



**Fondazione Ricerca  
Fibrosi Cistica - Onlus**  
*italian cystic fibrosis research foundation*

Comunicato Stampa  
Sabato 2 e domenica 3 luglio 2016 – Magione (Perugia)

**LA SFIDA CHARITY  
DI RACHELE SOMASCHINI  
PROSEGUE ALL'AUTODROMO DELL'UMBRIA  
A MAGIONE PER UNA NUOVA EMOZIONANTE GARA  
DEL CAMPIONATO MINI CHALLENGE.**

*#CorrerePerUnRespiro*

La pilota ventiduenne sarà al volante della sua Mini sabato 2 e domenica 3 luglio, per due nuove entusiasmanti gare del Campionato Mini Challenge.

Quinto appuntamento dell'iniziativa "A bordo con Rachele" promossa dalla Fondazione Ricerca Fibrosi Cistica (FFC), Delegazione di Milano in collaborazione con il team Elite Motorsport, per mantenere alta l'attenzione sulla malattia genetica grave più diffusa che in Italia conta oltre 2milioni e mezzo di portatori sani, una persona ogni 25.

Al taglio del traguardo, la postazione dei volontari FFC, Gruppo di Sostegno di Umbertide Città di Castello, promuoverà l'informazione e la raccolta fondi per la ricerca scientifica promossa dalla onlus.

E per chi non potrà seguire la gara dal vivo, nel weekend repliche in differita su Italia 2 dalle ore 18.00.

Il ricavato sosterrà un importante progetto di ricerca FC nell'area delle terapie del difetto di base, coordinato dal Laboratorio di Patologia Molecolare dell'Azienda Ospedaliera Universitaria Integrata di Verona.

Magione (PG) - Il prossimo weekend, l'iniziativa charity #CorrerePerUnRespiro ideata dalla giovanissima e talentuosa pilota **Rachele Somaschini** in collaborazione con la Delegazione FFC di Milano e *Team Elite MotorSport* a sostegno della ricerca promossa dalla **Fondazione per la Ricerca sulla Fibrosi Cistica**, si sposta in Umbria, all'Autodromo di Magione, per una nuova emozionante gara del [Campionato Mini Challenge](#).

Sabato 2 e domenica 3 luglio, la campionessa affetta da fibrosi cistica correrà a bordo della sua grintosa MINI Cooper S con adrenalina, entusiasmo e un grande obiettivo nel cuore: spingere l'acceleratore della ricerca e mantenere alta l'attenzione sulla malattia genetica grave più diffusa, da cui non è ancora possibile guarire e che interessa 2milioni e mezzo di italiani, portatori sani della malattia

Piazzale Stefani 1 | c/o Azienda Ospedaliera Universitaria Integrata | 37126 Verona

Codice fiscale 93100600233 | [fondazione.ricercafc@ospedaleuniverona.it](mailto:fondazione.ricercafc@ospedaleuniverona.it)

Tel 045 812 3438 - Fax 045 812 3568

[\*\*www.fibrosicisticaricerca.it\*\*](http://www.fibrosicisticaricerca.it)



**Fondazione Ricerca  
Fibrosi Cistica - Onlus**  
*italian cystic fibrosis research foundation*

Sabato 2 luglio appuntamento con le due sessioni di prove libere di 25 minuti ciascuna e una sessione di qualifiche di 35 minuti, mentre nella giornata di domenica 3 luglio i piloti si sfideranno sul circuito nelle due gare ufficiali da 25 minuti e 1 giro ciascuna.

In occasione dell'appuntamento competitivo i volontari FFC del Gruppo di Sostegno di Umbertide Città di Castello allestiranno una speciale postazione di informazione e raccolta fondi. **L'intero ricavato contribuirà all'adozione del progetto di ricerca [FFC 9/2015](#), "Identificazione di bersagli molecolari per ridurre l'effetto collaterale dei potenziatori sulla stabilità in membrana della F508del-CFTR"**, coordinato da Anna Tamanini del Laboratorio di Patologia Molecolare dell'Azienda Ospedaliera Universitaria Integrata di Verona.

**Rombo di motori: la sfida di Rachele corre anche sui social.** Per chi avrà l'opportunità di vivere da vicino le gare, è possibile condividere su Facebook gli scatti delle giornate con l'hashtag #CorrerePerUnRespiro, mentre per seguire le gare in tempo reale, visitare le pagine di Rachele Somaschini e del team Elite Mortorsport.

**E per chi non potrà raggiungere l'autodromo, sarà possibile seguire le gare anche da casa, in differita, su Italia2 (canale 35 del digitale terrestre) dalle ore 18.00 per tutto il weekend.**

**L'iniziativa "A bordo con Rachele"**. Quest'anno la giovane pilota Rachele Somaschini ha voluto dare una sferzata al suo impegno a fianco di FFC, promuovendo l'importante iniziativa "**A bordo con Rachele - #CorrerePerUnRespiro**". Veloce come il vento per battere sul tempo la malattia definita a timer, che concede un'aspettativa di vita intorno ai quarant'anni e che colpisce in Italia circa 7.000 persone.

**Quindici gare, da maggio a novembre**, per una nuova emozionante avventura che vedrà Rachele gareggiare nei principali circuiti: dal Campionato Italiano Velocità Montagna, ad alcuni rally, al Campionato Mini Challenge.

**Rachele Somaschini:** *"Per molti anni non sono riuscita a parlare della mia malattia, troppo difficile da spiegare e da accettare. Nascondersi non serviva più a niente, dovevo fare qualcosa di concreto per cambiare la situazione e quella di molti altri ragazzi aiutando la ricerca, l'unica realtà che può darci speranza di guarigione, perché ad oggi una cura non c'è e l'aspettativa di vita, grazie ai progetti promossi da FFC è di circa 40 anni."*

Per aggiornamenti e [informazioni](#) sul calendario delle gare, visitare il sito della Fondazione FFC.

### **La fibrosi cistica**

Chi nasce con la fibrosi cistica ha ereditato il gene difettoso, CFTR mutato, sia dal padre che dalla madre, entrambi portatori sani. Il gene difettoso CFTR, responsabile della malattia, provoca una produzione di muco molto denso che progressivamente ostruisce i condotti di molti organi. L'attesa media di vita dei malati negli ultimi vent'anni è raddoppiata passando, grazie ai progressi della ricerca, da malattia pediatrica a malattia dell'età adulta. Ma questo ancora non basta.

Piazzale Stefani 1 | c/o Azienda Ospedaliera Universitaria Integrata | 37126 Verona

Codice fiscale 93100600233 | [fondazione.ricercafc@ospedaleuniverona.it](mailto:fondazione.ricercafc@ospedaleuniverona.it)

Tel 045 812 3438 - Fax 045 812 3568

[www.fibrosicisticaricerca.it](http://www.fibrosicisticaricerca.it)



**Fondazione Ricerca  
Fibrosi Cistica - Onlus**  
*italian cystic fibrosis research foundation*

**La Fondazione per la Ricerca sulla Fibrosi Cistica** nasce a Verona nel 1997 a opera del professor Gianni Mastella e degli imprenditori Vittoriano Faganelli e Matteo Marzotto. Riconosciuta dal MIUR come Ente promotore dell'attività di ricerca scientifica, da diciannove anni finanzia progetti di ricerca clinica e di base per migliorare la qualità di vita dei malati e sconfiggere la fibrosi cistica.

**Contatti**

Per informazioni: Rachele Somaschini, 333 3481868, [rachelesom@gmail.com](mailto:rachelesom@gmail.com) o Paola Ferlini, 335 456809, [paola.ferlini@fibrosicisticamilano.it](mailto:paola.ferlini@fibrosicisticamilano.it).

Ufficio Stampa FFC Onlus

Patrizia Adami

M: [patrizia@clabcomunicazione.it](mailto:patrizia@clabcomunicazione.it)

Mob: +39 348 3820355

*Piazzale Stefani 1 | c/o Azienda Ospedaliera Universitaria Integrata | 37126 Verona*

*Codice fiscale 93100600233 | [fondazione.ricercaffc@ospedaleuniverona.it](mailto:fondazione.ricercaffc@ospedaleuniverona.it)*

*Tel 045 812 3438 - Fax 045 812 3568*

**[www.fibrosicisticaricerca.it](http://www.fibrosicisticaricerca.it)**