

ULTIMORA Papa Francesco, Fiorello e Michelle Hunziker i personaggi piu' amati dagli italiani

PADOVA

IL QUOTIDIANO DI PADOVA

HOME PADOVA E PROVINCIA IN VENETO **NEWS NAZIONALI** RUBRICHE VIDEO SPECIALI Cerca...

News Nazionali / Cultura / Anche Emma nel cast degli Mtv Awards 2016

Antonella Ferrari e la sua lotta alla Sclerosi multipla, 'Piu' forte del destino' al Parioli di Roma

Categoria principale: [News nazionali](#) Categoria: [Cultura e societa'](#) Pubblicato: Giovedì, 19 Maggio 2016 17:45 Scritto da Redazione [Stampa](#) [Email](#)



Teatro

Roma, 19 mag. (AdnKronos) - Giovedì 26 maggio alle 21, al Teatro Parioli - Peppino de Filippo di Roma, Antonella Ferrari porta in scena, per la prima volta a Roma, lo spettacolo 'Piu' forte del destino: tra camici e paillettes la mia lotta alla sclerosi multipla'.

Lo spettacolo, realizzato grazie alla collaborazione di Sanofi Genzyme e patrocinato da Aism

(Associazione Italiana Sclerosi multipla) e dal Municipio II di Roma, e' inserito nella programmazione della Settimana nazionale della Sclerosi multipla.

"Non vedevo l'ora di realizzare la tappa romana del mio spettacolo: per un'attrice, Roma rimane la patria dell'arte e portare la mia storia in questo bellissimo teatro proprio nella Settimana della Sclerosi multipla e' per me un grande onore", dice la Ferrari, madrina dell'Aism. 'Piu' forte del destino' e' tratto dall'omonimo libro che Antonella ha scritto per raccontare la sua vita e la sua battaglia: un diario di un viaggio straordinario che con tenacia e perseveranza ha portato Antonella a vincere il dolore con la forza di volonta', con il sostegno della famiglia e di un 'bambino peloso' speciale che viene citato anche nello spettacolo, il suo cagnolino Grisu'.

Nella tappa romana, sul palco, e' prevista un'incursione in scena di Lorella Cuccarini. Sara' proprio lei a far rivivere ad Antonella il suo passato di ballerina e a farle capire che si puo' danzare anche solo con il cuore e la mente. "Conosco Lorella da tanti anni e quando le ho chiesto, dietro le quinte del suo bellissimo 'Rapunzel', di partecipare attivamente alla serata del Parioli, lei con il suo si' - sottolinea - la Ferrari - mi ha dimostrato ancora una volta di essere non solo una grande professionista ma anche una donna sensibile e attenta alle tematiche sociali - . La serata sara' a ingresso gratuito fino a esaurimento posti, ma potranno essere fatte donazioni a Aism, presente nel foyer con un suo punto informativo.

(AdnKronos)

Vedi anche:

Arte e cultura locale

- Venezia: palazzo ducale e museo correr al chiaro di luna, aperti fino alle 23
- Il corpo scoperto
- Musei: a verona sabato per la notte europea ingressi gratuiti dalle 19 alle 24
- Musei: a verona sabato per la notte europea ingressi gratuiti dalle 19 alle 24 (2)
- I sabati di primavera

Link sponsorizzati

[DHgate.com](#) is the world's leading B2B online trading marketplace.
[abiti da cerimonia](#) da Missyresses moda.

TRASLOCHI365.it
IL PORTALE LEADER PER I TRASLOCHI

Rete eventi provincia di Padova

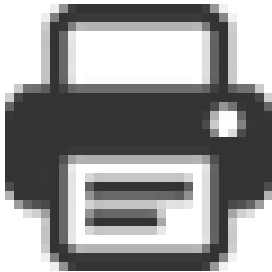
- [Remada a seconda \(copia\)](#)
Si ripete la tradizione di questa manifestazione che tocca vari comuni e che quest'anno entra a...
- [Il Pianoforte](#)

Antonella Ferrari e la sua lotta alla Sclerosi multipla, 'Piu' forte del destino' al Parioli di Roma

Teatro

Roma, 19 mag. (AdnKronos) - Giovedì 26 maggio alle 21, al Teatro Parioli - Peppino de Filippo di Roma,

Antonella Ferrari porta in scena, per la prima volta a Roma, lo spettacolo 'Piu' forte del destino: tra camici e paillettes la mia lotta alla sclerosi multipla'.



(Adnkronos)Vedi anche:

Lo spettacolo, realizzato grazie alla collaborazione di Sanofi Genzyme e patrocinato da Aism (Associazione italiana Sclerosi multipla) e dal Municipio II di Roma, e' inserito nella programmazione della Settimana nazionale della Sclerosi multipla."Non vedevo l'ora di realizzare la tappa romana del mio spettacolo: per un'attrice, Roma rimane la patria dell'arte e portare la mia storia in questo bellissimo teatro proprio nella Settimana della Sclerosi multipla e' per me un grande onore", dice la Ferrari, madrina dell'Aism. 'Piu' forte del destino' e' tratto dall'omonimo libro che Antonella ha scritto per raccontare la sua vita e la sua battaglia: un diario di un viaggio straordinario che con tenacia e perseveranza ha portato Antonella a vincere il dolore con la forza di volonta', con il sostegno della famiglia e di un 'bambino peloso' speciale che viene citato anche nello spettacolo, il suo cagnolino Grisu'.

Nella tappa romana, sul palco, e' prevista un'incursione in scena di Lorella Cuccarini. Sara' proprio lei a far rivivere ad Antonella il suo passato di ballerina e a farle capire che si puo' danzare anche solo con il cuore e la mente. "Conosco Lorella da tanti anni e quando le ho chiesto, dietro le quinte del suo bellissimo 'Rapunzel', di partecipare attivamente alla serata del Parioli, lei con il suo si' - sottolinea - la Ferrari - mi ha dimostrato ancora una volta di essere non solo una grande professionista ma anche una donna sensibile e attenta alle tematiche sociali - . La serata sara' a ingresso gratuito fino a esaurimento posti, ma potranno essere fatte donazioni a Aism, presente nel foyer con un suo punto informativo.

venerdì 20 maggio 2016



ATTENZIONE: Con questa versione di Internet Explorer non è garantita la corretta visione della pagina. [Scarica un browser più recente](#)



Cerca



- Home
- Aree Tematiche
- Percorsi di valutazione
- Contributi e agevolazioni
- Gli esperti rispondono
- Indirizzi
- Strumenti



archivio notizie

[Comune di Torino](#) » [Informa disAble](#) » [Archivio Notizie](#)

- [In evidenza](#)
- [Le novità](#)
- [Gli editoriali di Volonwrite](#)

- Anno 2016 (302)**
- [maggio 2016 \(39\)](#)
 - [aprile 2016 \(58\)](#)
 - [marzo 2016 \(67\)](#)
 - [febbraio 2016 \(74\)](#)
 - [gennaio 2016 \(64\)](#)

- Anno 2015 (567)**
- [dicembre 2015 \(46\)](#)
 - [novembre 2015 \(59\)](#)
 - [ottobre 2015 \(66\)](#)
 - [settembre 2015 \(58\)](#)
 - [agosto 2015 \(27\)](#)
 - [luglio 2015 \(50\)](#)
 - [giugno 2015 \(51\)](#)
 - [maggio 2015 \(42\)](#)
 - [aprile 2015 \(46\)](#)
 - [marzo 2015 \(52\)](#)
 - [febbraio 2015 \(39\)](#)
 - [gennaio 2015 \(31\)](#)

- Anno 2014 (529)**
- [dicembre 2014 \(33\)](#)
 - [novembre 2014 \(52\)](#)
 - [ottobre 2014 \(66\)](#)
 - [settembre 2014 \(50\)](#)
 - [agosto 2014 \(25\)](#)
 - [luglio 2014 \(52\)](#)
 - [giugno 2014 \(40\)](#)
 - [maggio 2014 \(46\)](#)
 - [aprile 2014 \(49\)](#)
 - [marzo 2014 \(44\)](#)
 - [febbraio 2014 \(34\)](#)
 - [gennaio 2014 \(38\)](#)

- Anno 2013 (443)**
- [dicembre 2013 \(21\)](#)
 - [novembre 2013 \(29\)](#)
 - [ottobre 2013 \(37\)](#)
 - [settembre 2013 \(38\)](#)
 - [agosto 2013 \(27\)](#)
 - [luglio 2013 \(54\)](#)
 - [giugno 2013 \(38\)](#)

Al via la Settimana Nazionale della Sclerosi Multipla



La Settimana Nazionale della sclerosi multipla, principale appuntamento con l'informazione sulla malattia promosso da AISM - Associazione Italiana Sclerosi Multipla con la sua Fondazione (FISM), si svolgerà dal 21 al 29 maggio 2016.

“La SM non ci ferma” sarà lo slogan per la Settimana e per la Giornata Mondiale che si celebrerà il 25 maggio in oltre 70 paesi del mondo.

Tramite l'hashtag #strongerthanMS si potranno condividere messaggi e raccontare in quale modo sono state abbattute le proprie barriere, i messaggi raccolti saranno riportati sul sito del World MS Day il 25 maggio.

Dal 23 al 28 maggio nelle Sezioni AISM di tutta Italia verranno organizzate attività di sensibilizzazione per informare sulla Sclerosi multipla.

Convegni e banchetti

Vi saranno oltre 40 convegni sul territorio, che presenteranno le novità della ricerca sulla sclerosi multipla, aggiorneranno sulle terapie farmacologiche insieme ai relatori dei Centri clinici di riferimento.

Ma in occasione della Settimana Nazionale vi saranno altre iniziative di sostegno alla ricerca scientifica.

Tra queste Le erbe aromatiche di AISM, piantine aromatiche che potranno essere utilizzate per ornare e profumare la casa oppure in cucina per insaporire i piatti.

Sui banchetti, a fronte di una donazione di 10 euro, si potrà scegliere tra due confezioni espressamente dedicate: una con tre erbe ideali per esaltare i piatti di carne e l'altra con tre erbe che si sposano alla perfezione con il pesce. Guarda dove siamo.

Iniziative speciali

Nella serata del 26 maggio Antonella Ferrari sarà protagonista sul palco del Teatro Parioli di Roma con il suo spettacolo Più Forte del Destino. Tra camici e paillette la mia lotta alla sclerosi multipla, tratto dall'omonimo libro, per la regia di Arturo Di Tullio.

Sarà una testimonianza forte ed emozionante su come si possa, e si

Al via la Settimana Nazionale della Sclerosi Multipla

La Settimana Nazionale della sclerosi multipla, principale appuntamento con l'informazione sulla malattia promosso da AISM – Associazione Italiana

Sclerosi Multipla con la sua Fondazione (FISM), si svolgerà dal 21 al 29 maggio 2016.



"La SM non ci ferma" sarà lo slogan per la Settimana e per la Giornata Mondiale che si celebrerà il 25 maggio in oltre

70 paesi del mondo.

Tramite l'hashtag #strongerthanMS si potranno condividere messaggi e raccontare in quale modo sono state abbattute le proprie barriere, i messaggi raccolti saranno riportati sul sito del World MS Day il 25 maggio.

Dal 23 al 28 maggio nelle Sezioni AISM di tutta Italia verranno organizzate attività di sensibilizzazione per informare sulla Sclerosi multipla.

Convegni e banchetti

Vi saranno oltre 40 convegni sul territorio, che presenteranno le novità della ricerca sulla sclerosi multipla, aggiorneranno sulle terapie farmacologiche insieme ai relatori dei Centri clinici di riferimento.

Ma in occasione della Settimana Nazionale vi saranno altre iniziative di sostegno alla ricerca scientifica.

Tra queste Le erbe aromatiche di AISM, piantine aromatiche che potranno essere utilizzate per ornare e profumare la casa oppure in cucina per insaporire i piatti.

Sui banchetti, a fronte di una donazione di 10 euro, si potrà scegliere tra due confezioni espressamente dedicate: una con tre erbe ideali per esaltare i piatti di carne e l'altra con tre erbe che si sposano alla perfezione con il pesce. Guarda dove siamo.

Iniziative speciali

Nella serata del 26 maggio Antonella Ferrari sarà protagonista sul palco del Teatro Parioli di Roma con il suo spettacolo Più Forte del Destino. Tra camici e paillette la mia lotta alla sclerosi multipla, tratto dall'omonimo libro, per la regia di Arturo Di Tullio.

Sarà una testimonianza forte ed emozionante su come si possa, e si debba, imparare a convivere con la sclerosi multipla, ad ingresso libero.

Nel frattempo è partito da Palermo il Vietato mollare tour un evento di sensibilizzazione e raccolta fondi per la ricerca scientifica sulla SM.

I protagonisti di questo tour saranno Oscar Civiletti, persona con SM, e Paolo Pirozzi, rider Ducati protagonista di viaggi estremi in tutto il mondo.

Fonte: sociale.it

(s.f./c.a.)

CORRIERE DELLA SERA / NEUROSCIENZE

AL VIA IL 21 MAGGIO LA SETTIMANA DI SENSIBILIZZAZIONE

Sclerosi multipla, ogni tre ore viene fatta una nuova diagnosi in Italia

Presentati dall'Associazione Aism i dati del barometro 2016. Forti squilibri tra regioni nell'assistenza, spesso pazienti e famiglie devono integrare di tasca propria

C di ★

- 0
- f 0
- 0
- g+ 0
- 0
- 0
- 0
- 0
- 0
- 0

(Getty Images)

Ne soffrono circa 110mila italiani, un numero maggiore rispetto a quello stimato finora; ogni anno, ci sono 3.400 nuovi "casi" di sclerosi multipla, per la maggior parte si tratta di giovani fra i 20 e i 40 anni; in pratica, una nuova diagnosi ogni tre ore. Sono i nuovi dati sulla malattia rilevati dal "Barometro 2016 della sclerosi multipla", realizzato dall'Aism, Associazione italiana sclerosi multipla, insieme alla Fism, la sua Fondazione. «Per poter intervenire in modo efficace è essenziale partire dai dati per capire quali sono i bisogni ancora insoddisfatti e i diritti ancora negati» spiega Roberta Amadeo, presidente di Aism. Ancora non c'è dappertutto una presa in carico integrata della persona con sclerosi multipla - sottolinea Alberto Battaglia, presidente della Fism -. I pazienti cui viene diagnosticata la malattia spesso non sanno come orientarsi nella babele di servizi, i percorsi di cura sono ancora frammentati, con forti squilibri tra regioni nell'accesso ai farmaci, ai servizi, agli ausili».

CORRIERE DELLA SERA

A ROMA

È morto [Pannella](#) | [Diretta](#)
[Le battaglie di una vita](#)
[Gli ultimi giorni strazianti](#)

di [Alessandra Arachi](#), [Antonio Castaldo](#), [Clemente Mimun](#)

Era ricoverato a Roma, aveva compiuto 86 anni - [Le ultime foto nella casa di Roma](#)
- [Bonino: «Mancherà anche agli avversari»](#)

IL RICORDO DEL LEADER
RADICALE

Morto Pannella, il ricordo di Mimun
«Gli ultimi giorni di Marco, tenero e ferito: è stato straziante vederlo appassire»

di [Clemente Jacy Mimun](#)

«Una vita felice» - ha detto fino alla fine - perché dedicata alla libertà. E il 2 maggio quando si è festeggiato il suo 86esimo compleanno, coi soliti amici, sorrideva e manifestava gratitudine per tanto amore, sorseggiando pochissimo champagne

RICERCHE IN CORSO

[Precipita aereo Parigi / Cairo](#) Hollande: «Si è inabissato, nessuna ipotesi esclusa»
[Sei misteri: dall'Sos al radar](#)

di [Beatrice Montini](#)

Il premier francese e quello egiziano non escludono nessuna ipotesi

- [La disperazione dei parenti: le foto](#)

SECONDO GRADO

Mafia, il generale Mori assolto anche in Appello

di [Redazione Cronache](#)

Era accusato di favoreggiamento. L'accusa aveva chiesto 4 anni e mezzo

LA CRONISTA ARZU YILDIZ

Turchia, tolti i figli alla giornalista che si era occupata del caso Dundar

di [Monica Ricci Sargentini](#)

Condannata a venti mesi di carcere per un video sull'udienza del processo al direttore del Cumhuriyet sul passaggio di armi dalla Turchia alla Siria

IL DIRETTORE DELLO SPORT

Scappa un insulto in

Sclerosi multipla, ogni tre ore viene fatta una nuova diagnosi in Italia

Ne soffrono circa 110mila italiani, un numero maggiore rispetto a quello stimato finora; ogni anno, ci sono 3.400 nuovi "casi" di sclerosi multipla, per la maggior parte si tratta di giovani fra i 20 e i 40 anni; in pratica, una nuova diagnosi ogni tre ore. Sono i nuovi dati sulla malattia rilevati dal "Barometro 2016 della sclerosi multipla", realizzato dall'Aism, Associazione italiana sclerosi multipla, insieme alla Fism, la sua Fondazione. «Per poter intervenire in modo efficace è essenziale partire dai dati per capire quali sono i bisogni ancora insoddisfatti e i diritti ancora negati» spiega Roberta Amadeo, presidente di Aism. Ancora non c'è dappertutto una presa in carico integrata della persona con sclerosi multipla - sottolinea Alberto Battaglia, presidente della Fism -. I pazienti cui viene diagnosticata la malattia spesso non sanno come orientarsi nella babele di servizi, i percorsi di cura sono ancora frammentati, con forti squilibri tra regioni nell'accesso ai farmaci, ai servizi, agli ausili».

I costi della malattia

Il costo medio annuo è di 45mila euro per persona: si va dai 18mila euro nelle prime fasi della malattia a circa 84mila per i malati con disabilità più gravi. Complessivamente i costi ammontano a quasi 5 miliardi di euro l'anno. Più di 50mila persone sono curate con farmaci innovativi, che rallentano la progressione della malattia, in particolare per le forme recidivanti-remittenti. Il costo di questi farmaci in Italia sfiora i 500 milioni di euro, ma ogni anno devono essere aggiunti al budget 30 milioni per fare entrare in terapia i nuovi diagnosticati. Ci sono poi i costi non sanitari, prevalentemente a carico dei malati e delle famiglie; l'assistenza informale pesa per il 71% e oltre il 40% dei pazienti più gravi ha un caregiver dedicato che in media li assiste per 1.100 ore all'anno. Il peso economico per perdita di produttività a causa della malattia è pari a 13mila euro l'anno per persona, corrispondente a 13 settimane lavorative.

Accesso alle cure e all'assistenza

Circa il 40% dei malati non riceve gratuitamente - a carico del Servizio sanitario - tutti i farmaci sintomatici di cui ha bisogno e deve pagarli di tasca propria, un costo che oscilla da circa 100 euro a oltre 6.500 euro l'anno, con un valore medio di 1.325 euro a persona. Una persona su tre lamenta problemi nel processo di accertamento dell'invalidità, handicap e disabilità. Una delle maggiori criticità segnalate dai pazienti rimane la riabilitazione. «Accade che una persona con sclerosi multipla non riceva più di 10 sedute annue di riabilitazione - riferisce Battaglia -. L'accesso alle cure riabilitative è fortemente condizionato dai ridotti budget dedicati dalle aziende sanitarie, ma un malato deve fare la riabilitazione in base al piano individuale, come prevede la legge».

Presa in carico e centri clinici

C'è una profonda disparità di trattamento e presa in carico delle persone con sclerosi multipla sul territorio nazionale. Sei regioni, riconoscendo la particolare complessità e necessità di gestione integrata di questa malattia, hanno approvato i PdtA-Percorsi diagnostico-terapeutici assistenziali; in sette regioni sono in corso di elaborazione o in fase di avvio. Circa il 70% dei pazienti fa riferimento ai 249 centri clinici neurologici presenti sul territorio nazionale. Secondo un'indagine svolta da Aism ad aprile 2016, cui hanno risposto 200 Centri clinici, la rete segue oltre 80mila persone, cui sono dedicati 500 neurologi e oltre 400 infermieri.

Infermieri e neurologi insufficienti

I neurologi strutturati all'interno dei Centri sono pari a 1 ogni 300 pazienti seguiti; il numero dei neurologi non aumenta in proporzione anche quando il numero dei pazienti raddoppia, e ci sono Centri che seguono oltre duemila pazienti. Analogo discorso per gli infermieri: addirittura il rapporto tra infermiere e paziente è di 1 a 195, dato che oscilla tra 1 a 101 nei centri più piccoli e tra 1 e 1.172 nei grandi centri. «La sclerosi multipla, come emerge dal barometro, è

un'emergenza sanitaria e sociale - sottolinea Angela Martino, presidente della Conferenza persone con sclerosi multipla -. Per rendere concreti i diritti è urgente intervenire sulle politiche sanitarie rafforzando la garanzia di livelli essenziali per la diagnosi, cura e assistenza, strutturando e valorizzando la rete dei centri per la presa in carico, sostenendo la ricerca scientifica e sanitaria per un ritorno diretto sulla qualità di vita».

Settimana di sensibilizzazione

Quest'anno la settimana nazionale della sclerosi multipla, promossa dal 21 al 29 maggio da Aism insieme alla Fondazione Fism, si focalizza sui diritti dei malati e i loro bisogni. "La SM non mi ferma" è lo slogan scelto per la giornata mondiale che si celebra il 25 maggio in oltre 70 Paesi del mondo. Numerose le iniziative promosse durante la settimana: nelle piazze di diverse città italiane si potranno acquistare, a fronte di una donazione di 10 euro, "le erbe aromatiche di Aism", piantine aromatiche che potranno essere utilizzate per ornare e profumare la casa oppure in cucina per insaporire i piatti. I fondi verranno interamente devoluti alla ricerca scientifica. Sui social la sensibilizzazione viaggia sull'hashtag #strongerthanMS. Chiunque vorrà, potrà condividere messaggi e raccontare in quale modo ha abbattuto le proprie barriere. Il 26 maggio al Teatro Parioli di Roma si terrà lo spettacolo "Più forte del destino. Tra camici e paillette la mia lotta alla sclerosi multipla" di e con l'attrice Antonella Ferrari, madrina di Aism. L'ingresso è gratuito.

AIMS: IL MOVIMENTO YOUNG CONTRO LA SCLEROSI MULTIPLA

[schermata non disponibile]

Ricevere la diagnosi di una malattia cronica come la sclerosi multipla quando si è giovani può essere devastante, in qualunque forma si venga colpiti, a livello fisico e soprattutto psicologico. Di fronte ad una patologia invalidante e imprevedibile da cui, al momento, non si può guarire, si può reagire con la forza del volontariato. Fare del bene agli altri aiuta a stare meglio e a sentirsi utili, come ci racconta Cristina, volontaria da quattro anni in **Aism**, Associazione italiana Sclerosi multipla.



«Ho avuto la diagnosi nel settembre 2011, poco più di un mese dopo aver compiuto 30 anni. Superati i primi mesi, la malattia è stata uno stimolo per tante cose, tra tutte quella di avvicinarmi al volontariato». A parlarmi della sua storia è **Cristina Guidi**, 34 anni, ragazza solare e socievole, piena di impegni ed interessi, tra cui il volontariato nella sezione di **Roma** di **Aism**. «Nei primi mesi del 2012 ho inviato delle richieste a diverse organizzazioni, la prima (e l'unica) che mi ha contattato è stata Aism. L'incontro è stato da volontaria, poi piano piano sono diventata anche utente. Da allora ho preso tante informazioni, ho partecipato a convegni, sono andata in ospedale a sentire i medici parlare di sclerosi multipla e riabilitazione in termini scientifici, ho partecipato alle raccolte fondi per le campagne "Gardenia di Aism" e "Mela di Aism", che si ripetono ogni anno a Marzo e ad Ottobre in tutta Italia. Fin da subito sono stata invitata a far parte del gruppo Giovani», continua Cristina. «Essere una volontaria Aism mi aiuta perché mi rende parte attiva in quella che noi chiamiamo "la lotta per un mondo libero dalla sclerosi multipla". Sono dell'idea che informare e sensibilizzare sia di primaria importanza, sia per l'accettazione della patologia, sia per "fare del bene al prossimo", come cultura personale. Aism mi ha permesso di andare nelle scuole e raccontare cosa facciamo come volontari, quali sono le problematiche delle persone con sclerosi multipla. Ho potuto

raccontare la mia storia e la mia esperienza e, soprattutto, mi è stato possibile seminare qualcosa nei ragazzi che, magari, domani potrebbero diventare dei fantastici volontari».

Movimento Young, per non sentirsi mai soli

«Il movimento Young nasce nella sezione di Roma dell'associazione circa 6 anni fa, per rivolgersi e coinvolgere ragazzi con sclerosi multipla di età inferiore ai 40 anni. Lo scopo è parlare con un linguaggio giovanile di farmaci, scienza e sintomi della malattia, per andare incontro alle esigenze di tutti: una persona che riceve una diagnosi a 25-30 anni, cioè nel momento in cui i progetti di vita sono appena iniziati, avrà esigenze sicuramente diverse da un sessantenne».

Del movimento Young possono far parte tutti coloro che ne abbiano voglia, a patto che abbiano meno di 40 anni. È un gruppo in cui persone affette dalla malattia e volontari collaborano, organizzano, partecipano. «Facciamo incontri serali ogni quindici giorni e programiamo eventi come convegni, spettacoli teatrali, concerti, aperitivi e tanto altro», dice Cristina. «Ad un ragazzo a cui viene diagnosticata la sclerosi multipla consiglio di informarsi, di cercare di capire il più possibile la patologia e di prenderla come stimolo al confronto. Abbiamo tutti storie diverse, ma parlare tra noi ci aiuta a capire tante cose, magari anche ad aggiustare alcune cose. Consiglierei di "affacciarsi" in associazione e partecipare a qualche incontro, non bisogna chiudersi in se stessi».

L'importanza del confronto "senza cattedre"

Poter avere la possibilità di parlare e confrontarsi sulla propria malattia e di tutti gli aspetti e le problematiche ad essa collegati è fondamentale. Per

questo il movimento Young organizza anche incontri informali, in cui tutti i ragazzi under 40 possono fare domande ad uno specialista.

«Il prossimo incontro sarà il 5 maggio, alle 19 a Roma. Per il secondo anno consecutivo, torna l'Aperitivo con l'esperto, al Cafè Boario, alla Città dell'Altra Economia (ex Mattatoio di Testaccio). Abbiamo pensato di rendere informale l'incontro tra un esperto di sclerosi multipla e i ragazzi affetti dalla patologia con la formula di un aperitivo vero e proprio. Non ci sarà cattedra né platea, il neurologo si troverà inserito tra i partecipanti a rispondere alle loro domande, accompagnati da bibite e snack». Quest'anno l'esperto sarà la dottoressa Fabrizia Monteleone, neurologa del Policlinico di Tor Vergata. I partecipanti possono inviare le loro domande al momento delle iscrizioni o proporle durante l'incontro.

Tra cucina, teatro e tanto altro

L'aperitivo del 5 maggio a Roma è solo una delle tante iniziative di Aism in programma tutto l'anno. In particolare, questo mese di Maggio è ricco di appuntamenti. "Le erbe aromatiche di Aism" vedranno i volontari in piazza, a Roma e nel Lazio, sia il weekend del 21 e 22 Maggio che il successivo, il 28 e 29. Dietro una donazione di 10 euro, verranno distribuiti mix di piante aromatiche (mix carne, mix pesce) e l'intero ricavato sarà destinato alla ricerca scientifica. Giovedì 26 Maggio l'attrice Antonella Ferrari sarà in scena al teatro Parioli di Roma alle 21 con "Più forte del destino", serata di sensibilizzazione e raccolta fondi ad ingresso gratuito nell'ambito della Giornata mondiale della sclerosi multipla, appuntamento annuale all'interno della Settimana della sclerosi multipla. Sempre il 26 Maggio si svolgerà una lezione di cucina dedicata ad Aism, organizzata dalla scuola "A tavola con lo chef": la quota di iscrizione sarà devoluta alla sezione di Roma, la lezione partirà dai mix de "Le erbe aromatiche di Aism" e verterà sul loro utilizzo in cucina.

Sclerosi multipla: al via la campagna mondiale di sensibilizzazione

[schermata non disponibile]

Condividi Dalla ricerca ai diritti: sette giorni per abbattere tutti qu-



egli ostacoli che permettono alle persone con Sclerosi multipla (Sm)

di vivere una vita piena. È sulla loro storia, i loro diritti e i loro bisogni che quest'anno si accendono i riflettori della Settimana nazionale della sclerosi multipla, promossa da AISM – Associazione Italiana Sclerosi Multipla con la sua Fondazione (**FISM**) dal 21 al 29 maggio. «La SM non mi ferma» è il claim della Settimana Nazionale e della Giornata Mondiale che si celebrerà il 25 maggio in oltre 70 paesi del mondo. La campagna mondiale sarà molto "social". Con #strongerthanMS chiunque vorrà, potrà condividere messaggi e raccontare in quale modo sono state abbattute le proprie barriere. I messaggi raccolti saranno riportati sul sito del World MS Day il 25 maggio: <http://www.worldmsday.org>

Gli eventi principali in Italia sulla sclerosi multipla

VIETATO MOLLARE TOUR un evento di sensibilizzazione e raccolta fondi per la ricerca scientifica sulla SM. I protagonisti di questo tour saranno **Oscar Civiletti** – 31 anni e persona con SM e **Paolo Pirozzi**, 35 anni, Campione Ducati reduce da viaggi impossibili in tutto il mondo, recordman per le sue imprese sempre al limite – come il giro del mondo in 13 giorni, 8 ore e 14 minuti che gli è valso il titolo di Fastestman – e che, pluripremiato dalla casa di Borgo Panigale, è ad oggi l'unico uomo ad aver percorso 500.000 km sempre e solo con Ducati. Con la stessa passione che dedica alle sue imprese, Paolo, insieme a Oscar, sarà ambasciatore **AISM** di un viaggio a tappe "Vietato mollare tour" (Palermo, Bari, Pescara, Bologna, Venezia, Treviso, Verona, Milano, Genova, Siena, Roma) in sella a due moto Ducati per portare un messaggio di solidarietà e

sensibilizzazione in un tour che partirà da Palermo il 7 maggio e culminerà con l'arrivo a Roma il 25 maggio, proprio nella Giornata Mondiale della SM.

PIU' FORTE DEL DESTINO "Tra camici e paillette la mia lotta alla sclerosi multipla". È uno spettacolo di e con **Antonella Ferrari**, attrice, persona con SM e madrina di AISM. Lo spettacolo originale e coinvolgente affronta con chiave ironica la difficile convivenza con una malattia imprevedibile e progressivamente invalidante, tra barriere architettoniche e un'innata gioia di vivere. Uno spettacolo, tratto dall'omonimo libro, per la regia di **Arturo Di Tullio** – testimonianza forte ed emozionante su come si possa, e si debba, imparare a convivere con la sclerosi multipla. Una commedia dolceamara sulla realtà quotidiana della vita con SM, l'occasione per fare luce sulla realtà di una malattia temibile ma che, grazie alla ricerca e alle nuove terapie, può essere tenuta sotto controllo, e quindi non impedisce di gustare i piaceri dell'esistenza: si può continuare a lavorare, pensare, emozionarsi, divertirsi e perfino danzare e recitare. L'occasione è quella della Giornata Mondiale e lo spettacolo approda a Roma per sensibilizzare il pubblico e le istituzioni. Si terrà al **Teatro Parioli** il 26 maggio alle ore 21.00. Ingresso libero.

Osservatorio Malattie Rare - 21-29 Maggio 2016. Settimana Nazionale Della Sclerosi Multipla

[schermata non disponibile]

Dalla ricerca ai diritti: 7 giorni per abbattere tutti quegli ostacoli che permettono alle persone con SM di vivere una vita piena. E' sulla loro storia, i loro diritti e i loro bisogni che quest'anno si accendono i riflettori della **Settimana Nazionale della sclerosi multipla**, principale appuntamento con l'informazione sulla malattia promosso da AISM – Associazione Italiana Sclerosi Multipla con la sua Fondazione (FISM) dal 21 al 29 maggio.

Il tema è "l'indipendenza": solo la ricerca può consentire a ogni persona una vita in cui sia possibile essere indipendenti.

La sclerosi multipla è la prima causa di disabilità nei giovani dopo gli incidenti stradali; colpisce un giovane ogni 4 ore. Hanno tra i 20 e i 40 anni. **Le persone con SM sono 3 milioni nel mondo, 600 mila in Europa e oltre 75 mila solo in Italia.**

"**La SM non mi ferma**" è il claim della Settimana Nazionale e della Giornata Mondiale che si celebrerà il 25 maggio in oltre 70 paesi del mondo. La campagna mondiale sarà molto "social". Con l' #strongerthanMS chiunque vorrà, potrà condividere messaggi e raccontare in quale modo sono state abbattute le proprie barriere. I messaggi raccolti saranno riportati sul sito del World MS Day il 25 maggio.

Ecco gli appuntamenti più importanti:

- "**Vietato mollare tour**", un evento di sensibilizzazione e raccolta fondi per la ricerca scientifica sulla SM. I protagonisti di questo tour saranno Oscar Civiletti – 31 anni e persona con SM e Paolo Pirozzi, 35 anni, Campione Ducati reduce da viaggi impossibili in tutto il mondo, recordman per le sue imprese sempre al limite - come il giro del mondo in 13 giorni 8 ore e 14 minuti che gli è valso il titolo di Fastestman – e che, pluripremiato dalla casa di Borgo Panigale, è ad oggi

l'unico uomo ad aver percorso 500.000 km sempre e solo con Ducati.

Con la stessa passione che dedica alle sue imprese, Paolo, insieme a Oscar, sarà ambasciatore AISM di un viaggio a tappe "**Vietato mollare tour**" (Palermo, Bari, Pescara, Bologna, Venezia, Treviso, Verona, Milano, Genova, Siena, Roma) in sella a due moto Ducati per portare un **messaggio di solidarietà e sensibilizzazione in un tour che partirà da Palermo il 7 maggio e culminerà con l'arrivo a Roma il 25 maggio**, proprio nella Giornata Mondiale della SM. (vedi scheda)

- "**Più Forte del Destino. Tra camici e paillette la mia lotta alla sclerosi multipla**". E' uno spettacolo di e con Antonella Ferrari, attrice, persona con SM e madrina di AISM. Lo spettacolo originale e coinvolgente affronta con chiave ironica la difficile convivenza con una malattia imprevedibile e progressivamente invalidante, tra barriere architettoniche e un'innata gioia di vivere. Uno spettacolo, tratto dall'omonimo libro, per la regia di Arturo Di Tullio – testimonianza forte ed emozionante su come si possa, e si debba, imparare a convivere con la sclerosi multipla.

Una commedia dolceamaro sulla realtà quotidiana della vita con SM, l'occasione per fare luce sulla realtà di una malattia temibile ma che, **grazie alla ricerca e alle nuove terapie, può essere tenuta sotto controllo, e quindi non impedisce di gustare i piaceri dell'esistenza**: si può continuare a lavorare, pensare, emozionarsi, divertirsi e perfino danzare e recitare. L'occasione è quella della Giornata Mondiale e lo spettacolo approda a Roma per sensibilizzare il pubblico e le istituzioni. Si terrà al Teatro Parioli il 26 maggio alle ore 21.00. Ingresso libero.

"**Con la nostra ricerca la SM non ci ferma**", è il titolo del convegno nazionale che AISM con la sua Fondazione FISM terrà in occasione della WMSDay a Roma presso il Centro Congressi Roma Eventi.

Si farà il punto sullo stato della ricerca a partire dalla

lectio magistralis del professor Fred Lublin (Mount Sinai School of Medicine – New York, USA) sul futuro della ricerca verso il 2020. La 'nostra' ricerca, perché riguarda persone con SM e familiari, volontari, ricercatori, istituzioni, opinione pubblica e tutti gli stakeholder coinvolti, va sostenuta tutti insieme: per questo, AISM organizza come sempre anche sul territorio diversi eventi di sensibilizzazione e, da quest'anno, anche una nuova iniziativa di raccolta fondi. Il convegno si terrà fino al 27 maggio in cui i principali ricercatori della SM – 200 provenienti da tutta Italia.

Se da una parte, infatti, il Congresso annuale FISM farà il punto sulla ricerca finanziata dalla Fondazione sui temi più pressanti – dalla terapia riabilitativa alle cellule staminali alle forme progressive di SM –.

Durante il Congresso FISM ci sarà anche **l'assegnazione del Premio Rita Levi-Montalcini a un giovane ricercatore** che si è distinto per i suoi studi sulla sclerosi multipla e il Premio per il miglior poster scientifico a un giovane ricercatore.

In tante città italiane, in tutte le regioni italiane, i Convegni territoriali, che presenteranno il Barometro della sclerosi multipla e le novità della ricerca; aggiorneranno sulle terapie farmacologiche insieme ai relatori dei Centri clinici di riferimento. Avranno luogo anche delle speciali iniziative di sensibilizzazione realizzate dalle 100 sezioni AISM presenti in tutte le regioni italiane.

In questo contesto sarà presentato alle Istituzioni e ai ricercatori il **Barometro della Sclerosi Multipla 2016**. Un nuovo strumento in grado di misurare la realtà di questa complessa condizione della sclerosi multipla in Italia che consenta di mettere a fattor comune informazioni provenienti da diverse fonti e di collocarle all'interno di un disegno unitario e rigoroso per identificare il gap di diritti riconosciuti e le priorità su cui intervenire

In occasione di questa XVIII Settimana Nazionale della Sclerosi Multipla, **le piazze di diverse città italiane si coloreranno di verde**. L'Associazione,

infatti, presenta per la prima volta un evento i cui fondi verranno interamente devoluti alla ricerca scientifica: 'Le erbe aromatiche di AISM', piantine aromatiche che potranno essere utilizzate per ornare e profumare la casa oppure in cucina per insaporire i piatti. Sui banchetti, a fronte di una donazione di 10 euro, si potrà scegliere tra due confezioni espressamente dedicate: una con tre erbe ideali per esaltare i piatti di carne e l'altra con tre erbe che si sposano alla perfezione con il pesce. 'Le erbe aromatiche di AISM' si troveranno in 14 città italiane: Alessandria, Como, Cuneo, Genova, Messina, Milano, Napoli, Pistoia, Pordenone, Reggio Emilia, Roma, Savona, Siena e Varese.

Viva l'Italia. "Più forte del destino- tra camici e paillettes, la mia lotta alla sclerosi multipla"

[schermata non disponibile]

Network Tv2000 > Radio InBlu > News > Viva l'Italia.

"Più forte del destino- tra camici e paillettes, la mia lotta alla sclerosi multipla"

"Più forte del destino- tra camici e paillettes, la mia lotta alla sclerosi multipla" è il titolo dello spettacolo che Antonella Ferrari porterà in scena al Teatro Parioli di Roma, il prossimo 26 maggio, in occasione della giornata mondiale dedicata alla lotta alla malattia che, anni fa, ha colpito anche l'attrice. Ed è con ironia, humour e leggerezza che Antonella racconta la sua vita, piena e felice, che non si è fatta fermare dalla disabilità. In studio, questa sera, con Ida Guglielmotti

ANTONELLA FERRARI presenta lo Spettacolo

[schermata non disponibile]

ANTONELLA FERRARI presenta lo Spettacolo

"Più Forte del destino: tra camici e paillettes,

la mia lotta alla Sclerosi Multipla"

Tratto dall'omonimo libro, diventato Bestseller Mondadori, che andrà in scena al

Teatro Parioli - Peppino de Filippo

Giovedì 26 Maggio alle ore 21.00

In occasione della Settimana Nazionale della Sclerosi Multipla

Lo spettacolo, che ha registrato sold out in tutti i teatri visitati, stupirà il pubblico per la sua freschezza e per il modo ironico e coinvolgente con cui Antonella racconterà la sua storia e la sua malattia.

Dopo il grande successo del libro pubblicato nel 2012 da Mondadori, giunto alla sua quinta

edizione e per il quale ha ricevuto il Premio Albori nella sezione Teatro, Antonella Ferrari porta

sul palcoscenico l'omonimo adattamento teatrale della sua prima opera letteraria Più forte del

destino - Tra camici e paillette la mia lotta alla sclerosi multipla.

Sul palcoscenico Antonella racconterà, non senza emozionare, la sua storia, la sua lotta, la

sua vita vissuta pienamente. Non lo farà con i toni drammatici ma, al contrario, raccontandosi

in modo ironico e divertente per un totale di circa settanta minuti.

Lo spettacolo vuole portare sul palcoscenico la disabilità, tema poco trattato dai registi teatrali,

senza renderla però la protagonista assoluta. Sarà una comprimaria e verrà raccontata

con la leggerezza degna di una commedia agrodolce! La sclerosi multipla è una malattia

invalidante che colpisce il sistema nervoso centrale e che affligge, soprattutto, i giovani con

un'incidenza sulle donne del doppio rispetto agli uomini.

Quale modo migliore del teatro per sensibilizzare su un tema così delicato?

Lo spettacolo si rivolge non solo a chi la malattia la conosce bene, perché ne soffre o perché conosce qualcuno che la vive, ma anche a chi non conosce questa patologia e non conosce il mondo della disabilità in genere! Il monologo di Antonella toccherà sì la malattia ma anche

il modo in cui questa si riflette sul quotidiano di ognuno di noi: dal lavoro agli affetti, fino ad

arrivare alla discriminazione che spesso ne consegue.

Lo spettacolo vuole dare un insegnamento forte, quello per cui la malattia, come tutte le difficoltà che il destino ci pone davanti, va affrontata per quello che è, come una sfida con noi stessi che possiamo vincere. La difficoltà può e deve diventare un'occasione di ricerca, per noi e per gli altri, di nuove occasioni e di nuove strade, poiché come la vicenda di Antonella insegna, non cambia l'obiettivo che ci si era preposti, cambia solo la traiettoria per raggiungerlo.

Quella di Antonella vuole essere una voce che, attraverso lo spettacolo dal vivo e l'ironia, possa giungere a un più ampio numero di persone, tra cui quelle malate che spesso vivono in solitudine e in isolamento, perché arrivi a loro il messaggio che non sono soli e che la loro condizione è soprattutto condivisibile.

Antonella, negli anni, è diventata un punto di riferimento importante per le persone in difficoltà

ed è per questo che lo spettacolo sarà un grido corale per un unico obiettivo: vivere e non sopravvivere!

È questo che Antonella vuole raccontare nel suo spettacolo: la normalità della sua vita nonostante

un handicap. Lei non si sente diversamente abile... lei si sente... semplicemente abile.

Teatro Parioli Peppino De Filippo

Via Giosuè Borsi, 20, 00197 Roma

Telefono:06 807 3040

Sclerosi multipla: dall'informazione alla ricerca | Ok Salute e Benessere

[schermata non disponibile]



Dal 21 al 29 maggio si svolge la Settimana Nazionale promossa dall'AIMS: un'iniziativa nata per raccontare le storie

dei malati e combattere la cattiva informazione

Sono circa **110.000** gli italiani costretti a convivere con questa malattia neurodegenerativa, a causa della quale ogni anno si registrano **3400 nuovi casi**: la **sclerosi multipla**, malattia demielinizzante che comporta cioè lesioni a carico del sistema nervoso centrale, viene diagnosticata per lo più tra i 20 e i 40 anni.

Sebbene le cause siano ancora in parte sconosciute, la diagnosi e i trattamenti precoci risultano fondamentali per mantenere una buona qualità della vita: se gestita tempestivamente e adeguatamente, infatti, **la sclerosi multipla non impedisce alle persone di essere intraprendenti, autonome e piene di energia**. E proprio sulle sfide quotidiane, sulle conquiste, i diritti e i sogni dei pazienti si focalizza la **Settimana Nazionale della Sclerosi Multipla**, promossa dall'Associazione Italiana Sclerosi Multipla (AIMS) **dal 21 al 29 maggio 2016**.

L'iniziativa, che anticipa il World MS Day del 25 maggio, accende i riflettori sulle storie e le esigenze delle persone ammalate di SM, con l'obiettivo di **abbattere tutti gli ostacoli** che non consentono loro di vivere una vita piena e "normale". Al grido di "La SM non ci ferma", chiunque potrà condividere la propria esperienza tramite l'**hashtag #strongerthanMS**, raccontando in che modo si è stati in grado di abbattere le barriere: i messaggi raccolti saranno

riportati sul sito della Giornata Mondiale.

È necessario combattere la cattiva informazione e smentire i falsi miti sulla malattia: per questo, dal 23 al 28 maggio nelle Sezioni AISM di tutta Italia verranno organizzate attività di sensibilizzazione, **con oltre 40 convegni per presentare le novità della ricerca e aggiornare sulle terapie farmacologiche**. Non solo: le piazze di alcune città italiane (guarda dove) si coloreranno di verde grazie alla **vendita delle piantine aromatiche di AISM**, ideali per insaporire i nostri piatti. I fondi ricavati verranno devoluti interamente alla ricerca scientifica.

Infine, per tutti coloro che si trovano a Roma, ecco uno spettacolo da non perdere: **Antonella Ferrari**, madrina dell'Associazione, salirà sul palco del Teatro Parioli nella serata del 26 maggio con il suo spettacolo Più Forte del Destino. Tra camici e paillette la mia lotta alla sclerosi multipla, tratto dall'omonimo libro. Partendo dalla sua testimonianza di persona affetta da sclerosi multipla, l'attrice spiegherà come si può imparare a convivere con la malattia.

TI POTREBBERO INTERESSARE ANCHE

Sclerosi multipla: ginnastica in acqua e yoga alleviano i sintomi

Sclerosi multipla: diagnosi più accurata con le nuove linee guida

Sclerosi multipla "ladra di sapori" in un paziente su tre

Liberi dalla sclerosi multipla con la terapia personalizzata: un traguardo che è già realtà

20 maggio 2016

Chiedi un consulto di Neurologia

Al via la Settimana della Sclerosi Multipla - Sociale.it

[schermata non disponibile]

0 Flares Facebook 0 Twitter 0 Google+ 0 0 Flares x



un mondo
libero dalla SM

Settimana Nazio-
nale della Sclerosi
Multipla

7 giorni per abbattere gli ostacoli che non permettono una vita piena

La **Settimana Nazionale della sclerosi multipla**, principale appuntamento con l'informazione sulla malattia promosso da **AISM – Associazione Italiana Sclerosi Multipla** con la sua Fondazione (FISM), si svolgerà dal 21 al 29 maggio 2016.

"**La SM non ci ferma**" sarà lo slogan per la Settimana e per la Giornata Mondiale che si celebrerà il 25 maggio in oltre 70 paesi del mondo.

Tramite l'hashtag #strongerthanMS si potranno condividere messaggi e raccontare in quale modo sono state abbattute le proprie barriere, i messaggi raccolti saranno riportati sul **sito del World MS Day** il 25 maggio.

Dal 23 al 28 maggio nelle Sezioni AISM di tutta Italia verranno organizzate attività di sensibilizzazione per informare sulla **Sclerosi multipla**.

Convegni e banchetti

Vi saranno oltre **40 convegni sul territorio**, che presenteranno le novità della ricerca sulla sclerosi multipla, aggiorneranno sulle terapie farmacologiche

insieme ai relatori dei Centri clinici di riferimento.

Ma in occasione della Settimana Nazionale vi saranno altre iniziative di sostegno alla ricerca scientifica.

Tra queste **Le erbe aromatiche di AISM**, piantine aromatiche che potranno essere utilizzate per ornare e profumare la casa oppure in cucina per insaporire i piatti.

Sui banchetti, a fronte di una donazione di 10 euro, si potrà scegliere tra due confezioni espressamente dedicate: una con tre erbe ideali per esaltare i piatti di carne e l'altra con tre erbe che si sposano alla perfezione con il pesce. **Guarda dove siamo.**

Iniziative speciali

Nella serata del 26 maggio **Antonella Ferrari** sarà protagonista sul palco del Teatro Parioli di Roma con il suo spettacolo Più Forte del Destino. Tra camici e paillette la mia lotta alla sclerosi multipla, tratto dall'omonimo libro, per la regia di Arturo Di Tullio.

Sarà una testimonianza forte ed emozionante su come si possa, e si debba, imparare a convivere con la sclerosi multipla, ad ingresso libero.

Nel frattempo è partito da Palermo il **Vietato mollare tour** un evento di sensibilizzazione e raccolta fondi per la ricerca scientifica sulla SM.

I protagonisti di questo tour saranno **Oscar Civiletti**, persona con SM, e **Paolo Pirozzi**, rider Ducati protagonista di viaggi estremi in tutto il mondo.

Antonella Ferrari e la sua lotta alla Sclerosi multipla, 'Più forte del destino' al Parioli di Roma

[schermata non disponibile]



Nella foto Antonella Ferrari

Pubblicato il: 19/05/-
2016 16:45

quando le ho chiesto, dietro le quinte del suo bellissimo 'Rapunzel', di partecipare attivamente alla serata del Parioli, lei con il suo sì - sottolinea - la Ferrari - mi ha dimostrato ancora una volta di essere non solo una grande professionista ma anche una donna sensibile e attenta alle tematiche sociali". La serata sarà a ingresso gratuito fino a esaurimento posti, ma potranno essere fatte donazioni a Aism, presente nel foyer con un suo punto informativo.

Giovedì 26 maggio alle 21, al Teatro Parioli - Peppino de Filippo di Roma, Antonella Ferrari porta in scena, per la prima volta a Roma, lo spettacolo 'Più forte del destino: tra camici e paillettes la mia lotta alla sclerosi multipla'. Lo spettacolo, realizzato grazie alla collaborazione di Sanofi Genzyme e patrocinato da Aism (Associazione italiana Sclerosi multipla) e dal Municipio II di Roma, è inserito nella programmazione della Settimana nazionale della Sclerosi multipla.

"Non vedevo l'ora di realizzare la tappa romana del mio spettacolo: per un'attrice, Roma rimane la patria dell'arte e portare la mia storia in questo bellissimo teatro proprio nella Settimana della Sclerosi multipla è per me un grande onore", dice la Ferrari, madrina dell'Aism. 'Più forte del destino' è tratto dall'omonimo libro che Antonella ha scritto per raccontare la sua vita e la sua battaglia: un diario di un viaggio straordinario che con tenacia e perseveranza ha portato Antonella a vincere il dolore con la forza di volontà, con il sostegno della famiglia e di un 'bambino peloso' speciale che viene citato anche nello spettacolo, il suo cagnolino Grisù.

Nella tappa romana, sul palco, è prevista un'incursione in scena di Lorella Cuccarini. Sarà proprio lei a far rivivere ad Antonella il suo passato di ballerina e a farle capire che si può danzare anche solo con il cuore e la mente. "Conosco Lorella da tanti anni e