



ACCADEMIA NAZIONALE
DI SANTA CECILIA

MUSICUP
CLOSE
NETWORK



Co-funded by the
Creative Europe Programme
of the European Union



Lega Italiana
Fibrosi Cistica
L A Z I O

Il Respiro della Musica

Concerto di beneficenza a favore della Lega Italiana Fibrosi Cistica Lazio

Domenica 2 dicembre 2018
ore 18.00

Sala Santa Cecilia
Auditorium Parco della Musica
infoline 06.8082058
www.santacecilia.it

JuniOrchestra e Voci Bianche
dell'Accademia Nazionale
di Santa Cecilia
Simone Genuini direttore
Piero Salvatori violoncello e pianoforte
Ciro Visco maestro del coro

musiche di **Rossini, Brahms, Vivaldi,**
Bizet, Piovani, Zavinul e Salvatori



Mission

Il concerto è finalizzato alla raccolta dei fondi per sostenere il Progetto di Assistenza Domiciliare (*Una Squadra a Casa tua*).

L'assistenza domiciliare permette la gestione di tutte quelle terapie che è possibile eseguire anche al di fuori della struttura ospedaliera, alleggerendo la quotidianità dei pazienti e delle loro famiglie.

Cos'è la fibrosi cistica

La fibrosi cistica (FC) è la malattia genetica grave più diffusa. È una patologia multiorgano, che colpisce soprattutto l'apparato respiratorio e quello digerente. La malattia si manifesta quando un bambino eredita due copie alterate, cioè mutate, del gene CFTR, una da ciascun genitore. I genitori che hanno solamente una copia alterata del gene CFTR non hanno la fibrosi cistica, né evidenziano alcun sintomo della malattia e sono definiti portatori sani del gene della fibrosi cistica. Possono però trasmettere il gene difettoso ai figli, così come trasmettono altre caratteristiche, per esempio il colore degli occhi e dei capelli. Il gene alterato, cioè mutato, chiamato gene CFTR (Cystic Fibrosis Transmembrane Regulator), determina la produzione di muco eccessivamente denso. Questo muco chiude i bronchi e porta a infezioni respiratorie ripetute, ostruisce il pancreas e impedisce che gli enzimi pancreatici raggiungano l'intestino, di conseguenza i cibi non possono essere digeriti e assimilati. Seppure il grado di coinvolgimento differisca anche notevolmente da persona a persona, la persistenza dell'infezione e dell'infiammazione polmonare, che causa il deterioramento progressivo del tessuto polmonare, è la maggior causa di morbilità nei pazienti FC.

Diffusione della malattia

Si stima che ogni 2.500-3.000 dei bambini nati in Italia, 1 è affetto da fibrosi cistica (200 nuovi casi all'anno in Italia). La malattia colpisce indifferenteemente maschi e femmine. Oggi quasi 6.000 bambini, adolescenti e adulti affetti da FC vengono curati nei Centri Specializzati in Italia. Per merito dei continui progressi terapeutici ed assistenziali il 56% della popolazione FC in Italia, oggi, ha superato i 18 anni di età.

Esiste una cura per la fibrosi cistica?

La terapia di questa malattia ha avuto negli ultimi anni un notevole sviluppo. Infatti, accanto ad una terapia dei sintomi adesso si comincia a disporre di terapie personalizzate che curano il difetto di base in alcune forme geniche di FC e si spera che, in un prossimo futuro, tutte le mutazioni genetiche saranno curabili.

Biglietti:

Platea VIP € 30

Platea € 15

Gallerie € 10

Per informazioni 06.456771565

info@fibrosicisticalazio.it

www.fibrosicisticalazio.it



5 secondi
5mille PROGETTI

COSA PUOI FARE IN 5 SECONDI?

Un'azione semplice che non costa nulla:
donare il tuo 5x1000 alla **LIFC LAZIO onlus** per finanziare progetti di assistenza volti a migliorare la qualità della vita e delle cure per i pazienti affetti da fibrosi cistica seguiti presso il **Centro di Riferimento Regionale per la Fibrosi Cistica - Az. Policlinico Umberto I**.

Indica il codice fiscale della LIFC LAZIO onlus nell'apposito riquadro: **"Sostegno del volontariato e delle altre organizzazioni non lucrative di utilità sociale"** dei modelli 730, UNICO e CUD.

CODICE FISCALE: 96102570585

www.fibrosicisticalazio.it