

I TROFEO DE FÚTBOL FUNDACIÓN SÍNDROME 5P-

Organizan:



Participan:



Colabora:



Objetivo del evento

- Poner en conocimiento la enfermedad y así, poder contribuir de manera directa al apoyo de la lucha contra las enfermedades raras y, en especial **Síndrome 5p-**.
- Generar una mayor visibilidad y conocimiento de la enfermedad y su Fundación, gracias a la repercusión del torneo de fútbol y actividades diversas para los niños en los medios de comunicación.
- Captación de fondos para que la Fundación **Síndrome 5p-** pueda seguir llevando a cabo la investigación en varias áreas, con la UMH (genética molecular) en Alicante, dirigida por el Doctor Salvador Martínez, en Carlos III, dentro del ECEMC de la mano de M^a Luisa Martínez Frías (investigación clínica) y además con Rosana Claver, investigadora Socióloga, que dirige un proyecto dentro de la Fundación (cualquier información o proyecto se puede solicitar a la entidad para comprobar su veracidad).



Desarrollo del Trofeo

- **Fecha:** Domingo 21 de Junio de 2015
- **Lugar:** Polideportivo El Bercial (Avda. del Parque, 7-9 • 28907 GETAFE)
- **Horarios:** de 9:00 a 15: 00 horas.

Comenzaremos con el agradecimiento a los patrocinadores y colaboradores, así como breve descripción de la enfermedad y los objetivos de la **Fundación Síndrome 5p-**. Posteriormente dará comienzo del torneo de futbol.

Partidos

- **PREBENJAMIN F7 (Campo 1)**
09:00 h. - AC Bercial vs CD Colonia Moscardó
- **BENJAMIN F7 (Campo 2)**
09:00 h. - AC Bercial vs C.D. Colonia Moscardó
- **ALEVIN F11**
10:00 h. - AC Bercial vs Atlético Trabenco
- **INFANTIL F11**
11:15 h. - C.D. San Cristobal de los Ángeles vs C.D. Los Yébenes San bruno
- **CADETE F11**
12:45 h. - Atlético Club de Socios vs C.D. Los Yébenes San bruno

Repercusión mediática

- Redes Sociales: En Web, Facebook, Twitter tanto Fundación Síndrome 5p-, AC Bercial, ACDS...
- Comunicados de prensa a todos los medios tanto visuales, como escritos, así como la prensa especializada en este tipo de eventos.
- Durante el torneo repercusión mediática en Facebook, YouTube, Twitter, Instagram, Web.



Patrocinios

- Inclusión de logo en cartelería, photocall, etc...
- Podrá instalar elementos gráficos propios e instalar un punto de información en el lugar específico para tal fin.
- Su logotipo e imagen podrá ser incluido en alguna de las zonas habilitadas para ello (áreas patrocinadas).



Fundación
Síndrome
5P-

La **investigación** es la clave.
Sólo así podemos **ganar.**

¿Qué es el **Síndrome**?

El **síndrome 5p-**, también denominado **Síndrome Cri du Chat** es el término usado por los genetistas para describir la pérdida de una parte del brazo corto del cromosoma número cinco. La tasa de nacimientos de niños con este síndrome es de uno en cada 50.000 nacimientos, siendo aproximadamente entre 500 y 700 casos los que hay en España, y se presenta con mayor frecuencia entre las niñas que en los niños.

Diagnóstico

Los niños con síndrome 5p- se caracterizan, al nacimiento, por su bajo peso y tener el llanto muy agudo similar al maullar de un gato, siendo éstos datos los primeros que suelen llevar al diagnóstico.

Características físicas y psicológicas

Las características físicas son muy significativas desde el nacimiento, y aunque existe gran heterogeneidad fenotípica sólo cuatro características están presentes en casi todos los afectados del síndrome 5p-:

- **Llanto similar al maullido de un gato**
- **Perímetro craneal reducido (microcefalia)**
- **Crecimiento lento**
- **Discapacidad Intelectual**

Algunos, tienen anomalías cardíacas y malformaciones congénitas, necesitando hospitalizaciones y operaciones quirúrgicas. La cardiopatía congénita es una malformación cardíaca que provoca la mayor preocupación médica de estos niños ocurriendo en el 60% de los casos.

En el ámbito cognitivo es muy difícil hablar de su nivel intelectual ya que son sujetos con discapacidad intelectual en todos los casos, pero existe una gran variabilidad entre todos ellos.

¿Qué **hacemos**?

- [**Investigación científica** única en el mundo del Síndrome 5p-, dirigida por el catedrático **D. Salvador Martínez** en la universidad Miguel Hernández De Alicante.
- [**Centro de Atención Temprana SOEL**, en Alicante, está dirigido a intervenir en el desarrollo global
- [**Proyecto ATIC**, en Madrid, es un programa de capacitación tecnológica....
- [**Servicio de apoyo, orientación y diagnóstico a familias SAOD**, con el objetivo dar apoyo....
- [Y más ...

Para +info entra en:
www.fundacionsindrome5p.org

o contacta con nosotros
Sede en Alicante 965 672 202
Delegación en Madrid 912 833 705
fundacionsindrome5p@fundacionsindrome5p.org



**Unete a ellos
y saldrás ganando
con su FELICIDAD**



¿Cómo ayudarnos?

[HAZTE SOCIO

Rellena y envía el cupón adjunto o entra en la web, descárgate el formulario y envíalo a:

fundacionsindrome5p@fundacionsindrome5p.org

[HAZ UN DONATIVO

Mediante PAYPAL o TPV Virtual a través de nuestra web, haciendo un ingreso, o transferencia a cualquiera de las cuentas de la fundación:

Banco Sabadell

ES18 0081 5206 97 0001004202

Bankia

ES45 2038 1759 16 6000384735

Caixabank

ES73 2100 5736 17 0200034963

Si crees que nos puedes ayudar de otra forma,

contacta con nosotros:

Sede en Alicante 965 672 202

Delegación en Madrid 912 833 705



Fundación
Síndrome
5P-

Nunca des por hecho que no pueden

+info: www.fundacionsindrome5p.org