

 <p>M.I.M.</p> 	<p>UFFICIO SCOLASTICO REGIONALE DELLA LOMBARDIA AMBITO TERRITORIALE MILANO ISTITUTO AUTONOMO COMPRENSIVO GINO CAPPONI VIA PESTALOZZI, 13 – MILANO e-mail: miic8cy00p@istruzione.it pec: miic8cy00p@pec.istruzione.it Cod. Mecc. MIIC8CY00P – C.F. 80152350155</p>	 <p>UNIONE EUROPEA</p> 
--	---	--

Prot. 1295/2024

Circ. 158

Milano, 26 febbraio 2024

Ai docenti
Ai genitori
IC Capponi

Oggetto: Iniziativa “Un dolce raro”

Il nostro Istituto aderisce all’iniziativa “Un dolce raro” - quarta edizione.

Dal 29 febbraio, acquistando la merenda nei punti vendita che hanno aderito, si potrà contribuire a sostenere il progetto CAA con Terry.

Il dolce raro si potrà acquistare fino al giorno 8 marzo al **Forno Ambrosiano** in via biella 28, **Zia Giò** in Via Bari, **Cafè Sawa** via Pestalozzi 22 e da **Mondadori Bookstore** in Via Ettore Ponti 21, presso il villaggio Barona.

Aiutateci a diffondere l’iniziativa.

Cordiali saluti,

DIRIGENTE SCOLASTICO
Arch. Maddalena Di Muccio

Patrocino
del Municipio 6



29 FEBBRAIO GIORNATA MONDIALE DELLE MALATTIE RARE

Chiedi al banco #UN DOLCE RARO

dal 29 febbraio al 8 marzo

potrai contribuire anche tu!

Il ricavato delle vendite sarà devoluto dai commercianti a sostegno dei bambini con bisogni speciali per il progetto CAA con Terry (Comunicazione Aumentativa Alternativa) sostieni il progetto della O.d.V. Nessuno è Escluso.

Il DOLCE RARO lo trovi dal Forno Ambrosiano in via biella 28, Zia Giò in Via Bari, Cafè Sawa via Pestalozzi 22 e da Mondadori Bookstore in Via Ettore Ponti 21 presso il villaggio Barona

info 3392399808



Un dolce raro
quarta edizione





Cos'è una malattia rara?

Si definisce malattia rara una condizione che ha una prevalenza inferiore a 1/2000 abitanti.

Quante sono le malattie rare?

Sono più di 8.000 tanto che si stima che 1 persona su 200 ne sia affetta, quasi 2 milioni in Italia. Nel 80% dei casi una malattia rara dà i suoi segni già in età pediatrica e assai frequentemente la sua causa è un'anomalia del patrimonio genetico della persona che ne è colpita. Esse possono colpire contemporaneamente più organi ed apparati oltre a compromettere la crescita e lo sviluppo motorio ed intellettuale.

Esiste una cura per queste malattie rare?



Ad oggi per la maggioranza delle malattie rare l'unica "cura" è il monitoraggio dei problemi clinici e il loro trattamento sintomatico oltre ad un approccio riabilitativo quando c'è una compromissione dello sviluppo motorio e/o cognitivo-relazionale.

Perché "un dolce raro per i malati rari"?

I pasticceri e i panifici del municipio 6 del Comune di Milano hanno aderito al progetto creando un apposito dolce speciale per il mese delle malattie rare e dal **29 febbraio al 8 marzo** acquistando questo dolce, il commerciante s'impegna a versare una quota del ricavato all'associazione Nessuno è Escluso con l'obiettivo di sostenere economicamente questo progetto.

Cos'è il progetto CAA con Terry

E' un progetto sostenuto dalla associazione Nessuno è Escluso che crede fortemente nell'inclusione. La O.D.V vuole sensibilizzare insegnanti di sostegno - insegnanti di classe ed educatori all' uso a scuola della CAA **COMUNICAZIONE ALTERNATIVA AUMENTATIVA**, che è fruibile per tutti i bambini-ragazzi- persone non verbali attraverso percorsi formativi specifici e il sostegno di figure professionali competenti in CAA che supportino le scuole e il personale scolastico. Chi volesse attivare il progetto in CAA con Terry nelle scuole può contattarci a: associazione@nessuno-escluso.it - 3392399808