



... c'è chi conta
su di noi

Le malattie genetiche colpiscono il 5 per cento della popolazione italiana. Prese singolarmente sono malattie rare e quindi – anche se gravi o mortali e ad oggi senza una cura – sono trascurate dai finanziamenti dello Stato e delle case farmaceutiche. Nel 1990 Susanna Agnelli fonda Telethon per far avanzare la ricerca scientifica verso la cura della distrofia muscolare e delle altre malattie genetiche.

... non sprecheremo
i vostri soldi

I vostri soldi saranno ben investiti. Scienziati di fama internazionale che provengono da tutto il mondo garantiscono ai nostri donatori trasparenza nella selezione dei progetti di ricerca e assoluta indipendenza nell'assegnazione dei fondi. Sono premiati solo ricercatori con progetti eccellenti per far avanzare la ricerca verso la cura e renderla disponibile ai pazienti.

PERCHÈ TELETHON

... chi era malato
oggi può sorridere

Alcuni bambini privi di difese immunitarie e destinati ad una breve esistenza sono stati salvati grazie ai ricercatori Telethon finanziati da privati cittadini ed aziende. Oggi anche per altre malattie genetiche le parole "cura" e "terapia" sono più vicine. Domani altri bambini affetti da gravi malattie potranno essere salvati.



... è il momento
dello sprint finale

Per sei malattie – talassemia, emofilia e distrofia di Duchenne, leucodistrofia metacromatica, sindrome di Wiskott Aldrich e amaurosi congenita di Leber – la ricerca di Telethon sta facendo passi da gigante avvicinandosi a terapia e possibili cure. Ma perché la ricerca non si fermi, i tre giorni della maratona televisiva non bastano più. Per questo Telethon ha bisogno ogni giorno del vostro sostegno.

