



COMUNICATO STAMPA

**GIUNGE ALLA XV° EDIZIONE IL TRADIZIONALE SPETTACOLO DI
NATALE DEGLI UFFICIALI GIUDIZIARI DI ROMA A FAVORE DI PARENT
PROJECT ONLUS**

**Sabato 20 Dicembre - ore 20,45
Domenica 21 Dicembre - ore 17,30**

VAMPIRO PER CASO - COMMEDIA MUSICALE IN DUE ATTI



da un'idea originale di **Luca Buccella**
scritta da **Luca Buccella, Michele Livrizzi, Gianni Buontempi**
Regia e direzione artistica **Gianni Buontempi**

“Vampiro per caso” racconta in chiave comica e divertente la storia di un uomo onesto diventato vampiro a seguito di una trasfusione di sangue sbagliata con un politico corrotto. Entrambi alla ricerca della loro identità perduta, l'uno desideroso di tornare normale, il politico intenzionato a tornare il ladro di sempre, si incontreranno in un castello della Transilvania dove, tra personaggi improbabili e scene comiche, troveranno, forse, la soluzione ai loro problemi.

**Auditorium del Massimo, via M. Massimo 1
Roma 00144 www.auditorium.it**

Per informazioni e prenotazioni biglietti:
associazione@parentproject.it - g.buontempi@parentproject.it
tel. 06-66182811 – fax 06-66188428

**I fondi raccolti in questa XV° edizione saranno destinati
al finanziamento del
Centro di Ascolto Duchenne di Parent Project onlus**

**Nelle precedenti 14 edizioni sono state raccolte offerte per circa
270.000 euro, interamente devoluti a Parent Project per contribuire alla
ricerca scientifica impegnata a trovare una cura contro la distrofia
muscolare di Duchenne e Becker.**

**Con il patrocinio di Presidenza del Consiglio dei Ministri,
Roma Capitale, Provincia di Roma
e Regione Lazio**

**Ufficiali Giudiziari Ufficio Unico Corte d'Appello di Roma in
collaborazione con FCB-Fondo Claudio Bimbo e
Rinnovamento-Associazione Culturale Ufficiali Giudiziari
Corte d'Appello di Roma**

PRESENTANO

Federico Ferraro

e la Compagnia di

“La Favola di Ernesto - Parent Project Team” in

VAMPIRO PER CASO

**15° edizione dello spettacolo di Natale degli Ufficiali
Giudiziari a favore di Parent Project onlus**

**Commedia Musicale in due atti di
Luca Buccella, Michele Livrizzi, Gianni Buontempi**

Da un'idea di Luca Buccella

Musiche di Marco Silvi

Regia e Direzione Artistica di Gianni Buontempi

Aiuto Regia: Luca Buccella

**Compagnia di ballo e Coreografie: Maurizio Severa
Scenografie di: Gabriella Buccella, realizzate da Nuova Ellepidue con la
collaborazione di Giacomo Buccella**

Personaggi ed interpreti:

Federico Ferraro: Conte Vladimiro Scapula
Bruno Esposito: Ion Brunescu
Antonella Di Corato: Inga
Giuseppina Arista: Baronessa Aurelia Crescenzi
Pietro Vasta: Il fantasma Panzescu
Tommaso d'Orazio: Amedeo
Eleonora Lunardi: Lilli Tuber
Ramona Cracas: Stefania
Luca Biondi: Alvaro
Marilena Imparato: Marina
Marco Silvi: Dr. Tullio Sanguinetti
Gianni Cadavèro: Tarquinio
Brunella Ceraso: Fiorella

Il tradizionale **spettacolo di Natale** degli **Ufficiali Giudiziari di Roma**, nato nel 2000 per sostenere **Parent Project onlus** nel suo percorso di lotta contro la **distrofia muscolare di Duchenne e Becker**, giunge quest'anno alla sua **15° edizione**.

La compagnia teatrale "La Favola di Ernesto-Parent Project team", composta da soprattutto ufficiali giudiziari, ma anche da alcuni volontari di Parent Project, sarà ancora una volta capitanata dall'ideatore della manifestazione, **Federico Ferraro** ed anche quest'anno si metterà in gioco per portare agli spettatori un messaggio di solidarietà e di speranza per il futuro fra molte risate e qualche riflessione.

Lo slogan dell'evento sarà infatti: **"Solo per belle notizie"**, proprio a significare la fiducia e la convinzione di tutte le componenti che realizzano lo spettacolo di **un rapido approdo della ricerca verso la meta agognata dai ragazzi e dalle famiglie di Parent Project: la cura**. Ma non solo speranze. Anche certezze: quelle di chi si mette in gioco da 15 anni per motivi di solidarietà; quelle di chi ha contribuito, magari in minima parte, a **raddoppiare le aspettative di vita dei ragazzi Duchenne**; quelle di chi, invece di chiudersi a protezione delle proprie paure innescate da questa interminabile crisi economica, si apre verso chi ha bisogno di non essere lasciato solo.

Anche quest'anno la serata del 20 dicembre sarà dedicata in particolar modo alle famiglie di Parent Project ed agli amici della **Federazione Confsal Unsa**, l'organizzazione sindacale autonoma maggiormente rappresentativa nel comparto Ministeri che da anni ha scelto di appoggiare le lotte di Parent Project e che anche quest'anno non ha voluto mancare l'appuntamento.

"La nostra Federazione - ha dichiarato il **Segretario generale della Confsal Unsa Massimo Battaglia** - è impegnata in una lotta decisa contro chi penalizza i dipendenti pubblici con scelte illogiche e punitive, come il blocco del rinnovo dei contratti che, partito nel lontano 2009, è stato prorogato fino a tutto il 2015. **Siamo abituati perciò a lottare insieme alle categorie più deboli in difesa dei diritti primari**. Indubbiamente il diritto al futuro dei ragazzi Duchenne è diventato per noi, unitamente agli scopi istituzionali di

un sindacato come il nostro, un obiettivo da raggiungere al più presto insieme agli amici di Parent Project!”.

Parent Project - Chi siamo?

Parent Project nasce negli Stati Uniti nel 1994, diffondendosi presto in tutto il mondo. In Italia, un gruppo di genitori di bambini affetti da distrofia muscolare Duchenne e Becker, costituisce in Italia nel 1996 **Parent Project onlus**, con il fine di migliorare la qualità della vita dei bambini e ragazzi affetti da tale patologia, attraverso tre obiettivi primari:

- informare e sostenere, anche psicologicamente, le famiglie dei bambini e ragazzi affetti da distrofia di Duchenne e Becker;
- promuovere e finanziare la ricerca scientifica per sconfiggere la Distrofia Muscolare Duchenne e Becker attraverso progetti di ricerca, borse di studio per ricercatori e l'acquisto di strumenti diagnostici;
- sviluppare un network collaborativo in grado di diffondere: procedure di trattamento clinico e di emergenza, linee guida e protocolli terapeutici, centri di riferimento su tutto il territorio nazionale.

Dal 2002 ha dato vita al **Centro Ascolto Duchenne**, servizio di informazione e divulgazione clinica, legale e sociale, rivolto alle famiglie e agli specialisti.

Parent Project onlus ha inoltre sviluppato, in collaborazione con Oracle Italia, il **Registro Italiano DMD/BMD**: banca dati on-line che intende colmare la mancanza di informazioni sui pazienti affetti da Distrofia muscolare di Duchenne/Becker e permettere la comunicazione relativa alle sperimentazioni cliniche.

Parent Project Onlus: riunisce una Comunità che solo in Italia, direttamente e/o indirettamente, coinvolge oltre 20.000 persone.

Cos'è la Distrofia muscolare di Duchenne e Becker?

- La Distrofia Muscolare di Duchenne e Becker è una malattia genetica rara che colpisce 1 su 3500 bambini nati vivi, quasi esclusivamente maschi, e si manifesta intorno ai 2-3 anni di vita. Si stima che in Italia siano 5.000 le persone affette dalla malattia.
- La distrofia muscolare di Duchenne/Becker è la forma più grave tra le distrofie muscolari ed è causata dall'assenza di una proteina detta Distrofina, che conduce a una progressiva diminuzione della forza muscolare fino ad arrivare alla perdita definitiva della deambulazione autonoma che avviene generalmente tra i 9 e i 14 anni, quando il ragazzo è costretto a muoversi su una sedia a rotelle.
- La degenerazione colpisce in seguito anche il cuore e i muscoli respiratori fino a rendere necessaria la ventilazione assistita. Fino a pochi anni fa, prima dei sistemi di ventilazione meccanica, il rischio di morte era elevatissimo tra i 20 e i 30 anni.
- Attualmente non esiste una cura specifica, ma i costanti progressi della ricerca scientifica e i trattamenti multidisciplinari applicati, hanno permesso di migliorare la qualità della vita dei pazienti e raddoppiare le aspettative di vita rispetto a quelle di qualche decennio fa.

Per avere maggiori informazioni sulle attività di Parent Project Onlus, telefonare al numero 06 66182811 o visitare il sito: www.parentproject.it
Per sostenere le attività: c/c postale 94255007 - BCC Ag. 19 di Roma IBAN IT 38 V 08327 03219 000000005775.

Donazione 5X1000: firma nel riquadro "Sostegno del volontariato e delle organizzazioni non lucrative di utilità sociale, ecc." C.F. 05203531008.

Parent Project Onlus
Ufficio Stampa e Comunicazione

Fiammetta Biancatelli

Cell. 339.8857842

f.biancatelli@parentproject.it

Niccolò Patriarca

Cell. 388.2612979

n.patriarca@parentproject.it

www.parentproject.it