

Associazione Amici Centro Dino Ferrari: dal 15 settembre al 5 ottobre un sms al 45508 sostiene la ricerca sulla Distrofia Muscolare di Duchenne



Colpisce un neonato maschio su 3.500 causando la perdita progressiva delle capacità motorie: è la Distrofia Muscolare di Duchenne, una grave malattia genetica che in Italia conta 5.000 malati e per la quale, ad oggi, non esiste una cura specifica.

Chi è la Distrofia Muscolare di Duchenne? La Distrofia Muscolare di Duchenne è; Marco, Gianluca, Giacomo, Mattia, Alberto, Michele, Luca e ancora, Daniela, Mariagrazia, Claudio, Viviana, Francesca, Alessandra, Stefano, Eleonorala Distrofia Muscolare di Duchenne non è solo Ricerca Scientifica, la Distrofia Muscolare di Duchenne è fatta di giovani ragazzi e delle loro famiglie, che sin dalla scoperta di questa terribile patologia (diagnosticata per lo più all'età di 2/3 anni), non hanno mai smesso di credere che presto qualcosa avrebbe cambiato il loro inesorabile destino.

La Distrofia Muscolare di Duchenne è fatta di una difficile quotidianità che comprende la scuola, i giochi, le uscite con gli amici, i sogni strappati, dove i giovani invece di concentrarsi solo sui compiti, la musica, lo sport e lo svago, devono far fronte a impegni legati alle varie visite mediche, alle medicine da prendere, alle spiegazioni da dare, alle cose che progressivamente non si possono più fare se non con l'ausilio costante di qualcuno.

Spesso quel "qualcuno" è la famiglia che non si arrende e che reagisce, che lotta contro la burocrazia e contro la malattia.