

en "CORRO POR Marina Y Samuel"

buscamos:

- ▶ **Favorecer el desarrollo integral** de las personas con diversidad funcional mediante su inclusión y la de sus familias en actividades lúdicas y deportivas.
- ▶ **Promover el deporte adaptado como herramienta para la inclusión social.**
- ▶ **Sensibilizar a la sociedad sobre los problemas del colectivo** de forma que se contribuya al desarrollo integral de personas con diversidad funcional.
- ▶ **La recaudación de fondos** mediante eventos y donaciones que irán a la investigación de enfermedades raras en general y en especial para

**LA PARAPLEJIA ESPÁSTICA
tipo 52 (SPG52)**





NUESTRO SAMUEL

es un niño con una **ENFERMEDAD ULTRA RARA**:

SPG52 o
**PARAPLEJIA
ESPÁSTICA
DEL TIPO 52**

Es la enfermedad de base genética que sufre desde que nació. Es una enfermedad neuromuscular degenerativa considerada ultra rara porque la sufre un número muy pequeño de la población, en España solo conocemos 2 casos, el propio Samuel y Abril y sólo 50 en el mundo.

Actualmente, no tiene cura ni posible medicación para paliar sus efectos.

La única investigación que existe en el mundo es la que ha conseguido iniciar "La Lucha de Abril" en la Universidad Autónoma de Barcelona.

La financiación de la investigación es prácticamente en su totalidad privada y necesitamos la ayuda de todos para conseguir un tratamiento que cada día está más cerca

Si quieres aportar tu granito, actualmente puedes hacerlo a través de este enlace o al número de cuenta de la Asociación "Corro por Marina y Samuel":



<https://micromecenatge.uab.cat/template/2/1916>

Nº Cuenta: ES2030230118017098737609

**CORRO POR MARINA
Y SAMUEL**

