



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

Comunicato Stampa

Sabato 6 e domenica 7 agosto 2016  
Lamezia Terme (CZ)

**LA SFIDA CHARITY DI RACHELE SOMASCHINI  
ALLA 18ª CRONOSCALATA DEL REVENTINO A  
SOSTEGNO DELLA RICERCA SULLA  
FIBROSI CISTICA.**

***#CorrerePerUnRespiro***

**Dopo la vittoria alla 54ª Cronoscalata di Popoli,  
la giovane pilota testimonial della Fondazione per  
la Ricerca sulla Fibrosi Cistica Onlus torna in pista  
nell'ottava giornata di Campionato Italiano Velocità Montagna.**

**Settimo appuntamento con l'iniziativa "A bordo con Rachele",  
promossa dalla 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 2 milioni e mezzo di portatori sani, una persona ogni 25.**

**Per tutto il weekend la postazione dei volontari FFC di Lamezia  
Terme promuoverà l'informazione e la raccolta fondi per  
la ricerca scientifica promossa dalla Onlus.**

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

Lamezia Terme (CZ) – Reduce dall'importante vittoria conquistata alla 54ª Cronoscalata di Popoli, Rachele Somaschini si prepara ad affrontare una nuova gara del Campionato Italiano Velocità Montagna 2016. **Sabato 6 e domenica 7 agosto**, la giovane promessa delle quattro ruote, testimonial della Fondazione per la Ricerca sulla Fibrosi Cistica Onlus, scenderà in pista in occasione della 18ª Cronoscalata del Reventino a bordo della sua **Mini John Cooper Works** con grinta, determinazione e un grande obiettivo nel cuore: portare alla conoscenza del pubblico la fibrosi cistica, la malattia genetica grave più diffusa in Italia che Rachele porta scritta nei geni.

Settimo appuntamento con l'iniziativa charity "A bordo con Rachele" **#CorrerePerUnRespiro** ideata dalla pilota in collaborazione con la Delegazione FFC di Milano e *Team Elite MotorSport*, a sostegno dell'attività

*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)**



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

di ricerca scientifica promossa da FFC, la sola a poter dare risposte di cura avanzate e risolutive per la malattia che colpisce oltre 7000 italiani e interessa 2 milioni e mezzo di portatori sani, una persona ogni 25. Circa **una coppia** su 600 è composta da due Portatori, che a ogni gravidanza hanno il **25% di probabilità di avere un bambino affetto da fibrosi cistica.**

In occasione dell'appuntamento competitivo, per tutto il weekend, i volontari FFC di Lamezia Terme allestiranno una speciale postazione di sensibilizzazione e raccolta fondi, dove in cambio di un'offerta verranno distribuiti i gadget dell'iniziativa "A bordo con Rachele" #CorrerePerUnRespiro. **Tutto il 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.**

**La manifestazione prenderà il via venerdì 5 agosto con le verifiche tecniche, dalle 15.00 alle 19.30, mentre sabato 6, a partire dalle 9.30, si terranno le due manche di ricognizione cronometrate sul tracciato di gara. Semaforo verde domenica 7 agosto dalle 9.30 con le due gare valide per la Cronoscalata e, a seguire, cerimonia di premiazione a Platania, in provincia di Catanzaro.**

**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 condividendo l'hashtag #CorrerePerUnRespiro, mentre per seguire la competizione in tempo reale sui social, visitare le pagine di Rachele Somaschini e del team Elite Mortorsport.

**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.

**Diciassette gare, da maggio a dicembre,** 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: [www.fibrosicisticaricerca.it](http://www.fibrosicisticaricerca.it).

**La fibrosi cistica**

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*

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.

**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).

**I numeri della FFC Onlus dal 2002 ad oggi:**

Finanziati

291 progetti e 4 servizi utili alla rete di ricerca sulla fc  
170 gruppi e istituti di ricerca  
550 ricercatori

Coinvolti

300 revisori scientifici internazionali  
10.000 volontari nella raccolta fondi

Realizzate

370 pubblicazioni internazionali  
450 presentazioni congressuali

Investiti in ricerca

oltre 20 milioni di euro

Ufficio Stampa FFC Onlus

Patrizia Adami

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

Mob: +39 348 382035

*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)**