

9|3|1|0|0|6|0|0|2|3|3|
A FFC RICERCA
5x1000
IL TUO
DONA



La
fibrosi
cistica
toglie il
respiro

COME OPERA FFC RICERCA?

La Fondazione per la Ricerca sulla Fibrosi Cistica (FFC Ricerca) promuove, seleziona e finanzia progetti avanzati di ricerca clinica e di base per migliorare la durata e la qualità di vita dei malati e diffondere la conoscenza della fibrosi cistica tra la popolazione. Riconosciuta dalla comunità scientifica internazionale e prima realtà italiana interamente dedicata alla ricerca di nuove terapie per la fibrosi cistica, dal 1997 contribuisce al progresso delle conoscenze che rendono la malattia ancora più curabile.

Oggi la Fondazione sostiene progetti di studio sempre più avanzati e personalizzati. Per il suo impegno, FFC Ricerca conta su 5.000 volontari non occasionali e oltre 150 Delegazioni e Gruppi di sostegno che organizzano attività e raccolgono fondi per la ricerca in tutta Italia.

Dal 2002:

• oltre **450** progetti di studio • **1.000** ricercatori coinvolti • più di **550** revisori scientifici internazionali • oltre **550** borse di studio assegnate • più di **36** milioni di euro finanziati.

COME PUOI AIUTARE LA RICERCA SULLA FIBROSI CISTICA?

- online sul sito: fibrosicisticaricerca.it
- bonifico a UniCredit Banca IT 47 A 02008 11718 000102065518
- bonifico a Banco BPM IT 92 H 05034 11708 000000048829
- conto corrente postale 18841379
- lasciti.fibrosicisticaricerca.it

Per informazioni, visita il sito fibrosicisticaricerca.it



La tua donazione dà diritto a benefici fiscali.

IL TUO 5x1000 ALLA RICERCA SULLA FIBROSI CISTICA

Nello spazio dedicato al 5x1000

- primo riquadro in alto a destra della tua dichiarazione dei redditi (Finanziamento della ricerca scientifica e della università)
- firma e scrivi il codice fiscale FFC Ricerca

9|3|1|0|0|6|0|0|2|3|3|



FFC Ricerca aderisce all'Istituto Italiano della Donazione



Fondazione per la Ricerca
sulla Fibrosi Cistica - ETS
fibrosicisticaricerca.it

STIAMO CERCANDO UNA CURA PER TUTTI UNISCITI A NOI, SOSTIENI LA RICERCA

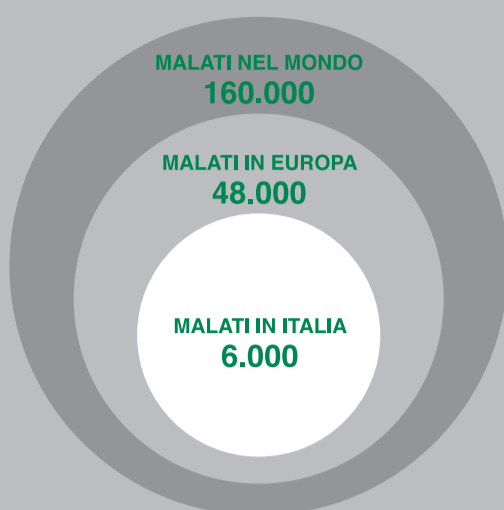
Fondazione per la Ricerca sulla Fibrosi Cistica è una realtà non profit riconosciuta dal MUR - Ministero dell'Università e della Ricerca

Fondazione Ricerca Fibrosi Cistica

Azienda Ospedaliera Universitaria Integrata | Piazzale Stefani, 1 - 37126 Verona
Tel. 045 812 3438 | Email: fondazione.ricercafc@aovr.veneto.it

COS'È LA FIBROSI CISTICA?

- La fibrosi cistica (FC) è la malattia genetica grave più diffusa in Europa. Ogni settimana in Italia nascono 2 bambini con FC.
- Interessa diversi organi come intestino, pancreas, fegato, ossa, apparato riproduttivo, ma è il danno ai polmoni che alla fine porta all'impossibilità di respirare.
- Non esiste ancora una cura risolutiva.



PERCHÉ SI NASCE CON LA FIBROSI CISTICA?

Si nasce con la fibrosi cistica perché si è ereditato un gene difettoso sia dal padre che dalla madre, che sono portatori sani del gene CFTR mutato. Il gene CFTR è coinvolto nel regolare funzionamento delle secrezioni di molti organi. Solitamente il portatore sano FC è inconsapevole di esserlo e di poter quindi generare un figlio malato.

A ogni gravidanza, una coppia di portatori sani ha una probabilità su quattro di avere un figlio con la fibrosi cistica.

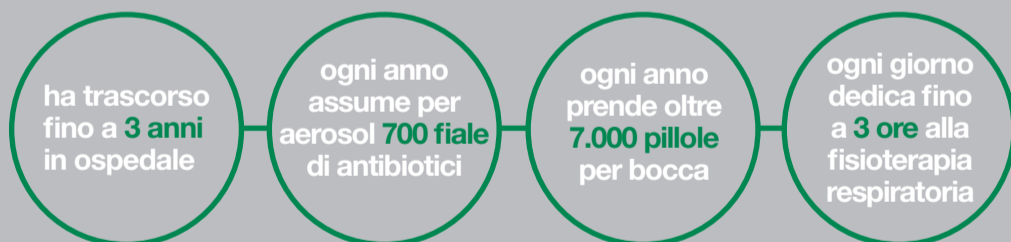


ESISTE UNA CURA PER LA FIBROSI CISTICA?

Grazie alla ricerca, la durata e la qualità della vita del malato hanno fatto enormi passi avanti. Fino a qualche decina di anni fa, i bambini con fibrosi cistica non superavano l'infanzia. Attualmente l'aspettativa media di vita supera i 40 anni e i nati oggi hanno una prospettiva che guarda ai 50 anni.

Per raggiungere questo risultato, sono state determinanti strategie di cura sintomatica, combinate a un progressivo miglioramento dell'assistenza. La ricerca ha messo a punto farmaci volti a modificare sostanzialmente la storia della malattia e il destino dei malati, agendo direttamente sul difetto che ne sta alla base.

UNA VITA CON IL TIMER
+ 40 ANNI L'ASPETTATIVA DI VITA MEDIA
Un malato di 40 anni:



COSA PUÒ FARE FFC RICERCA PER LE PERSONE CON FIBROSI CISTICA?

I recenti progressi della ricerca hanno dimostrato che una soluzione di radice è possibile.

Ma molto deve ancora essere fatto per garantire una cura a tutte le persone con fibrosi cistica.

Fondazione è impegnata nella ricerca di nuove terapie personalizzate e precoci, rivolte ai malati con mutazioni del gene CFTR che oggi non hanno ancora una cura e a quelli che hanno sviluppato complicanze della malattia, tra cui infezioni ricorrenti e infiammazione polmonare.

MUTAZIONI DEL GENE **CFTR**

OLTRE 2.000