



Parent Project Onlus

Insieme X fermare la Duchenne

Sommario

- Parent Project Onlus
- Duchenne e Becker
- La Ricerca Scientifica
- L'assistenza
- La nostra Comunità



Parent Project Onlus

Siamo un'associazione di genitori con figli affetti da distrofia muscolare di Duchenne e Becker.

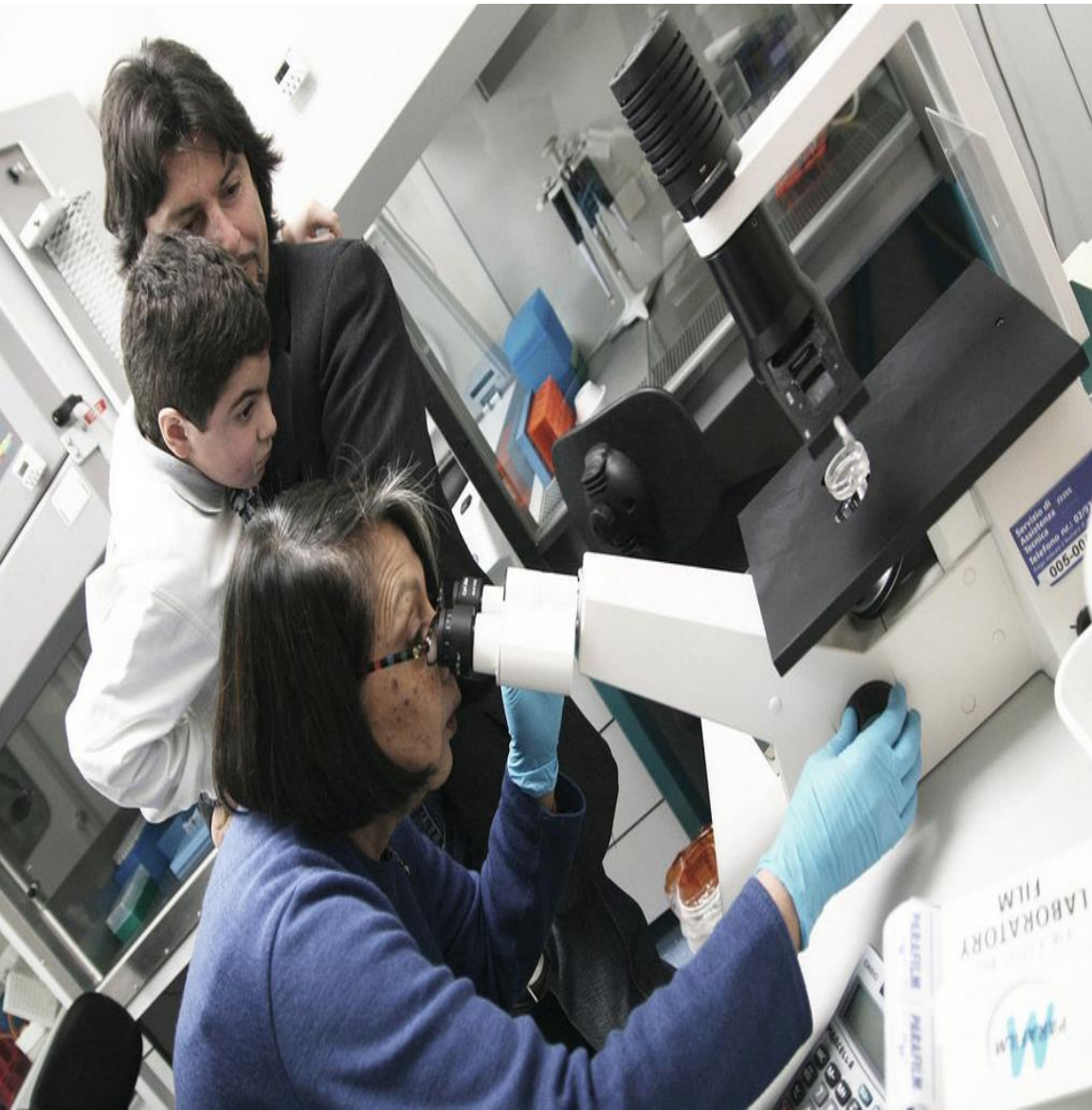
Dal 1996 lavoriamo per migliorare il trattamento, la qualità della vita e le prospettive a lungo termine dei nostri bambini e ragazzi attraverso la ricerca, l'educazione, la formazione e la sensibilizzazione.

Cosa sono la Duchenne e la Becker?

La distrofia muscolare di Duchenne (DMD) è una rara patologia genetica che colpisce 1 su 3.500 neonati maschi. È la forma più grave delle distrofie muscolari, si manifesta in età pediatrica e causa una progressiva degenerazione dei muscoli. La distrofia di Becker (BMD) è una variante più lieve, il cui decorso varia però da paziente a paziente.

Al momento, non esiste una cura.

Ricerca scientifica



Sono oltre 5.000 le persone che convivono in Italia con la distrofia muscolare di Duchenne e Becker.

I progetti di ricerca finanziati in tutto il mondo e il trattamento da parte di un' équipe multidisciplinare ha permesso di migliorare le condizioni generali e raddoppiare l'aspettativa di vita, che oggi può arrivare a superare la terza decade.

L'assistenza

⊕ Parent Project assiste i bambini e le loro famiglie, dal momento in cui viene diagnosticata la patologia, con il **Centro di Ascolto Duchenne**. Il servizio gratuito, attivo attraverso il numero verde 800943333, fornisce consulenza psicologica, legale, educativa, informazioni e formazione per genitori, medici e insegnanti.



La nostra Comunità



ITALIA

- 13 sedi territoriali
- 28 gruppi di volontari
- Oltre 20.000 contatti tra familiari, volontari e sostenitori

ESTERO

Parent Project è socio fondatore della federazione UPPMD che riunisce tutte le organizzazioni che nel mondo si occupano di distrofia muscolare di Duchenne e Becker

www.uppmd.org



Parent Project Onlus

Insieme X fermare la Duchenne

Un futuro di
qualità per i
nostri figli e un
mondo senza
distrofia muscolare di
Duchenne e Becker

Riferimenti

Referente:

Nicoletta Madia

Responsabile Nazionale Raccolta Fondi

Parent Project Onlus

Mail: n.madia@parentproject.it

Cel: 3317794083

tel. +39 06.66.18.28.11

fax +39 06.66.18.84.28