



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

Comunicato Stampa

Dal 2 al 4 settembre 2016
Malegno, Brescia

**LA SFIDA CHARITY DI RACHELE SOMASCHINI
AL 46° TROFEO VALLECAMONICA PER
SOSTENERE LA RICERCA SULLA
FIBROSI CISTICA.
#CORREREPERUNRESPIRO**

**La giovane pilota testimonial della Fondazione per
la Ricerca sulla Fibrosi Cistica Onlus torna in pista
per una nuova gara del Trofeo Italiano Velocità Montagna.**

**Nono 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.**

**Nel pomeriggio di venerdì 2 settembre alle 17.00 presentazione
delle auto del Team Elite Motorsport e a seguire aperitivo e dj set.**

**Per tutte e tre le giornate, i banchetti dei volontari FFC
contribuiranno al sostegno della ricerca scientifica.
Il ricavato dell'iniziativa 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.**

Malegno (BS) – Nuovo circuito, nuova sfida. Rachele Somaschini si prepara ad affrontare una nuova gara del Trofeo Italiano Velocità Montagna 2016. **Sabato 3 e domenica 4 settembre**, la giovane promessa delle quattro ruote, testimonial della Fondazione per la Ricerca sulla Fibrosi Cistica Onlus, scenderà in pista in occasione del **46° Trofeo Vallecamonica**, a bordo della sua **Mini John Cooper Works** per portare alla conoscenza del pubblico la fibrosi cistica, la malattia genetica grave più diffusa in Italia che Rachele porta scritta nei geni.

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

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

Codice fiscale 93100600233 | fondazione.ricercafc@ospedaleuniverona.it

Tel 045 812 3438 - Fax 045 812 3568

www.fibrosicisticaricerca.it



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

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**.

Nel pomeriggio di venerdì 2 settembre, alle 17.00 in via Campello a Malegno, appuntamento con Elite Motorsport per la presentazione delle auto del Team; a seguire momento di festa con apertura degli stand enogastronomici a cura del Ristorante Pizzeria Re Matto, aperitivo e dj set.

All'evento e nelle giornate di prove e di gara, saranno presenti i volontari della Delegazione FFC di Milano per promuovere conoscenza sulla fibrosi cistica e raccogliere fondi a sostegno della ricerca scientifica promossa dalla Onlus, con l'offerta dei gadget "A bordo con Rachele".

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.

La manifestazione prenderà il via venerdì 2 settembre con le verifiche sportive e tecniche, mentre sabato 3, dalle ore 9.00, si terranno le prove ufficiali di ricognizione sul tracciato di gara. Semaforo verde domenica 4 settembre con le due gare valide per il podio, in programma alle 9.00 e alle 14.00.

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 accompagnate dall'hashtag #CorrerePerUnRespiro. Per seguire la competizione in tempo reale sui social, visitare le pagine di Rachele Somaschini e del team Elite Motorsport.

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.

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

Codice fiscale 93100600233 | fondazione.ricercafc@ospedaleuniverona.it

Tel 045 812 3438 - Fax 045 812 3568

www.fibrosicisticaricerca.it



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

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.

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 o Paola Ferlini, 335 456809, 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

Mob: +39 348 382035

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

Codice fiscale 93100600233 | fondazione.ricercafc@ospedaleuniverona.it

Tel 045 812 3438 - Fax 045 812 3568

www.fibrosicisticaricerca.it