



Ricerca e assistenza, le realtà che aiutano i pazienti

Le principali realtà in campo per la lotta alla fibrosi cistica sono la Ffc-Fondazione Ricerca Fibrosi Cistica, oggi presieduta da Matteo Marzotto, la cui sorella Annalisa è morta di fibrosi cistica, e la Lfc-Lega italiana fibrosi cistica. La Fondazione, che ha sede a Verona, è nata nel 1997 e promuove, seleziona e finanzia progetti di ricerca mirati a cure innovative per cambiare il destino dei pazienti. Riconosciuta dal Ministero dell'Istruzione, dell'Università e della Ricerca come ente promotore

dell'attività di ricerca scientifica, si avvale di una rete di 900 ricercatori, del lavoro di oltre 140 delegazioni e gruppi di sostegno distribuiti in tutta Italia, di 10 mila volontari. In Lombardia le delegazioni sono 12 (in provincia di Como è a Dongo, dove viveva Angelica Angelinetta; ce n'è poi una a Lecco e due in provincia di Sondrio) e 9 i gruppi di sostegno (il più vicino a Como è a Morbegno). Dal 2002 ad oggi la Fondazione ha investito 28 milioni di euro, sostenuto 366 progetti di ricerca che hanno coinvolto oltre 200

laboratori. Il mese dedicato alla raccolta fondi per la ricerca è ottobre, attraverso l'offerta dei ciclamini nelle principali piazze. Per maggiori informazioni sulle attività e le donazioni www.fibrosicisticaricerca.it

La Lega nazionale, associazione di pazienti e familiari, è operativa da oltre trent'anni (la sede regionale della Lombardia, fondata prima della nazionale, dal 1972) e collabora con i centri di cura per raggiungere ogni malato e garantire un miglioramento delle cure disponibili, delle opportunità, dei di-

ritti e della qualità della vita. Il primo obiettivo è il sostegno all'assistenza. Per la Lombardia la sede è a Milano, città dove l'associazione sostiene un progetto per la costruzione di un padiglione per gli adulti visto che gli ospedali sono per lo più molto attrezzati per i pazienti in età pediatrica. Il prossimo appuntamento per la raccolta fondi sarà Natale con la vendita di pandori e panettoni, calendario dell'avvento e carta per i pacchi regalo. Per maggiori informazioni è possibile scrivere all'indirizzo mail alfc@fclombardia.it o visitare la pagina Facebook Lega italiana fibrosi cistica Lombardia onlus e il sito www.fclombardia.it

La Società italiana per lo studio della fibrosi cistica, infine, ha tra i suoi scopi principali la formazione del personale sanitario, sia a fini assistenziali sia di ricerca ed organizza il congresso italiano di fibrosi cistica (quest'anno si terrà a Salerno dall'8 all'11 novembre) e convegni interregionali e nazionali. L'indirizzo del sito è www.sifc.it

C.Dot.



Matteo Marzotto