

## **Progetto: Raccolta Fondi a favore della ricerca sulla Sclerodermia. Giornata del ciclamino 2012.**

Domenica 30 settembre 2012 il GILS, Gruppo Italiano per la Lotta alla Sclerodermia, scenderà nelle piazze di tutta Italia per la “Giornata del Ciclamino”, offrendo il suo fiore al fine di raccogliere fondi per la Ricerca Scientifica. La “Giornata del ciclamino” avrà luogo con la collaborazione ed il supporto tecnico-scientifico delle Strutture Sanitarie che aderiranno al progetto. La giornata potrebbe essere anticipata a sabato 29 in alcune piazze italiane, o rinviata, per necessità locali, in alcune Regioni/località.

Questo fiore, diventato simbolo della nostra associazione, resistendo al freddo richiama il Fenomeno di Raynaud di cui sono afflitti gli sclerodermici, cioè il tipico cambiamento di colore delle mani quando il soggetto è esposto al freddo.

La Ricerca Scientifica è uno dei punti qualificanti nello Statuto del GILS, i progetti sono indispensabili per studiare le varie sfaccettature della patologia, le cause scatenanti, i geni e i Polimorfismi. Il GILS ha cofinanziato e finanziato in questi anni numerosi progetti, anche multicentrici, e borse di studio, grazie ai fondi ricevuti come liberalità e a quelli raccolti nell’ultima domenica di settembre.

### **Obiettivi e Finalità:**

- Raccogliere fondi attraverso l’offerta del ciclamino, fiore simbolo dell’Associazione, per finanziare progetti di ricerca di giovani ricercatori italiani, che non abbiano ancora compiuto i quaranta anni.
- Sensibilizzare, informare sulla patologia e prevenire in sinergia con Ospedali che, in tutta Italia, aderiscono al progetto GILS. Ospedali che metteranno a disposizione degli ammalati di Sclerodermia e non, la propria esperienza e il materiale tecnico diagnostico, effettuando visite e controlli gratuiti dalle 9 alle 12.
- Aumentare la capillarità su territorio nazionale dei gazebo colorati di ciclamini, tra piazze comunali e spazi resi disponibili dalle parrocchie, grazie alla collaborazione volontaria e gratuita di Soci, Amici del GILS Onlus ed altre Associazioni.

Responsabile di progetto: Presidente GILS, Carla Garbagnati Crosti, con la collaborazione di Giulia Meloni, responsabile progetto ciclamino.

Evento: su almeno 100 piazze, ma soprattutto presenza in tutte le regioni italiane

Personale: amici, simpatizzanti, ammalati, tutti volontari.

**Maggiori informazioni: possono essere richieste al N.V. 800 080266 o cercate sul sito del GILS [www.sclerodermia.net](http://www.sclerodermia.net)**