N





















**ISCRIVITI ALLA GARA PODISTICA COMPETITIVA DI 10 KM** O ALLA PASSEGGIATA NON COMPETITIVA DI 2 E 5 KM

4 MAGGIO – PIAZZA DEL PLEBISCITO

RITROVO ORE 8.30 - PARTENZA ORE 9.30 VISITA IL VILLAGGIO TELETHON IL 3 MAGGIO DALLE ORE 9.00 ALLE ORE 19.00

PER ISCRIZIONI E INFO SU ATTIVITÀ E ORARI DEFINITIVI VAI SU WALKOFLIFE.IT















Walk Of Life

elethon















GLOBO)







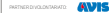
















## PER ISCRIVERTI ALLA PASSEGGIATA

VAI SU **WALKOFLIFE.IT** E COMPILA IL FORM DI ISCRIZIONE O SCOPRI I PUNTI ISCRIZIONE PRESENTI NELLA TUA CITTÀ!

SCRIVI A WALKOFLIFE@TELETHON.IT, TELEFONA ALLO 06/44015758, FAX 06/44015513.

## **SEI UN COMPETITIVO?**

CONTATTA PER INFORMAZIONI ASD NAPOLI SPORT EVENTS
AI 339/1367946

OPPURE ISCRIVITI SU CRONOMETROGARA.IT

OUOTE DI ISCRIZIONE: 10€ PER GLI ADULTI E 5€ PER I BAMBINI FINO A 12 ANNI.



La Fondazione Telethon dedica la Walk of Life di Napoli 2014 a Francesco Caputo detto Spider Ciccio, un grande amico della ricerca che, con i suoi genitori Antonio e Nadia, ha partecipato alle Walk of Life degli anni scorsi sempre in prima fila, con grinta e entusiasmo e circondato da tanti amici. Francesco, che ci ha lasciato il 15 febbraio 2014, avrebbe compiuto 8 anni il 2 maggio, proprio qualche giorno prima della tappa di Napoli. Era affetto da glicogenosi di tipo II o malattia di Pompe, una grave malattia genetica che colpisce i muscoli e che gli impediva di camminare e che soprattutto gli rendeva ogni piccolo gesto quotidiano faticoso e difficile. Nonostante i suoi limiti fisici, Francesco ha vissuto con intensità, allegria e coraggio. Come tutti i bambini della sua età aveva tante passioni e tanti idoli. In particolare amava i supereroi che forse lo incoraggiavano a non arrendersi mai e a superare le proprie paure. Telethon continua a finanziare ricerca anche sulla malattia di Francesco perché in futuro tanti altri bambini possano, anche grazie a lui, beneficiare di una cura e diventare grandi.

A NAPOLI CORRIAMO PER Antimo che ha 17 anni e tanta gioia di vivere. È affetto da mucopolisaccaridosi e, insieme ai suoi genitori, affronta la vita con allegria e ottimismo. Gabriele, che ha 5 anni e ama correre con la sua "spiderina", una carrozzina elettronica, perché nato con una malattia genetica la SMA II (atrofia muscolare spinale di tipo 2) che colpisce i muscoli e gli toglie la capacità di camminare. Nicolò, che ha 3 anni ed è affetto da SMA I, la stessa malattia di Gabriele ma in una forma più grave. Anche Nicolò non può giocare e correre come gli altri bambini ma con suoi genitori combatte ogni giorno per avere una vita il più possibile felice e per sensibilizzare le persone su questa grave malattia.

SCOPRI TUTTO SULLA NOSTRA MISSIONE E LE NOSTRE STORIE SU TELETHON.IT

## IL TIGEM: UN POLO DI ECCELLENZA CHE ATTIRA TALENTI DA TUTTO IL MONDO.

L'Istituto Telethon di genetica e medicina è il primo istituto fondato da Telethon nel 1994 a Napoli, prossimo a una nuova apertura nella sede della ex fabbrica Olivetti di Pozzuoli. Diretto da Andrea Ballabio, concentra la propria missione sulla comprensione dei meccanismi alla base delle malattie genetiche, per poi sviluppare strategie preventive e terapeutiche. La ricerca del Tigem segue tre programmi strategici: biologia cellulare delle malattie genetiche, biologia dei sistemi e della genomica funzionale e terapia molecolare.