BELLONA



ASSESSORATO ALLA SANITÀ



ORGANIZZA

Domenica 26 MAGGIO 2013

“UN FIORE PER LA VITA”

Giornata di raccolta fondi per la ricerca genetica della GLICOGENOSI.

In un mondo dove c'è chi soffre la fame, ci sono bambini costretti a mangiare ogni tre ore per non morire. . .

È questa la GLICOGENOSI, una rara malattia metabolica che colpisce un bambino su 100.000 nati.

Caratterizzata da un errore del codice genetico che non consente la formazione di enzimi indispensabili per la vita.

Il deficit di questi enzimi costringe i bambini affetti da questa malattia a mangiare continuamente sia di giorno che di notte, con la febbre e con il vomito.

Perché?

Perché se non mangiano ogni tre ore vanno in ipoglicemia, fino ad arrivare alle convulsioni ed al coma. Anche bambini del nostro paese sono stati colpiti da questa grave malattia!

Aiutali anche tu, con un piccolo contributo, a sconfiggere questo handicap invisibile.

Il Vice Sindaco
Dr. Giovanni Sarcinella

Socio sostenitore AIG
Graziano Michelangelo

Il Sindaco
Dr. Filippo Abbate