

QUANDO I CASI SONO RARI,
LA RICERCA INVESTE POCO.



CURE CMD

Congenital Muscular Dystrophy

è un'associazione no-profit 501 (c) (3)
fondata nel 2008

INFO e CONTATTI

Per maggiori informazioni,
visita il sito
www.curecmd.org
o scrivi un'e-mail a
info@curecmd.com

Ci puoi anche chiamare al
1-866-400-3626
o scriverci al seguente indirizzo:
Cure CMD
P.O. Box 701 Olathe, KS 66051



CURE CMD

Congenital Muscular Dystrophy

Distrofia Muscolare Congenita CMD

Le forme di CMD sono malattie ereditarie clinicamente eterogenee che causano debolezza muscolare alla nascita.

Un bambino con CMD può avere danni fisici o neurologici. Alcuni bambini non acquisiscono mai la capacità di camminare, mentre altri perdono tale capacità durante la crescita.



Liam

GLI OBIETTIVI

La missione di Cure CMD è di apportare ricerca, trattamenti e nel futuro una cura per questo tipo di distrofia.

Cure CMD realizzerà questa missione lavorando con i familiari delle persone affette da CMD e con i sostenitori della ricerca di tutto il mondo.

Il successo sarà determinato dalle applicazioni cliniche che miglioreranno la vita delle persone affette da CMD.



Jennifer

LE TIPOLOGIE DI CMD

1. Disordini del Collagene VI (Ullrich/Bethlem, col6A1, col6A2, col6A3)
2. CMD, non diagnosticate (compresa la CMD con merosina positiva)
3. Distroglicanopatie: CMD e LGMD con esordio infantile (POMT1, POMT2, POMGnT, Fukutin, FKRP, LARGE, WWS, MEB, Fukuyama)
4. Deficit di integrina alpha 7
5. Deficit di integrina alpha 9
6. Laminopatia (Lamin A/C, LMNA)
7. Deficit di merosina (MCD1A, deficit di laminina alpha 2, LAMA2)
8. Spina rigida con CMD (SEP1)

UN AIUTO CONCRETO

Se tu o un membro della tua famiglia siete affetti da CMD visita il sito www.curecmd.org, registrandoti potrai:

Entrare nel forum di Cure CMD e interagire con altre persone affette da questa malattia

Trovare informazioni utili sulla ricerca e sulla qualità di vita

Trovare informazioni su Cure CMD e su come puoi aiutarci