

Presentación del partido benéfico Leyendas España-Veteranos CD Badajoz, apadrinado por David Villa

El Civitas Nuevo Vivero de Badajoz acogerá este viernes, con la presencia del mítico goleador y campeón del Mundo, la presentación del partidazo solidario que el día 30 de junio (21.00 h) debe llenar el estadio del CD Badajoz por una noble causa, la investigación contra el Síndrome de Rett

Con la presencia del campeón del Mundo y máximo goleador histórico de la Selección Española, David Villa, como padrino y participante, este viernes a las 13.30 horas tendrá lugar en las instalaciones del **Civitas Nuevo Vivero de Badajoz** la presentación del partido benéfico que el próximo día 30 se celebrará entre futbolistas veteranos del CD Badajoz y Leyendas España, la asociación que une a los ex jugadores de la Selección Española absoluta. El mítico campeón del Mundo de 2010 y de la Eurocopa 2008 encabezará una representación de destacados jugadores de distintas generaciones de nuestro fútbol (Salva Ballesta, Ito, Ricardo López, Catanha, Amavisca, Capi, Iván Campo, Juan Sánchez, etc...) que colaborará en un gran espectáculo de fútbol solidario para ayudar a Princesas Rett a seguir recaudando fondos para la investigación y los fines altruistas de la asociación.

En la presentación de este gran Partido de Leyendas del día 30 de junio, que cuenta con el desinteresado respaldo de David Villa, del CD Badajoz, del Ayuntamiento de la ciudad y de la Federación Extremeña de Fútbol bajo el lema 'Que todas las princesas tengan un final feliz', se darán a conocer todos los detalles de cómo colaborar con tu entrada para disfrutar de una fiesta, inédita en toda Extremadura, que unirá al fútbol y a la solidaridad.

¡EL DÍA 30 TODOS JUGAMOS CONTRA EL RETT!

Síndrome de Rett

El síndrome de Rett es una grave enfermedad neurológica, considerada como rara o de baja prevalencia, que afecta sobre todo a niñas, concretamente a una de cada diez mil.

Son niñas que, a pesar de nacer aparentemente bien, tienen una mutación genética que se manifiesta a los 18 meses y les impide tener control sobre su cuerpo.

Las pequeñas que padecen esta enfermedad no hablan, no pueden usar las manos, muchas ni andan, tienen graves problemas para poder comunicarse, sufren crisis epilépticas, escoliosis, problemas digestivos o trastornos del sueño. El avance progresivo de la enfermedad las lleva a una total dependencia.

Sobre Leyendas España

Leyendas España cuenta con más de 30 años de trayectoria y ha contado como presidentes con Carlos Lapetra o Alfredo Di Stéfano y, en la actualidad, Fernando Giner. Su objetivo principal es el apoyo, ayuda y reconocimiento tanto a los futbolistas internacionales retirados como a aquellos que se encuentran en activo, contando siempre con el apoyo de la RFEF. Por otro lado, Leyendas España realiza una importante labor social con diferentes entidades públicas y privadas, con la colaboración de nuestros compañeros, que siempre están dispuestos a ayudar en cualquier acción de carácter social. Porque las Leyendas nunca se retiran, simplemente dejan de competir.