



Settemila malati in Italia FFC, 24 anni di ricerca sulla fibrosi

GHEDI (iml) La Fondazione Ricerca Fibrosi Cistica (suo acronimo, FFC) nasce come onlus nel 1997 con l'obiettivo di informare sulla fibrosi cistica, la malattia genetica grave più diffusa in Italia (si stimano 7000 malati FC nel nostro Paese, 100.000 nel mondo), e promuovere progetti avanzati di ricerca per migliorare la durata e qualità di vita dei malati e sconfiggere tale patologia. Riconosciuta dal Ministero dell'Istruzione, dell'Università e della Ricerca (MIUR) come ente promotore dell'attività di ricerca scientifica sulla fibrosi cistica, si avvale di una rete di 1.000 ricercatori e del lavoro di oltre 140 Delegazioni e Gruppi di sostegno distribuiti in tutte le Regioni italiane, con 10.000 volontari che raccolgono fondi e fanno informazione sulla malattia. Presieduta da Matteo Marzotto, dal 2002 ad oggi FFC ha investito 32 milioni di euro in 417 progetti di ricerca. La selezione degli studi, individuati a seguito di un bando annuale, si basa sulla valutazione operata, con il contributo di esperti internazionali, dal Comitato Scientifico

FFC, presieduto dal professor Giorgio Berton, in sinergia con la Direzione Scientifica FFC, presieduta dalla dott.ssa Graziella Borgo.

