



AIMA-Child-Onlus

CF: 90036830124

5x1000

**per dire a Luca che
un giorno potrà guarire.**

Abbiamo spiegato a Luca
che non può correre come gli altri.
Luca ha capito che quel dolore alla testa domani
ci sarà ancora. Più forte.
Luca sente che all'improvviso
può cadere e ha paura.
Luca sa che non solo i mocciosi
la fanno a letto.
Oggi è il suo compleanno,
Luca vuole sapere solo quando
potrà guarire.

Luca ha la Malformazione di Arnold Chiari, una patologia rara, congenita, cronica e degenerativa. I Bambini portatori di questa malformazione sviluppano una sindrome di sofferenza cerebellare che non gli permette di crescere come gli altri. Oggi questa patologia è difficile da diagnosticare, perchè si presenta correlata da patologie quali Siringomielia, Idrocefalo e Spina Bifida che esordiscono con sintomatologie sempre differenti. Solo l'intervento chirurgico può bloccare la sindrome, ma i danni causati dall'azione della patologia sul midollo e sull'encefalo sono irreversibili. Luca e tutti i bambini portatori della malformazione di Arnold Chiari aspettano una risposta che sia un sì. Aiutaci a trovare la speranza. www.arnold-chiari.it



Associazione Italiana Malformazione di Chiari Child