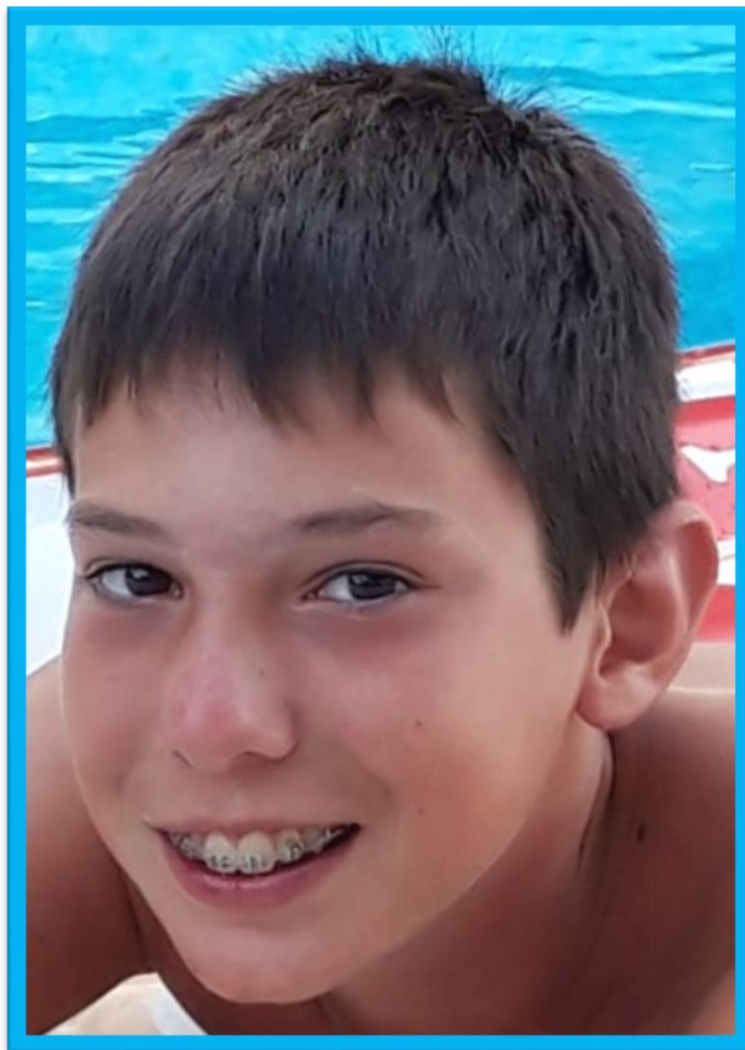




L'Associazione EBE-TOGO ha la gioia di poter iniziare questo bellissimo progetto a favore di bambini togolesi affetti da gravi patologie congenite :

« LA FORZA DELLA VITA »



IN RICORDO DI FILIPPO SABATTOLI

Il progetto é fortemente voluto e finanziato dal gruppo missionario « CARLO ACUTIS » di Castelgroffedo (MN) in memoria di Filippo a tre anni dalla sua partenza per il cielo.

Filippo nasce a Brescia l' 11 /08/2006 : allegro, dinamico , spigliato, con una grande passione per il calcio, oltreché molto dotato a scuola .

Nel 2020, in piena pandemia, dopo aver concluso gli esami di terza media, un fulmine sconvolge la vita di mamma Lorella e papa' Stefano, nonché della sorella maggiore Alice : una grave forma tumorale ossea - sarcoma di Ewing- viene diagnosticata a Filippo. Inizia una lotta disperata ma piena di speranza, Filippo non perde mai la voglia di lottare e, da buon sportivo, la voglia di vincere ma sa anche che in certe gare la vittoria non é sempre assicurata...La malattia purtroppo si aggrava e Filippo apre gli occhi al cielo il 4 /11/2021.

*«Sono solamente passato dall'altra parte:
è come fossi nascosto nella stanza accanto
Io sono sempre io e tu sei sempre tu.
Quello che eravamo prima l'uno per l'altro lo siamo ancora.
Chiamami con il nome che mi hai sempre dato, che ti è familiare;
parlami nello stesso modo affettuoso che hai sempre usato.
Continua a ridere di quello che ci faceva ridere,
di quelle piccole cose che tanto ci piacevano quando eravamo insieme.
Il mio nome sia sempre la parola familiare di prima:
pronuncialo senza la minima traccia d'ombra o di tristezza.
La nostra vita conserva tutto il significato che ha sempre avuto:
è la stessa di prima, c'è una continuità che non si spezza.
Perché dovrei essere fuori dai tuoi pensieri e dalla tua mente,
solo perché sono fuori dalla tua vista?
Non sono lontano, sono dall'altra parte, proprio dietro l'angolo.
Rassicurati, va tutto bene.
Asciuga le tue lacrime e non piangere,
se mi ami: il tuo sorriso è la mia pace. »(H.S.HOLLAND)*

**Filippo sarà il protettore del nostro progetto,
sicuri che veglierà su ogni piccolo che il progetto assisterà.**

Lui continua a vivere !!

**Il suo ricordo, attraverso questo progetto,
cambia le lacrime della disperazione
in sorrisi di speranza**

PROGETTO PER L'INDIVIDUAZIONE E ACCOMPAGNAMENTO IN TOGO DI BAMBINI AFFETTI DA DREPANOCITOSI (ANEMIA FALCIFORME)

Contesto :

Ci troviamo in Togo, Africa occidentale, in uno fra i Paesi meno sviluppati al mondo. Uno stato piccolissimo, 8,1/MLN di abitanti nel 2022, circa il 50% della popolazione ha un'età inferiore ai 18 anni. La maggior parte della popolazione vive in prevalenza del lavoro della terra, svolto ancora in modo molto rudimentale (zappetta e macete) ma l'instabilità climatica rende sempre più precari i raccolti :o c'è troppa siccità o c'è troppa pioggia ...e tutto va a ramengo e anche il minimo essenziale alimentare diventa un problema. La metà delle famiglie in situazione di povertà, con più forte incidenza nelle zone rurali. In Togo non esiste una copertura sanitaria, cure, analisi ; medicine ; ospedale ; interventi chirurgici tutto è a pagamento

Le malattie più frequenti che richiedono intervento in analisi e cure sono:

malaria

anemia

infezioni intestinali e polmonari

diarrea

Drepanocitosi

Quest'ultima, la drepanocitosi è una malattia genetica, denominata anche anemia falciforme, ereditaria, trasmessa quindi dai genitori, consiste in un'anomalia dell'emoglobina : la malattia rende i globuli rossi del sangue più fragili e distruttibili e li deforma, il che provoca gravi conseguenze : anemie (mancanza di sangue), fatica, forti dolori articolari diffusi alle ossa, dolori di stomaco, esposizione frequente alle infezioni e altre varie conseguenze in diverse parti del corpo.

La malattia all'ora attuale non è guaribile, ma se ne possono curare i sintomi nella loro manifestazione, occorre quindi intervenire sulla prevenzione per evitare l'anemia, i dolori, le infezioni, etc

La malattia presenta una forma grave definita SS ed una forma attenuata S. Si stima che in Togo oltre 200.000 della popolazione sia portatrice della forma SS. La malattia costituisce un vero problema di salute pubblica poiché non esiste un programma nazionale di lotta contro la malattia ; le cure sono molto costose e quindi accessibili a pochi, poiché in Togo non esiste una copertura sanitaria generalizzata (la drepanocitosi è considerata una malattia per ricchi proprio per le forti somme che sono necessarie per poterla curare) ; La malattia, nella complessità delle sue manifestazioni necessita di continue cure e analisi, talvolta anche molto costose per il reddito esiguo della maggior parte della popolazione ; le conseguenze della malattia, se non tenuta sotto

controllo, sono molto gravi e conducono inesorabilmente alla morte, già in tenera età. Identificare la presenza della malattia dalla nascita permetterebbe di contenerne gli effetti nefasti con un accompagnamento conveniente.

Finalita' e modalita'

Il presente progetto vuole portare un contributo durante il periodo 2024 / 2025 a tale ingente problema soprattutto a favore di tanti bambini provenienti da famiglie indigenti, contribuendo a :

A. assicurare lo screening gratuito (elettroforesi) ad almeno 300 bambini (il costo unitario é di 5 euro).

B. tenere i contatti, verificare a domicilio i casi identificati, sensibilizzare sulle modalità di prevenzione .

C. assicurare una copertura in medicinali di prima urgenza (acido folico, antibiotici, antidolorifici, sacche ematiche...) da mettere a disposizione dell'ospedale per le cure di bambini affetti dalla malattia e in condizione di indigenti

Il progetto , gestito e diretto dall'Associazione EBE (di cui « Il Villaggio della Gioia » e' l'opera principale) , sarà svolto in collaborazione con la pediatria dell'Ospedale Regionale di ATAKPAME, e coprirà il periodo da ottobre 2024 à Dicembre 2025, salvo la possibilità di essere rinnovato qualora fossero disponibili i fondi necessari.

Costi

Screening elettroforesi (300 casi)	PREVISIONE DI SPESA:1500 EURO
Verifiche e sensibilizzazioni	PREVISIONE DI SPESA :2000 EURO
<u>Copertura medicinali</u>	<u>PREVISIONE DI SPESA :6000 EURO.</u>
TOTALE PROGETTO	9500 EURO

Tale intervento non risolverà il problema ma potrà aiutare tanti bambini e le loro famiglie a meglio affrontare questa grave malattia del sangue.

Coordinate Bancarie:

-Amici del Togo ODV Via Campagnetta 5/b VERONA

BANCA POPOLARE ETICA

IBAN : IT 93Z0501811700000011071479

CAUSALE : PROGETTO DREPANOCITOSI

Oppure

Bonifico extra sepa a

BIA- BANQUE INTERNATIONALE D'AFRIQUE

-E.B.E.-VDJ

IBAN TG 53TG0050325200023478081442

BILTTGTG

CAUSALE : PROGETTO DEPRANOCITOSI



LA COORDINATRICE DEI PROGETTI
SCAGLIONI ELISABETTA