

INIZIATIVE

FONDAZIONE JUST ITALIA, PRORETT E SAN RAFFAELE

Un sostegno alla ricerca scientifica sulla Sindrome di Rett, una malattia genetica rara che colpisce il sesso femminile

Per il 2010 Fondazione Just Italia - associazione senza fini di lucro nata nel settembre 2008 - ha scelto di sostenere la ricerca scientifica sulla Sindrome di Rett, una malattia genetica rara che colpisce prevalentemente il sesso femminile e per la sua incidenza (1 ogni 10.000), rappresenta la seconda causa di ritardo mentale femminile, dopo la sindrome di Down. In Italia vi sono all'incirca 500 casi diagnosticati ma si può stimare la presenza di almeno altri 2500-3000 casi, purtroppo, ancora non riconosciuti. Le bambine colpite dalla sindrome di Rett perdono la capacità di camminare, parlare e usare le mani: perciò vengono chiamate le "bambine dagli occhi belli", perché comunicando esclusivamente con il loro sguardo, chiedono con forza di essere come tutti gli altri bambini e confidano nell'aiu-



Un momento della conferenza di ieri

to che arriva dal prossimo. A tutt'oggi non esistono cure per questa devastante malattia ma solo trattamenti sintomatici volti a migliorare la qualità di vita delle piccole pazienti. Nell'ottica di tale rivoluzionaria scoperta nel dicembre

2008 Pro Rett Ricerca ha stipulato una convenzione con la Fondazione San Raffaele del Monte Tabor di Milano e con l'Università dell'Insubria di Varese per l'apertura di un laboratorio scientifico.

