



Breathing

LIFE

#BreathingLife

#PFMonth

PF Awareness Month

September 2021

COMUNICATO STAMPA:

Mese della sensibilizzazione FP 2021: l'UE-IPFF lancia la campagna #BreathingLife

Durante il mese di sensibilizzazione sulla fibrosi polmonare (PF) nel settembre 2021, la Federazione europea per la fibrosi polmonare (EU-IPFF) vuole attirare l'attenzione sulla PF lanciando una campagna con lo slogan "Breathing Life". La campagna mira a promuovere fatti e comprensione intorno alla FP e aumentarne la consapevolezza, oltre a dare speranza, creare un sentimento di unione e mostrare il nostro sostegno ai pazienti con PF, ai loro cari e ai loro caregiver. Anche se attualmente non esiste una cura nota, alla luce dei progressi medici e degli sviluppi della terapia ci sono buone ragioni per essere ottimisti.

La fibrosi polmonare (PF) è una malattia polmonare cronica progressiva, irreversibile che causa cicatrici del tessuto polmonare senza una cura nota. In Europa colpisce attualmente più di 300.000 persone con oltre 50.000 che perdono la vita a causa della PF ogni anno. Il tipo più comune di PF è l'IPF (Idiopathic Pulmonary Fibrosis), che rappresenta 200.000 pazienti in Europa. L'aspettativa di vita media dopo la diagnosi è di circa tre-cinque anni, ma la diagnosi precoce e il trattamento precoce potrebbero migliorare questo. Nonostante la FP sia una malattia così grave, c'è ancora una mancanza di consapevolezza, che può portare a una diagnosi tardiva, alla perdita di tempo prezioso per il trattamento e, soprattutto, al tempo per godersi la vita.

Il PF Awareness Month con lo slogan "Breathing Life" vuole attirare l'attenzione sulla PF, le sue implicazioni e i cambiamenti che porta nella vita quotidiana, nonché lo sforzo fisico e psicologico che la malattia pone sui pazienti e sui loro cari ma anche ai momenti essenziali di leggerezza, normalità e felicità che i pazienti con PF ancora sperimentano nonostante questo peso. Per raggiungere questo obiettivo, il PF Awareness Month mira a informare sulla diagnosi, le opzioni di trattamento e la ricerca e a richiamare l'appello alle sfide e alle questioni irrisolte che rimangono ancora oggi. I pazienti sono invitati a condividere le loro storie individuali e momenti di felicità e normalità, creando così una sensazione di ottimismo e speranza.

Steve Jones, presidente di EU-IPFF e paziente PF: *"È fondamentale aumentare la consapevolezza sulla FP. Più persone muoiono di fibrosi polmonare rispetto ad alcuni tipi ben noti di cancro, ma poche persone hanno mai sentito parlare della malattia. I pazienti affrontano sfide difficili a causa della diagnosi lenta e delle difficoltà di accesso ai trattamenti e alle cure di supporto. Combattono sia la malattia che la mancanza di comprensione tra i responsabili politici, i medici, i ricercatori e il pubblico. È fondamentale fare tutto il possibile per aumentare la consapevolezza di questa crudele malattia che colpisce così tante famiglie europee e per incoraggiare le persone ad andare dal proprio medico ai primi sintomi poiché la diagnosi precoce e il trattamento precoce portano a risultati migliori".*



Breathing

LIFE

#BreathingLife

#PFMonth

PF Awareness Month

September 2021

Ron Flewett, portavoce del Pulmonary Fibrosis Trust e diagnosticato con IPF nel 2014: *"Non vedo l'ora che arrivi il mese della consapevolezza della PF in quanto mi dà l'opportunità e la piattaforma per aumentare la consapevolezza di questa terribile malattia. Il mio obiettivo è quello di dargli lo stesso status di altre malattie che limitano la vita".*

Un progetto visivo unico sviluppato appositamente per la campagna dimostra la vulnerabilità dei polmoni e, allo stesso tempo, trasmette un messaggio di speranza. La rappresentazione astratta dei polmoni umani visualizza le cicatrici del tessuto polmonare, con elementi naturali come fiori e foglie che simboleggiano i concetti di "vita" e "respirazione".

Gli hashtag **#PFMonth** e **#BreathingLife** saranno utilizzati durante tutta la campagna, con l'obiettivo di unire la comunità PF.

La Federazione europea della fibrosi polmonare (EU-IPFF)

Attraverso le sue 22 organizzazioni membri provenienti da tutta Europa che uniscono le loro voci, condividono esperienze e conoscenze e comunicano sulla cura e il trattamento della fibrosi polmonare (PF) a livello nazionale, la Federazione europea per la fibrosi polmonare (EU-IPFF) aumenta il suo impatto ed esercita influenza sul modo in cui i singoli paesi gestiscono la malattia. Serviamo come risorsa di fiducia per una voce unita del paziente PF aumentando la consapevolezza, fornendo educazione alle malattie, facendo progredire l'assistenza e promuovendo la ricerca.

Per ulteriori informazioni, visitare il sito web www.eu-ipff.org/awareness