



# COMUNE DI PERETO

## Provincia di L'Aquila

Borgo Autentico d'Italia  
impegnato in un percorso di qualità



CAP. 67064 Corso Umberto I, 49

email: [comunepereto@tiscali.it](mailto:comunepereto@tiscali.it)  
[www.comune.pereto.aq.it](http://www.comune.pereto.aq.it)

Tel. 0863/997516/997440 fax 0863/907476

Part. iva 00181810664

c/c post. 12173670

## UFFICIO STAMPA

### MALATTIE GENETICHE

**IL COMUNE DI PERETO (AQ) PER IL SESTO ANNO** ENTRA NELL'ALBO D'ORO DI TELETHON: IMPEGNO DELLA GIUNTA A FAVORE DELLA RICERCA SCIENTIFICA

*Nel 2006 sono state oltre 900 le pubbliche amministrazioni che hanno aderito*

La **Giunta comunale di PERETO (AQ)** ha deciso di sostenere Telethon e la ricerca scientifica sulle oltre seimila malattie genetiche attualmente conosciute, entrando così nell' "Albo d'Oro delle Pubbliche Amministrazioni per Telethon". L'Amministrazione ha accolto l'appello del Presidente di Telethon, **Susanna Agnelli**, che per il quinto anno consecutivo ha chiesto alle istituzioni locali di contribuire al successo della raccolta fondi destinata a finanziare i progetti dei ricercatori impegnati in questo campo.

In occasione dell'ultima edizione della maratona televisiva del dicembre 2006, anche grazie all'importante contributo degli enti locali, è stato raggiunto un altro record: 33 milioni di euro raccolti per finanziare la ricerca. Sono state oltre **900 le adesioni** registrate tra regioni, province e comuni distribuite su tutto il territorio nazionale, per una raccolta complessiva di 520 mila euro attraverso eventi, raccolte presso i dipendenti delle singole amministrazioni ed apposite delibere di stanziamento, consolidando la proficua collaborazione già avviata tra mondo scientifico ed istituzioni pubbliche.

L'impegno diretto dell'Amministrazione di PERETO (AQ), insieme a quello dei molti altri enti territoriali che hanno aderito, ha permesso di diffondere in maniera più capillare l'informazione ai cittadini su un tema complesso come quello delle malattie genetiche, sia di quelle rare sia a più forte incidenza sulla popolazione

*"Telethon è ormai entrato stabilmente tra gli eventi nazionali più sentiti e condivisi dagli italiani – ha sottolineato la signora Agnelli – e vuole diventare, come già in altri paesi, sempre più un appuntamento in grado di coniugare occasioni di aggregazione e di festa con un diffuso impegno per il progresso scientifico contro le troppe malattie genetiche che affliggono molti nostri concittadini. E' quindi un ottimo segnale quello che ancora una volta viene dalle amministrazioni locali: dimostra la consapevolezza che contribuire alla ricerca genetica è un grande investimento per il Paese e per la salute di tutti, senza distinzioni geografiche."*

Telethon, presente in Italia dal 1990, raccoglie e gestisce fondi da destinare alla ricerca scientifica per curare le oltre 6mila malattie genetiche conosciute; ha già finanziato 2.083 progetti e realizzato due grandi laboratori a Napoli (TIGEM) e Milano (TIGET), destinando alla ricerca oltre 250 milioni di euro. Grazie alle risorse ottenute attraverso la nota maratona televisiva sulle reti Rai, è stato possibile finanziare il lavoro di più di 1.300 ricercatori. Tra i risultati di 16 anni di attività le prime, significative vittorie nella lotta alle malattie genetiche: la cura di bambini affetti da Ada-Scid (privi di difese immunitarie e quindi destinati ad una brevissima esistenza) ottenuta grazie alla terapia genica, applicata per la prima volta al mondo con pieno successo presso il TIGET. Grazie al contributo fondamentale di Telethon la ricerca genetica nel nostro Paese ha avuto uno sviluppo eccezionale in pochi anni, ottenendo 461 scoperte pubblicate sulle più prestigiose riviste scientifiche internazionali e favorendo il rientro in Italia di decine di scienziati che si erano trasferiti all'estero per lavorare in condizioni migliori.

Roma, 14 DICEMBRE 2007

Per informazioni  
Vincenzo Mini