

“TUTTI RARI, TUTTI IN PIAZZA!”

2° edizione del flashmob in occasione della giornata mondiale delle malattie rare

Comunicato stampa n. 6

Siena, 29 febbraio 2024

Codini e Occhiali ODV, patrocinata del Comune di Siena e in collaborazione con i **NasieNasi Vip Siena ODV**, è orgogliosa di presentare la seconda edizione del flashmob “TUTTI RARI, tutti in Piazza!”

Un ringraziamento sentito quest’anno va al **Comune di Siena** che da sempre ha dimostrato sensibilità nei confronti dell’Associazione Codini e Occhiali e dei suoi valori, e che in questa occasione ha dato un segnale estremamente importante, concedendo il suo **patrocinio**.

L’associazione ringrazia in particolare l’**Assessore al Volontariato e Terzo settore Micaela Papi** che si è fatta portavoce in giunta comunale e che ha fatto sapere che il **29 febbraio verrà illuminata di blu, verde, rosa e viola** (Viola come Viola dell’Associazione Codini e Occhiali) la Cappella di piazza del Campo.

Il 29 febbraio Piazza del Campo diventerà il luogo magico dove un grandissimo girotondo sarà il protagonista della **Giornata Mondiale delle Malattie Rare**, di cui Codini e Occhiali ODV si fa portavoce sposandone tutti i valori e i principi.

Iolanda Morabito, presidente dell’Associazione Codini e Occhiali spiega - Il **29 Febbraio è una data rara**: febbraio è già di per sé il mese diverso da tutti gli altri del calendario, il mese più corto, quel mese speciale introdotto dagli antichi Romani per compensare la discrepanza del completamento dell’orbita solare intorno al sole - continua Morabito - un giorno bisestile ogni 4 anni! **Un giorno raro!**

Con il patrocinio di:



L'associazione Codini e Occhiali, dopo il successo della prima edizione ripropone l'evento **Tutti Rari, Tutti in Piazza** e fa sinergia quest'anno con **NasieNasi Vip Siena**.

L'appuntamento è dunque in **Piazza del Campo alle ore 17:30** tutti pettinati con i codini e con gli occhiali (da vista, da sole, in ogni modo!) per fare due grandi girotondi: **quello esterno** dei genitori, degli amici, dei parenti, dei turisti, dei passanti e di tutti gli **adulti** che vorranno e che sono i benvenuti e **quello interno**, come un **grande abbraccio avvolgente**, il girotondo dei più piccoli, di tutti i bambini, anche dei rari.

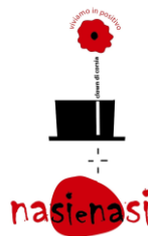


Il tutto sarà allietato dall'allegria e dai colori dei **NasieNasi Vip Siena ODV**, i "Nasi Rossi", volontari clown di corsia, faranno divertire i più piccoli ma anche i più grandi.

Il girotondo rappresenta inclusione, unione, uguaglianza!
In quel momento tutte le barriere della rarità verranno abbattute perché in quell'istante tutti coloro che parteciperanno al girotondo saranno tutti uguali, tutti unici, tutti magici!

Non resta che mettere in agenda l'appuntamento di **TUTTI RARI, tutti in Piazza!:**

- Giovedì 29 febbraio 2024
- Ore 17:30
- Piazza del Campo, Siena
- **IMPORTANTE:** pettinarsi con i codini già nelle vostre case e portare gli occhiali
- Girotondo



Sarà una grande festa con Codini e Occhiali ODV e NasieNasi Vip Siena ODV all'insegna della sensibilizzazione sulla rarità che rende unico e magico ogni bambino raro.

L'ASSOCIAZIONE CODINI E OCCHIALI nasce a giugno 2022 dall'esperienza di due giovani genitori che hanno scoperto la parola Cohen quando la loro bimba aveva ben 8 anni e hanno deciso di fondare l'Associazione Codini e Occhiali per aiutare la ricerca a favore delle malattie rare e in particolare a favore della Sindrome di Cohen; il disturbo da deficit dell'attenzione/iperattività meglio conosciuto come ADHD che è caratterizzato da una breve durata dell'attenzione e/o da vivacità e impulsività eccessiva non appropriate all'età del bambino.

I modi per supportare le attività dell'Associazione Codini e Occhiali: il modo più semplice è una **donazione** (deducibile) direttamente dal sito web, ma per chi vorrà, potrà anche scegliere di diventare un **volontario** e iscrivendosi all'Associazione richiedendo le modalità all'indirizzo **info@codinieocchiali.org**

Per informazioni e aggiornamenti pagina Facebook, Instagram e www.codinieocchiali.org

Con il patrocinio di:

