

## Casatenovo: i volontari Telethon ospiti in consiglio comunale per il grazie a 2 realtà

**"Vi consegniamo una targa, piccola ma piena di stima, per voi e per il vostro paese".** Venerdì sera il consiglio comunale di Casatenovo è stato preceduto da una cerimonia semplice ma molto significativa. Alla presenza del sindaco Filippo Galbiati, del capogruppo di maggioranza, Alfio Sironi, e di quelli di minoranza, Claudio Viscardi (Più Casatenovo) e Loana Trevisol (Movimento Cinque Stelle), i rappresentanti di Telethon hanno consegnato due targhe di riconoscimento a due cittadini casatesi, Massimo Locati, volontario dell'Auditorium, e Simona Pasquinelli, dell'associazione "I Colori della Musica".



***I capigruppo, il sindaco e i referenti Telethon assegnano una targa a Massimo Locati e Simona Pasquinelli, volontari casatesi***

**"Sono circa 7000 le malattie genetiche che hanno bisogno di una sola cosa: la parola cura"**, le parole di Renato Milani, coordinatore provinciale Telethon Lecco che ha tratteggiato le attività di una delle charity più grandi d'Italia. Telethon da tantissimi anni è in prima linea per la ricerca scientifica sulle malattie genetiche, l'unica possibilità per le circa otto milioni di persone afflitte da questi disturbi in Europa. **"Noi siamo qui per questo: per dare una speranza a tutte queste persone"**.

Anche quest'anno -come ha spiegato Milani- la maratona Telethon organizzata in provincia di Lecco ha dato risultati eccellenti, capaci di battere ogni record, nonostante i tempi di crisi. Sono più di 263mila gli euro raccolti e donati direttamente alla ricerca, per finanziare il lavoro dei migliori scienziati in Europa, capaci di trovare, per la prima volta al mondo, una cura per una malattia genetica molto rara: la ADA-SCID, o malattia dei "bambini bolla".



***Da sinistra Renato Milani, l'assessore Marta Comi, Gerolamo Fontana e il sindaco Filippo Galbiati***

Sempre i ricercatori Telethon di Milano, guidati dal prof. Luigi Naldini, hanno poi scoperto la possibilità di curare la leucodistrofia metacromatica e la sindrome di Wiskott-Aldrich. Un'altra bella notizia arriva dal Consorzio Internazionale di Ricerca sulle Malattie Rare, di cui fanno parte anche i ricercatori Telethon: entro i prossimi cinque anni sono determinati ad arrivare alla cura di altre 200 malattie genetiche. E una piccola parte di questi grandissimi traguardi è anche grazie all'impegno dei volontari dell'Auditorium, rappresentanti da Massimo Locati, e dell'associazione "I Colori Della Musica" con la presidentessa Simona Pasquinelli, che da anni si impegnano nell'organizzazione impeccabile del concerto di Natale, proposto dalla Civica Scuola di Musica di Casatenovo. L'evento, che si è tenuto presso l'Auditorium lo scorso dicembre, ha permesso di devolvere alla ricerca quasi settemila euro, grazie anche all'impegno di musicisti, coristi, volontari, docenti, genitori e spettatori.



**"Ogni cinque giorni, in Italia, viene al mondo un bambino malato di distrofia muscolare. Il nostro impegno è per quel bambino che nascerà tra cinque giorni"**, ha spiegato il commendator Gerolamo Fontana, presidente dell'Unione Nazionale Lotta alla Distrofia Muscolare sezione di Lecco e ambasciatore Telethon. Papà di Fabrizio, malato di distrofia muscolare, Fontana si impegna da anni per raccogliere fondi per la ricerca, con incontri nelle scuole, attività di sensibilizzazione ed eventi più vari.



**"Grazie di cuore a voi, Massimo e Simona, grazie per il prezioso contributo nella vendita panettoni al Gruppo Alpini e grazie a tutto il paese. Noi continuiamo a credere nel lavoro dei ricercatori e nella ricerca",** hanno concluso i rappresentanti Telethon.

L.V.

© [www.merateonline.it](http://www.merateonline.it) - Il primo network di informazione online della provincia di Lecco