



# A.I.C.H.

ASSOCIAZIONE ITALIANA CÒREA DI HUNTINGTON ROMA ONLUS

Anno 25 - n. 1

(Gennaio – Marzo 2018)

registrato Tribunale di Roma  
n. 177 del 26 aprile 1994

## IN EVIDENZA!

Congresso 16 dicembre 2017:  
niente è più come prima

[Pagine 1,3,4](#)

## INFORMAZIONI

La Malattia  
L'Associazione  
Numeri Utili  
[Pagina 2](#)

## IN EVIDENZA!

Identificato dai ricercatori della Boston University un possibile biomarcatore per la Malattia di Huntington

[Pagina 5](#)

## LA REDAZIONE

Un aiuto concreto  
[Pagina 6](#)  
Ambulatorio Aich-Roma onlus  
Mercatino di Tregasio  
[Pagina 7](#)

## PUBBLICAZIONI

Guida pratica all'alimentazione  
Sbrighati & aspetta  
Storia di una famiglia  
La Malattia di Huntington Giovanile  
Affrontare il rischio genetico  
[Pagina 8](#)

## IN EVIDENZA

# CONGRESSO 16 DICEMBRE 2017: NIENTE E' PIU' COME PRIMA

Gioia Jacopini <sup>(\*)</sup>



Attraversiamo, nel corso della nostra vita, momenti che stabiliscono un confine tra prima e dopo, quando sentiamo che niente è più come prima: può trattarsi di una persona che incontriamo, o di una decisione che prendiamo oppure di una informazione che riceviamo...

**F**u così nel 1987, al Convegno presso la sede del CNR in cui convocammo tutte le famiglie grazie alla cui disponibilità era stato possibile realizzare la prima indagine epidemiologica sulla Malattia di Huntington nel Lazio. Per la prima volta, i malati e i loro fa-

miliari incontravano altri nella loro stessa situazione, per la prima volta erano argomento d'interesse per qualcuno, medici e ricercatori accendevano la luce della conoscenza su una malattia antichissima eppure in gran parte ignota.

SE VUOI AIUTARCI:

5xmille: C.F. 96152570584

A.I.C.H.-ROMA ONLUS  
c/c postale n. 35453000

Unicredit Banca:

IBAN IT 74 Q 02008 05109 000010221899

## La Malattia

La Malattia di Huntington (MH) è una malattia genetica che colpisce il sistema nervoso causando il progressivo deterioramento delle capacità fisiche e mentali dell'individuo che ne è affetto. La MH deve il suo nome a George Huntington, il medico americano che per primo descrisse i sintomi e il decorso della malattia in un articolo scritto nel 1872.

La malattia è ereditaria ed ogni figlio di una persona colpita può avere a sua volta ereditato il gene mutato che ne è responsabile. Chi ha ereditato quel gene inevitabilmente svilupperà la malattia nel corso della sua vita a meno che non muoia per altre cause prima di manifestarne i sintomi. L'età media di insorgenza della malattia è intorno ai 40 anni ma esiste una grande variabilità per cui essa può manifestarsi durante l'arco di vita dell'individuo, da prima dei 10 anni ad oltre i 70. I primi sintomi sono ambigui: possono apparire a livello neurologico sotto forma di movimenti involontari e incoercibili (da cui il termine *Còrea*, dal greco antico: "danza"), o a livello psichico come nette alterazioni della personalità (stati depressivi, aggressività). Man mano che la malattia progredisce l'articolazione delle parole diventa lenta e impacciata, deglutire difficile, l'andatura appare incerta e oscillante. Le capacità di ragionamento e giudizio mostrano un netto deterioramento. Non ci sono farmaci in grado di prevenire, curare o arrestare la malattia il cui decorso si snoda per lunghi anni. Molto è stato scoperto sulla patogenesi della MH ma molto rimane ancora da scoprire ed è per questo motivo che è essenziale sostenere la ricerca scientifica.

## L'Associazione italiana Còrea di Huntington - Roma Onlus

L'A.I.C.H.-Roma Onlus è una associazione nata per iniziativa di un gruppo di malati e loro familiari, di medici, di ricercatori e di persone interessate a questo problema. È iscritta nel Registro Regionale delle Organizzazioni di Volontariato del Lazio con decreto del Presidente della Giunta Regionale n° 984 del 7/7/1999. Ciò, oltre a rappresentare un riconoscimento ufficiale delle attività fin qui realizzate, conferisce alla Associazione personalità giuridica, vale a dire che l'A.I.C.H.- Roma Onlus potrà proteggere meglio gli interessi delle persone ammalate di Còrea di Huntington.

Le donazioni a favore delle Onlus, usufruiscono di particolari benefici fiscali. Si possono dedurre dal proprio reddito le donazioni a favore di A.I.C.H.-Roma Onlus per un importo non superiore al 10% del reddito complessivo dichiarato e nella misura massima di 70.000,00 euro annui (art. 14 Comma 1 del Decreto Legge 35/05).

Per le aziende è possibile dedurre le donazioni a favore di A.I.C.H.-Roma Onlus per un importo non superiore a 2065,83 euro o pari al 2% del reddito d'impresa dichiarato (art. 100 comma 2 del Dpr 917/86).

### L'A.I.C.H. - Roma Onlus lavora per:

- 1) diffondere una migliore informazione,
- 2) coinvolgere le strutture pubbliche,
- 3) potenziare l'attività di prevenzione e ricerca.

### Ha realizzato:

- bollettini ed opuscoli informativi,
- organizzazione di gruppi di sostegno,
- iniziative sociali,
- progetti di ricerca/intervento nell'ambito della medicina riabilitativa,
- numerosi congressi a carattere nazionale.

### Ha inoltre in programma di:

- sviluppare attività in campo socio-sanitario,
- potenziare le ricerche nel settore della terapia e dell'assistenza.



# A.I.C.H.

ASSOCIAZIONE ITALIANA CÒREA DI HUNTINGTON ROMA ONLUS

Anno 254 - 2018 - n. 1

Periodico - Spedizione in abbonamento postale - Roma

Registrazione Tribunale di Roma n. 177 del 26 aprile 1994

Editore

A.I.C.H. - Roma Onlus

00161 Roma - Via Nomentana, 56 - Tel. 0644242033

Direttore responsabile

Sergio Cecchini

Direzione e Redazione

00161 Roma - Via Nomentana, 56 - Tel. 0644242033

Amministrazione

00161 Roma - Via Nomentana, 56 - Tel. 0644242033

Stampa

Blu Grafic - Roma

### Se vuoi aiutarci:

c/c postale n. 35453000

Unicredit Banca di Roma (Ag. Roma Nomentana)

Coordinate IBAN: IT 74 Q 02008 05 109

000010221899 5xmille: firma nel riquadro dedicato alle Organizzazioni Non Lucrative (Onlus), riporta sotto la tua firma, il C.F. di A.I.C.H.- Roma Onlus 96152570584.

### Indirizzi utili

A.I.C.H.-Roma Onlus

00161 Roma - Via Nomentana, 56 - Tel./Fax 0644242033

Consulenza neurologica

Dott.ssa A. Rita Bentivoglio, Policlinico "A. Gemelli"

Per appuntamento E-mail: [flavia.torlizzi@policlinicogemelli.it](mailto:flavia.torlizzi@policlinicogemelli.it)

Tel. 06.30155633 - ore 11.00 -13.00 dal Lunedì al Venerdì

Dott.ssa Silvia Romano

Per appuntamento ambulatorio

E-mail: [silvia.romano@uniroma1.it](mailto:silvia.romano@uniroma1.it) - Cell. 3403484080

Consulenza genetica

Dott.ssa Marina Frontali - Tel. 0649934222-3

E-mail: [marina.frontali@ift.cnr.it](mailto:marina.frontali@ift.cnr.it)

Consulenza pneumologica

Dott.ssa Laura Torrelli - Tel. 067136193

Consulenza medicina legale

Dott. Orazio Di Tommaso - Tel. 064451271

E-mail: [dottorditommaso@libero.it](mailto:dottorditommaso@libero.it)

Consulenza legale

Avv. Giuseppe Aloia - Tel. 0664781836 - ore 17-19,30

E-mail: [studioaloia@libero.it](mailto:studioaloia@libero.it)

Consulenza psicologica

Dott.ssa Gioia Jacopini

E-mail: [gioia.jacopini@aichroma.com](mailto:gioia.jacopini@aichroma.com)

Consulenza nutrizionale

Prof. Giacinto Miggiano, Università Cattolica S. Cuore

Tel. 0630154176-30154635

Gruppi di sostegno

Sig.ra Lucia Angelica - Tel. 065115854

Presidente

Dott.ssa Francesca Rosati

E-mail: [info@aichroma.com](mailto:info@aichroma.com)

Vice Presidente

Wanda Danzi Bellocchio

E-mail: [wanda.danzi@aichroma.com](mailto:wanda.danzi@aichroma.com) - Cell. 3355265409

Web Master

Aurelio Cordi

E-mail: [aurelio.cordi@gmail.com](mailto:aurelio.cordi@gmail.com)

Dott. Paolo Zappata

È sempre con noi anche se non può più visitare.

Sito internet: [www.aichroma.com](http://www.aichroma.com)

Nel bene, nulla era più come prima: finalmente un ambulatorio dedicato alla MH presso il Policlinico Gemelli, finalmente un percorso assistito di accesso al test genetico della malattia presso istituti CNR, finalmente una presenza al Telethon per rendere tutti consapevoli dell'esistenza di questi malati e dei loro particolari problemi.

L'incontro che si è tenuto presso la nostra sede di via Nomentana, Sala Seminari, il 16 dicembre 2017 è stato un altro di quei momenti che segnano una svolta.

Usando la nuova tecnologia "antisense" la casa farmaceutica IONIS, che ne è proprietaria, ha creato oltre tre dozzine di nuovi farmaci in sviluppo. Grazie a questo nuovo impulso

alle ricerche sulla MH è stato possibile iniziare la sperimentazione clinica sul silenziamento del gene della huntingtina per valutare sia la tollerabilità e sicurezza del farmaco (IONIS-HTTRx) sia la sua efficacia nel silenziare il gene e modificare il decorso della malattia.

Per oltre trent'anni ci siamo incontrati con malati e persone a rischio ripetendoci reciprocamente come un mantra che prima o poi si sarebbe trovata una cura. E molte sono state, in effetti, le sperimentazioni effettuate, con risultati alterni, ora deludenti ora parzialmente positivi.

Le relazioni che abbiamo ascoltato nel meeting di dicembre ci hanno confermato che questo nuovo percorso può diventare

vincente. Il farmaco ha dato risultati incoraggianti sia sotto il profilo della tollerabilità e sicurezza che per l'efficacia nel ridurre il livello di proteina huntingtina mutante. Ora si procederà a indagare se questa riduzione rallenti la progressione della malattia.

Tutti noi presenti all'incontro abbiamo sentito che eravamo in un momento di svolta, che il nuovo approccio sperimentale – a cominciare dal nome vagamente fantascientifico – è un'altra cosa rispetto ai tentativi del passato e che, forse per la prima volta, una patologia così complessa ha trovato un degno avversario.

Nel bene, niente è più come prima. □

\* Istituto di Scienze e Tecnologie della Cognizione (ISTC/CNR), Roma Italia



*Prof Bernhard Landwehrmeyer con Domenico Molina interprete e la Prof.ssa Marina Frontali*



# IDENTIFICATO DAI RICERCATORI DELLA BOSTON UNIVERSITY UN POSSIBILE BIOMARCATORE PER LA MALATTIA DI HUNTINGTON

Fonte: EUREKALERT

Traduzione: Raffaella Ilice AICH-Roma Onlus

Una nuova scoperta che riguarda un potenziale biomarcatore per la Malattia di Huntington potrebbe significare un modo più efficace di valutare il potere dei trattamenti per questa malattia neurologica. È possibile che i risultati forniscano informazioni su trattamenti che potrebbero posticipare la morte dei neuroni nelle persone che portano la mutazione del gene MH, ma che non mostrano ancora i sintomi della malattia.

Lo studio, condotto da ricercatori della Scuola di Medicina dell'Università di Boston (BUSM), in collaborazione con lo studio PREDICT-HD, coordinato dai colleghi della Scuola di Medicina Carver dell'Università dell'Iowa, compare sulla rivista *Neurology*.

La MH è una fatale malattia neurologica ereditaria che di solito si manifesta tra i 30 ed i 50 anni. La malattia è causata da un difetto genetico che viene trasmesso da genitore a figlio nel gene Huntington.

Avere troppi elementi ripetuti nella sequenza genica causa la malattia ed un numero crescente di ripetizioni conduce ad un esordio più precoce e ad un aumento della gravità della patologia.

Il gruppo di ricercatori ha studiato il liquido cerebrospinale (CSF) di 30 individui, portatori della mutazione che causa la MH, ma ancora senza i sintomi. Sono stati in grado di identificare nelle persone dei livelli alterati di una molecola (detta anche microRNA) fino a venti anni prima dell'inizio previsto dei sintomi.

“La scoperta più interessante è stata che i livelli di microRNA iniziano ad aumentare molti anni prima che la persona mostri i sintomi e continuano a crescere con l'avvicinarsi della malattia. Sperimentazioni cliniche per nuovi trattamenti MH che possono ridurre i livelli di microRNA suggeriscono che tali trattamenti possono ritardare l'insorgenza della malattia”, ha spiegato l'autore cor-

rispondente Richard H. Myers, dottore di ricerca, professore di neurologia e direttore dell'Istituto di Scienza del Genoma della BUSM.

Secondo i ricercatori, queste scoperte potrebbero rappresentare un modo più efficace per stabilire, prima del suo inizio, se i trattamenti MH possano o meno posticipare la malattia. “Con la valutazione delle microRNA nel CSF, potrebbe essere possibile eseguire questi studi in persone che sono portatrici del gene MH ma che non mostrano ancora i sintomi, fornendo prove di quali sperimentazioni possono posticipare l'insorgenza e offrire anni di vita più sani” ha aggiunto Myers.

Questi risultati suggeriscono anche che altre microRNA possono rappresentare marcatori importanti della gravità anche di altre malattie neurologiche come il Parkinson e l'Alzheimer. □

## UN AIUTO CONCRETO

La redazione

**S**ono ormai trent'anni che l'A.I.C.H.-Roma Onlus, grazie alla collaborazione tra ricercatori del CNR Prof.ssa Marina Frontali genetista, Dott.ssa Gioia Jacopini psicologa, gli specialisti del Policlinico Gemelli di Roma Dott.ssa Anna Rita Bentivoglio neurologa e il suo gruppo di lavoro, a cui va aggiunta la Dott.ssa Silvia Romano neurologa Ospedale S. Andrea di Roma, si occupa dei pazienti di MH e dei loro familiari. Le consulenze e le visite vengono effettuate anche presso la sede di A.I.C.H.-Roma Onlus in Via Nomentana 56.

In tutti questi anni l'associazione ha contribuito a diffondere informazione attraverso le pagine dei siti web (www.aichroma.com e www.newshd.net) e di facebook alle quali si rivolgono non solo famiglie ma anche ricercatori, medici, infermieri, fisioterapisti e questo contribuisce a diffondere sempre di più la conoscenza della MH; l'ambulatorio dedicato alla MH esiste al Policlinico Gemelli dal 1989; diverse volte, con i fondi raccolti, A.I.C.H.-ROMA ha finanziato la ricerca sia attraverso borse di studio che mediante altre forme di sostegno e partecipazione, ad esempio acquistando strumenti o apparecchiature necessari alla ricerca, o sostenendo progetti come quello pilota del CNR sulla riabilitazione neuro-motoria, cognitiva e logopedica dei pazienti MH; la nostra sede situata in una zona centrale di Roma e facilmente raggiungibile è un punto di riferimento per molti di voi dove si possono avere, su appuntamento, diverse visite specialistiche ma non solo, c'è sempre qualcuno che raccoglie le vostre richieste, risponde alle vostre domande e dà ascolto ai vostri timori.

Nella nostra sede in Via Nomentana l'A.I.C.H.-Roma Onlus mette a disposizione delle famiglie il suo ambulatorio offrendo gratuitamente:

**CONSULENZE GENETICHE**  
**CONSULENZE PSICOLOGICHE -**  
**TERAPEUTICHE**  
**VISITE NEUROLOGICHE**  
**CONSULENZE TELEFONICHE E**  
**ONLINE**  
**CONSULENZE MEDICO LEGALE**  
**CONSULENZE LEGALI**

Per fissare un appuntamento in sede basta collegarsi sul nostro sito e cliccare sul link "CHI SIAMO" dove si trovano i numeri e le mail dei medici da contattare. Sarete contattati per mail o telefonicamente per confermare l'appuntamento.

Oltre a rendere disponibili questi servizi, AICH-Roma Onlus ha realizzato dei manuali che costituiscono strumenti pratici di intervento per familiari e caregivers: **"Sbrigati e Aspetta"**, **"Guida pratica all'alimentazione nella Malattia di Huntington"** e **"Uguale, ma diversa: la Malattia di Huntington Giovanile"**.

Un ruolo informativo di grande rilievo è svolto dal sito internet www.aichroma.com. E' un sito interattivo, continuamente aggiornato dal punto di vista scientifico, che offre informazioni sulla malattia, risponde a domande, invia gratuitamente un bollettino settimanale di notizie internazionali sul tema della malattia a circa 600 iscritti al servizio, mette a

disposizione di professionisti e studenti una bibliografia essenziale oltre all'archivio di tutte le pubblicazioni di AICH-Roma Onlus sin dal suo esordio, fornisce i collegamenti con i siti web delle maggiori associazioni mondiali per la malattia e dà notizie utili dal mondo dell'handicap.

Infine, è stato realizzato un portale <http://www.newshd.net> con tutte le informazioni che riguardano la MH, soprattutto news ed articoli scientifici. Il portale è completamente in inglese offre uno sguardo internazionale al mondo della ricerca sulla MH, perfettamente integrato con i social network come facebook e twitter

Per realizzare tutto questo l'A.I.C.H.-Roma Onlus deve continuare ad esistere ma questo non può avvenire solo per magia. La nostra magia viene dall'entusiasmo di impegnarci in un progetto per il bene di tutti voi.

IL SOSTEGNO E L'IMPEGNO DI TUTTI NOI PUO' AIUTARE LA NOSTRA ASSOCIAZIONE A CONTINUARE LE SUE ATTIVITA' E AD INTRAPRENDERNE DI NUOVE, E A DIVENIRE SEMPRE PIU' FORTE E PRESENTE NELLA VITA DI CHI HA A CHE FARE CON LA MALATTIA DI HUNTINGTON.

**Eccoci, quindi, ancora una volta a chiedere il vostro contributo.**

**Anche con un piccolo sostegno si può fare la differenza** e con quel piccolo gesto si potrà continuare a sostenere i malati e le loro famiglie e continuare a seguire questo lungo percorso di vita che abbiamo intrapreso insieme nel lontano "1989".

**Per aiutarci a mantenere la nostra sede e il nostro ambulatorio, in Via Nomentana, vi chiediamo di destinarci il vostro 5xmille, di coinvolgere i vostri parenti e amici a fare da passaparola.**

**SCELTA PER LA DESTINAZIONE DEL CINQUE PER MILLE DELL'IRPEF (in caso di scelta FIRMARE in UNO degli spazi sottostanti)**

<p>SOSTEGNO DEL VOLONTARIATO E DELLE ALTRE ORGANIZZAZIONI NON LUCRATIVE DI UTILITA' SOCIALE, DELLE ASSOCIAZIONI DI PROMOZIONE SOCIALE E DELLE ASSOCIAZIONI E FONDAZIONI RICONOSCIUTE CHE OPERANO NEI SETTORI DI CUI ALL'ART. 10, C. 1, LETT. A), DEL D.LGS. N. 460 DEL 1997</p> <p>FIRMA <u>Carlo Bianchi</u></p> <p>Codice fiscale del beneficiario (eventuale) <u>96152570584</u></p>	<p>FINANZIAMENTO DELLA RICERCA SCIENTIFICA E DELLA UNIVERSITA'</p> <p>FIRMA _____</p> <p>Codice fiscale del beneficiario (eventuale) _____</p>
<p>FINANZIAMENTO DELLA RICERCA SANITARIA</p> <p>FIRMA _____</p> <p>Codice fiscale del beneficiario (eventuale) _____</p>	<p>FINANZIAMENTO A FAVORE DI ORGANISMI PRIVATI DELLE ATTIVITA' DI TUTELA, PROMOZIONE E VALORIZZAZIONE DEI BENI CULTURALI E PAESAGGISTICI</p> <p>FIRMA _____</p>

# AMBULATORIO AICH-ROMA ONLUS

A cura della redazione

**L'**AICH Roma Onlus amplia i servizi offerti ai malati e i suoi famigliari.

Da giovedì 18 gennaio, dalle ore 10 alle ore 12, e ogni successivo giovedì, presso l'ambulatorio sito nella nostra sede di Via Nomentana 56 sarà possibile avere un colloquio con la dottoressa Marcella Solito specializzata in Psicoterapia Sistemico Relazionale.

Marcella Solito è nota e cara ai pazienti seguiti presso l'Ambulatorio Huntington del Policlinico Gemelli, collabora presso la nostra sede al protocollo pre-test genetico ed è conosciuta e apprezzata dai partecipanti ai nostri convegni annuali per le sue interessanti relazioni.

Analoga disponibilità, ci è stata offerta dalla dottoressa Silvia Romano, neurologa, ricercatore presso il Dipartimento di Neuroscienze, Salute Mentale e Organi di Senso dell'Università di Roma La Sapienza-Ospedale S. Andrea.

Silvia Romano è il punto di riferimento di tutti coloro che si rivolgono a noi per il test genetico presintomatico in quanto effettua con

grande sensibilità le visite neurologiche previste dal protocollo di accesso al test ed è anche la persona che con competenza e umanità segue con visite di controllo annuali all'interno del Progetto Enroll chi ha avuto risultato positivo. Interessata al beneficio delle terapie riabilitative associate ai farmaci si è sempre adoperata per garantirne l'accesso ai pazienti.

L'Aich-Roma Onlus ringrazia la dottoressa Solito e la dottoressa Romano per la loro disponibilità augurandosi che questa utile opportunità venga utilizzata dai pazienti e familiari e che, sapranno utilizzare questa possibilità.

Per le prenotazioni è possibile compilare il Form inserito nelle pagine del nostro sito: [www.aichroma.com](http://www.aichroma.com) nel rispetto della Legge n. 675 del 31 dicembre 1996; inviando una e-mail alla Dr.ssa Solito: [marcella.solito@aichroma.com](mailto:marcella.solito@aichroma.com) o alla Dr.ssa Romano: [silvia.romano@aichroma.com](mailto:silvia.romano@aichroma.com) oppure telefonando allo **06.44252298 ogni giovedì dalle ore 10.00 alle 12.00.**



*Dr.ssa Marcella Solito*



*Dr.ssa Silvia Romano*

## MERCATINO DI TREGASIO

**Domenica 11 marzo** prossimo ci sarà come ogni anno l'appuntamento con il Mercatino che la comunità di Tregasio organizza per una raccolta fondi a favore di AICH-Roma Onlus.

I banchetti situati nel piccolo piazzale davanti alla chiesa di Tregasio saranno pieni di prodotti artigianali realizzati dalle tante amiche dell'associazione. Vi troverete i buonissimi prodotti da forno realizzati da Luciano che sicuramente andranno tutti a ruba. Grazie a Maddy e Katuscia, organizzatrici attivissime e grazie al nostro Tommy Cazzaniga Responsabile Progetto Giovani che, nonostante la distanza che ci separa, è sempre vicino a tutti noi.

Wanda Danzi Bellocchio

**DOMENICA 11 MARZO**  
PIAZZA DELLA CHIESA - TREGASIO DI TRIUGGIO

### MERCATINO DI BENEFICENZA

In Italia come nel mondo sono milioni le persone che convivono con malattie genetiche incurabili...  
Con un piccolo aiuto trovare una cura è possibile!

In collaborazione con AICH Roma Onlus, organizziamo un MERCATINO per la raccolta fondi a favore della ricerca per cercare di trovare una cura alle malattie neurodegenerative.

**AICH**  
Roma  
Onlus

**"UNA VITA SENZA RICERCA NON È DEGNA DI ESSERE VISSUTA" (SOCRATE)**

Per info [tommy@aichroma.com](mailto:tommy@aichroma.com)  
Via Don Davide Colli - 20844 Triuggio

**Vi aspettiamo!**

## Publicazioni di A.I.C.H.-Roma Onlus

I libri possono essere richiesti compilando il coupon che è inserito sul nostro sito [www.aichroma.com](http://www.aichroma.com)

Con un contributo minimo di 15 Euro cadauno (incluse spese postali) si riceverà il libro oppure i libri direttamente a casa propria.

**I versamenti si possono effettuare attraverso:**

**c/c postale n. 35453000**

**Unicredit Banca di Roma - Roma Nomentana**  
**codice IBAN: IT 74 Q 02008 05109 000010221899**

### Causale Libro:

- STORIA E RISULTATI DI UN MODELLO DI COLLABORAZIONE TRA RICERCATORI, MEDICI...
- GUIDA PRATICA ALL'ALIMENTAZIONE
- SBRIGATI & ASPETTA
- STORIA DI UNA FAMIGLIA
- LA MALATTIA DI HUNTINGTON GIOVANILE



Storia e risultati di un modello di collaborazione tra ricercatori, medici e famiglie con malattia di Huntington



Guida pratica all'Alimentazione nella Malattia di Huntington



Sbrigati & Aspetta



Storia di una famiglia



La malattia di Huntington giovanile

## IL 5xmille PER A.I.C.H.-Roma Onlus

Puoi decidere di sostenere l'Associazione Italiana Còrea di Huntington Roma ONLUS destinando il 5xmille dell'IRPEF.

**Ecco come fare:**

**Firma nel riquadro dedicato alle Organizzazioni Non Lucrative (Onlus)**

**Riporta, sotto la firma, il codice fiscale di A.I.C.H.-Roma Onlus: 96152570584**

### L'AICH- Roma Onlus offre gratuitamente i seguenti servizi:

CONSULENZE NEUROLOGICHE • CONSULENZE GENETICHE • CONSULENZE PSICOLOGICHE-TERAPEUTICHE  
• CONSULENZE TELEFONICHE E ONLINE • CONSULENZE MEDICO LEGALI • CONSULENZE LEGALI

*Anche con un piccolo sostegno puoi fare la differenza.*

**Puoi aderire ai nostri progetti attraverso le modalità elencate di seguito:**



Posteitaliane

UniCredit Banca

DONAZIONE A FAVORE DI AICH ROMA ONLUS

C/C POSTALE N. 35453000

IBAN IT 74 Q 02008 05109 000010221899

L'Associazione provvederà a rilasciare la ricevuta utile per la deduzione fiscale