

# 30 <sup>★ ★ ★</sup> TELETHON

anni  
nella Svizzera italiana

*info*

edizione  
2020 / 2021

l'informativa dedicata  
ai sostenitori di oggi  
e di domani



per la lotta alle malattie **#telethonizzati**  
genetiche rare **Christa Rigozzi** **è facile!**  
*Madrina di Telethon*

**0800 850 860**

**telethon.ch**

**IBAN**  
**CH97 0900 0000 1000 0016 2**

**SMS al numero 339 : TELETHON SI + l'importo di vostra scelta**

Es. per un versamento immediato di CHF 100, inviate TELETHON SI 100 al numero 339

SPONSOR NAZIONALI

**groupe** 

**isa** <sup>®</sup> by Importexa

**logitech**

 **MAZARS**



 **ZÜRICH**



SPONSOR REGIONALI

**ail** **EFG**

**MIGROS TICINO**  
percento culturale



# Il Telethon



## Cosa è

Raccolta fondi nata nel 1966 da un'idea del noto attore Jerry Lewis.  
In Svizzera dal 1988.  
Dal 1990 nella Svizzera italiana.

## Obiettivo

Combattere le malattie genetiche rare.  
Sostegno alle persone colpite e alle loro famiglie.



## Come

Campagna annuale di raccolta fondi.  
550 manifestazioni organizzate ogni anno in Svizzera.  
Oltre 100 regolarmente proposte nella Svizzera italiana.



## Grazie a

Ai numerosi volontari, oltre 5000 in Svizzera.  
A Christa Rigozzi, madrina d'eccezione.



# La ricerca e il sostegno



## Distribuzione dei fondi raccolti

50% investiti nella ricerca.  
50% ripartiti in progetti e programmi di aiuto sociale.

75%



## Le malattie genetiche rare

L'80% delle malattie rare è di origine genetica.  
Nel 75% dei casi la malattia si manifesta nell'infanzia.  
Per pochissime di queste esiste oggi una cura, per tutte le altre sono disponibili solo terapie e medicinali per attenuare i sintomi.  
La maggior parte delle malattie rare è di tipo cronico, progressivo e degenerativo, spesso fatale.



## L'indispensabile sostegno sociale

Nella Svizzera italiana grazie a Telethon sono stati realizzati due importanti progetti

- la creazione del Centro Myosuisse Ticino.
- la costituzione dell'Associazione Malattie Genetiche Rare Svizzera Italiana (MGR).

Il **Centro Myosuisse Ticino** è parte di una rete di centri di competenza nazionale. Offre ai pazienti consulenza medica specializzata e presa a carico multidisciplinare.

La **MGR** fornisce ai malati e ai loro familiari consulenza e sostegno, anche finanziario. Agisce in collaborazione con enti pubblici, para-pubblici e privati attivi nel campo dell'aiuto sociale. Collabora con medici e operatori del settore sanitario.



## L'importanza della ricerca

I progressi nella ricerca sono essenziali per lo sviluppo della medicina e delle terapie. Nuovi medicinali sono già da alcuni mesi sul mercato, frutto di un immane sforzo pluridecennale. Questi progressi spettacolari sensibilizzano la comunità scientifica e medica nei confronti delle malattie genetiche rare. Telethon sostiene l'allestimento di un registro di pazienti su scala europea per facilitare l'accesso dei malati a nuovi studi terapeutici e finanzia lo sviluppo e la produzione di farmaci mirati.

#telethonizzati  
è facile!



scarica app  
fondazione telethon  
azione svizzera

segui su



30  
anni  
TELETHON  
nella Svizzera italiana

# #telethonizzati è facile!

La forza e il coraggio delle persone affette da malattie genetiche rare sono lo sprone più importante per le nostre campagne di raccolta fondi.

Quando si parla con coloro che fanno capo alla MGR si rimane colpiti dalla loro voglia di vivere e dalla positività con la quale affrontano la vita, nonostante i limiti imposti loro dalla malattia.

Il loro sorriso ci trasmette con nitida semplicità la loro capacità di lottare e ci fa capire come in fondo per i donatori può essere facile dare loro una mano. Basta una donazione.

**“Unisci la tua generosità al loro sorriso... #telethonizzati, è facile”**



*Aaron*



*Mattia*

*Elisa  
e Bernardo*



*Carla*



## contatti

**FONDAZIONE TELETHON AZIONE SVIZZERA**  
Comitato della Svizzera Italiana  
CP 4518, 6904 Lugano  
+41 91 941 10 20  
telethon-si@telethon.ch  
www.telethon.ch

segui su



scarica app  
fondazione telethon  
azione svizzera