

## PORTFOLIO

La dolce Federica



Negli scatti in queste pagine alcuni momenti di vita della piccola Federica insieme ai suoi genitori. Nonostante il clima sereno, la famiglia si trova ad affrontare non poche difficoltà, a cominciare dall'assistenza domiciliare insufficiente e dalla difficoltà di trovare personale specializzato in grado di gestire pazienti che, come Federica, hanno bisogno di assistenza 24 ore su 24. Dopo la diagnosi, Laura e suo marito Davide hanno

fatto di tutto per trovare altre famiglie che vivevano la stessa situazione e nel febbraio di quest'anno, grazie all'associazione da loro fondata, sono riusciti a organizzare, per la prima volta in Italia, un convegno rivolto a medici e familiari a Sant'Agata di Militello (Messina). L'associazione Federica onlus - Family Smard sostiene anche il Centro Dino Ferrari di Milano, specializzato nella cura delle malattie neuromuscolari e neurodegenerative.