

MalpensaNews

Dal dolore alla solidarietà: la famiglia di Olimpia fonda SuperO per non lasciare indietro nessuno

Roberta Bertolini · Tuesday, March 25th, 2025

Olimpia e i suoi genitori hanno la stessa forza e la stessa determinazione degli atleti che si dedicano al **crossfit**. Il crossfit, per chi non lo sapesse, è un programma di allenamento ad alta intensità che combina esercizi di sollevamento pesi, ginnastica e attività cardio. È pensato per migliorare forza, resistenza e agilità.

Ed è proprio dalla forza di una bambina e dalla determinazione di mamma e papà che nel 2022 è nata **SuperO**, un'associazione di volontariato fondata con l'obiettivo di offrire sostegno economico, psicologico e umano ai minori affetti da malattie rare e alle loro famiglie. Un progetto che **parte da Solbiate Arno**, ma guarda lontano, oltre i confini italiani, per costruire una rete di supporto concreta e inclusiva.

Per raccogliere fondi da destinare all'associazione **sabato 29 marzo si terrà un evento a Lozza che vedrà impegnati molti atleti che hanno scelto il crossfit come sport.**

Una storia che dà forza

Olimpia ha 3 anni e mezzo, ne compirà 4 a giugno e dalla nascita convive con **una rara malformazione alla gamba destra, la PFFD** (Proximal Femoral Focal Deficiency). Una diagnosi che ha subito messo in moto i genitori Valentina e Mattia Rinaldi.

«Olimpia è nata con una gamba molto più corta dell'altra – **spiega Valentina** – I sintomi variano da bambino a bambino ma nel caso di Olimpia la testa del femore vagava nel bacino. Una situazione grave che le impediva di camminare, anche con un tutore, e che le provocava molto dolore».

Di fronte a una realtà poco conosciuta e scarsamente trattata in Italia, hanno deciso, anche su suggerimento dei medici del nostro Paese, di cercare risposte, cure e speranze altrove.

Hanno quindi intrapreso un percorso medico **che li ha portati fino a Varsavia, dove l'équipe del dottor Paley**, punto di riferimento internazionale nella ricostruzione dell'anca in età pediatrica, ha **effettuato un delicato intervento di otto ore sull'arto compromesso**. «Siamo quindi tornati in Italia: Olimpia è stata ingessata per tre mesi – spiega ancora Valentina- L'intervento ha richiesto un secondo step nell'agosto 2024; siamo tornati a Varsavia per rimuovere il gesso e altri dieci giorni a febbraio di quest'anno per la riabilitazione».

Ora la bambina è seguita da un programma di fisioterapia a Varese, a Velate, e da un costante monitoraggio medico. **Porta una protesi che l'aiuta finalmente a camminare**. L'obiettivo è

chiaro: permettere a Olimpia di muoversi e vivere con la massima autonomia possibile. Un percorso lungo e complicato.

Che non è solo clinico: «**Le spese mediche sono tante** – spiega ancora Valentina Rinaldi – e non tutte rimborsabili: i viaggi, le degenze, visite di controllo e tutto ciò che comporta una terapia all'estero. Il servizio sanitario rimborsa le spese per un accompagnatore, ad esempio, ma quando Olimpia è stata dimessa era ingessata e doveva essere tenuta in braccio. Impossibile compiere un viaggio così da soli. Insomma, si tratta di un investimento importante, **che ci ha portato a decidere di aiutare altre famiglie che si trovino nella nostra situazione, ma senza i fondi necessari per farsi curare all'estero**».

È proprio da questa esperienza che **nasce l'associazione SuperO ODV**, con il desiderio di offrire ad altre famiglie la possibilità di accedere a cure specialistiche in Italia e all'estero, affrontando con meno solitudine e più strumenti un percorso costoso e complicato.

«SuperO si occupa non solo del sostegno economico per le cure, ma anche dell'accompagnamento psicologico dei minori e delle famiglie, di aiuto per il disbrigo di pratiche, della sensibilizzazione pubblica sul tema delle malformazioni agli arti e delle malattie rare»

Grazie alla conoscenza di altre famiglie e all'aiuto di amici, sono nate nuove sinergie, eventi e progetti. «**Gli associati sono circa una ventina** – spiega ancora Valentina – Ci danno una mano ad organizzare banchetti, manifestazioni per la raccolta fondi. È una rete che sta crescendo. Non abbiamo al momento uno spazio fisico, ma i genitori che avessero bisogno di contattarci **possono far riferimento al nostro sito**: rispondiamo a email e al telefono ogni giorno. E poi c'è l'evento del 29 marzo a Lozza: invitiamo tutti a venirci a conoscere lì».

Solidarietà e sport, a Lozza una gara di CrossFit per aiutare la piccola Olimpia

This entry was posted on Tuesday, March 25th, 2025 at 11:16 am and is filed under [News](#). You can follow any responses to this entry through the [Comments \(RSS\)](#) feed. You can skip to the end and leave a response. Pinging is currently not allowed.