

CORRIERE DELLA SERA / NEUROSCIENZE



INIZIATIVE

La Fondazione per la ricerca sulla SLA lancia «Ricercaèspesranza»



In occasione dell'Giornata delle mattie rare la Fondazione vuole riportare, anche in questo difficile momento, l'attenzione sul valore della ricerca



di Corriere Salute



10 ANNI dalla parte della ricerca

AriSLA, la Fondazione italiana di ricerca per la SLA lancia la campagna social #ricercaèspesranza per rinnovare la sua adesione alla Giornata delle Malattie Rare, che si celebra dal 2008 l'ultimo giorno di febbraio per portare l'attenzione sui bisogni delle persone con patologie rare, sui loro familiari e sulla necessità di supportare la ricerca quale strumento fondamentale per migliorare la vita di queste persone. «Rinnoviamo — dice il presidente della Fondazione, Mario Melazzini, — anche quest'anno l'appuntamento con questa speciale Giornata, che in questo difficile momento, acquista ancora più valore e rappresenta l'occasione per ricordare l'importanza di sostenere chi fa ricerca. La ricerca è speranza, ed è questo che guida i ricercatori nel perseguire nuovi obiettivi ed è allo stesso tempo parte della vita quotidiana di tutti i pazienti. AriSLA da oltre 10 anni è al fianco dei ricercatori e anche nel 2021 punta a supportare nuovi progetti per dare continuità alla ricerca d'eccellenza».

La campagna social

Nella campagna social #ricercaèspesranza, AriSLA ha coinvolto gli ultimi ricercatori finanziati, selezionati con il Bando 2020. I ricercatori confermano l'impegno a «fare il proprio lavoro nel miglior modo» al fine di «trovare al più presto le risposte attese». Molti sottolineano che a spronarli nel loro lavoro quotidiano sono proprio le persone che combattono contro la malattia, testimoni di quanto possa essere forte la natura



La [Newsletter Coronavirus del Corriere](#), due volte a settimana dati, approfondimenti, interviste.

Ricevi via mail il quadro sulla pandemia

ISCRIVITI

CORRIERE TV I PIÙ VISTI



Corriere della Sera



Mi piace

Piace a 2,9 mln persone. Iscriviti per vedere cosa piace ai tuoi amici.

umana' e che ogni scoperta, se pur piccola, può rappresentare «la goccia di cui ha bisogno anche l'oceano», ricordando le parole di Maria Teresa di Calcutta. I ricercatori raccontano la loro determinazione ad andare avanti e far tesoro anche delle volte in cui si compiono 'passi indietro', importanti quanto i successi per progredire, pur di poter «un giorno raccontare ai propri figli di aver contribuito ad un importante risultato contro la SLA»

I nuovi studi

I nuovi studi finanziati da AriSLA sono sette nuovi studi e intendono approfondire diverse aree di studio, alcune poco esplorate, e individuare nuove modalità di intervento terapeutico. «Un grazie a tutti i ricercatori per la disponibilità ad aderire al 'Rare Disease Day' – afferma il Responsabile scientifico di AriSLA, Anna Ambrosini – diventando testimoni di una ricerca attenta e sensibile ai bisogni delle persone, molto motivata a far sì che si compiano nuovi passi in avanti per sconfiggere malattie come la SLA, di cui ancora non esiste una terapia efficace».

I ricercatori coinvolti

Alla campagna hanno aderito Marco Baralle del Centro Internazionale di Ingegneria Genetica e Biotecnologia (ICGEB) di Trieste, Marco Bisaglia dell'Università degli Studi di Padova, Andrea Calvo dell'Università degli Studi di Torino e dell'AOU Città della Salute e della Scienza di Torino, Fabrizio d'Adda di Fagagna, Sofia Francia e Ubaldo Gioia dell'IFOM - Istituto Fondazione FIRC di Oncologia Molecolare di Milano e dell'Istituto di Genetica Molecolare Luigi Luca Cavalli Sforza – CNR di Pavia, Giovanni Nardo dell'Istituto di Ricerche Farmacologiche Mario Negri IRCCS di Milano, Nicola Ticozzi dell'Istituto Auxologico Italiano, IRCCS, di Milano e dell'Università degli Studi di Milano, Andrea Vettori dell'Università degli Studi di Verona e Emanuela Zuccaro affiliata alla Fondazione per la Ricerca Biomedica Avanzata ONLUS (VIMM) e MSCA Fellow presso l'Università degli studi di Padova. Oltre ai profili social, AriSLA ha "vestito" [il sito istituzionale](#) con i materiali grafici messi a disposizione dalla promotrice della Giornata, l'EURORDIS-Rare Diseases Europe, alleanza non profit che raggruppa 956 associazioni di pazienti affetti da malattie rare di 73 paesi che lavorano insieme per migliorare la vita di 30 milioni di persone che in Europa vivono con una malattia rara.

23 febbraio 2021 (modifica il 23 febbraio 2021 | 18:30)

© RIPRODUZIONE RISERVATA

ANNUNCI PREMIUM PUBLISHER NETWORK



TIM SUPER FIBRA
Promo Fibra TIM a
29,90€/mese con Google
Nest Mini in Regalo
[Fino al 25/02! ATTIVA ORA](#)



Esclusiva Vodafone
FIBRA a 29,90€ senza
vincoli e costi di attivazione!
[Attiva subito!](#)



Maserati Ghibli.
Una berlina sportiva di lusso
come nessun'altra.
[Configura la tua.](#)

[ALTRE NOTIZIE SU CORRIERE.IT](#)

I PIÙ LETTI