

Progetto “Conoscere per accogliere: Dare speranza attraverso la Fiaba”

Associazione Nazionale Italiana Malati Sindrome di Sjögren - A.N.I.Ma.S.S. ODV

L'Associazione Nazionale A.N.I.Ma.S.S. è stata fondata il 18 aprile 2005 a Verona per tutelare le persone malate nel loro diritto alla salute. È in contatto con più di 7.000 persone e il sito viene visitato quotidianamente da diverse decine di persone. È l'unico punto di riferimento per tutte le persone colpite dalla rara malattia, la Sindrome di Sjögren, e i loro familiari. Offre informazioni, ascolto e aiuto oltre a consulenza. Collabora dal 2008 con molti specialisti sul territorio italiano. Organizza Convegni Nazionali e Regionali, Progetti ed Eventi. Ha pubblicato 9 libri: uno di medicina narrativa *Dietro la Sindrome di Sjögren*, uno di fiabe *La Principessa Luce e Lo Gnomo Felicino* per sensibilizzare sulla malattia sia i grandi che i più piccoli, un romanzo *La sabbia negli occhi*, un libro di testimonianze ed arte *Ritratti di una Vita*, 2 volumi scientifici *La Sindrome di Sjögren: conoscerla e curarla INSIEME*, *“La Storia di A.N.I.Ma.S.S. Onlus 15° anni di solidarietà per una Missione quasi impossibile”*, e *“Il grave impatto sulla qualità della vita nelle persone con Sindrome di Sjögren Primaria Sistemica”*. Inoltre, ha realizzato il cortometraggio *L'amante Sjögren*, liberamente ispirato a due racconti del libro di medicina narrativa e interpretato dalla testimonial Daniela Poggi e dall'attore Gabriele Rossi. È stato selezionato dalla Rai e inserito tra i 14 finalisti al Festival Internazionale Tulipani di Seta Nera ed è risultato vincitore al Festival ArTelesia DivAbili. Nel 2017 ha prodotto il film *“La sabbia negli occhi”* liberamente ispirato al libro omonimo. Il 30 marzo 2018 c'è stato il debutto dello spettacolo teatrale *“Monsieur Sjögren e il coraggio di una donna”*, liberamente ispirato al libro *La sabbia negli occhi*.

Ultimo libro *“Un Viaggio tra Emozioni, Ricordi, Colori...Volti Invisibili”*.

L'Associazione, ritenendo fondamentale sensibilizzare anche i più piccoli in particolare bambini delle scuole elementari, su una malattia rara poco conosciuta e, ad oggi, inguaribile, propone:

Il Progetto *“Conoscere per accogliere: Dare speranza attraverso la Fiaba”*. È rivolto ai bambini delle scuole elementari e del primo anno della scuola media con i seguenti obiettivi: informare e sensibilizzare sulle malattie rare e, in particolare, sulla Sindrome di Sjögren, malattia che colpisce prevalentemente le donne.

Per sensibilizzare i bambini verranno consegnati in omaggio alle insegnanti e ai bambini della loro classe, con l'impegno a leggere una delle fiabe in classe e l'altra a casa con i genitori, e inviare all'Associazione elaborati artistici che descrivano l'emozioni, la curiosità e l'interesse suscitato nei giovanissimi alunni con un disegno, una pittura, un acquerello.

Tali elaborati artistici dovranno essere inviati, via e-mail, all'Associazione entro il 20 aprile 2024. Il materiale che sarà raccolto, se copioso, sarà selezionato per inserirlo nella realizzazione di un libretto o calendario.



Per realizzare tale Progetto si chiede gentilmente di inviare all'Associazione una formale domanda su carta intestata della Scuola specificando il nome degli insegnanti e il numero degli alunni della classe partecipante.

Presidente
Dr.ssa Lucia Marotta