





Macho... Mattia Riva

era un dolcissimo bambino nato il 31 Marzo 2013, giorno di Pasqua. Un bambino tanto bello che ha portato una gioia infinita a mamma, papà e alla sorellina Letizia che, quando è nato, aveva solo 2 anni.

Tutti lo chiamavano affettuosamente Macho.

A due mesi Mattia inizia a non star bene, ha crisi che poi si scopriranno essere dovute alla sindrome di Dravet ovvero una forma rara di epilessia severa dell'infanzia. Ad un soffio dal compimento dei 16 mesi,

Mattia ha smesso di lottare. Era il 30 Luglio 2014.

... Già, perchè Mattia era un **SUPEREROE** che ha affrontato nella sua breve vita tanti ricoveri in ospedale e più volte ha visto aprirsi le porte della rianimazione prima di smettere di lottare.

Lui è stato un bellissimo bambino amato e coccolato da tutti.

Aveva uno splendido sorriso spontaneo e contagioso lo dispensava a chiunque.

L'Associazione Mattia Riva ETS nasce per volontà della sua famiglia e di tutti quelli che l'hanno conosciuto per dare aiuto alle famiglie che si trovano in situazioni di necessità di ogni genere a causa della malattia dei propri figli.

Offre sostegno finanziario alla ricerca scientifica per cercare di dare una speranza concreta a chiunque ne abbia bisogno.



L'Associazione Mattia Riva ETS si occupa di sostenere le famiglie in difficoltà con particolare attenzione ai genitori con figli affetti da epilessia, aiutandoli con ausili e con contributi ad affrontare la quotidianità della vita.

Scopi e volontà della **Associazione Mattia Riva ets**, sono sempre stati quelli di supportare l'Ospedale di Lecco donando attrezzature volte al benessere dei pazienti dei reparti dove è stato **AMOREVOLMENTE** curato e coccolato il piccolo **MACHO**.

Vogliamo continuare a vedere la felicità negli occhi dei bambini ... per questo nuovi progetti stanno prendendo FORMA!!



NESSUNO ESCLUSO!

Tutti i Bambini
HANNO IL DIRITTO DI GIOCARE,
più bello se possono farlo INSIEME!