



Dove c'è vita c'è speranza

*Per la ricerca
medico-scientifica dei geni
deficitarii dei complessi
della catena respiratoria
mitocondriale*

Internet:
www.giuseppetomasello.it

Banche :
Credito Artigiano IBAN:
IT78B0351202801000000003300

C/c postale n. **86084464**

Via della Businga, 64
50067 Rignano s/Arno Fi
c.f. 94151950485

Alla C.A.

Rignano sull'Arno 01/10/2009

Oggetto: presentazione

Sono Silvia Vinchesi Tora mamma del piccolo Giuseppe Tomasello che a soli 33 mesi è tornato alla sua essenza di Angelo, e Presidente della Fondazione Giuseppe Tomasello Onlus con sede in Via della Businga,64 Rignano sull'Arno – Firenze.

Siamo una fondazione Onlus di Firenze che opera per la raccolta fondi al fine di finanziare la ricerca scientifica sui geni deficitarii del complesso 1° della catena respiratoria mitocondriale. (vedi sito www.giuseppetomasello.it).

La ricerca scientifica per queste malattie ha dei passi obbligati che noi stiamo cercando di percorrere in maniera razionale e concreta con l'aiuto di tutte le persone che ci stanno fornendo il loro sostegno.

Quest'anno , il 30 marzo, il nostro piccolo Giuseppe è tornato alla sua dimensione di angelo , per questo la nostra Fondazione ha avuto un momento di smarrimento ma siamo tornati operativi più di prima mettendo in campo i nuovi progetti del 2009 e portando avanti quelli che già abbiamo iniziati nel 2008.

Il problema sostanziale che impedisce ai ricercatori di procedere nei tentativi di individuazione di una terapia sperimentale è la mancanza totale di farmaci da testare, abbiamo coinvolto case farmaceutiche al fine di produrre nuove molecole atte a bloccare il malfunzionamento di questi geni deficitarii che verranno testate su fibroblasti appartenenti a bimbi vivi e non più, in un progetto che abbiamo indicato come 01/2009 e che vedrà una vera e propria disposizione in campo di un gran numero di ricercatori in sei laboratori diversi in Italia.

Questo ambizioso ma realmente attuabile progetto, chiede un impegno finanziario, per essere messo a punto, di €. 600.000,00 in tre anni. Il progetto nel suo insieme prevede l'acquisto di alcuni macchinari di nuova generazione che serviranno ad accelerare i risultati di screening sui fibroblasti, prevede il pagamento di dottorati e/o assegni di ricerca del personale impiegato in tali studi, ed il materiale di consumo da utilizzare per gli stessi.

A questo scopo siamo a richiedere il vostro aiuto: ogni anno a Natale creiamo una serie di eventi per cercare di ottenere il maggior numero possibile di fondi da impiegare nei nostri progetti di ricerca.

Vengono fatti mercatini di Natale dove in cambio di donazioni diamo oggetti natalizi di nostra produzione, pandorini e panettoncini , prepariamo strenne di Natale e ceste che le aziende danno poi ai loro dipendenti e, su prenotazione forniamo anche il nostro calendario.

**Fondazione
Giuseppe Tomasello
Onlus**



Dove c'è vita c'è speranza

*Per la ricerca
medico-scientifica dei geni
deficitari dei complessi
della catena respiratoria
mitocondriale*

*Internet:
www.giuseppetomasello.it*

*Banche :
Credito Artigiano IBAN:
IT78B0351202801000000003300
C/c postale n. **86084464***

*Via della Businga, 64
50067 Rignano s/Arno Fi
c.f. 94151950485*

Sarebbe molto importante per noi poter contare sulla sua collaborazione, perché oltre alla raccolta fondi per finanziare la ricerca, ci permetterebbe anche di far conoscere a tante persone la nostra Fondazione e il lavoro che con tanta fatica stiamo portando avanti

Noi crediamo moltissimo nella ricerca che stiamo finanziando e ci credono molto anche tutti i ricercatori che collaborano con noi.

Non è facile semplificare in poche parole progetti estremamente tecnici ma quello che vorrei farle presente è che fino ad un anno fa i bambini a cui è stata diagnosticata questa patologia era molto pochi oggi sono veramente tanti grazie alle maggiori informazioni date anche dalle nostre ricerche ed ai macchinari già acquistati. Oggi si sa qualcosa in più ed è nostro dovere come genitori cercare tutte le strade percorribili per aiutare questi bimbi che chiedono solo il loro riconoscimento ad un diritto che è sancito dalla Costituzione, il **DIRITTO ALLA VITA**, diritto che troppo spesso viene dimenticato.

La speranza non è legata solo alla scienza ma a molto di più noi stiamo cercando di rompere quelle barriere che dividono l'informazione da questi bambini e dai loro genitori.

La malattia che ha colpito il mio piccolo angelo Giuseppe è una patologia che interessa molti bambini e che purtroppo non perdona, questi piccoli hanno una mortalità media entro i tre anni di vita.

Come può ben capire l'unica cosa che questi bimbi non hanno è il tempo e penso che la vostra sensibilità vi porti a capire l'urgenza della nostra richiesta.

Rimanendo a disposizione per ogni eventuale richiesta vogliate con l'occasione gradire i nostri più cordiali saluti.

Fondazione Giuseppe Tomasello Onlus
Il Presidente
Silvia Tora Vinchesi

La sottoscritta Silvia Vinchesi dichiara in qualità di Presidente della Fondazione Giuseppe Tomasello Onlus, che la stessa, non è articolazione politico organizzativa di alcun partito.

In fede

Silvia Tora Vinchesi