**La UILDM è contenta**

**che Telethon ESISTA!**

L’Unione Italiana Lotta alla Distrofia Muscolare, Associazione nazionale di riferimento per le persone con distrofie e altre malattie neuromuscolari, nasceva oltre cinquant’anni fa, all’inizio degli anni ‘60, con l’obiettivo di sostenere la **ricerca scientifica** e combattere le malattie neuromuscolari,nelle diverse forme, e di favorire l’**inclusione sociale**delle persone con disabilità. Nel corso di questi anni la UILDM ha sostenuto numerose battaglie a tutela della **dignità** e dei **diritti** delle persone con disabilità, affinché queste possano godere di pari opportunità e realizzarsi come Persone e come Cittadini, contribuendo così allo sviluppo e alla crescita del nostro Paese.

Parallelamente all’impegno sociale e civile, per la nostra Organizzazione è fondamentale anche il sostegno alla **ricerca scientifica sulle malattie neuromuscolari**. Per questo, in occasione della prossima maratona di raccolta fondi, la UILDM scenderà ancora una volta al fianco di Telethon quasi al completo, con oltre 60 Sezioni Provinciali al lavoro da mesi per organizzare incontri ed eventi di sensibilizzazione sui propri territori. Ma saremo anche in tv, con tante testimonianze e con i nostri rappresentanti nazionali e locali, per sensibilizzare i nostri concittadini sull’**importanza di ESSERCI**, oggi più che mai, per assicurare un futuro alla ricerca scientifica.

«L’edizione 2012 di Telethon verso cui ci stiamo avviando con entusiasmo ed energia - afferma il Presidente Nazionale UILDM **Alberto Fontana** in occasione del lancio della maratona - per me, personalmente, è molto speciale in quanto sarà l’ultima che vivrò in qualità di Presidente UILDM, partner storico di Telethon. L’ultima e anche la più coinvolgente, sia da un punto di vista emotivo, visto che l’imminente conclusione del mio terzo mandato mi spinge a fare dei bilanci, sia per quello che riguarda lo sviluppo del rapporto tra la mia Associazione e Telethon che, in questi anni, è stato senza dubbio molto positivo. Credo fermamente, infatti, che chi mi succederà potrà apprezzare il l**egame sempre più solido che si è creato tra le nostre due realtà**. Un legame che non potrà dissolversi ma anzi si rafforzerà ancora, alla luce degli importanti progressi fatti dalla ricerca in ambito di distrofie, e grazie alla *condivisione degli obiettivi e dei valori* operativi che ispirano ogni giorno l’attività della Fondazione e della nostra Associazione.

Dalla quale, sono molto felice di ricordare, è nato anche il **Centro Clinico NEMO SUD**, la prima effettiva duplicazione del Centro NEMO di Milano che, insieme ai partner AISLA, Policlinico “G. Martino” e Università degli Studi e con il sostegno della Regione Sicilia, abbiamo inaugurato lo scorso settembre a Messina. NEMO SUD è un’iniziativa molto importante che intende offrire una concreta **presa in carico globale** alle persone con malattie neuromuscolari del Sud Italia, garantendo anche una continuità assistenziale. Essere riusciti a distanza di soli quattro anni a dare vita a un secondo Centro ad alta specializzazione per queste patologie è un traguardo di cui come UILDM e Telethon dobbiamo essere molto orgogliosi, poiché rappresenta anche un ottimo esempio di collaborazione pubblico-privato sociale».

Contatti:

UFFICIO STAMPA E COMUNICAZIONE UILDM – Crizia Narduzzo  
Tel. 049/8021001-757361, cell. 327/8771428, [UILDMComunicazione@uildm.it](mailto:UILDMComunicazione@uildm.it)