

Dicembre 2009 - n. 62



notiziario del  
**COMITATO MARIA LETIZIA VERGA**  
ONLUS

per lo studio e la cura della leucemia del bambino  
presso la Clinica pediatrica dell'Università di Milano Bicocca - Ospedale S. Gerardo - Monza





notiziario del  
**COMITATO MARIA LETIZIA VERGA**  
ONLUS  
per lo studio e la cura della leucemia del bambino  
presso la Clinica pediatrica dell'Università di Milano Bicocca - Ospedale S. Gerardo - Monza

Periodico Reg. Tribunale di Varese al n. 365  
Arti Grafiche Baratelli - Busto Arsizio (VA)  
Spedizione in Abbonamento Postale - art. 2 comma 20/C  
Legge 662/96 - Filiale di Varese - Tassa pagata - Taxe perçue

Direttore responsabile:  
Giovanni Verga

**Coordinatore di Redazione:** Renzo Magosso  
**Segreteria di Redazione:** Rosanna Lupieri  
Michela Casiraghi  
**Coordinazione Scientifica:** Giuseppe Masera  
Marco Spinelli  
Cristina Vallinoto

**Grafica e impaginazione elettronica:**  
Massimo Molinaroli ([massimo.molinaroli@fastwebnet.it](mailto:massimo.molinaroli@fastwebnet.it))  
Copertina: Massimo Molinaroli

Oltre agli autori degli articoli, hanno collaborato:

|                                    |                                                                           |
|------------------------------------|---------------------------------------------------------------------------|
| Angelo Vailati                     | Famiglia Barbuiani                                                        |
| Anna e Pino                        | Marta Serafini                                                            |
| Costantino Pamovio                 | Giancarla                                                                 |
| Nadia Procopio                     | Lorenzo                                                                   |
| Fulvio Mussi                       | Deborah Reggi,<br>Giulia Basilico, Eleonora Paturno<br>e Marta Perucchini |
| Gianni Lovarelli                   | Rondanin                                                                  |
| Polisportiva<br>Garegnano asd      | Roberto Brizzolara                                                        |
| Famiglia Tedesco                   | Marina Fedele                                                             |
| Amici di Diego                     | Luigi Ferla                                                               |
| Centro Italiano Femminile Menaggio |                                                                           |

# sommario

## Editoriale

|                                                                                     |    |
|-------------------------------------------------------------------------------------|----|
| 30 anni insieme<br>(Giuseppe Masera, Giovanni Verga)                                | 1  |
| I nostri 30 anni di battaglie per la vita...<br>come in un film!                    | 2  |
| I trapianti di midollo osseo                                                        | 4  |
| Collaborazione internazionale                                                       | 6  |
| Questi (e tanti altri) gli amici generosi<br>che ci hanno aiutato                   | 8  |
| La ricerca                                                                          | 10 |
| Day Hospital voluto e realizzato da noi                                             | 12 |
| L'assistenza, la scuola, le gite                                                    | 14 |
| Noi e l'ospedale insieme:<br>pubblico e privato                                     | 16 |
| In migliaia da 30 anni ci aiutate:<br>sono oltre 100<br>le manifestazioni ogni anno | 18 |
| Entrate/uscite 1982-2008                                                            | 20 |
| Influenza A:<br>alla paura rispondiamo col vaccino                                  | 21 |
| Così ci aiutano                                                                     | 22 |
| Maria Letizia tra i fiori nei prati di Lissago                                      | 32 |

## Informativa ex art. 13 D.lgs. 196/2003

Gentile Signore/a,

Desideriamo informarla che il D.lgs. n. 196 del 30 giugno 2003 ("Codice in materia di protezione dei dati personali") prevede la tutela delle persone e di altri soggetti rispetto al trattamento dei dati personali. Secondo la normativa indicata, tale trattamento sarà improntato ai principi di correttezza, liceità e trasparenza e di tutela della Sua riservatezza e dei Suoi diritti. Ai sensi dell'articolo 13 del D.lgs. n. 196/2003, pertanto, Le forniamo le seguenti informazioni:

1. I dati da Lei forniti verranno trattati per le seguenti finalità:

a. invio di corrispondenza relativa alla vita del Comitato Maria Letizia Verga e del nostro notiziario

2. Il trattamento sarà effettuato mediante procedure manuali, informatiche, e telematiche con logiche strettamente correlate alla finalità sopra indicata e comunque in modo da garantire la sicurezza e la riservatezza degli stessi

3. Il conferimento dei dati è facoltativo. Tuttavia, informiamo che il consenso al trattamento dei dati è gradito per una più completa posizione in base alle disposizioni della Privacy.

4. I dati richiesti verranno trattati per le finalità sopra indicate. I dati verranno altresì comunicati alla tipografia che provvederà alla spedizione dei notiziari.

5. In ogni momento potrà esercitare i Suoi diritti nei confronti del titolare del trattamento, ai sensi dell'art.7 del D.lgs.196/2003, che per Sua comodità riassumiamo:

## AVVISO IMPORTANTE A TUTTI I GENITORI ED AI NOSTRI SOSTENITORI

**Diffidate di persone  
sconosciute che domandano  
denaro presentandosi  
di persona o al telefono  
a nostro nome.  
Il Comitato Maria Letizia  
Verga non raccoglie  
contributi in questo modo**

## Decreto Legislativo n.196/2003.

### Art. 7

#### Diritto di accesso ai dati personali ed altri diritti

1. L'interessato ha diritto di ottenere la conferma dell'esistenza o meno di dati personali che lo riguardano, anche se non ancora registrati, e la loro comunicazione in forma intelligibile.

2. L'interessato ha diritto di ottenere l'indicazione:

- dell'origine dei dati personali;
- delle finalità e modalità del trattamento;
- della logica applicata in caso di trattamento effettuato con l'ausilio di strumenti elettronici;
- delli estremi identificativi del titolare,

dei responsabili e del rappresentante designato ai sensi dell'articolo 5, comma 2;

3. L'interessato ha diritto di ottenere:

- l'aggiornamento, la rettificazione ovvero, quando vi ha interesse, l'integrazione dei dati
- la cancellazione, la trasformazione in forma anonima o il blocco dei dati trattati in violazione di legge, compresi quelli di cui non è necessaria la conservazione in relazione agli scopi per i quali i dati sono stati raccolti o successivamente trattati

4. L'interessato ha diritto di opporsi, in tutto o in parte:

- per motivi legittimi al trattamento dei dati personali che lo riguardano, ancorché pertinenti allo scopo della raccolta

# filo diretto con il Comitato

Per chi vuole mettersi in contatto direttamente con il Comitato Maria Letizia Verga, è stato istituito un servizio volontario, a cura dei genitori, che funziona dal lunedì al venerdì dalle ore 9.00 alle ore 12.30 e dalle ore 13.30 alle ore 17.00

Telefono 039 23.33.526 - Fax 039 23.32.325 - [www.comitatomarialetiziaverga.it](http://www.comitatomarialetiziaverga.it) - e-mail: [comitato.verga@pediatriamonza.it](mailto:comitato.verga@pediatriamonza.it)

## PER CHI CI VUOLE AIUTARE

**COMITATO MARIA LETIZIA VERGA - Nuovo Ospedale S. Gerardo**  
Cas. Post. 293 Monza - Conto Corrente postale n. 14172209

**Banca "PROSSIMA" Filiale 05000 - VIA MANZONI (ANG. VIA VERDI) 20121 MILANO**  
C/C 100000000502 CIN E - IBAN IT 62 E 03359 01600 100000000502 - BIC BCITITMX - C.F. 97015930155

Il Comitato Maria Letizia Verga fa presente che i dati dei destinatari del Notiziario M. L. Verga (nome, cognome, indirizzo, tipo di socio) sono inseriti all'interno di un archivio elettronico protetto da parole chiave note solamente al personale d'ufficio del Comitato. Chi desiderasse la cancellazione dei suoi dati può richiederlo alla segreteria del: Comitato Maria Letizia Verga c/o Nuovo Ospedale S. Gerardo - Cas. Post. 293 - 20052 Monza (MI) - Tel. 039 23.33.526 - Fax 039 23.32.325



# 30 ANNI INSIEME

**I** 979-2009 Una lunga corsa, insieme, con un unico obiettivo: strappare alla leucemia il maggior numero possibile di bambini, per riaffidarli, con la loro famiglia, ad un ritmo di vita reso ancor più intenso e ricco di speranze dall'aver superato la dura prova di due anni di terapia.

Il nostro Notiziario raccoglie le tracce di questa bella storia, caratterizzata da una "Alleanza" che si è rafforzata con il passare degli anni e che è partita da una esperienza drammatica che si è conclusa nel giro di poche settimane.

Leggiamo insieme dal primo dei 61 Notiziari (Maggio 1980) cosa scriveva Giovanni Verga: "...Nelle ore passate in clinica accanto alla bambina, la sensazione più brutta era l'impotenza. Davanti alla leucemia un genitore non ha armi per difendere suo figlio. Per non accettare passivamente questa impotenza, l'unica possibilità è di aiutare il medico, dargli più mezzi per poter combattere insieme, agire, partecipare. ...È commovente vedere l'ardore e la voglia che hanno questi medici di vincere il male, lavorando con impegno in mezzo a grosse carenze organizzative, sempre con l'acqua alla gola e con una cronica mancanza di risorse che blocca troppo spesso ogni nuova iniziativa [che vogliono intraprendere.]"

E ancora: "...Il destino avverso ci ha tolto la nostra Maria Letizia; da quel momento la solidarietà di parenti, amici e di meravigliosi sconosciuti si è trasformata in una somma considerevole. Era doveroso, nei riguardi di chi ci ha aiutato così generosamente, impegnarsi perché questa somma fosse impiegata nel miglior modo possibile e non come sterile donazione, ma come base di partenza per una iniziativa duratura nel tempo."

Entrambi, insieme, abbiamo realizzato un sodalizio straordinario che si è via via consolidato nel corso di oltre 30 anni, condividendo il concetto di "comandare obbedendo all'accordo", l'utopia, il sogno di un grande progetto, più grande di noi. Il Comitato ha accettato nel modo più alto il concetto di "sussidiarietà" nel grande rispetto del pubblico, per sostenere la ricerca, l'innovazione continua, la dimensione della cura olistica e del sostegno al bambino e alla sua famiglia.

Alcuni dati concreti: abbiamo curato circa 1500 bambini con leucemia – linfoma, oggi i nostri "fuori terapia" (guariti) sono circa 1200 (200 dopo trapianto di midollo osseo). Unitamente alla Fondazione Tettamanti si è investito nei 30 anni 38 milioni di euro, si è creato e donato all'ospedale il Day Hospital (1993), il centro ricerca Tettamanti (1995), il centro trapianti di midollo osseo pediatrico (1999), il laboratorio Stefano Verri (2002).

Si è costituito il Residence Maria Letizia Verga per le famiglie (1999). Si è assicurato il collegamento operativo con i più qualificati centri di Emato-Oncologia a livello internazionale. Si sono assegnate borse di studio a giovani in formazione, si è assicurato l'aggiornamento continuo a medici, a infermiere ed altri operatori sanitari. Si è dato grande impulso alla ricerca non solo nelle leucemie ma anche su temi di biologia (ricerca di base, cellule staminali,...). Infine non ultimo si è dato avvio alla crescita di un centro di Oncologia Pediatrica in un paese lontano, il Nicaragua, dove oltre 1000 bambini sono guariti.

Il Nicaragua "Un popolo innamorato della luce, della libertà, della allegria. Julio Curtàzar"

Grande merito va dato, con riconoscenza, alle migliaia di sostenitori, genitori, volontari, ai bambini, ed agli stessi amministratori, che ci hanno consentito di realizzare questo grande programma. Tra questi, un ringraziamento particolare ai vari presidenti – direttori generali che si sono avvicendati nel corso di 25 anni: Virgilio Sironi, Luigi Bramati, Paolo Moretti, Angelo Carenzi, Francesco Beretta, Ambrogio Bertoglio, Antonino Giuseppe Spata.

Ed ora, dopo 30 anni di questa affascinante avventura, possiamo ritenerci soddisfatti, ma non appagati. Una nuova sfida è già stata avviata: la Fondazione "Monza e Brianza per il Bambino e la sua Mamma". Il nostro futuro è già iniziato. Con il nuovo Direttore della Clinica Pediatrica, il Prof. Andrea Biondi, al quale vanno i nostri più affettuosi e sentiti auguri certi che saprà sviluppare ulteriormente il patrimonio di conoscenze, di entusiasmo, di ricerca che abbiamo costituito in questi 30 anni.

Possiamo concludere condividendo quanto attribuito nella mitologia Greca agli Argonauti:

**...Il porto accende  
ad altri i suoi lumi;  
me al largo sospinge ancora  
il non domato spirito,  
e della vita  
il doloroso amore.**

e quanto ci giunge da Mariana Yoniüg Blanco (Nicaragua 1985):

**"Abbiamo uno sciame di progetti che ronzano  
tra realtà e sogno.  
Vogliamo creare ancora qualcosa.  
Sarà qualcosa di solido, forgiato da noi.  
Un qualcosa che ci faccia risposare  
la sera pigri e pacati ...  
insomma un' assurdo divino  
una saggia follia organizzata  
e possibile."**



# I nostri 30 anni di battaglie

## Ma questa è u

1



**1 - 1965**

*I bambini in cura alla clinica De Marchi erano 10/15: non superavano i due anni di vita*

**2 - 1972**

*32 bimbi in terapia: alcuni, oggi, sono adulti e guariti*

**3 - 1980**

*I genitori diventano giornalisti. Viene stampato il primo numero del notiziario*

**4 - 1983**

*Il reparto di Ematologia si trasferisce a Monza ed il Comitato Maria Letizia Verga porta qui la sua attività ed i suoi uffici*

**5 - 1984**

*Al circolo della Stampa di Milano viene presentato il primo libro "In nome della vita" che racconta la nostra storia*

**6 - 1985**

*Per la raccolta di fondi viene coniato uno slogan ed il manifesto*

**7 - 1988**

*I bambini in cura sono diventati 300, di questi, 100 sono sulla strada della guarigione*

**8 - 1979/1990**

*Cresce l'alleanza terapeutica*

**9 - 2008/2009**

*I ragazzi testimoniano la loro storia: adesso ne guariscono 8 su 10*

2

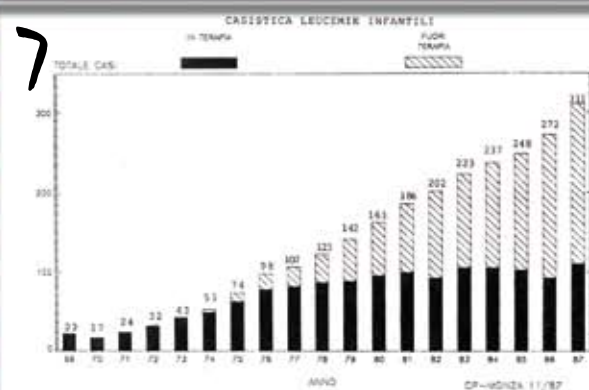
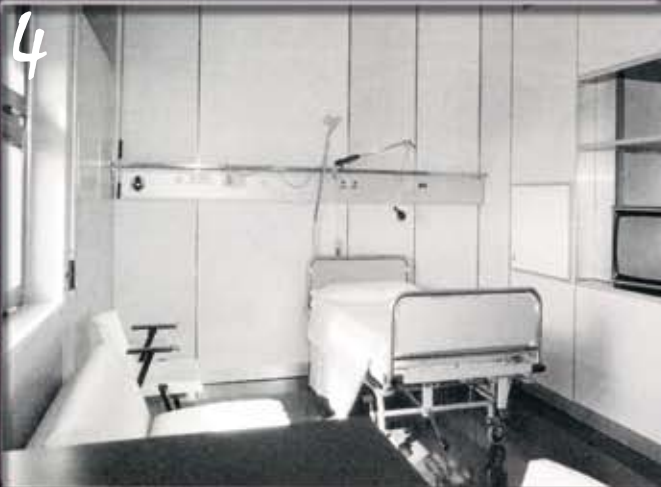


3



# per la vita... come in un film!

# una storia vera



In questo grafico sono riportati il numero dei casi seguiti presso il nostro Centro negli ultimi 17 anni. La linea orizzontale, qui sopra, indica la progressione dal 1970 al 1987. La linea verticale, invece, indica il numero progressivo dei casi. Come possiamo notare ad esempio nel 1973, erano in cura 43 bambini, ma nessuno in "stop terapia". La colonna, infatti è di colore nero. Nel 1985, invece, il numero dei piccoli pazienti è di 248, dei quali poco più di 100 ancora in cura, colore nero, gli altri già in "stop terapia", indicati con linea tratteggiata.





# I TRAPIANTI DI

## In 24 anni, ne abb

1



**1 - 1985**

*L'immagine simbolo del nostro 1° trapianto: il 13 giugno il dottor Uderzo, addestrato a Seattle, lo esegue con la sua equipe*

**2 - 1985**

*In sala operatoria si procede all'espianto del midollo osseo, in seguito infuso al ricevente*

**3 - 1986**

*I dottori Conter e Jankovic volano in giornata a Lione per purificare il midollo del primo autotrapianto. In seguito li eseguiremo a Monza*

**4 - 1991**

*Un nostro genitore, l'ing. Renato Picardi, promuove la Banca Italiana dei Donatori di Midollo Osseo (ADMO). Oggi conta 328.523 candidati alla donazione*

**5 - 1997**

*Il primo trapianto con cellule staminali, prelevate nel sangue periferico del paziente*

**6 - 2000**

*L'equipe ha un assetto definito. Con il dottor Uderzo ne fanno parte i dottori Rovelli (responsabile del reparto), Balduzzi, Longoni, Bonanomi e Biagi*

**7 - 2005**

*I nostri ragazzi partecipano alla prima Olimpiade dei trapiantati in Canada. Fino ad oggi, hanno conquistato 15 medaglie*

**8 - 2008**

*Al nostro Centro viene riconosciuta la certificazione internazionale di qualità con l'accreditamento per eseguire tutti i tipi di trapianto*

**9 - 1985/2009**

*In questi anni sono stati eseguiti 500 trapianti autologi, da banca, famigliari compatibili e da cordone ombelicale*

2



3



# MIDOLLO OSSEO

## iamo eseguiti 500

4

PETER SALVARE UNA  
VITA...



ADMO ASSOCIAZIONE  
MIDOLLO OSSEO

7

I nostri ragazzi  
alle olimpiadi...



London, Canada - LUGLIO 2005

5



8

JACIE  
Joint Accreditation Committee ISCT-EBMT

Joint Accreditation Committee ISCT-EBMT certifies that

Clinica Pediatrica & Clinica Ematologica dell'Università  
di Milano Bicocca, Ospedale San Gerardo,  
Monza, Italy

Programme Director: C. Urbani

complies with the requirements of JACIE and is granted accreditation for

- Autologous & Allogeneic Transplantation in Adult & Paediatric patients
- Collection of HPC, Marrow
- Collection of HPC, Apheresis (Linka di Afferesi Terapeutica)
- Cell Processing (Laboratorio Venti)

certification number  
17-003-2008

date of issue  
30 May 2008

date of expiry  
29 May 2011

Issued by the JACIE Accreditation Office, Barcelona, Spain

6



9





# COLLABORAZIONE

## Da allievi a

1



**1 - 1980**

*Il dottor Joseph Simone del St.Jude di Memphis è il primo ospite del Comitato: i nostri medici si confrontano con lui*

**2 - 1984**

*Donnall Thomas, futuro Nobel nel '90, inaugura una serie di incontri con i nostri genitori e con i medici*

**3 - 1985**

*Len Johnson, di Chicago, pioniere dei trapianti nel bambino, sta a Monza per due mesi per collaborare al nostro primo trapianto*

**4 - 1986**

*Arriva un appello da Managua: "quando a un bimbo viene diagnosticata la leucemia, mettiamo una croce accanto al nome", scrive il medico e poeta Fernando Silva, "ci potete aiutare?"*

**5 - 1986**

*Il Comitato accoglie la sfida: per anni ospitiamo a turno i loro medici che acquisiscono le basi dei protocolli di diagnosi e cura*

**6 - 1988**

*All'ospedale La Mascota si inaugura il primo padiglione per la cura della leucemia, intitolato a G. Masera*

**7 - 1994**

*Nasce a Belgrado, durante il conflitto dei Balcani, la solidarietà. Monza aiuta i bambini della ex Jugoslavia. Si sviluppa una seconda esperienza internazionale*

**8 - 1996**

*Con le Fondazioni Cariplo e Zegna decolla il Progetto Misphe, una scuola internazionale per medici di Paesi con scarse risorse: la frequentano 40 medici all'anno*

**9 - 1999/2009**

*Gli specialisti più autorevoli di 15 Paesi inaugurano nel 1999 a Ponte di Legno i loro incontri di studio al vertice. Si rincontrano in Valcamonica nel decennale*

2



3



# INTERNAZIONALE

## protagonisti

4



5



6



7



8

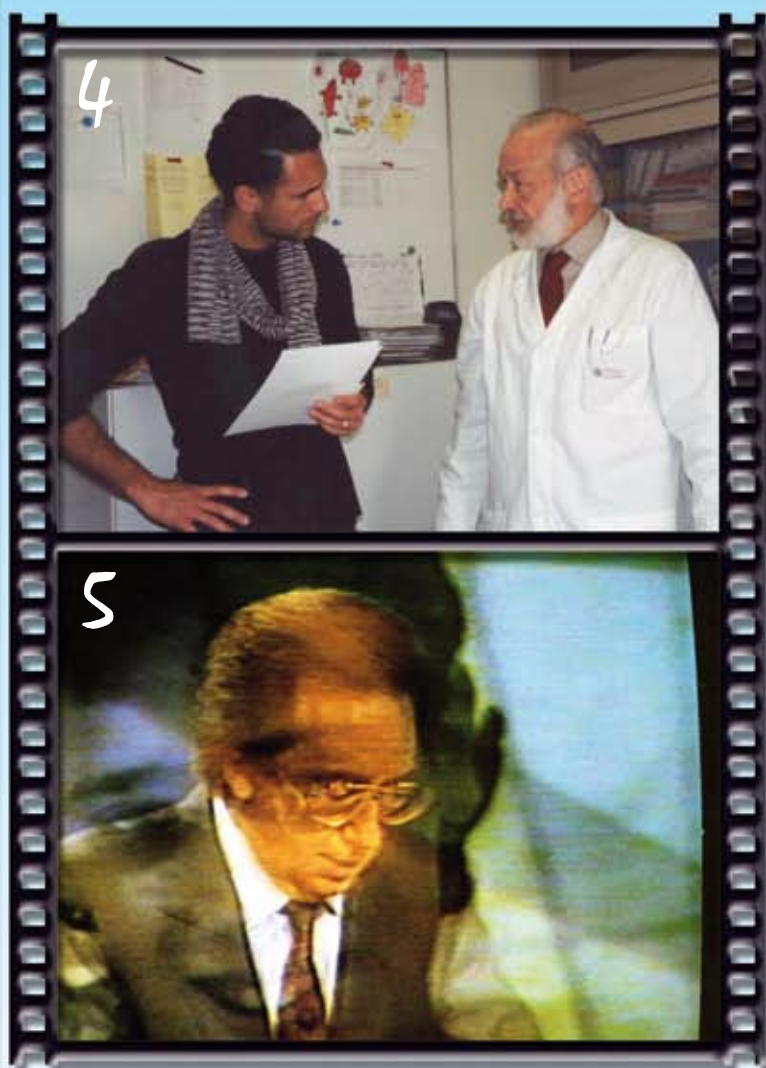


9





# Questi (e tanti altri) gli amici



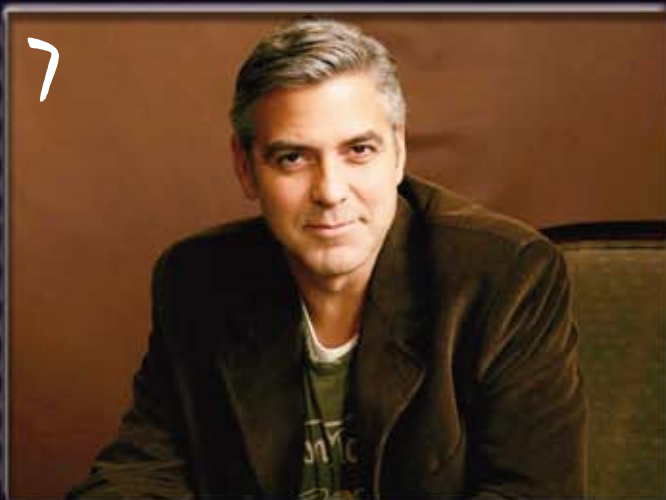
- 1 - Bruno Lauzi
- 2 - Lucio Dalla
- 3 - Ezio Greggio e Michelle Hunziker
- 4 - Raul Bova
- 5 - Mike Bongiorno
- 6 - Valentino Rossi
- 7 - George Clooney
- 8 - Jerry Scotti
- 9 - Il mago Casanova
- 10 - Paolo Maldini
- 11 - Rosario Fiorello

# generosi che ci hanno aiutato

6



7



8



9



10



11





# LA RIC

## Solo così meglio

1

già operativo  
il laboratorio  
di citogenetica



In nome di Adolfo  
contro la leucemia

1 - 1986

I medici e i genitori intuiscono che senza ricerca di base non si progredisce: la famiglia Stein finanzia il primo laboratorio, in ricordo del figlio Adolfo

2/3 - 1986

Viene chiamato a dirigere il laboratorio Stein il dottor Andrea Biondi, che ha fatto esperienza in Canada. All'epoca, il laboratorio, era all'11° piano, in due locali

4 - 1987

Grazie al lascito di Rita Fusco, in memoria dei genitori Tettamanti, nasce la Fondazione per la ricerca e lo studio delle leucemie infantili. Presidente è il dottor Luigi Roth.

5 - 1995

Il Centro Tettamanti viene inaugurato con 3 grosse unità di laboratorio: citogenetica, biologia molecolare, citoflorimetria su 650 mq e attrezzature d'avanguardia. Nella foto, Giovanni Verga, Giuseppe Masera e Luigi Roth

6/7 - 2002

Per sviluppare le ricerche occorre trasformare i risultati in un prodotto. Nasce il Laboratorio Stefano Verri che esegue le manipolazioni in assoluta sterilità

8 - 2007

Marta Serafini, ricercatrice del centro di ricerca Tettamanti, ha ottenuto dalla Fondazione Telethon un prestigioso premio, che le ha permesso di intraprendere una carriera Telethon divenendo assistant scientist del Dulbecco Telethon Institute.

9 - 2009

Oggi nel Centro Ricerche Tettamanti lavorano: nella diagnostica 14 persone tra tecnici e biologi, nella ricerca 30 persone tra ricercatori senior, ricercatori junior, studenti di dottorati di ricerca e tesisti, 3 persone amministrative

2



3



# CERCA

## Orano i risultati

4



7



5



8



6



9





# DAY HOSPITAL VOLUTO

## Controlli e cure a



**1 - 1993**

*Il Comitato finanzia la costruzione (primo intervento in un ospedale pubblico) di un day hospital per potenziare le possibilità di cura*

**2 - 1994**

*Il 30 ottobre viene inaugurato alla presenza del ministro Garavaglia. E' costato 1 miliardo e 800 milioni di lire e realizzato in soli 7 mesi*

**3 - 1995**

*i bambini devono riconoscerlo come loro luogo: la pittrice Rita Mangano crea i primi giocosi pannelli*

**4 - 1999**

*Abbiamo pensato di gratificare il loro coraggio nell'affrontare le cure.*

*Arriva il cartoncino premio che da diritto a scegliere un regalo nelle ricche ceste del Comitato*

**5 - 2000**

*Con i videogiochi c'è la novità: ora molti bimbi chiedono di rimanere dopo le cure per continuare a giocare davanti alle macchinette.*

**6 - 2005**

*La sirenetta di Walt Disney arriva in reparto grazie a Philips. Le spettacolari coreografie affollano le pareti in una passerella di personaggi.*

**7 - 2006**

*La scuola in day hospital, presente dal '94, si arricchisce di nuovi spazi e strumenti tecnologici*

**8 - 2007**

*La sedazione nelle procedure più dolorose, prelievo del midollo e rachicentesi, cancella il dolore e sconfigge i ricordi negativi*

**9 - 2009**

*Grazie all'impegno umano e professionale dello staff, diretto dal Dottor Jankovic, sono circa 50 i bambini curati ogni giorno*

# E REALIZZATO DA NOI

## misura di bambino





# L'ASSISTENZA, LA

## Il supporto soci



**1 - 1982**

*Comincia con Silvia Pertici il supporto psicosociale*

**2 - 1983**

*Le prime due maestre attivano la scuola in ospedale*

**3 - 1984**

*Stimate dal prof. Masera un gruppo di signore fonda l'ABIO Brianza*

**4 - 1984**

*La prima festa di Natale in reparto diventerà una tradizione*

**5 - 1995**

*I clown dottori della fondazione Theodora entrano nelle stanze*

**6 - 1998**

*I genitori del Comitato che sono già passati da questa esperienza fondano il gruppo di ascolto per accogliere le nuove famiglie*

**7 - 1999**

*La Cascina Valleria ha ospitato fino ad oggi 1500 famiglie*

**8 - 2003**

*Ogni anno a Ponte di Legno i nostri ragazzi scalano il "proprio" Everest come testimonianza di vita"*

**9 - 2009**

*Il Cd - gioco interattivo - che viene donato ad ogni bambino prima della terapia*

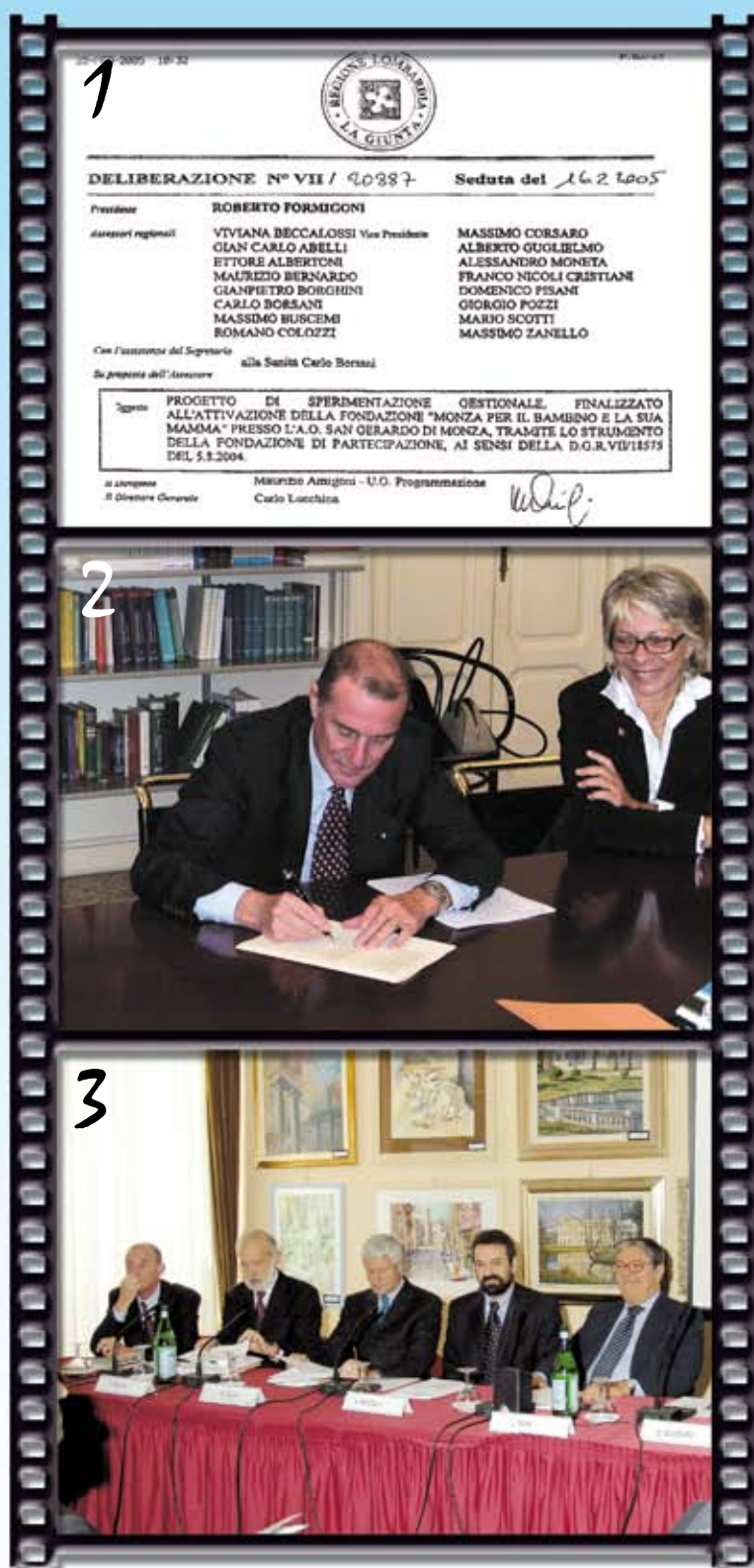
# SCUOLA, LE GITE alle famiglie





# NOI E L'OSPEDALE INSIEME

## Per un nuovo m



**1 - 2005**

*Il 15 febbraio la regione delibera la sperimentazione gestionale pubblico privato*

**2 - 2005**

*Il 28 ottobre 2005 si costituisce presso il notaio Bellezza la fondazione Monza e Brianza per il Bambino e la sua Mamma (MBBM)*

**3 - 2006**

*Al circolo della stampa presentiamo la MBBM che dovrà gestire i reparti di Ostetricia, Neonatologia, Pediatria e costruire il nuovo padiglione materno infantile.*

**4 - 2006**

*Con Max Pezzali in concerto a Monza si attiva la raccolta di fondi per la MBBM*

**5 - 2007**

*La due giorni all'autodromo: 70 relatori presentano il nostro progetto scientifico a 600 medici*

**6 - 2009**

*Il 1 gennaio nasce Vittoria la bimba simbolo dell'inizio della gestione dei reparti della fondazione*

**7 - 2009**

*Il vecchio San Gerardo del 1896 chiude. Gli ultimi due reparti, ostetricia e neonatologia traslocano nelle nuove strutture*

**8 - 2009**

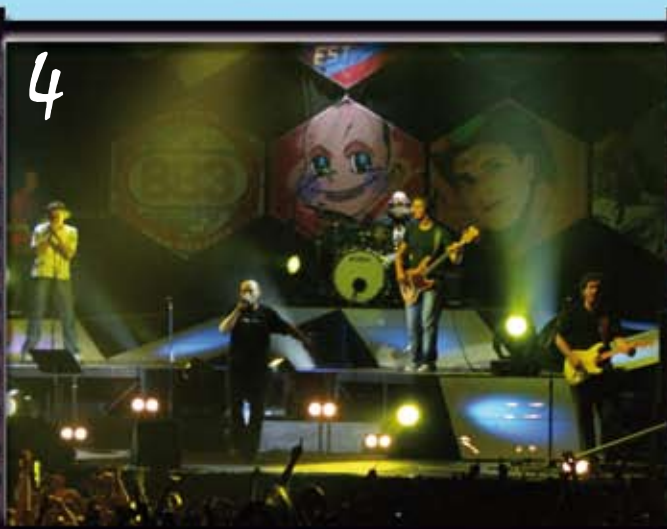
*La fondazione e il San Gerardo hanno ristrutturato ed attrezzato i nuovi reparti per accogliere l'ostetricia e neonatologia*

**9 - 2009**

*In attesa della nuova costruzione riorganizziamo la Pediatria realizzando 5 nuovi posti letto in ematologia e 3 in pediatria per accogliere più bambini.*

# ME: PUBBLICO & PRIVATO

## Modello di Sanità





# In migliaia da 30 anni ci aiutate: sono Ecco alcune immagini di quelle



- 1** - Lissago
- 2** - Biassono
- 3** - Seveso Altopiano
- 4** - Vanzaghello
- 5** - Novedrate
- 6** - Pandino
- 7** - Varese
- 8** - Vercurago
- 9** - Monte Cremasco
- 10** - Cesano Maderno
- 11** - Arcore



oltre 100 le manifestazioni ogni anno  
e che si ripetono fin dall'inizio



8

11



## entrate 1982 - 2008 euro 38 milioni

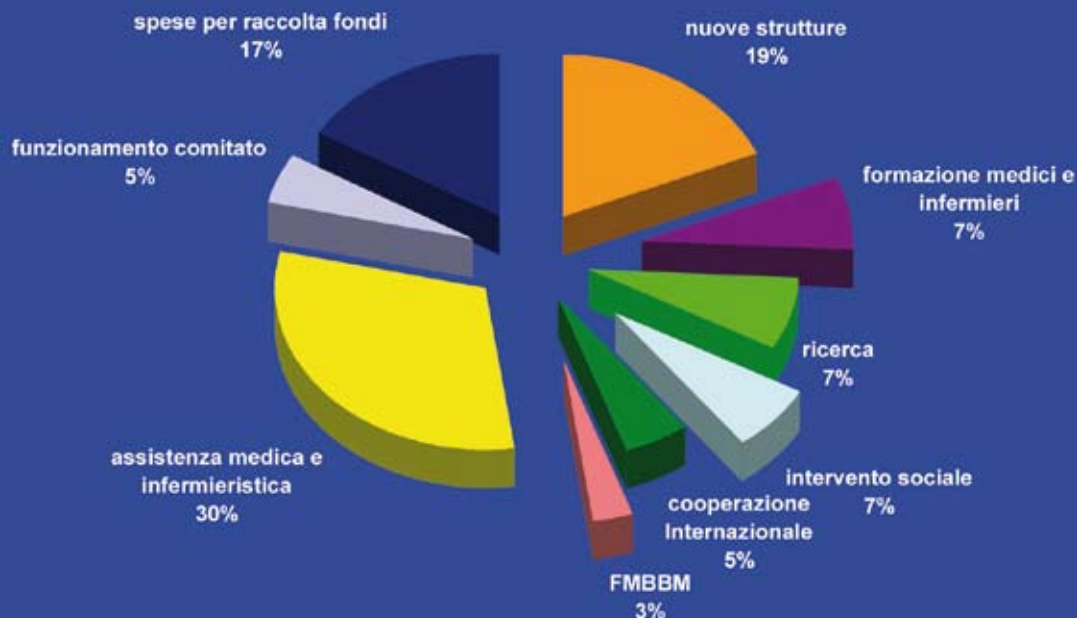


*I CMLV non ha mai ricevuto contributi pubblici se si esclude il 5 per mille incassato nel 2008.*

*Le entrate sono interamente da attribuirsi a privati (genitori, amici, soci) che, attraverso donazioni spontanee, organizzazione di manifestazioni (cene, feste, spettacoli) o vendita di piccoli oggetti, sono stati generosamente e costantemente al lavoro per non far mancare le risorse necessarie ai progetti.*

*Il 2009 è stato un anno difficile per le entrate a causa della crisi economica, ma contiamo anche noi sulla ripresa e sull'inesauribile entusiasmo di tutti.*

## Spese 1982 - 2008 euro 38 milioni



### **Abbiamo speso 38 milioni di euro:**

- per costruire nuove strutture (Day Hospital, Reparto Trapianti, Centro ricerche e laboratorio cellulare, Residence, Fondazione MBBM)
- per pagare stipendi a medici, infermieri, segretarie, specialisti, integrando con nuove figure l'organico dell'Ospedale
- per mandare i nostri medici a imparare nelle migliori scuole e ospedali del mondo
- per finanziare la ricerca scientifica
- per aiutare le famiglie in difficoltà economica a causa della malattia
- per curare i bambini leucemici nei Paesi meno fortunati

*Per far funzionare il Comitato abbiamo speso solo il 5% del totale; grazie al tanto lavoro dei genitori e dei volontari.*



**Raccomandiamo la profilassi per i nostri bambini**

# Influenza A: alla paura rispondiamo col vaccino

**L'**influenza A(H1N1)v (questo è il nome) è ormai in mezzo a noi, si diffonde da persona a persona e produce notizie che generano spesso confusione e paura. Facciamo un po' d'ordine:

## Cos'è

Si tratta di una normale influenza, come quelle che da sempre siamo abituati a subire tutti gli inverni, ma dotata di due caratteristiche particolari:

è molto diffusiva, contagiosa; ne consegue che il numero di persone che vengono contagiate è molte volte superiore a quello della influenza stagionale a cui siamo abituati.

Colpisce soprattutto i bambini e gli adolescenti risparmiando i soggetti più anziani che invece sono particolarmente colpiti dalla forma stagionale

## Ha complicanze gravi?

Non si comporta diversamente dall'influenza stagionale. I soggetti con problemi di salute importanti (cardiopatici, broncopneumopatie croniche, immunodepressi, soggetti molto anziani, ecc.) possono andare incontro a complicanze, soprattutto respiratorie, anche gravi. Non sembra che questa A(H1N1)v sia peggio, ma, poiché colpirà molte più persone della stagionale, vedremo più persone con complicanze. Anche

i decessi, che sempre accompagnano le influenze, non sono superiori a quelli della forma stagionale.

Purtroppo, la grande cassa di risonanza dei mezzi di comunicazione amplifica ulteriormente il fenomeno e quindi circolano notizie che non sono state filtrate dalla conoscenza del fenomeno e ne consegue un aumento di paura e di atteggiamenti irrazionali.

## Come ci si difende?

Il vaccino rappresenta lo strumento fondamentale per bloccare la diffusione dell'epidemia e per difendersi dall'infezione.

E' un vaccino composto dal virus ucciso e quindi può essere fatto con tranquillità anche dai soggetti im-

munodepressi sia perché prendono farmaci con questo effetto sia perché lo sono per malattia.

Il problema delle sostanze chimiche usate come adiuvanti è un problema molto amplificato; nella realtà gli effetti collaterali gravi, che peraltro esistono, sono estremamente rari.

Si raccomanda, quindi, la vaccinazione di tutte le persone che presentano un rischio aumentato di complicanze e tra questi anche i bambini seguiti dal nostro centro.

La profilassi con la medicina attiva sul virus (Tamiflu) viene riservata solo a chi ha avuto contatti certi con malati e non è vaccinato ed è portatore di patologie che aumentano il rischio di complicanze.

Non ha nessuna indicazione nei soggetti sani.



L'igiene, intesa come frequente lavaggio delle mani, evitare il contatto ravvicinato con soggetti malati, aerare gli ambienti chiusi, eventualmente la mascherina chirurgica se si hanno contatti con malati, rappresenta un comportamento che unito alla vaccinazione è in grado di porre un forte ostacolo alla diffusione della malattia.

Il nostro centro ha messo in atto un piano di controllo, prevenzione e cura dell'influenza. Se vi sono dubbi, incertezze e domande rivolgetevi ad uno dei medici del Day Hospital o del reparto per avere indicazioni.



## ■ ARCORE

### Nel Verde dei Boschetti

Siamo giunti alla 16ª edizione della "CAMMINIAMO INSIEME contro la leucemia infantile" svoltasi Domenica 03 maggio 2009 ad Arcore. Il successo è stato, come sempre, enorme per la stupenda ed entusiasmante fiumana di persone iscritte e partecipanti (non sono bastati più di un migliaio di cartellini). Tantissime famiglie con bambini, giovani, anziani ... -bellissima e gratificante la presenza di famiglie con i loro bambini tutt'ora seguiti dal nostro D.H.ematologico ... hanno potuto attraversare allegramente ed in sicurezza (per la presenza di Carabinieri e Protezione Civile) i suggestivi sentieri tra il verde, i boschi e le cascine intorno ad Arcore. Durante l'intera giornata si sono potuti apprezzare i vari stands esposti dalle associazioni organizzatrici (visitatissimo il gazebo con le storiche moto Gilera) e, più di 150 persone, hanno anche potuto pranzare presso la suggestiva casetta dei "sempre entusiasti ed instancabili Alpini". Per i bambini non sono mancati i gonfiabili, la pazzia pesca ed un'esaltante esibizione di bellissimi ed addestratissimi cani gratuitamente offertaci dal Gruppo Cinofilo Dogville.

Una piacevole e gradita novità è stata, quest'anno, la partecipatissima bicicletata (con gelato per tutti all'arrivo), svoltasi il giorno precedente e organizzata dall'associazione Arcore Ciclabile.

Unico momento di tristezza per tutti è stato il pensiero rivolto alla Nostra instancabile, onnipresente ed amatissima Mariuccia Ghezzi durante la consegna delle targhe a ricordo della sua recente scomparsa.

Come nelle altre edizioni, il patrocinio comunale, il contributo materiale o economico di numerosi e nuovi sponsor, l'enorme impegno organizzativo della ProLoco e delle varie Associazioni organizzatrici, oltre ai singoli cittadini volontari (che si mettono a disposizione per "un unico scopo") hanno reso possibile ancora una volta una giornata veramente felice e solidale.

Momento gratificante e gradevolissimo di questa edizione è stato anche quest'anno la puntuale presenza del graditissimo e ricercatissimo dottor Jankovic (responsabile del D.H.pediatrico/ematologico di Monza) il quale, con grande calore e riconoscenza, si è complimentato per l'enorme mole di lavoro profuso nella preparazione della CAMMINIAMO INSIEME.

Come sempre, il ricavato della manifestazione verrà interamente devoluto al Comitato Maria Letizia Verga presso l'ospedale nuovo di Monza. Si ringraziano sentitamente: Admo-Aido-Avis-AS.It.OI-Ass.Naz.Carabinieri-Volontariato Arcore-Club Escurs.Arcoresi-Gruppo Alpini-Polisp. Bernate-Spazio Giovani-Tennis Club-US. Casati Arcore-Gilera Club-Gruppo anziani Sereni e Attivi-Arcore Ciclabile e i Singoli volenterosi cittadini.

*Angelo Vailati*



## ■ TURATE

### Apri la rassegna teatrale del gruppo GLI ECCENTRICI DI DADARO'

Domenica 8 novembre è iniziata per il terzo anno la rassegna teatrale per i bambini organizzata dagli eccentrici di Dadarò per il Comitato Maria Letizia Verga Onlus.

L'adesione è stata importante ben 330 persone tra ragazzi e genitori, quasi tutto esaurito un gran successo vista la giornata e l'influenza. Il sig. Ferrari, volontario dell'associazione, ha esposto quanto in 30 anni il Comitato ha fatto per i piccoli pazienti di Monza e soprattutto grazie a tanti sostenitori e volontari. Un grazie a tutti gli organizzatori e vi ricordiamo che la rassegna prosegue fino al 28 febbraio per info [www.glieccentricidadaro.com](http://www.glieccentricidadaro.com)

*Carnelli*



## ■ CERNUSCO SUL NAVIGLIO

### Pizzata a favore del Comitato Maria Letizia Verga

Lo scorso 26 settembre 2009 abbiamo organizzato a Cernusco sul Naviglio una S. Messa a favore del Comitato, così come avevamo già fatto l'anno precedente. Proprio sulla scorta della precedente esperienza, quest'anno Don Andrea, che si occupa della pastorale giovanile, si è particolarmente impegnato ad organizzare con noi l'evento. Alla S. Messa, durante la quale ci sono stati l'intervento del dott. Jankovic e la toccante testimonianza di Roberta, hanno anche partecipato alcune infermiere del Reparto ed alcune famiglie con i bambini.

A seguire è stata organizzata una pizzata con l'aiuto dei ragazzi volontari dell'oratorio che, oltre a preparare la pizza si sono occupati di servirla ai tavoli. La serata ha visto una numerosa partecipazione da parte dei cernuschesi. Grazie a quanti hanno partecipato all'iniziativa.

*Anna e Pino*

## ■ LISSONE

### 60° di matrimonio

Tanti auguri Luigia e Renzo per il vostro 60° anniversario di matrimonio per il quale avete rinunciato a tutti i regali e pensato ai bambini in reparto di Ematologia a Monza donando due bellissime sedie a rotelle. Un grazie anche al negozio di articoli sanitari che visto la bellezza del gesto ha contribuito facendo un super sconto.

Per la vostra generosità ancora grazie a nome di tutti i piccoli pazienti e le loro famiglie.



## ■ CAMPIONE D'ITALIA

### Amicizia e Solidarietà

Accostate il Comitato Maria Letizia Verga al Lions Club Varese Varisium e al Casinò di Campione d'Italia e otterrete un risultato davvero eccellente! Da più di vent'anni, infatti, nel mese di giugno si tiene a Campione d'Italia un Gran Gala organizzato dal Lions Club Varese Varisium in favore del nostro Comitato. È un appuntamento che riunisce amici e sostenitori del Comitato e favorisce l'incontro con nuove persone, alle quali presentare con orgoglio le iniziative che si sono realizzate e si stanno realizzando presso l'Ospedale San Gerardo di Monza. Una serata dunque all'insegna dell'amicizia ma soprattutto della solidarietà che tradizionalmente non manca di stupire per la generosa consistenza delle offerte raccolte. Saranno stati... la magia delle acque del lago di Lugano illuminate dalla Luna, o le mille candele che brillavano sulle splendide tavole ricoperte da damaschi blu notte, oppure la musica coinvolgente che ha accompagnato la cena e invogliato a ballare, o ancora i ricchi premi offerti per la tradizionale lotteria... fatto sta che anche quest'anno l'invito ad aiutare il Comitato è stato accolto con gioia ed emozione.



I proventi del Gala hanno infatti consentito al Presidente del Lions Club VARESE VARISIUM, Marco Fumei da Cortà, di consegnare a fine serata un assegno consistente.

## ■ PANDINO

### Correre Per la Vita



Anche quest'anno un folto gruppo di persone (circa 2800 iscritti) ha dato vita alla marcia "Correre per la Vita" 23° edizione a favore del Comitato Maria Letizia Verga per lo studio e la cura della leucemia del bambino. Il dr. Jankovic, che ringraziamo, nonostante i numerosi impegni ha voluto essere presente per portare ancora una volta una forte testimonianza.

Con l'augurio di poter fare sempre meglio ci diamo appuntamento per il prossimo anno!

*Luigi Ferla*

## ■ BIASSONO

### Anche il medioevo alla festa Campagnola



Quest'anno per la prima volta, l'Associazione "Villasanta Medievale" ha avuto la possibilità di partecipare attivamente alla "Festa Campagnola", organizzata dal Comitato Maria Letizia Verga Gruppo Costa Alta. La collaborazione si è concentrata principalmente nell'allestimento e nella gestione della Mostra "IL NOSTRO MEDIOEVO" e nella vendita dei biglietti della lotteria da parte di figuranti in costume medievale. L'Associazione Villasanta Medievale si è facilmente integrata nell'entusiasmo e la volontà dei componenti il gruppo "Costa Alta" lasciandosi coinvolgere pienamente nell'atmosfera gioiosa e produttiva della Festa sentendosi partecipe dei risultati, consentendo al Comitato MARIA LETIZIA VERGA di aggiungere un altro tassello alla realizzazione del suo "SOGNO". Sogno che di anno in anno diventa una meravigliosa realtà, ormai sotto gli occhi del mondo. In ricordo di questa esperienza "Villasanta Medievale ha voluto lasciare in dono al Comitato uno degli abiti protagonisti del Corteo Storico di Monza del 13 giugno scorso. L'abito, completo di accessori, è un rifacimento di quello indossato dalla Regina Teodolinda negli affreschi della Cappella degli Zavattari del Duomo di Monza.

*Costantino Pamovio*



## ■ CASSANO D'ADDA

### L'OFFICINA DEI GENIATTORI di Limoto di Pioltello per il COMITATO

È davvero sorprendente quanto il destino abbia potuto lavorare e fare incontrare persone diverse in momenti casuali, per partecipare ad un progetto rivolto ad un unico scopo: la raccolta dei fondi per il COMITATO MARIA LETIZIA VERGA.

Sono una sostenitrice del COMITATO ed insieme ai GENIATTORI, un gruppo di genitori attori che realizzano musical annuali di fiabe famose, abbiamo portato a titolo gratuito nella Piazza del Castello del mio paese, con il patrocinio del Comune, il MUSICAL di PINOCCHIO.

Testimonial dell'evento è stato il Sig. Giuseppe Ferrari che fa parte del Comitato, con il quale abbiamo allestito un banchetto per la vendita di libri e magliette con incasso destinato ai bambini del CMLV.

È stata una giornata davvero lunga ma bella, iniziata alle 15.00 con l'allestimento del palcoscenico e terminata alle 23.30 circa. Il tempo non è stato dei migliori, ma nonostante ciò siamo riusciti nel nostro intento. Tra il primo ed il secondo tempo, tra un ringraziamento e l'altro, abbiamo raccolto grazie alla generosità del pubblico una somma devoluta interamente al Comitato.

Con grande ammirazione per i GENIATTORI che hanno dimostrato grande solidarietà, e all'assessore del comune di Cassano D'Adda che ci ha patrocinato dico grazie, grazie di cuore.

*Nadia Procopio*



## ■ MILANO ISOLA

### In moto, grandi e piccini, insieme agli Amici di Chiara

Il 26 Settembre, nel quartiere Isola di Milano, all'interno di un moto – raduno, con protagoniste le famose Harley Davidson, i volontari del gruppo Amici di Chiara hanno realizzato una pista di mini moto per i più piccoli, devolvendo l'intero incasso al nostro Comitato.

Un modo nuovo e simpatico per avvicinare i bambini al mondo delle moto, unendo divertimento e solidarietà. Insieme al percorso per le moto, è stato allestito un ricco stand, con gadget e con una storia fotografica del Gruppo di Vercurago, nostro storico sostenitore.

*Fulvio Mussi*

## ■ LAVAGNA DI COMAZZO

### U.S.A.V. – “Un Sorriso Alla Vita”

Si è appena conclusa la Manifestazione Gara Cane cacciatore senza sparo su starnie liberate del 4-5 luglio 2009 presso la Cascina Nuova Loc. Lavagna di Comazzo (LO) in collaborazione con la sezione Cacciatori di Comazzo a favore del Comitato Maria Letizia Verga.

La partecipazione è stata di circa 140 concorrenti provenienti da più province. La partecipazione di cani campioni ha contribuito ad innalzare il valore della competizione ed infine il bel tempo ci ha accompagnato nella giornata e mezza di gara.

E' doveroso un ringraziamento generale per la disponibilità delle molte persone che si sono adoperate per il buon esito della manifestazione.

Il primo ringraziamento va al proprietario, sig. Manzoni Lino, per aver messo a disposizione le solite belle campagne, ringraziamo: la sez. Cacciatori di Comazzo, la sig.na Elena Vignali scusandoci di averla obbligata alla levataccia delle sei del mattino, i sigg.ri Cassani, Grassi, Plebani, Bazzoni, Bonomini, Bettinelli, Manzoni, Dominelli, Stefenoni, Redemagni, Pedrazzini, Lovarelli Mattia, Cristiano, Simone, i giudici di gara i sigg. Livraghi e Crotti, le sigg.re Silvana, Franca, Tina, Marzia e Rosalinda per aver messo a disposizione la loro arte culinaria. Un ringraziamento particolare ai sigg. Barzaghi Vittorio e Claudio ed ai sigg. Avanzi e Fiorentini per aver presidiato alla premiazione. L'obiettivo fondamentale è sempre la solidarietà, promuovere iniziative nell'intento di dare una risposta al bisogno di persone in difficoltà ci fa sentire più coinvolti e responsabili socialmente.

Al riguardo l'Associazione U.S.A.V. ringrazia tutti coloro che hanno contribuito alla realizzazione della manifestazione, consentendo di devolvere l'intero ricavato all'Associazione Comitato Maria Letizia Verga. Grazie a tutti. A presto con altre iniziative.

*Gianni Lovarelli*



## ■ MILANO

### La Corsa di Kevin - 10 maggio 2009

È stata davvero una grande mattinata, nel segno dello sport e nel ricordo del “nostro” piccolo Kevin, scomparso ormai 5 anni fa per una grave forma di leucemia, oltre che di sensibilizzazione sul tema e di solidarietà nei confronti dei bambini che, purtroppo, continuano ad essere colpiti da questa terribile malattia. Quando abbiamo pensato e deciso di organizzare questa manifestazione non sapevamo bene a cosa saremmo andati incontro. Non avevamo molta esperienza per questo tipo di iniziative, non avevamo idea delle persone che saremmo riusciti a coinvolgere, e non sapevamo quale sarebbe stata la risposta delle istituzioni e del mondo sportivo.

L'appoggio che abbiamo riscontrato alla presentazione del nostro “progetto” ha immediatamente fugato tutte queste incertezze; trascinati dalla famiglia Sabbadini, che naturalmente ci ha sostenuto con grande entusiasmo, ci siamo quindi “lanciati” in questa avventura.

E, dobbiamo dire, la risposta che abbiamo ricevuto dalle Istituzioni locali (Provincia, Comune e Consiglio di Zona 8), dagli Enti di Promozione Sportiva (UISP, CSI e US ACLI) e dalla società civile (Scuola, Cooperative, Associazioni Sportive e Culturali) è stata davvero encomiabile. Tutti insieme e tutti uniti, ciascuno con le sue competenze e secondo le proprie possibilità, siamo riusciti a realizzare davvero un piccolo grande evento. Senza il loro supporto sarebbe stato tutto molto più difficile.

E poi ci sono tutte le persone che hanno aderito, regalandoci una indimenticabile mattinata di emozioni e di sport. Emozioni vere, non legate ad un risultato, ma derivanti dall'entusiasmo che ci hanno trasmesso con la loro presenza. Sport autentico, almeno per come lo intendiamo noi, non alla ricerca di una prestazione, ma come strumento educativo ed aggregativo, per la salute e il benessere delle persone, di solidarietà e di inclusione sociale.

378 partecipanti: bambini, giovani, famiglie e anziani hanno percorso festosamente e col giusto spirito i 4 e gli 8 chilometri del percorso, dimostrando concretamente quanto grande possa essere la capacità delle persone di stringersi intorno ad una famiglia che ha vissuto una tale tragedia e, nello stesso tempo, di essere solidali con chi ha la sfortuna di doverci scontrare. E grazie alla loro generosità, ma anche dei tantissimi che, pur non potendo essere presenti hanno voluto contribuire, siamo riusciti a devolvere al Comitato Maria Letizia Verga una discreta somma.

Ci piace pensare che questo piccolo contributo possa servire a dare ancora forza ai bambini che lottano contro questa malattia, e ci piace pensare che, da qualche parte, Kevin abbia potuto sorridere ancora. Giornate come questa sono il motivo per il quale ci piace così tanto fare questo lavoro, e sono, almeno per noi, di gran lunga più gratificanti di qualsiasi vittoria. Grazie, davvero, a tutti.

*Polisportiva Garegnano asd*



## ■ CARUGATE

### Cuori in Campo



Domenica 7 giugno 2009 l'oratorio di Carugate ha organizzato una bellissima festa denominata ORATORIAD E con tante attività “sportive ed un banchetto di oggetti di decoupage.

Il ricavato della giornata è stato donato alla nostra associazione.

Un grazie di cuore agli organizzatori, ai nostri genitori, al dr. Spinelli e a tutta la comunità di Carugate.

Grazie ancora dell'aiuto concreto!

*Famiglia Tedesco*

## Compleanno

Alexia Fiorentino si è ammalata di leucemia ancora prima del suo sesto compleanno. E' stata curata al San Gerardo di Monza con molto affetto. E' rimasta legata all'ospedale San Gerardo che chiama il “suo” ospedale così come chiama i dottori del reparto i “suoi” dottori. E' con loro che ha voluto fare il primo passo da adulta, e quindi, per i suoi 18 anni, ha fatto una bella torta ( con qualche aiutino) e l'ha portata al reparto di ematologia, e insieme ai suoi dottori ha festeggiato i 18 anni con grande gioia ed emozione.

Grazie a tutti: dottori, infermieri, volontari, psicologi, membri del comitato ML Verga, aiutanti, ecc. per la rinascita di Alexia!





## ■ MAGICA CLEME

Il Film dei Sogni, quello che la Fondazione Magica Cleme ha realizzato insieme ai cari amici Rossella, Gabriele e On Air (la casa di produzione), volando sulle ali dei nostri adorati bambini e dei nostri coraggiosi ragazzi che non ci sono più, è atterrato a Giffoni, il Festival Internazionale del film per ragazzi. Ci è atterrato anche per merito di Massimo Ciampa, che se n'è affezionato mettendolo sotto l'ala della Fondazione Media-friends che è molto vicina ai nostri piccoli pazienti dell'ospedale San Gerardo di Monza. E così allo sbattere d'ali degli angeli, si è unito il vento della macchina di un'organizzazione e di una comunicazione fatta in grande stile e si è sbarcati a Napoli per arrivare in un piccolo paese del Salernitano, dove tantissimi anni fa un diciottenne geniale e lungimirante aveva pensato che i giovani potessero avere un futuro (anche nel mondo "holliwoodiano"). Lì le piccole star sono state intervistate, riprese dalle cineprese e dalle web cam e inviate nell'etere come se fossero gente importante. Dopo la proiezione del film e 5 minuti di standing ovation di 800 ragazzi vestiti di giallo provenienti da molte nazioni diverse (i giurati), ci sono state mille domande, mille emozioni e molte lacrime e ci siamo accorti che importanti i nostri ragazzi lo sono davvero. Con questo film si è portato un messaggio potente e diverso, un messaggio di speranza e di coraggio, che spesso manca e non si crede di poter avere. Si crede che nel mondo d'oggi, fatto d'illusioni caduche, nella nostra generazione di ossessionati corridori del vano, nella nostra gioventù priva di valori forti, non abbia più senso che esistano.... Invece mostriamo con semplicità che non è così e ci si rende conto che quello che si pensa non esserci più è solo nascosto, coperto da un lenzuolo di false abitudini, che in un attimo vola via mostrando ciò per cui vale la pena di vivere.



## ■ MONZA

### Un libro per la ricerca

Grande successo per l'Associazione Culturale Umanitaria Zeroconfini Onlus e la rappresentazione "Il Fiore Azzurro", tenutasi venerdì 16 ottobre presso il Teatrino della Villa Reale. In una sala gremita di gente e aperto da un'esibizione delle ballerine classiche di Spazio Danza, lo spettacolo, tratto dal libro di poesie "Il Fiore Azzurro", di Antonetta Carrabs, ha avuto lo scopo di raccogliere fondi a favore del Comitato Maria Letizia Verga, nota associazione cittadina che da decenni si prodiga per lo studio e la cura della leucemia del bambino.

Dopo l'introduzione danzante, Alfonso Di Lio, assessore alla Cultura del Comune di Monza, e preside della Scuola Salvo D'Acquisto, ha ricordato come il suo istituto ha una sezione all'interno dell'Ospedale S. Gerardo per permettere ai bambini in cura di non interrompere l'iter scolastico nonostante la lontananza dai banchi di scuola e la permanenza nelle corsie del nosocomio. Ad assistere allo spettacolo presentato da Diana Battaglia c'erano anche il Professore Giuseppe Masera direttore della Clinica Pediatrica dell'ospedale San Gerardo di Monza e il Dottore Orazio Ferro, cardiocirurgo e attivo sostenitore di numerose iniziative benefiche tutte volte ad alleviare la permanenza in ospedale dei malati.

A chiudere i saluti iniziali ci ha pensato Michelangelo Camelliti, appassionato di poesia da oltre due decenni, ma soprattutto editore del testo dello spettacolo, "ricordo perfettamente l'in-

contro con l'autrice Antonetta Carrabs e l'immediata sintonia di interessi per il genere poetico"- spiega Camelliti.

L'autrice, nel ringraziare i presenti ha sottolineato, oltre la sua forte passione per la poesia, un altrettanto marcato sentimento di altruismo verso i più sfortunati e bisognosi.

Lo spettacolo, la cui regia è stata affidata a Sara Skondras, ha mostrato fin da subito le capacità dell'Ensemble Barocco dell'Orchestra Filarmonica E. Pozzoli (Stefano Canzi: flauto, Claudia Monti - violino; Carla Maria De Vito - fagotto; Anna Scolamiero cavicembalo) con musiche di Vivaldi sulle quali si è inserito il dialogo in versi interpretato dai noti attori Margò Volo e Corrado Accordino.



*Il Fiore azzurro nasce anche a sostegno della Ricerca per la Leucemia del bambino.*

*La scelta di devolvere il ricavato della vendita dei miei volumi al Comitato Maria Letizia Verga scaturisce dall'incontro con i bambini del reparto di Ematologia Pediatrica di Monza, con i quali ho intrapreso un "viaggio" poetico che fa parte del progetto La musica delle parole, dove la poesia diventa emozione, divertimento e scoperta, in un'alternanza fra gioco e letteratura.*



## ■ MONTE CREMASCO

### 21 anni di impegno

Fra il 19 e il 22 giugno 2009 i Volontari di Monte Cremasco (CR) dell' "Amici di Diego" Onlus, hanno festeggiato il ventunesimo incontro con la popolazione locale per iniziative finalizzate alla raccolta fondi per la ricerca e la cura delle leucemie infantili il cui ricavato sarà come al solito devoluto all'Associazione "Maria Letizia Verga" dell'Ospedale San Gerardo di Monza.

Ventun anni sono un bel traguardo! Siamo alla seconda generazione. Gli attuali trentenni, forza propulsiva dell'Associazione "Amici di Diego", sono in realtà i figli dei primi volontari. In questi anni sono cresciuti, hanno assimilato le istanze e le priorità dei loro amici più anziani e hanno imparato a trasmetterle con tanto entusiasmo da coinvolgere sempre più i loro coetanei. Quest'anno ce ne erano parecchi "nuovi" e ben "determinati" a rendersi utili, una grande gioia per i più "vecchi", la dimostrazione tangibile della bontà di quest'azione di volontariato.

Non a caso, quest'anno, la "lettera" tradizionale; una specie di riepilogo dei lavori dell'anno, è stata letta da Elena Vanazzi, figlia del Presidente dell'Associazione e sorella di "Diego" che con poche e sentite parole ha messo in luce tutta l'importanza di questa "festa" che conclude e apre simultaneamente una nuova stagione:



"L'esperienza da noi vissuta non è da considerare un semplice gesto contabile che consegna i fondi raccolti nelle varie manifestazioni, ma è divenuta una memorabile lezione di vita perché siamo genitori e nonni consapevoli delle gioie e dei dolori derivanti da questi ruoli". ... Così che tutti ci siamo sentiti un po' genitori, un po' nonni dei piccoli colpiti dal male, e abbiamo sinceramente desiderato poter fare qualcosa, anche un minimo per loro... per il futuro della ricerca...

La lettera si è conclusa con un grazie sentito al Sindaco di Monte Cremasco, che da anni supporta le attività dell'Associazione, per il nuovo Parroco che ha celebrato la Messa al Campo, per i "motociclisti" che si sono inventati un moto-raduno per finanziare un progetto, per gli sponsor che ci hanno generosamente devoluto premi e solidarietà; ovviamente, un grazie grande ai Volontari della Croce Rossa che si sono alternati nell'assistenza e soprattutto ai Volontari degli "Amici di Diego" che tutto l'anno lavorano insieme e che in occasione di questa grande festa uniscono alla fatica la gioia della convivialità, balli e allegria, perché stare insieme, volersi bene, essere positivi è anche essere fiduciosi nella bontà del presente e del futuro, è iniziare o continuare una delle tante scommesse con la vita che vorremmo proprio vincere! Arrivederci alla prossima!

Il Gruppo Volontari

*Amici di Diego*

## ■ MENAGGIO

### Due grandi valori

L'amicizia e la solidarietà sono due grandi valori da anteporre all'egoismo e, la nostra associazione Centro Italiano Femminile - Menaggio, attenta a questi valori, da anni con attenzione, non si lascia sfuggire la 1° domenica di Luglio e dedica tutta la giornata al Comitato Maria Letizia Verga.

Nella nostra splendida piazza allestiamo bancarelle con tantissime cose, ed è impossibile non trovare niente che possa servire.



È bello vedere quanto ognuno di noi, e tutti i visitatori alle nostre bancarelle sentano questo impegno, non importa quanto, ma tutto quello che è possibile in proporzione al tempo o alla moneta. Tutti diamo con lo stupendo pensiero che aderiamo a un bellissimo progetto "aiutare un bambino a sorridere di nuovo alla vita".

*Centro Italiano Femminile Menaggio*

## ■ MUGGIO'

### Er Tappo

Dal 4 al 21 Giugno a Muggiò in occasione della Sagra del Pesce 2009 io e mio marito abbiamo allestito un simpatico banchetto "ER TAPPO" per raccogliere fondi per il Comitato Maria Letizia Verga. Le adesioni sono state tante ed in tre fine settimana abbiamo raccolto una bella cifra che doniamo con gioia per i piccoli pazienti del reparto di ematologia pediatrica in ricordo della nostra adorata figlia Monica. Un grazie a tutti coloro che hanno contribuito alla raccolta fermandosi al banchetto e a chi ci ha invitati alla manifestazione. Grazie ancora di cuore ed arrivederci al prossimo anno.

*Famiglia Barbuiani*





## ■ MONZA

### “La gloria sul divano”

La ricerca nel campo delle malattie genetiche rare rappresenta una sfida continua perché i fondi devoluti allo studio di queste patologie di nicchia sono estremamente limitati. La volontà di fare ricerca in questo ambito si fortifica rivolgendo lo sguardo, con gli occhi di mamma oltre che di ricercatrice, ai nostri piccoli pazienti ed ai loro genitori. Le famiglie dei bambini affetti da queste malattie rare sono, in maniera straordinaria, consapevoli di quanto sia fondamentale la ricerca scientifica e dedicano un profondo impegno alla raccolta di finanziamenti, divenendo una risorsa unica ed insostituibile.

Il Progetto Artevita, ideato dalla famiglia della piccola paziente Gloria Tramontana, è il contenitore di una serie di iniziative volte alla raccolta di fondi destinati all'Associazione Italiana Mucopolisaccaridosi ed al nostro laboratorio STEMMPs a Monza. In particolare, l'ultima “trovata” di papà Tramontana è stata la pubblicazione di un libricino intitolato “La gloria sul divano”, dove vengono riportate le filastrocche scritte a Gloria quotidianamente da un maestro della sua scuola. Come dice l'autore stesso, “il valore di queste filastrocche non sta nella loro forma o nei loro contenuti, ma risiede nel sorriso di compiacimento con cui Gloria le ha accolte”. Il libricino è davvero divertente, in particolare perché ricco di incisi in dialetto perugino! E, soprattutto, per chi ha avuto il privilegio di conoscere Gloria Tramontana, vi traspare il personaggio che in realtà è, nella sua contagiosa simpatia e nella sua irruente voglia di vivere.



*Marta Serafini*



## ■ TIRANO

### Dedicato a Marco

Un caro saluto a Marco Schiantarelli che ci ha lasciati il 15 Settembre scorso .

Purtroppo l'abbiamo conosciuto poco, ma abbiamo potuto apprezzare la determinazione, la carica umana e la facile e piacevole comunicatività.

È lui che ha costruito dall'inizio l'impegno di Sciare per la Vita (associazione voluta dalla campionessa Deborah Compagnoni), prima per la Fondazione Tettamanti e poi per il Comitato Maria Letizia Verga.

Gli dobbiamo riconoscenza per l'impegno sincero e consistente in nostro favore.

Siamo vicini alla famiglia con un forte abbraccio virtuale anche da parte dei nostri bambini e delle loro famiglie.

## ■ BUSTO GAROLFO, DAIRAGO, MILANO QUARTO OGGIARO, ALAGNA VALSESIA, S. LORENZO DI PARABIAGO, BUSCATE

### Paesi percorsi da “per un soffio di vento” a favore del Comitato Verga

7 marzo, 26 Aprile, 6 Giugno, 10 Agosto, 5 Settembre, 3 Ottobre sono le date indimenticabili in cui, nei paesi sopracitati, abbiamo presentato il libro “per un soffio di vento- la mia avventura interiore” di Giancarla Colombo, mamma di Stefano, che quest'anno festeggia il decimo anno dal trapianto di midollo osseo.

Le presentazioni sono state validamente realizzate attraverso la sensibilità di AnnaMaria, Barbara e Daniela alla lettura, Susanna al Flauto, Pinuccia, Elena e Stefano al pianoforte, Donato alla chitarra, Luca al basso, Cinzia e William al canto che, alternandosi, hanno offerto la propria professionalità proponendo musiche inedite e classiche, letture e interpretazioni canore di alcuni brani del libro, passi di danza e tanta, tanta passione.

Alle presentazioni, con finalità di sostegno alla ricerca per la cura della leucemia infantile, hanno fatto seguito la mostra dei dipinti dell'autrice e la vendita del libro.

E' stato un viaggio elettrizzante fatto di immagini, parole, note musicali, incontri e scambi di esperienze che ha evocato sentimenti, emozioni, atmosfere, frammenti di vita, ma soprattutto ha fatto vibrare e unito tutti i cuori per un unico obiettivo: stringere forte, come in un grande abbraccio il Comitato Verga, le famiglie di cui si prende cura e tutto il personale dell'ematologia pediatrica di Monza.

*Giancarla*



## ■ SARONNO

Liceo Scientifico G.B. Grassi Saronno - 23 Aprile 2009

La nostra "Signora dei mughetti" quante volte, anche nel corso dei personali interventi in classe, ha espresso la gioia e soddisfazione che le vengono donate dallo stare a contatto con i giovani! Con il suo atteggiamento estremamente dinamico, che denota una forza straordinaria, suscita in questi ragazzi spunti di riflessione e di attivo interessamento ai problemi che, anche se ora ci sembrano lontani, colpiscono molti nostri coetanei. Ciò ci permetterà di affrontare in modo adulto e consapevole i drammi che purtroppo potrebbero capitare e di fronte ai quali non si può restare indifferenti.

È inutile rimandare al domani: considerarci impotenti e troppo "piccoli" per dare un aiuto concreto a sofferenze e difficoltà, spesso presentate come insormontabili.

Questo la nostra cara Angela non si stanca mai di ripeterlo: oltre a mostrare agli altri i doni della vita che troppo spesso diamo per scontati e di cui ci dimentichiamo l'importanza ('Date un bacio alla vostra mamma e al vostro papà da parte mia! Ma lo sanno di avere dei figli così cari?'), cerca di spiegare quanto un piccolo gesto sia sufficiente per uscire dall'egoismo, che sempre di più prende il sopravvento. Perciò volgiamo lo sguardo al mondo che ci circonda e spendiamo anche solo una piccola parte del nostro tempo al servizio disinteressato, perché tutto ciò è solo un fiore in un prato, ma senza quel fiore, il prato sarebbe certamente meno bello.

Ecco allora come dei semplici mughetti raccolti in un pomeriggio di primavera, possono diventare il simbolo di una speranza sempre viva e di un Impegno che "parte dal basso" e del quale tutti possono farsi carico. Basta solo un po' di entusiasmo e disponibilità ad ascoltare delle persone che, come la "Signora dei mughetti", hanno un obiettivo importante da portare avanti.

*Deborah Reggi, Giulia Basilico, Eleonora Paturno e Marta Perucchini*



## ■ MARIANO COMENSE

Tunig a sostegno della Leucemia

Il Thunder Tuning nasce il 10/07/2005, un club creato per unire una passione che cresce sempre più... IL TUNING... ovvero di tutto quello che si può modificare in un'autovettura dal singolo cerchio all'interno più ricercato, stravolgendo le auto in maniera quasi irriconoscibile, sempre rispettando il codice della strada.

Negli anni ha sempre vantato numerosi iscritti ma non sono mai abbastanza, anche perché non è un gruppo a scopo di lucro e tutti i ricavati di ogni raduno vengono donati in beneficenza per aiutare chi non è fortunato come noi.

Il raduno del 19 Aprile a Mariano Comense è stato organizzato per il Comitato Maria Letizia Verga Onlus.

Purtroppo la pioggia ci ha accompagnato per tutta la giornata ma abbiamo avuto un bel successo.

160 macchine si sono iscritte ed hanno sfilato mettendo in risalto tutta la creatività dei proprietari. E' stata l'occasione per ricordare anche un nostro socio Mirko Barzaghi che ci ha lasciati il 21 dicembre 2008 in un incidente stradale.

*Lorenzo*



## ■ VANZAGHELLO

10 anni di solidarietà



Anche quest'anno abbiamo allestito il consueto "Mercatino di Natale" a favore del Comitato Verga, affiancandoci al "Gruppo mamme" che invece raccoglie fondi per la Parrocchia.

Ancora una volta abbiamo potuto constatare che i vanzaghellesi sono molto sensibili; hanno aderito calorosamente alle iniziative proposte.

La vendita dei nostri lavoretti ha avuto un buon successo, grazie anche all'aiuto di nuove collaboratrici.

Anche la distribuzione di Babbi e Presepi di cioccolato in dicembre, e delle uova di Pasqua (più di cinquecento) è andata a gonfie vele. Per questo ringraziamo davvero tutti ed in particolare la Scuola Materna Parrocchiale di Vanzaghello, la scuola materna di Cuggiono, "Il Ciclista" di Mauro e Betty, Anna Maria ed Enrico Longoni.

A Monza i Sogni diventano sempre Realtà!

*Rondanin*



## ■ MONZA

### Ascot Triante

Una domenica molto impegnativa per la macchina organizzativa dell'Ascot e dell'Oratorio del sacro Cuore in generale, dal momento che la presentazione delle squadre si è svolta all'interno dei due giorni dedicati alla festa dell'Oratorio stesso, quasi a ribadire il legame indissolubile che lega la nostra società sportiva al nostro quartiere ed alla comunità di Triante. Dopo la presentazione delle squadre dei più piccoli c'è stato il momento più significativo della giornata, con la presentazione della collaborazione con il Comitato Maria Letizia Verga per la cura della leucemia del bambino; collaborazione fortemente voluta da tutto il gruppo sportivo e che permetterà a tutti i tesserati di entrare in contatto anche con ragazzi che non hanno la fortuna di poter praticare lo sport che amano. E' intervenuta la vicepresidente stessa del Comitato, sig.ra Rosanna Gnagni che ha avuto modo di presentare l'iniziativa congiunta e soprattutto di far conoscere al mondo Ascot il Comitato Maria Letizia Verga, le sue funzioni e la sua opera. Avremo modo durante l'anno di informare tutti i tesserati ed i simpatizzanti di quelli che saranno gli incontri e le iniziative congiunte che stiamo programmando.



Roberto Brizzolara



*Marta una delle protagoniste del libro  
**Noi Ragazzi Guariti**  
il giorno 5 settembre si è sposata  
con il "fortunatissimo" Agostino Taurino  
Ai novelli sposi tanti auguri  
di una lunga vita felice da parte  
di tutti noi.*

## ■ MORBEGNO

### Volley & Solidarietà

Il Comitato Maria Letizia Verga è stato ospite d'onore alla serata finale del torneo di volley 'Alfredo Brisa', che ha visto impegnate numerose squadre nelle prime due settimane di giugno alla palestra di via San Marco in Morbegno (Sondrio).

L'iniziativa ha confermato la sua espressione solidaristica devolvendo al Comitato l'intero ricavato di iscrizioni e sponsorizzazioni.

Oltre l'aspetto economico del contributo, di cui la dottoressa Maria Grazia Arnoldi ha sottolineato l'importanza nella difficile opera di ricerca e cura della leucemia infantile, la manifestazione consente di cogliere un forte significato simbolico nella similitudine tra lo spirito agonistico che porta alla vittoria nello sport e l'impegno accanito che porta alla guarigione dalla malattia.

I numeri snocciolati durante la festa della premiazione

"10 formazioni - vittoria al 4° set per il team Volley,  
9° posto per i giovanissimi e 7° per i matusa,  
10 a 15 nel tie-break del 5° set - 40% di battute a segno"

sembrano fondersi virtuosamente con i numeri sempre più alti delle vittorie sulla malattia che sono ancora destinati a crescere vista la determinazione con cui vogliono vincere il loro grande trofeo (VINCERE LA MALATTIA) le "squadre" dei piccoli pazienti, delle famiglie, del Comitato, dei medici, dei ricercatori e delle infermiere



### ■ REBBIO

**La Ricerca ha bisogno di noi e... noi tutti...  
abbiamo bisogno della Ricerca**

Come ogni anno e, da ben tredici anni, la compagnia "gli amici di Arianna" ha presentato il gran varietà 2009 al cineteatro nuovo di Rebbio, il 23 maggio 2009.

Mesi di prove, collaborazioni e lavori più disparati che sfociano in un'ora e mezza di spettacolo, davanti alla platea abituale che segue la compagnia da anni, ma anche davanti a molti volti nuovi.

Il pubblico ritorna a casa sempre divertito e consapevole di aver ancora aiutato la ricerca, primo ed unico obiettivo di tanto lavoro.

Ballerini, attori comici, cantanti, musicisti, poeti...svariate forme d'arte unite insieme per sostenere la ricerca medica.

La compagnia si propone per eventuali repliche in altre località.

Il Comitato potrà eventualmente fornire i contatti telefonici.

*Marina Fedele*



**Vi preghiamo di prendere nota della data dell'assemblea  
del Comitato Maria Letizia Verga Onlus.**

Vi aspettiamo **numerosi** perché, **oltre ad esaminare il rendiconto**,  
sarà un'occasione per parlarci, fare domande ai nostri medici  
e dare consigli all'associazione.

Vi parleremo dei nostri progetti futuri e tanto altro...  
Per favore non mancate: ci piacerebbe ritrovarVi tutti,  
genitori e soci del Comitato.

## **A TUTTI I SOCI**

Oggetto: **CONVOCAZIONE ASSEMBLEA ORDINARIA**

I Signori Soci sono convocati in assemblea ordinaria

in prima convocazione per il giorno 25 Aprile 2010 alle ore 7,00 al residence Maria Letizia Verga via Pergolesi 50 in Monza,  
e ove non si raggiungessero i quorum costitutivi di cui all'art. 10 dello statuto,  
in seconda convocazione:

**il giorno 26 Aprile 2010 alle ore 20.00 via Pergolesi, 33 - Monza  
presso l' Aula Conferenza "Villa Serena",  
Ospedale San Gerardo,**

per discutere e deliberare sul seguente ordine del giorno:

- 1. rendiconto esercizio 2009 completo di nota integrativa e relazione di missione;**
- 2. preventivo economico 2010;**
- 3. Nomina revisori dei conti;**
- 4. Varie ed eventuali.**

*Distinti saluti.*

Il Presidente:  
**Giovanni Verga**

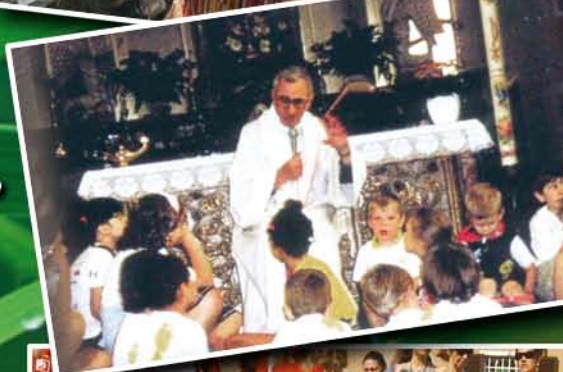
# Maria Letizia tra i fiori... nei prati di Lissago

Dal dramma... alla nascita di un fiore...



*Ci troviamo a Lissago in questo bel prato, posto sulla Piazzetta Maria Letizia Verga per ricordare un fatto accaduto 30 anni fa, in cui un grande dolore si è trasformato in una raccolta di sfide per sottrarre al brutto male chiamato "leucemia" quante più vittime innocenti possibili.*

*Oggi ci incontriamo per la trentesima volta per evidenziare il valore della memoria, perché la conoscenza della storia, con le sue tradizioni, costituisca lo stimolo per continuare.*



# **UN APPUNTAMENTO DA NON PERDERE**



*Siamo lieti di invitarvi  
**sabato 30 Gennaio 2010**  
**alle ore 10,00**  
nell'Aula Magna dell' Università  
di Milano Bicocca di Monza,  
nel complesso dell'Ospedale San Gerardo  
proprio dietro l'Ospedale, per festeggiare  
i 30 anni del Comitato Maria Letizia Verga  
e il Prof. Giuseppe Masera.*



***Il 1° Novembre il professor Masera,  
che nel 1979 assieme al signor Verga ed altri genitori  
ha fondato il Comitato Maria Letizia Verga,  
ha lasciato la direzione della Clinica Pediatrica  
dell' Ospedale San Gerardo di Monza  
che ha diretto per 25 anni.***

***Grazie al suo metodo, il gruppo di Monza  
ha garantito alle famiglie e ai bambini  
oltre alle cure sicuramente all'avanguardia,  
un'assistenza Psico-Sociale  
che è difficile trovare in altri ospedali.***

***L'incontro è l'occasione per ripercorrere assieme  
30 anni di storia.***

*Vi aspettiamo numerosissimi perché il regalo  
più bello per il Signor Verga e per il nostro  
Professore sarebbe rincontrare tutti  
i genitori, i ragazzi, gli organizzatori  
delle manifestazioni, le associazioni.*

# Tutti amici di Maria Letizia

Conversazione tra Attila e Sergio Tonfi\*

## Duemiladieci... ...sorrisci, insieme!

### PAPÀ, COSA STAI GUARDANDO?

La prova di stampa del calendario che la Philips sta realizzando per Maria Letizia Verga.

### CHE BEL NOME. CHI È, UNA BAMBINA?

Si è una bambina che ci sta molto a cuore. Tutti noi di Philips siamo diventati suoi amici e ci impegniamo a raccogliere fondi per il Comitato che porta il suo nome con l'obiettivo di cancellare per sempre la leucemia dei bambini. E sono sicuro che Maria Letizia, dal cielo, sorride ogni volta che vede un bambino guarire.

### E CI SONO ANCH'IO SUL CALENDARIO?

Eccoti qui, nel mese di Agosto. Sai, mi piace fotografare e anche quest'anno una delle foto che ho inviato per il calendario è stata pubblicata. Hai visto quanti bambini ci sono e che belli che sono. La gioia che trasmettono con i loro occhi ed i loro sorrisi è la stessa che ci auguriamo possano provare presto anche quelli che in questo momento sono malati.

### MA CON UNA FOTO SI AIUTANO I BAMBINI A GUARIRE?

Il calendario serve a raccontare un sogno, quello di sconfiggere per sempre la leucemia infantile. Sarebbe bello se tutti i bambini potessero essere felici e sereni come quelli che ci sono in queste pagine.

### MA LA LEUCEMIA COSA FA?

E' una malattia che sino a pochi anni fa era quasi incurabile, ma dalla quale, con la forza e la determinazione di tante mamme e papà, adesso si può guarire. La ricerca e la tecnologia stanno aiutando tanti bambini a tornare a sorridere. A Monza, ci sono dottori bravi ed esperti per affrontare questa malattia e c'è persino una casa che ospita i bambini ed i loro genitori per fare in modo che siano più sereni e affrontino meglio questo difficile momento.

### PAPÀ, POSSO FARE ANCH'IO QUALCOSA PER AIUTARE MARIA LETIZIA?

L'hai già fatto con queste domande. Se ci si interessa ad una cosa, ad un problema, ci si avvicina un po' alla sua soluzione. E poi puoi portare le copie del calendario ai tuoi compagni di classe per raccontare questa bella storia e raccogliere qualche soldino per la ricerca contro la leucemia. Così Maria Letizia avrà ancora più amici e la leucemia...sempre più nemici.



**PHILIPS**