

Antonella Ferrari in "Più forte del destino" | TeatriOnLine

[schermata non disponibile]

Giovedì 26 maggio alle ore 21.00, 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**: **Antonella, madrina di AISM**, concluderà una stagione ricca di successi proprio a Roma per far capire come la sensibilizzazione su questa malattia possa passare anche da un palcoscenico teatrale.

"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."

Lo spettacolo "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.

Uno spettacolo straordinario che riesce a stupire tutti: chi arriva a Teatro aspettandosi una pièce drammatica nella quale leggere rancore e rabbia, ne

esce piacevolmente ricreduto. **Antonella conquista lo spettatore con toni ironici, a volte sarcastici, ma senza appellarsi alla retorica. La leggerezza è il canale con cui Antonella si propone al pubblico, talvolta interagendo con gli spettatori che spontaneamente applaudono, sorridono, annuiscono e in qualche momento si commuovono e riflettono.**

Una serata all'insegna delle sorprese che mette sullo stesso piano chi la malattia la vive e chi invece, per la durata di uno spettacolo, la scopre e ne esce arricchito e più forte: **la conoscenza è la base per combattere l'ignoranza e la superficialità.**

"In molte tappe di questo lungo tour abbiamo aiutato le sezioni locali di AISM a raccogliere fondi e molto spesso le persone, al termine dello spettacolo, mi hanno detto che questo è il modo giusto per parlare di SM: senza retorica, buonismo e drammaticità. Era proprio quello che speravo di sentirmi dire".

Divulgare e informare nel contesto di uno spettacolo teatrale è la finalità di "Più forte del Destino", nato dalla volontà di raccontare una storia che ha appassionato gli spettatori di tutti i Teatri italiani visitati da Antonella, che è stata definita "una forza della natura".

"Siamo orgogliosi di aderire all'iniziativa, accompagnando il messaggio forte e diretto di questo spettacolo con il nostro impegno quotidiano nella lotta alla sclerosi multipla – dichiara Enrico Piccinini, General Manager Sanofi Genzyme Italia.

– Da oltre 35 anni, infatti, operiamo con l'intento di mettere la scienza al servizio dei pazienti, affinché sia possibile sviluppare terapie innovative ed offrire loro una migliore qualità di vita".

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 quando le ho chiesto, dietro le quinte del suo bellissimo Rapunzel, di partecipare attivamente alla serata del Parioli, lei, con il suo Sì, 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 ad ingresso gratuito fino ad esaurimento posti, ma potranno essere fatte donazioni ad AISM, presente nel foyer con un suo punto informativo.

È gradita prenotazione tel. 06 8073040 – cell. 338 6972065 – email: spettacolo@antonellaferri.it

Al via la Settimana Nazionale della Sclerosi Multipla

[schermata non disponibile]

diffusione dell'informazione.

Al via la Settimana Nazionale della Sclerosi Multipla Dalla ricerca sulla sclerosi multipla ai diritti delle persone che ne sono affette.



E' sulla loro storia e i loro bisogni che si accenderanno dal 23

al 29 maggio i riflettori della XVIII Settimana Nazionale della Sclerosi Multipla promossa dall'AIMS - Associazione Italiana Sclerosi Multipla. Dalla ricerca ai diritti: sette giorni per abbattere tutti quegli ostacoli che non permettono ancora alle persone con sclerosi multipla di vivere una vita piena. È sulla loro storia, i loro diritti e i loro bisogni che quest'anno si accenderanno dal 23 al 29 maggio i riflettori della XVIII Settimana Nazionale della Sclerosi Multipla, principale appuntamento con l'informazione sulla malattia promosso dall'AIMS - Associazione Italiana Sclerosi Multipla, affiancata dalla propria Fondazione FISM. Gli eventi della settimana ruoteranno attorno alla Giornata Mondiale della Sclerosi Multipla del 25 maggio e a far da filo conduttore sarà il Barometro Italiano della Sclerosi Multipla, presentato il 18 maggio al Ministero della Salute.

La sclerosi multipla, malattia che colpisce una persona tra i 20 e i 40 anni ogni tre ore, è oggi la prima causa di disabilità nei giovani dopo gli incidenti stradali. Le persone con sclerosi multipla sono circa 3 milioni nel mondo, 600.000 in Europa e quasi 110.000 in Italia.

La sclerosi multipla non mi ferma sarà il messaggio-chiave della Settimana Nazionale e anche della Giornata Mondiale che si celebrerà il 25 maggio in oltre settanta Paesi del mondo, all'insegna di una campagna che vedrà nei social validi mezzi di

La XVIII Settimana Nazionale della Sclerosi Multipla a BRESCIA:

A Brescia tre saranno gli eventi promossi per affermare l'indipendenza delle persone con SM, ribadire l'importanza della ricerca scientifica, unico strumento che può consentire a ogni persona una vita in cui sia possibile essere autonomi e indipendenti, e diffondere una corretta informazione sulla SM.

Per illustrare alla cittadinanza l'impegno di AISM e presentare alla collettività il Barometro Italiano della Sclerosi Multipla, la sezione provinciale di AISM promuove un convegno scientifico che si terrà il 28 maggio nella sede di Confartigianato.

All'incontro, durante il quale verrà fornita una nuova fotografia della situazione della sclerosi multipla in Italia, intervorranno il Dr. Ruggero Capra del Centro Riferimento Regionale per la SM dell'ASST Spedali Civili di Brescia, che proporrà un aggiornamento sulle terapie farmacologiche per la SM, e la Dr.ssa Flavia Mattioli della Riabilitazione Neuropsicologica degli "Spedali Civili", che discuterà della valutazione e riabilitazione dei disturbi cognitivi nelle persone con SM.

Nei due weekend di sabato 21 e domenica 22 maggio e sabato 28 e domenica 29 maggio, i volontari di AISM Brescia saranno impegnati in alcune piazze della provincia (Brescia, Lonato, Desenzano, Lumezzane, Iseo), che per la prima volta si riempiranno dei profumi delle erbe aromatiche di AISM.

La campagna La ricerca dà sapore alla vita rappresenta una novità che consentirà all'Associazione di raccogliere fondi da destinare esclusivamente alla ricerca scientifica. Le erbe aromatiche di AISM potranno essere utilizzate per ornare e profumare la casa oppure per insaporire i piatti ed esaltare il sapore degli alimenti. Sui banchetti, a fronte di una donazione di 10 euro, si potrà scegliere tra due confezioni espressamente dedicate: una con tre erbe ideali per i piatti di carne, l'altra con tre erbe che si sposano alla perfezione con il pesce.

A chiudere a Brescia la XVIII Settimana Nazionale della Sclerosi Multipla saranno i volontari del gruppo YOUNG di AISM Brescia, che domenica 29 maggio (14:00-19:00) saranno in Corso Zanardelli con Senti come mi sento, efficace campagna di sensibilizzazione che coinvolge la cittadinanza in un percorso sensoriale. Durante il laboratorio saranno simulate attraverso ausili, protesi e oggetti le difficoltà, le sensazioni e le emozioni che prova una persona con SM, una patologia fortemente invalidante che provoca un deciso impatto emotivo e sociale.

La XVIII Settimana Nazionale della Sclerosi Multipla in ITALIA:

Tra i principali appuntamenti previsti in Italia è già in corso il Vietato mollare tour, evento di sensibilizzazione e raccolta fondi per la ricerca sulla sclerosi multipla, i cui protagonisti sono Oscar Civiletti, trentunenne con SM e Paolo Pirozzi, trentacinquenne motociclista 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 avere percorso mezzo milione di chilometri, sempre e solo con Ducati. Con la stessa passione che dedica alle sue imprese, Pirozzi, insieme a Civiletti, è ambasciatore AISM di un viaggio a tappe partito da Palermo e che dopo aver raggiunto il nord Italia, si concluderà a Roma il 25 maggio, diffondendo lungo il percorso un messaggio di solidarietà e sensibilizzazione in sella a due moto Ducati.

Più Forte del Destino. Tra camici e paillette la mia lotta alla sclerosi multipla è invece lo spettacolo di e con Antonella Ferrari, attrice, persona con SM e madrina di lunga data di AISM. Si tratta di un originale e coinvolgente spettacolo, che affronta in chiave ironica la difficile convivenza con una malattia imprevedibile e progressivamente invalidante, tra barriere architettoniche e un'innata gioia di vivere. Tratto dall'omonimo libro di Antonella Ferrari e diretto da Arturo Di Tullio, l'evento, in programma nella serata del 26 maggio al Teatro Parioli di Roma (ingresso libero), costituirà una testimonianza forte ed emozionante su come si possa, e si debba, imparare a convivere con la sclerosi multipla.

Ampio spazio sarà naturalmente concesso all'informazione, a partire dal Congresso Nazionale

intitolato Con la nostra ricerca la SM non ci ferma, che si terrà dal 25 al 27 maggio a Roma al Centro Congressi Roma Eventi.

Per l'occasione si farà il punto sullo stato della ricerca, con la lectio magistralis di Fred Lublin (Mount Sinai School of Medicine, New York, Stati Uniti) sul futuro della ricerca verso il 2020, e la partecipazione di circa 200 ricercatori provenienti da tutta Italia. Durante il Congresso verrà assegnato il Premio Rita Levi-Montalcini a un giovane ricercatore distintosi per i suoi studi sulla sclerosi multipla e il Premio per il Miglior Poster Scientifico a un altro giovane ricercatore.

Filo conduttore dei vari eventi della Settimana Nazionale, il Barometro Italiano è stato presentato pubblicamente mercoledì 18 maggio, nel corso di una conferenza stampa a Roma, presso l'Auditorium del Ministero della Salute (Lungotevere Ripa, ore 12), alla presenza del ministro Beatrice Lorenzin e con la partecipazione di Roberta Amadeo, presidente nazionale dell'AIMS, Mario Alberto Battaglia, presidente della FISM e Angela Martino, presidente della Conferenza delle Persone con Sclerosi Multipla.

Data di pubblicazione 23/05/2016

Quindi tutti insieme dobbiamo sostenerla ed è per questo che come sempre organizzeremo diversi eventi di sensibilizzazione e approfondimento medico-scientifico anche sul territorio e da quest'anno una nuova iniziativa di raccolta fondi, vale a dire Le erbe aromatiche di AISM, piantine aromatiche che potranno essere utilizzate per ornare e profumare la casa oppure in cucina per insaporire i piatti, presenti nelle piazze di molte città Italiane.

Da ultima, infine, ma non certo ultima, un'iniziativa che in prospettiva potrà avere certamente un notevole impatto, vale a dire il Barometro Italiano della Sclerosi Multipla 2016, «nuovo strumento – spiegano dall'AIMS – in grado di misurare la realtà di questa complessa condizione in Italia, cercando 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».