



La **FIBROSI CISTICA (FC)** è una delle malattie genetiche più diffuse. Colpisce pancreas, fegato e polmoni, fino ad impedire una delle funzioni più semplici ed importanti: **IL RESPIRO**. Ad oggi non esiste una cura risolutiva, ma l'utilizzo di alcuni approcci terapeutici è utile per garantire ai pazienti una discreta qualità di vita. Si stima che ogni 2.500-3.000 bambini nati in Italia, uno sia affetto da FC (circa 200 casi all'anno). Oltre 4.700 bambini, adolescenti e adulti affetti da FC vengono assistiti in Centri clinici specialistici presenti in tutte le regioni italiane. Per merito dei continui progressi e miglioramenti nelle cure, l'aspettativa di vita negli ultimi anni è aumentata notevolmente.

La **LEGA ITALIANA FIBROSI CISTICA (LIFC)** è l'unica Associazione nazionale in Italia che si fa carico di tutti gli aspetti della vita dei pazienti e delle loro famiglie, dalla qualità delle cure alla qualità della vita, dalla tutela sociale alla promozione di programmi di Ricerca volti a migliorare la diagnosi precoce, la cura e la riabilitazione. Rappresenta 15.000 persone toccate da questa patologia genetica, cronica ed evolutiva (circa 4.500 pazienti e loro familiari).

Dal 2007 la **LEGA ITALIANA FIBROSI CISTICA** ha fondato l'**ISTITUTO EUROPEO PER LA RICERCA SULLA FIBROSI CISTICA (IERFC)**, una Fondazione Onlus che si pone come mission l'identificazione a breve-medio termine di nuove terapie per i pazienti affetti da Fibrosi Cistica. **LEGA ITALIANA FIBROSI CISTICA CALABRIA** dal 2017 attuerà un importante Progetto di Prevenzione della malattia in collaborazione con l'Università degli Studi Magna Graecia di Catanzaro effettuando Screening gratuiti sulla popolazione sana con un caso di malattia in famiglia.

Programma

ore 8,30 *Registrazione partecipanti*

ore 9,00 *Apertura Lavori*

Michele ROTELLA

Presidente LIFC Calabria Onlus

FIBROSI CISTICA, LA PREVENZIONE IN CALABRIA

Prof. Nicola Perrotti

Docente di Genetica Medica presso l'Università degli Studi Magna Graecia di Catanzaro e Responsabile Centro Screening Neonatale Calabria.

LA FIBROSI CISTICA NELL'ADULTO

NUOVE NECESSITA' DEL PAZIENTE

Dott. Vincenzo CARNOVALE

Responsabile Centro di Riferimento per la fibrosi cistica della Regione Campania - Centro Regionale per Adulti di Napoli - Federico II

Prof. Costantino DI CARLO

Docente Ginecologia e Ostetricia Università degli Studi di Napoli Federico II

Dott. Marco CIPOLLI

Responsabile Centro di Riferimento Regionale FC Regione Marche Ospedali Riuniti di Ancona

ASSISTENZA DOMICILIARE IN FC (legge 548/93)

dott. Vincenzo MASSETTI

Lega Italiana Fibrosi Cistica Marche

LA MIA ESPERIENZA NEL CENTRO FC DI VERONA

DAL 1999 AL 2015

Prof. Barouk M. ASSAEL

Già Direttore Centro Fibrosi Cistica di Verona

Il Meeting vedrà la gradita presenza di S.E. Mons. Vincenzo Bertolone, Arcivescovo di Catanzaro-Squillace

COME SOSTENERCI

> Banca Prossima IBAN IT34Y03359016001000000101289

> c/c Postale n. 6693688

DONA IL TUO 5 x 1000 A LIFC CALABRIA ONLUS
Codice Fiscale 97060860794



Malati nel mondo : 100.000

Malati in Italia 4.700

Nuovi casi
all'anno
200

Bambini affetti
da FC
1 su 2.500

2.300.000
portatori sani
1 su 27