



Estimado amigo/a:

Nos ponemos en contacto contigo para pedir tu colaboración en el reto solidario **“100 por 100 con el MEF2C”**, puesto en marcha por la **Asociación Síndrome MEF2C** con la colaboración de **Salva Arco**, jugador de baloncesto del **C.B. BREOGAN** de **Lugo**.

EL RETO

Durante la temporada 2017/18, pretendemos lograr que **100 deportistas, clubs, asociaciones, etc.** de diversas disciplinas se sumen a nuestro reto solidario y entre todos demos una mayor visibilidad al síndrome MEF2C, una enfermedad muy rara. ¿Cómo? adquiriendo **100 pulseras** solidarias de nuestra asociación, a **2 euros** cada una, para luego regalarlas, venderlas, sortearlas, etc. y logrando dar visibilidad a esta enfermedad rara compartiendo el reto en las redes sociales.

SÍNDROME MEF2C

El Síndrome MEF2C es una de las llamadas enfermedades raras, únicamente se conocen 5 niños diagnosticados en España y unos 80 en todo el mundo. Se trata de una enfermedad provocada por la falta del gen MEF2C, en el cromosoma 5, que afecta al desarrollo psicomotor. Los niños que la padecen sufren un retraso importante con rasgos de autismo, con muchas dificultades en la comunicación, movimientos estereotípicos, hipotonía y epilepsia.

El propósito de la Asociación es sensibilizar y hacer visible esta enfermedad rara, y sobre todo, recaudar fondos para la investigación que está llevando a cabo el **Doctor Stuart Lipton** y su equipo (**The California Institute for Biomedical Research de San Diego, California**).

¿CÓMO COLABORAR?

¡¡¡Únete al reto 100x100 con el MEF2C!!!

1. Consigue tu lote de pulseras (mediante transferencia de 200€ al número de cuenta: **ES67-0081-0252-89-0001572967**)
2. Hazte una foto o video anunciando tu colaboración en el reto solidario y compártela en tus redes sociales. Utiliza **#100x100retoMEF2C** y etiqueta a la Asociación en las publicaciones.
3. Reparte, vende, sortea, regala entre los aficionados, amigos, familia, tus pulseras.
4. Pide que a su vez la gente comparta en redes sociales su foto con la pulsera apoyando el reto solidario.

En la Asociación no sólo buscamos recaudar fondos para la investigación del Dr. Lipton, para nosotros **es vital dar a conocer esta enfermedad rara** y ayudar a que niños sin diagnosticar pongan por fin nombre a su enfermedad. Si logramos completar el reto muchas personas pueden conocer el síndrome MEF2C y para nosotros es un logro importante.

¿ALGUNA PREGUNTA?

Si tienes cualquier duda o quieres saber más sobre la Asociación, la enfermedad, la investigación o el reto puedes contactar con nosotros:

Teléfonos: **670305476** (Amanda) y **652288909** (Jesús)

Correo-e: **asociacion.mef2c@gmail.com**



o consultar nuestra página web: <http://www.asociacionmef2c.com/> o en nuestra página de twitter **@100x100conelmef2c**

Por último, darte las gracias por tu atención, y esperamos que quieras sumarte al reto solidario “100 x 100 con el MEF2C”. Gracias a tu ayuda y solidaridad estaremos más cerca de nuestra meta final: avanzar en la investigación y conseguir un tratamiento para los niños MEF2C.

Atentamente,

Asociación MEF2C