



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

Comunicato Stampa  
Sabato 24 e domenica 25 settembre 2016

**LA SFIDA CHARITY DI RACHELE SOMASCHINI  
ALL'AUTODROMO DI MONZA A SOSTEGNO  
DELLA RICERCA SULLA FIBROSI CISTICA.  
*#CorrerePerUnRespiro***

**Sabato 24 e domenica 25 settembre, la pilota ventiduenne,  
testimonial della Fondazione per la Ricerca sulla Fibrosi  
Cistica Onlus, ai blocchi di partenza per una nuova  
emozionante gara del Campionato Mini Challenge.**

**Dodicesimo 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  
promuoverà l'informazione e la raccolta fondi per la ricerca  
scientifica promossa dalla Onlus. E per chi non potrà seguire  
le gare dal vivo, nel weekend repliche in differita su Italia 2  
dalle ore 18.00.**

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

Monza - **Sabato 24 e domenica 25 settembre**, la giovane promessa delle quattro ruote Rachele Somaschini scenderà in pista a bordo della sua **Mini Cooper S** all'Autodromo di Monza, pronta ad affrontare una nuova gara del Campionato Mini Challenge 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. Dodicesimo appuntamento con l'iniziativa charity "A bordo con Rachele" *#CorrerePerUnRespiro* ideata dalla giovane pilota, in collaborazione con la Delegazione FFC di Milano e *Team Elite MotorSport*, a sostegno dell'attività di ricerca scientifica promossa dalla Fondazione Ricerca Fibrosi Cistica (FFC Onlus), 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.

*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*

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 della Delegazione di Milano allestiranno una speciale postazione di sensibilizzazione e raccolta fondi nel paddock del Team Elite MotorSport, dove in cambio di un'offerta verranno distribuiti i gadget dell'iniziativa "A bordo con Rachele". **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.

**Sabato 24 doppia sessione di prove libere alle 12.30 e alle 17.30. Domenica 25 qualifiche alle 9.30 e appuntamento con le due sfide valide per il podio alle 12.30 e alle 16.45.**

**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 Motorsport.

**E per chi non potrà raggiungere l'autodromo, sarà possibile seguire le gare anche da casa, in differita, su Italia 2 (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.

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

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 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](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

313 progetti e 4 servizi utili alla rete di ricerca sulla fc  
170 gruppi e istituti di ricerca  
600 ricercatori

#### Coinvolti

300 revisori scientifici internazionali  
10.000 volontari nella raccolta fondi

#### Realizzate

370 pubblicazioni internazionali  
450 presentazioni congressuali

#### Investiti in ricerca

22 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)**