



Fondazione Ricerca
Fibrosi Cistica - Onlus

DA VENT'ANNI. PIÙ RICERCA. PIÙ VITA.

Comunicato Stampa

10 giugno 2017 - Stadio Pagani, Rovato (BS)

**FONDAZIONE RICERCA FIBROSI CISTICA IN MISCHIA CON IL “TROFEO NEURONE”:
ANCHE QUEST’ANNO LA ONLUS È CHARITY PARTNER DEL TORNEO DI RUGBY
A SCOPO BENEFICO.**

Grandi campioni e appassionati della palla ovale scenderanno in campo per raccogliere fondi a sostegno dell’ambizioso progetto di ricerca “Task Force for Cystic Fibrosis”, promosso da FFC in sinergia con Istituto Gaslini e Istituto Italiano di Tecnologia, orientato allo sviluppo di nuovi correttori e potenziatori per il trattamento della proteina CFTR difettosa per la mutazione più frequente nei malati di fibrosi cistica.

Brescia – **Il prossimo 10 giugno, a partire dalle ore 15.00 allo Stadio Pagani di Rovato (BS), si terrà la seconda edizione del “Trofeo Neurone”, il torneo di rugby a scopo benefico organizzato da amici e sostenitori della Fondazione Ricerca Fibrosi Cistica Onlus in collaborazione con Rugby Rovato, Rugby Brescia e Ignoranz e con il patrocinio di Comune di Brescia, Comune di Rovato e Comitato Regionale Lombardia Rugby.**

L’evento, a ingresso gratuito, vedrà la partecipazione di volti noti del rugby italiano, come **Salvatore Bonetti**, storico capitano della Nazionale Italiana di Rugby, **Fabio Ongaro**, ex giocatore della Nazionale Italiana oggi allenatore del Benetton Treviso, **Luca Morisi**, membro della Nazionale Italiana e del Benetton Treviso, e **Silvia Guadino**, capitano della Nazionale Italiana di Rugby femminile. Insieme agli appassionati della palla ovale, scenderanno in campo per raccogliere fondi a sostegno della ricerca **contro la malattia genetica grave più diffusa**, che conta, solo in Italia, due milioni e mezzo di portatori sani: una persona su 25, spesso inconsapevole, in grado di trasmettere la malattia ai propri figli. Una coppia composta da due portatori sani ha, ad ogni gravidanza, una possibilità su quattro di generare un figlio malato.

L’intero ricavato delle offerte verrà devoluto al **progetto Task Force for Cystic Fibrosis (TFCF)**: una ricerca tutta italiana, ma di valenza e interesse internazionale, condotta dal 2014 da FFC in sinergia con Istituto Gaslini e Istituto di Tecnologia di Genova per trovare un farmaco che ripari la proteina difettosa prodotta dalla mutazione più frequente, la DF508, che interessa circa il 70% dei pazienti nel mondo. Diviso in tre fasi, TFCF si concluderà nell’agosto 2017 dando il via a uno studio preclinico della durata di un anno, indispensabile per procedere alla sperimentazione sull’uomo, finalizzato alla trasformazione dei composti ad alta potenza scoperti nelle fasi precedenti in un farmaco sicuro ed efficace.

Riconosciuta dal MIUR come Ente Promotore dell’attività di ricerca FC, la Fondazione quest’anno festeggia i vent’anni dalla sua istituzione. Dal 2002 a oggi, ha coinvolto 700 Ricercatori, 200 Delegazioni e Gruppi di sostegno e oltre 10mila Volontari e promosso 313 Progetti con un investimento complessivo in ricerca e formazione prossimo ai 25 milioni di euro.

Per ulteriori informazioni, vi invitiamo a consultare il [sito della FFC Onlus](#) e la [pagina Facebook del “Trofeo Neurone”](#).

Contatti

Ufficio Stampa FFC | Patrizia Adami | patrizia@clabcomunicazione.it | +39 348 3820355

Comunicazione FFC | Marina Zanolli | marina.zanolli@fibrosicisticaricerca.it | +39 045 8127026