



Malformazione di Arnold Chiari. E tu, diresti a Luca che non puo' guarire?

Abbiamo spiegato a Luca che non può correre come gli altri.
Luca ha capito che quel dolore alla testa domani ci sarà ancora. Più forte.
Luca sente che all'improvviso può cadere e ha paura.
Luca sa che non solo i mocciosi la fanno a letto.
Oggi è il suo compleanno e Luca vuole sapere solo quando potrà guarire.

Luca ha la Malformazione di Arnold Chiari, una patologia rara, congenita, cronica e degenerativa. I Bambini portatori di questa malformazione sviluppano una sindrome di sofferenza cerebellare che non gli permette di crescere come gli altri. Oggi questa patologia è difficile da diagnosticare, perché si presenta correlata da patologie quali Siringomielia, Idrocefalo e Spina Bifida che esordiscono con sintomatologie sempre differenti. Solo l'intervento chirurgico può bloccare la sindrome, ma i danni causati dall'azione della patologia sul midollo e sull'encefalo sono irreversibili. Luca e tutti i bambini portatori della malformazione di Arnold Chiari aspettano una risposta che sia un sì. Aiutaci a trovare la speranza. www.arnold-chiari.it





**Malformazione
di Arnold Chiari.**

E tu, diresti a Luca che non pu guarire?

Abbiamo spiegato a Luca
che non può correre come
gli altri.

Luca ha capito che quel dolore
alla testa domani ci sarà ancora.
Più forte.

Luca sente che all'improvviso
può cadere e ha paura.

Luca sa che non solo i mocciosi
la fanno a letto.

Oggi è il suo compleanno,
Luca vuole sapere solo quando
potrà guarire.

Luca ha la Malformazione di Arnold Chiari, una patologia rara, congenita, cronica e degenerativa. I Bambini portatori di questa malformazione sviluppano una sindrome di sofferenza cerebellare che non gli permette di crescere come gli altri. Oggi questa patologia difficile da diagnosticare, perché si presenta correlata da patologie quali Siringomielia, Idrocefalo e Spina Bifida che esordiscono con sintomatologie sempre differenti. Solo l'intervento chirurgico può bloccare la sindrome, ma i danni causati dall'azione della patologia sul midollo e sull'encefalo sono irreversibili. Luca e tutti i bambini portatori della malformazione di Arnold Chiari aspettano una risposta che sia un sì. Aiutaci a trovare la speranza. www.arnold-chiari.it



Associazione Italiana Malformazione di Chiari Child



**Malformazione
di Arnold Chiari.**

**E tu,
diresti a Luca
che non pu
guarire?**

Abbiamo spiegato a Luca che non può correre
come gli altri.

Luca ha capito che quel dolore alla testa
domani ci sarà ancora. Più forte.

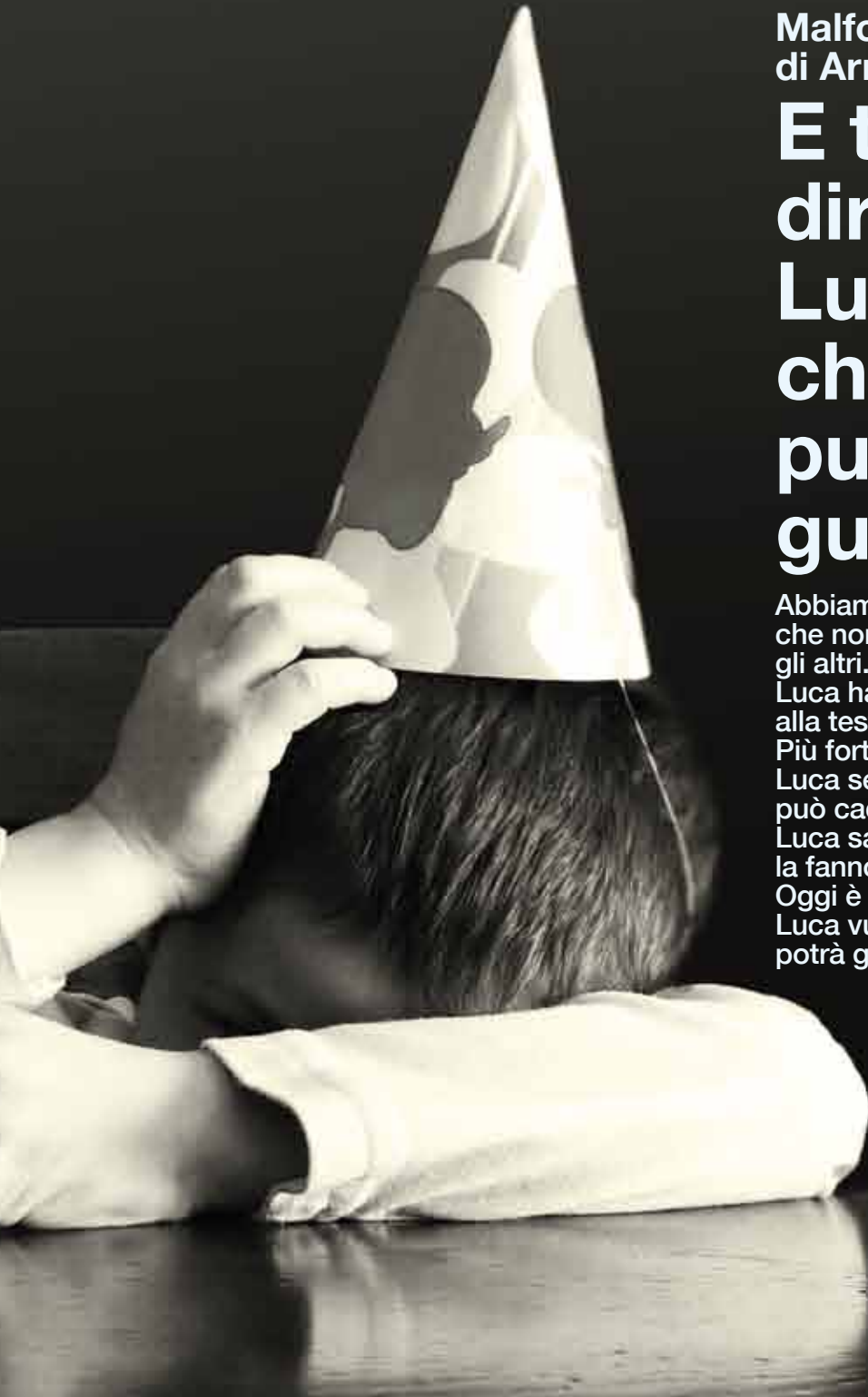
Luca sente che all'improvviso
può cadere e ha paura.

Luca sa che non solo i mocciosi la fanno a letto.

Oggi è il suo compleanno,

Luca vuole sapere solo quando potrà guarire.

Luca ha la Malformazione di Arnold Chiari, una patologia rara, congenita, cronica e degenerativa. I Bambini portatori di questa malformazione sviluppano una sindrome di sofferenza cerebellare che non gli permette di crescere come gli altri. Oggi questa patologia è difficile da diagnosticare, perché si presenta correlata da patologie quali Siringomielia, Idrocefalo e Spina Bifida che esordiscono con sintomatologie sempre differenti. Solo l'intervento chirurgico può bloccare la sindrome, ma i danni causati dall'azione della patologia sul midollo e sull'encefalo sono irreversibili. Luca e tutti i bambini portatori della malformazione di Arnold Chiari aspettano una risposta che sia un sì. Aiutaci a trovare la speranza. www.arnold-chiari.it



**Malformazione
di Arnold Chiari.**

E tu, diresti a Luca che non pu guarire?

Abbiamo spiegato a Luca
che non può correre come
gli altri.

Luca ha capito che quel dolore
alla testa domani ci sarà ancora.
Più forte.

Luca sente che all'improvviso
può cadere e ha paura.

Luca sa che non solo i mocciosi
la fanno a letto.

Oggi è il suo compleanno,
Luca vuole sapere solo quando
potrà guarire.

Luca ha la Malformazione di Arnold Chiari, una patologia rara, congenita, cronica e degenerativa. I Bambini portatori di questa malformazione sviluppano una sindrome di sofferenza cerebellare che non gli permette di crescere come gli altri. Oggi questa patologia è difficile da diagnosticare, perché si presenta correlata da patologie quali Siringomielia, Idrocefalo e Spina Bifida che esordiscono con sintomatologie sempre differenti. Solo l'intervento chirurgico può bloccare la sindrome, ma i danni causati dall'azione della patologia sul midollo e sull'encefalo sono irreversibili. Luca e tutti i bambini portatori della malformazione di Arnold Chiari aspettano una risposta che sia un sì. Aiutaci a trovare la speranza. www.arnold-chiari.it



AIMA-Child-Onlus

CF: 90036830124

5x1000

per dire a Luca che un giorno potrà guarire.

Abbiamo spiegato a Luca che non può correre come gli altri.
Luca ha capito che quel dolore alla testa domani ci sarà ancora. Più forte.
Luca sente che all'improvviso può cadere e ha paura.
Luca sa che non solo i mocciosi la fanno a letto.
Oggi è il suo compleanno e Luca vuole sapere solo quando potrà guarire.

Luca ha la Malformazione di Arnold Chiari, una patologia rara, congenita, cronica e degenerativa. I Bambini portatori di questa malformazione sviluppano una sindrome di sofferenza cerebellare che non gli permette di crescere come gli altri. Oggi questa patologia è difficile da diagnosticare, perché si presenta correlata da patologie quali Siringomielia, Idrocefalo e Spina Bifida che esordiscono con sintomatologie sempre differenti. Solo l'intervento chirurgico può bloccare la sindrome, ma i danni causati dall'azione della patologia sul midollo e sull'encefalo sono irreversibili. Luca e tutti i bambini portatori della malformazione di Arnold Chiari aspettano una risposta che sia un sì. Aiutaci a trovare la speranza. www.arnold-chiari.it





AIMA-Child-Onlus

CF: 90036830124

5x1000

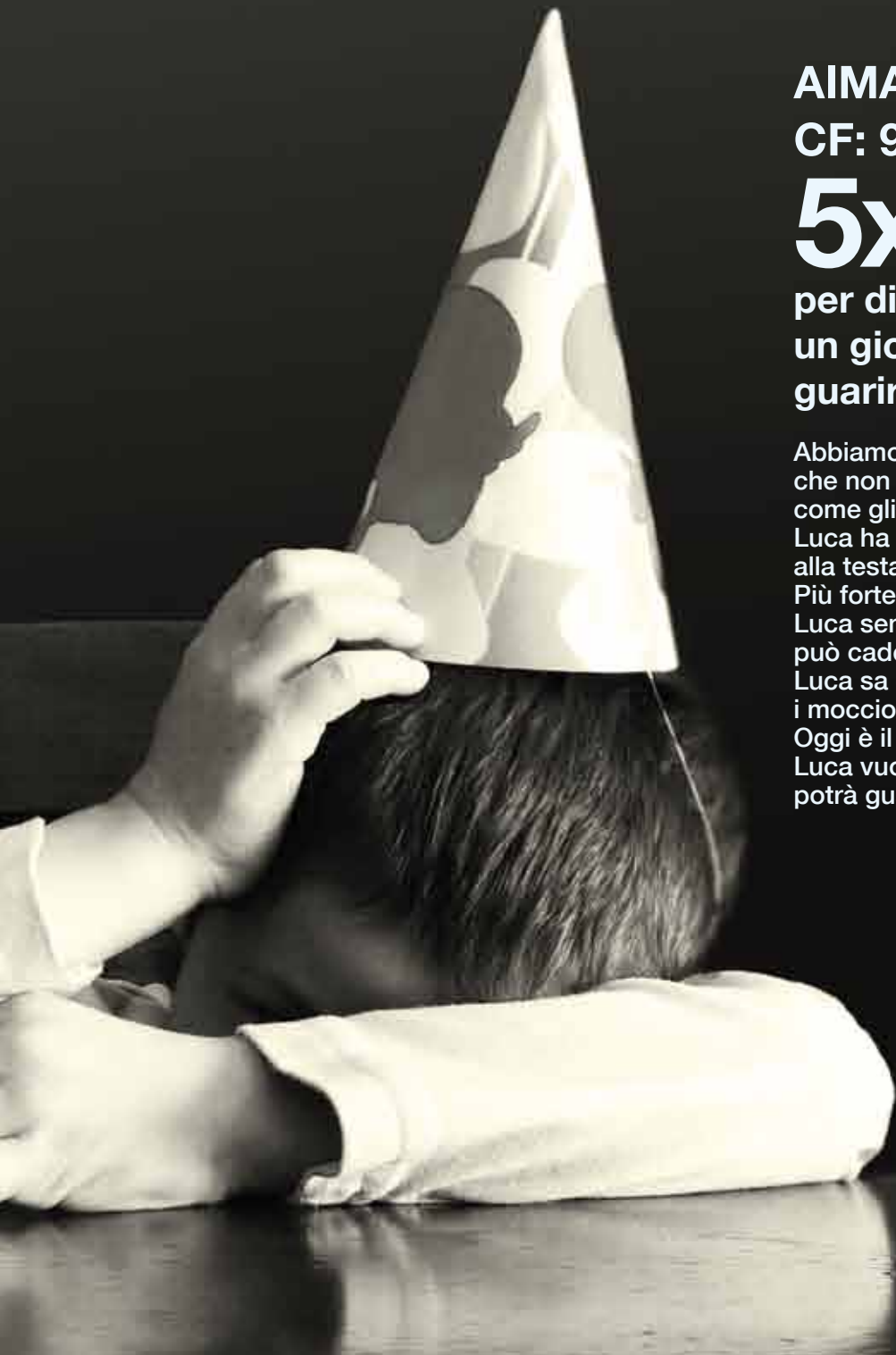
**per dire a Luca che
un giorno potrà guarire.**

Abbiamo spiegato a Luca
che non può correre come gli altri.
Luca ha capito che quel dolore alla testa domani
ci sarà ancora. Più forte.
Luca sente che all'improvviso
può cadere e ha paura.
Luca sa che non solo i mocciosi
la fanno a letto.
Oggi è il suo compleanno,
Luca vuole sapere solo quando
potrà guarire.

Luca ha la Malformazione di Arnold Chiari, una patologia rara, congenita, cronica e degenerativa. I Bambini portatori di questa malformazione sviluppano una sindrome di sofferenza cerebellare che non gli permette di crescere come gli altri. Oggi questa patologia è difficile da diagnosticare, perché si presenta correlata da patologie quali Siringomielia, Idrocefalo e Spina Bifida che esordiscono con sintomatologie sempre differenti. Solo l'intervento chirurgico può bloccare la sindrome, ma i danni causati dall'azione della patologia sul midollo e sull'encefalo sono irreversibili. Luca e tutti i bambini portatori della malformazione di Arnold Chiari aspettano una risposta che sia un sì. Aiutaci a trovare la speranza. www.arnold-chiari.it



Associazione Italiana Malformazione di Chiari Child



AIMA-Child-Onlus

CF: 90036830124

5x1000

**per dire a Luca che
un giorno potr
guarire.**

Abbiamo spiegato a Luca
che non può correre
come gli altri.

Luca ha capito che quel dolore
alla testa domani ci sarà ancora.
Più forte.

Luca sente che all'improvviso
può cadere e ha paura.

Luca sa che non solo
i mocciosi la fanno a letto.

Oggi è il suo compleanno,
Luca vuole sapere solo quando
potrà guarire.

Luca ha la Malformazione di Arnold Chiari, una patologia rara, congenita, cronica e degenerativa. I Bambini portatori di questa malformazione sviluppano una sindrome di sofferenza cerebellare che non gli permette di crescere come gli altri. Oggi questa patologia è difficile da diagnosticare, perché si presenta correlata da patologie quali Siringomielia, Idrocefalo e Spina Bifida che esordiscono con sintomatologie sempre differenti. Solo l'intervento chirurgico può bloccare la sindrome, ma i danni causati dall'azione della patologia sul midollo e sull'encefalo sono irreversibili. Luca e tutti i bambini portatori della malformazione di Arnold Chiari aspettano una risposta che sia un sì. Aiutaci a trovare la speranza. www.arnold-chiari.it



Associazione Italiana Malformazione di Chiari Child



10.4.2011 First Chiari World Day

giornata dedicata
a Luca e a tutti portatori
di Malformazione
di Arnold Chiari.

Abbiamo spiegato a Luca che non può correre
come gli altri.

Luca ha capito che quel dolore alla testa
domani ci sarà ancora. Più forte.

Luca sente che all'improvviso
può cadere e ha paura.

Luca sa che non solo i mocciosi la fanno a letto.

Luca vuole sapere solo quando potrà guarire.

E tu, diresti a Luca che non può guarire?

Oggi noi vi invitiamo ad unirvi a noi per cercare una
risposta che sia un sì.

Dedichiamo una giornata a Luca e a tutti i portatori di
Malformazione di Chiari.

Convegni, eventi, dibattiti per sostenere la ricerca,
promuovere l'informazione e garantire la cura.

Luca ha la Malformazione di Arnold Chiari, una patologia rara, congenita, cronica e degenerativa. I Bambini portatori di questa malformazione sviluppano una sindrome di sofferenza cerebellare che non gli permette di crescere come gli altri. Oggi questa patologia è difficile da diagnosticare, perché si presenta correlata da patologie quali Siringomielia, Idrocefalo e Spina Bifida che esordiscono con sintomatologie sempre differenti. Solo l'intervento chirurgico può bloccare la sindrome, ma i danni causati dall'azione della patologia sul midollo e sull'encefalo sono irreversibili. Luca e tutti i bambini portatori della malformazione di Arnold Chiari aspettano una risposta che sia un sì. Aiutaci a trovare la speranza. www.arnold-chiari.it



AIMA·CHILD
Associazione Italiana Malformazione di Chiari Child