

COMUNICATO STAMPA

Roma, 26 dicembre 2005

Grande successo artistico, ma anche di pubblico alla VI edizione del Concerto di Natale: "L'immenso. Una finestra sulla vita", organizzato il 18 dicembre 2005 dagli Ufficiali Giudiziari della Corte di Appello di Roma per finanziare la ricerca sulla distrofia muscolare di Duchenne. Ideatori dello spettacolo, gli ufficiali giudiziari Gianni Buontempi e Federico Ferraro, rispettivamente direttore artistico e conduttore della manifestazione.

Ospiti speciali la presentatrice e inviata istituzionale Paola Saluzzi e l'attrice Milena Miconi, testimonial della Parent Project Onlus, l'associazione di genitori con figli affetti dalla Distrofia muscolare di Duchenne e Becker. Nel corso dello spettacolo si sono esibiti alcuni professionisti insieme a musicisti e cantanti non professionisti legati all'ambiente UNEP romano, sospinti soprattutto dalla passione per la musica e dalla determinazione di aiutare i ragazzi affetti da questa grave malattia. Presenti alla manifestazione alcuni rappresentanti istituzionali del settore giustizia fra cui il dott. E. Cofano, magistrato di sorveglianza degli ufficiali giudiziari della Corte di Appello di Roma, il dott. Sciascia, presidente della IV sezione del Tribunale della stessa città, l'avv. Cassiani, presidente del consiglio dell'ordine degli avvocati romani. Alta affluenza di pubblico. Circa 700 persone presenti nella sala dell'Auditorium del Massimo all'Eur di Roma e circa 950 biglietti di ingresso venduti per un incasso totale, incrementato dal generoso contributo di alcuni sponsor locali, di circa ventimila euro destinati a finanziare il lavoro della giovane ricercatrice Giulia Minetti, presente in sala, impegnata con l'equipe del prof. Pier Lorenzo Puri nella battaglia contro la Distrofia Muscolare di Duchenne.

"11 Concerto di Natale" a favore del Parent Project ha già consentito, con i fondi raccolti nei primi cinque anni delle passate edizioni, di devolvere alla ricerca sulla Distrofia Muscolare di Duchenne e Becker oltre 50.000 euro. Grazie ad essi fra l'altro, è stato acquistato un macchinario in funzione, con targa degli ufficiali giudiziari di Roma, presso un ospedale di Bologna che serve a migliorare le condizioni di vita dei malati affetti da questa grave e rara malattia genetica. E' la forma più grave delle distrofie muscolari che colpisce complessivamente circa 3.500 bambini maschi nati vivi. Si stima che in Italia ci siano 5.000 malati affetti dalla patologia che coinvolge complessivamente oltre 20.000 persone.

La Parent Project Onlus nasce nel 1996 per informare e sostenere, anche psicologicamente, le famiglie, ma anche per promuovere ed incentivare la ricerca scientifica. Organizza, per questo, campagne di raccolta fondi e di sensibilizzazione in tutto il territorio nazionale destinando i proventi a programmi specifici che vengono individuati sia in Italia che all'estero. In questi anni ha contribuito al finanziamento, con oltre un milione di euro e più di 50 progetti di ricerca.

Da 3 anni é attivo il Centro Ascolto Duchenne a disposizione di chiunque abbia necessità di ricevere informazioni sulla malattia e sulle attività dell'associazione.

Maggiori informazioni è possibile riceverle telefonando al Numero Verde 800 943 333 o visitando il sito internet www.parentproject.org

Per sostenere i progetti del Parent Project Onlus

c/c postale 94255007 - c/c bancario 450/55 Banca Intesa BCI - ABI 3069 CAB 5092

l'addetto stampa
(dott. Francesco Laquidara)