



ASPETTANDO LA CURA

LA VITA CON LA FIBROSI CISTICA

un documentario di Stefano Vaja

La Fibrosi Cistica è la malattia genetica grave più diffusa (colpisce una persona ogni 2500), ma resta una malattia poco conosciuta dall'opinione pubblica, soprattutto nel nostro paese. E' una malattia multiorgano, che coinvolge in particolare i polmoni e che nei casi più gravi, quando risultano compromessi, è necessario trapiantare.

Purtroppo non è ancora stata trovata una cura risolutiva.

Il progetto, nato da Lega Italiana Fibrosi Cistica-Emilia in concomitanza col trentennale dell'Associazione, parzialmente finanziato da Fondazione Cariparma, e con il patrocinio di AIDO, vuole essere un contributo alla diffusione della conoscenza di questa patologia e un sostegno alla ricerca di terapie risolutive.

Nel documentario si da' voce ai pazienti, che con grande generosità si raccontano, parlando delle cure, delle rinunce a cui sono costretti, delle speranze. Sono stati inoltre intervistati i medici dell'Ospedale Maggiore di Parma, che è centro regionale di riferimento per la malattia, e in Italia i trapiantologi e i ricercatori che si occupano di sperimentare nuovi farmaci.

Il lungometraggio documentario, il primo in Italia interamente dedicato alla Fibrosi Cistica, verrà presentato in anteprima nell'aprile 2017 al cinema Astra di Parma con due proiezioni al mattino per le scuole e una proiezione alla sera aperta alla cittadinanza.

Stefano Vaja è fotografo e videomaker. Si occupa di reportage sociale, teatro, etnografia.

La **Lega Italiana Fibrosi Cistica - Emilia** ha sede a Parma, è stata fondata trent'anni fa dai familiari dei pazienti e si occupa di tutelare la qualità delle cure, della vita e i diritti delle persone colpite da questa malattia.

L'Ospedale di Parma è sede in Emilia del **Centro di Riferimento Regionale della Fibrosi Cistica**, diretto dalla dott.ssa Giovanna Pisi.