

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