



Lo studio genetico “**Analisi dell’espressione genica nella sindrome Ring14**”, promosso dall’Associazione Internazionale RING14 Onlus, ha un nuovo sostenitore. Anche **Rewind Srl di Modena – il primo partner commerciale Wind Business in Italia** – ha voluto contribuire in modo decisivo a questa ricerca scientifica della durata di 2 anni, condotta dalla **Prof.ssa Nancy Spinner** (Direttore del The Children’s Hospital di Philadelphia), in partnership con il Prof. **Giovanni Neri** (Direttore dell’Istituto di Genetica Medica), per approfondire la funzione dei geni mancanti nei pazienti affetti da Ring14. L’obiettivo dello studio – che **rappresenta il secondo grant internazionale** finanziato da RING14 Onlus, con il contributo di RING14 Usa e – **verificare se la struttura ad anello dei cromosomi nei pazienti affetti da Ring14 sia responsabile dell’alterazione del gene e dei sintomi clinici, come epilessia e ritardi, per individui razionali**. Dal 2013, Rewind ha deciso di sostenere la ricerca scientifica di RING14 Onlus coinvolgendo dipendenti e collaboratori, che hanno abbracciato il progetto scegliendo liberamente varie dalla stessa Rewind.

Un’iniziativa innovativa nel mondo del fundraising, che offre all’Associazione un sostegno continuativo nel tempo e che ha subito raccolto il consenso e l’entusiasmo del personale Rewind: l’azienda infatti prevede di coprire buona parte dei costi dello studio condotto dalla Prof.ssa Spinner e dal Prof. Neri. “L’adesione di Rewind al progetto di RING14” spiega **Mario Infanti, Amministratore Delegato di Rewind Srl** “ha permesso a tutti i suoi collaboratori di illuminare la propria giornata con la luce della speranza, permettendo a ognuno di noi di farsi artefice della costruzione di un mondo migliore”.

dal 2012, l’azienda ha condiviso valori e obiettivi di RING14 Onlus, promuovendo la donazione del **5 per mille** tra tutti i dipendenti e collaboratori, riscuotendo un grande successo.



# Ring14

L'Associazione Internazionale RING14 nasce come Onlus a Reggio Emilia nel maggio del 2002 dall'iniziativa di un gruppo di famiglie con bambini colpiti da una malattia genetica rara, provocata da alterazioni del Cromosoma 14: ad oggi è l'unica associazione al Mondo ad occuparsi di tali patologie. La sfida da affrontare riguarda soprattutto il fatto che si tratta di una malattia sconosciuta: le famiglie di questi bimbi ed i loro medici attualmente hanno pochi strumenti a disposizione per ottenere un quadro completo ed esaustivo su tutti i possibili sintomi di queste patologie e sulle terapie più idonee a curarli. La diagnosi purtroppo non è un punto di arrivo, ma un punto di partenza.

## MISSION

- Divulgare la conoscenza della malattia tra medici (genetisti, pediatri) affinché le famiglie possano ottenere una corretta diagnosi il più precocemente possibile ed essere messe in contatto con l'Associazione.
- Stimolare la ricerca scientifica in campo clinico, genetico, farmacologico e riabilitativo, finanziando progetti di ricerca ed arricchendo le proprie banche dati biologiche e cliniche, uniche al mondo.
- Offrire sostegno alle famiglie che hanno componenti affetti da disabilità gravi: assisterle nel difficile momento della diagnosi, nei rapporti con educatori, logopedisti, insegnanti, medici; progettare interventi mirati al benessere di tutto il nucleo familiare.

## VALORI

- Impegno: lavora nel no profit ma si ispira al modello di piccola azienda per la serietà e la professionalità con le quali si impegna quotidianamente per coniugare massima efficacia dei progetti ed efficienza nell'utilizzo delle nostre preziose risorse. Non è una sfida facile, ma credono che non tradire mai la qualità dei loro interventi rappresenti la bussola più corretta per segnare la rotta.
- Sostegno: quello che ha mosso, muove e continuerà sempre a muovere nel futuro l'Associazione è la volontà di alleviare la sofferenze di bambini e famiglie colpite da una malattia grave, inaspettata e devastante. Questo è il motore potente che anima staff e volontari di Ring14.
- Futuro: hanno l'ambizione di scrivere la storia di questa malattia, sognando che nel futuro la diagnosi possa essere il più precoce possibile, che si possano scoprire terapie efficaci, che possa ampliarsi e rafforzarsi il gruppo di famiglie pronto a sostenersi ed aiutarsi. Hanno l'ambizione di stimolare la società civile nel percorso di comprensione e di sostegno alle famiglie colpite da gravi disabilità.

5 buoni motivi...  
per curare **1000** bambini



Regalare loro un **SORRISO**



Progettare il loro **FLUTURO**



Dare **SPERANZA** alle famiglie



Sostenere la **RICERCA** scientifica



**VINCERE** insieme a noi la sfida

Dona il tuo **5 K 1000** all'Associazione RING14  
sostieni la ricerca sulle malattie genetiche rare

Nell'apposito spazio della dichiarazione dei redditi scrivi il CODICE FISCALE di RING14

**91105800352**

**ring14** info@ring14.it www.ring14.it