

II Paseo solidario de la Fundación Síndrome de Dravet

La recaudación se destinará al proyecto del Test Genético del Hospital de La Paz de Madrid para el diagnóstico de esta rara enfermedad

Madrid, 14 de septiembre 2012. El próximo 22 de septiembre se celebra el II Paseo Solidario de la Fundación Síndrome de Dravet dentro de la campaña **“Mariposas para la investigación”**. Su objetivo: divulgar la enfermedad y recaudar fondos para el proyecto del test genético, ubicado en el Hospital de La Paz de Madrid, tan importante para el diagnóstico de la enfermedad,

El paseo se celebrará simultáneamente en cuatro ciudades españolas (Madrid, Almería, Lleida y Burlada), bajo el patrocinio de BBK Fundazioa. Hospital de La Paz, Idipaz, INGEMM, Coca-Cola, Motiva Consulting, Sapos y Princesas, entre otros, son algunos de los colaboradores del evento.

Los participantes al evento contribuirán a financiar el proyecto del **Test Genético** puesto en marcha por la Fundación, con el que se pretende conseguir que ningún niño del mundo se quede sin diagnóstico por falta de medios económicos.

La inscripción es de 10 euros por adulto y 5 euros por niños. También se ha creado el sistema “Dona pasos”, para todos aquellos que quieran participar con esta iniciativa, aunque no puedan acudir al evento.

El síndrome de Dravet es una encefalopatía epiléptica que se caracteriza por crisis epilépticas frecuentes con una edad de aparición entre 6 y 12 meses que no responde a ningún tratamiento actual. Es una enfermedad rara para la que no existe cura ni fármacos específicos y que no solo no responde a los tratamientos con los antiepilépticos disponibles actualmente, sino que estos pueden producir síntomas más severos si no existe un diagnóstico temprano y certero, por eso es tan importante el Test Genético para mejorar la calidad de vida de los pacientes y los afectados.

Sobre la Fundación Síndrome de Dravet

La Fundación Síndrome de Dravet es una organización sin ánimo de lucro cuyo objetivo es la recaudación de fondos para la investigación del síndrome de Dravet y otras epilepsias infantiles de difícil control. La organización está formada por un grupo de investigadores, instituciones, padres, médicos, y empresas que buscan avanzar en el conocimiento de sus causas, mejorar su tratamiento y hallar tratamientos efectivos que permitan eliminar y mitigar los efectos de la enfermedad.

Cómo inscribirse en el paseo solidario:

www.dravetfoundation.eu

www.unameta.info

www.ticketea.com

Para más información contactar con: Silvia Sagarna 649193587