



INIZIATIVA BENEFICA Sulla scorta del retaggio di Dani e Angelica, tra Valchiavenna, basse Valtellina e Alto Lago ci si è mobilitati per sostenerla

Sono pronti i calendari per la ricerca sulla fibrosi

Le prenotazioni devono essere fatte obbligatoriamente entro il 23 di dicembre, tra le foto quelle delle varie camminate di sensibilizzazione

VERCEIA (zmr) «Chi ha la salute è padrone del mondo» era il motto che **Daniela Copes** e **Angelica Angelinetta**, scomparse a distanza di un anno l'una dall'altra, spesso utilizzavano quando parlavano della loro esperienza riguardante la fibrosi cistica. E proprio per continuare a non disperdere il grande insegnamento di umanità e volontà delle due coraggiose ragazze, ci si sta attivando per raccogliere fondi per la ricerca sulla fibrosi cistica, attraverso l'iniziativa peculiare del calendario.

«Siamo lieti - spiega **Caterina Copes**, sorella di Dani, a nome dei promotori dell'iniziativa - di presentare un nuovo progetto per sostenere la Fondazione ricerca Fibrosi cistica proponendo per questo nuovo anno in arrivo, dei fantastici calendari. E' gradita la prenotazione entro il 23 dicembre per motivi organizzativi. Nei calendari troverete foto ricordo delle relative camminate svolte già a sostegno di FFC nel 2018: Una Camminata Per Dany (Dubino), Marafibrositona (Gravedona ed uniti) e la Camminata Del Respiro (Campodolcino). Ogni calendario avrà un costo di 10 euro. Il ricavato andrà interamente donato a Ffc. Ricordate: fare del bene fa bene. Augurando a tutti buone feste e che siano feste piene di serenità aspettiamo le vostre prenotazioni».

La fibrosi cistica è la più comune fra le malattie genetiche gravi. E' una malattia presente dalla nascita in quanto dovuta a un'alterazione genetica. Chi nasce malato ha ereditato un gene difettoso sia dal padre sia dalla madre che sono, senza saperlo, portatori sani del gene CFTR mutato. In Italia c'è un portatore sano ogni 25 persone circa. La coppia di portatori sani, a ogni gravidanza, ha una probabilità su quattro di avere un figlio malato. La fibrosi cistica altera le secrezioni di molti organi che, risultando più dense, disidratate e poco fluide. A subire la maggiore compromissione sono i bronchi e i polmoni. Grazie alla ricerca le statistiche del

miglioramento di cure e aspettativa mediana sono migliorate drasticamente rispetto gli anni 50 in cui i bambini non raggiungevano l'età della scuola, mentre oggi anche le persone malate hanno la possibilità di avere un lavoro e anche la possibilità di avere dei figli. Certo tutto questo è possibile grazie alla volontà e i sacrifici di queste persone che quando si alzano al mattino hanno già problematiche respiratorie e tutta una serie di cure da eseguire durante la loro giornata. Grazie a questa nuova via e altre promettenti hanno la prospettiva di

bloccare sul nascere la malattia e rendere sempre più efficaci le cure di cui già disponiamo. La ricerca si sta muovendo per far sì che quello che è possibile oggi per un ristretto numero di malati sia un domani una realtà per tutti.

Per informazioni e prenotazioni potete contattare **Lisa** 3420453246 (zona Valchiavenna), **Caterina** 3493870985 & **Nicolino** 3664288357 (zona Bassa Valtellina), **Elisa** 3343248437 (zona Alto Lago).

© RIPRODUZIONE RISERVATA



► 8 dicembre 2018



FIBROSI
Tre delle foto del calendario per sostenere la ricerca sulla malattia e relative alle varie camminate di sensibilizzazione

