



INVITO UFFICIALE ALL'UDIENZA PAPAIE

**La invitiamo a partecipare all'evento speciale
dedicato alla malattia di Huntington:
la prima udienza papale con i malati**

Udienza speciale di Papa Francesco dedicata alla malattia di Huntington, in solidarietà con il Sud America

DATE: 18 maggio 2017

TIME: Ingresso ore 8,00, inizio dell'evento ore 09,30

LOCATION: Aula Paolo VI (conosciuta anche come Sala Nervi), Città del Vaticano, Roma

In questa giornata, Papa Francesco incontrerà i malati di Huntington e le loro famiglie provenienti dal Sud America – dove si registra la più elevata diffusione della malattia nel mondo. In migliaia parteciperanno all'udienza, insieme alle famiglie che arriveranno dalla Colombia, dal Venezuela e dall'Argentina, per aiutare ad accrescere la consapevolezza sulla malattia di Huntington e rimuovere lo stigma che affligge chi ne è colpito.

A livello globale, si stima che siano un milione le persone affette da questa malattia genetica che uccide e per la quale non esiste una cura. I suoi sintomi, tra cui movimenti involontari e alterazioni cognitive e psichiatriche, hanno costretto le persone colpite a nascondere la malattia per paura dell'opinione pubblica e della discriminazione che ne consegue.

Grazie alla collaborazione delle famiglie della regione del Lago di Maracaibo, in Venezuela, quasi 25 anni fa, il gene di Huntington è stato identificato, contribuendo ad accelerare la ricerca e gli interventi che mirano a migliorare le condizioni dei malati. Tuttavia, solo una piccola parte di queste innovazioni sono arrivate in Sud America, dove la malattia continua il suo inarrestabile corso.

Il 18 maggio, Papa Francesco lancerà un messaggio di speranza da parte della Chiesa Cattolica a tutte le persone affette dalla malattia di Huntington, di ogni fede e di ogni Paese, dicendo loro che non sono sole. Nessuno deve provare vergogna perché la sua famiglia è stata colpita dalla malattia di Huntington.

Ci auguriamo di averLa al nostro fianco durante quello che sarà il più grande evento mondiale dedicato alla malattia di Huntington.

È arrivato il momento che la malattia di Huntington non sia Mai Più Nascosta!

Visiti il sito HDdenmore.com per registrarsi, partecipare e ricevere informazioni aggiornate sull'evento.

L'evento fa parte delle iniziative di HDdenmore – pronunciato 'Hidden No More' ('Oculto Nunca Mas' in spagnolo o 'Mai Più Nascosta' in italiano) – un'iniziativa mondiale voluta dai sostenitori delle persone colpite dalla malattia di Huntington che si propone di migliorare le vite di queste persone e di attivarsi al fine di liberare le loro famiglie dallo stigma e dalla vergogna associati alla malattia.