

Associazione JACK PRODUCTION

L'associazione culturale Jack Production, nasce da un lavoro di ricerca teatrale-culturale riguardante la messa in scena di spettacoli realizzati da una coesione di diverse figure artistiche (musicisti, ballerini, cantanti e attori) legate dalla convinzione che il teatro sia un formidabile mezzo di comunicazione per mantenere viva la memoria di figure artistiche che hanno contribuito e che contribuiscono attivamente, attraverso l'espressione della loro arte, al patrimonio musicale e artistico universale. Dopo aver portato lo spettacolo incentrato su Michael Jackson nel 2016 e quello riguardante i Queen nel 2017, nel 2018 l'Associazione porta in scena le musiche dell'impero Disney.

Si chiama **"Il sogno di Walt"**, è un musical per la regia di Daniele Croce e la direzione musicale di Luca Procopio. È un sogno, una storia immaginaria su cosa potrebbe aver sognato Walt Disney prima di aver inventato l'impero Disney che tutti conosciamo.

Lo spettacolo ripercorre le storiche canzoni dei cartoni animati riarrangiate e portate in scena in uno spettacolo che coinvolge attori, musicisti, cantanti, ballerini e per l'occasione 80 bambini.

CAST

Singer/Actors: Giovanni Pupino, Deborah Lo Bianco, Veronica Lo Presti, Viviana Civitella, Mara Mercurio.

BAND

Drum: Nadir Bertone

Bass: Michael Pusceddu

Guitar: Federico Vetrò

Piano & Keys: Luca Procopio

Dance & Choreographer: Barbara Santagata

Costume Designer: Manuela Spezzatti

Lookmaker: Francesca Vanzelli

Associazione JACK PRODUCTION

www.danielecroce.com

Progetto grafico e stampa



Via Lancia, 119 - 10141 Torino
Tel. 011 4340996
info@alfabetacomunicazione.it
www.alfabetacomunicazione.it

Manifestazione Culturale Patrocinata da:



**Federazione Malattie Rare
Infantili Onlus**

C.so Galileo Galilei, 38 - Torino
segreteria@malattie-rare.org
www.malattie-rare.org

Il sogno di Walt



Direzione Musicale
Luca Procopio

Regia
Daniele Croce

Sceneggiatura
Federico Vetrò

Martedì 22 maggio 2018 - Ore 20,30

Teatro Alfieri

P.zza Solferino, 4 - Torino

Ingresso 30 Euro

Per informazioni e prenotazioni ufficio stampa:

Eneselle spettacoli - Via Capriolo, 16 - Torino - Tel. 349 1446282
Email: eneselle@gmail.com - www.spettacolobenefico.com



Federazione Malattie Rare Infantili Onlus

C.so Galileo Galilei, 38 - Torino
segreteria@malattie-rare.org
www.malattie-rare.org

PROGETTO

2 BORSE DI STUDIO/LAVORO

c/o Struttura Complessa di Pediatria
Ospedale Infantile Regina Margherita
Città della Salute e della Scienza di Torino

Presentazione

La Struttura Complessa di Pediatria dell'OIRM di Torino si occupa della diagnosi, della cura, della ricerca e della prevenzione di oltre cinquecento patologie genetiche ed ereditarie rare, che rappresentano uno dei capitoli più vasti e complessi della medicina moderna. Le manifestazioni cliniche possono esordire in epoca neonatale, in tutta l'età evolutiva e nell'età adulta. Prevede una presa in carico globale dei questi pazienti, dalla diagnosi in età infantile fino alla transizione all'età adulta, attraverso un percorso facilitato di accesso alle visite specialistiche e agli esami mediante canali preferenziali.

Principali attività della Struttura di particolare rilievo assistenziale e scientifico:

- Screening di massa e terapia delle malattie lisosomiali
- Terapia fetale dei difetti ereditari di cobalamina
- Dietoterapia delle gestanti affette da malattia metabolica ereditaria (es. fenilchetonuria materna).
- Terapia dei difetti ereditari dei neurotrasmettitori
- Programma di trapianto epatico precoce nelle malattie metaboliche ad esordio acuto neonatale, in collaborazione con il Centro Trapianti della Città della Salute e della Scienza.
- Follow-up clinico dei pazienti diagnosticati mediante il programma regionale di screening neonatale di massa delle malattie ereditarie del metabolismo.

Il progetto

La FMRI Onlus ha attivato, organizza e sostiene un progetto medico e assistenziale che ha lo scopo di migliorare e potenziare l'assistenza ai piccoli pazienti pediatrici affetti da malattia rara, seguiti presso la Struttura Complessa di Pediatria dell'OIRM di Torino. Il progetto in corso ha attivato due borse di studio-lavoro annuali: una per un giovane medico specialista in pediatria e in malattie rare pediatriche affinché

possa affiancare i medici coordinatori delle Strutture Sanitarie; l'altra per un assistente sanitario che svolga la funzione di gestire le prenotazioni, l'archiviazione della documentazione clinica e si occupi della comunicazione con le famiglie dei vari appuntamenti per gli esami e le visite di controllo, per ridurre al minimo il disagio (anche in termini di ore di scuola e di lavoro perse).

Tali figure professionali svolgono un ruolo fondamentale all'intero della Struttura in vista della presa in carico globale dei pazienti e dei loro familiari, ossia da un punto di vista medico ma anche psicologico e di assistenza sociale, andando a colmare la cronica mancanza di personale competente e qualificato che caratterizza le Strutture Sanitarie nazionali nei tempi attuali.

Investimento richiesto per due borse di studio

35.280 euro all'anno

Le borse di studio-lavoro di FMRI: perché?

FMRI Onlus da anni sostiene le attività mediche e socio-assistenziali svolte nelle Strutture Ospedaliere tramite l'erogazione di borse di studio-lavoro per giovani medici, ricercatori e professionisti della sanità impegnati nella ricerca e nell'assistenza delle malattie rare infantili e delle disabilità. Il Consiglio Direttivo della FMRI Onlus ritiene importante e strategico questo investimento perché, oltre a colmare i vuoti e le carenze economiche delle Strutture Sanitarie Pubbliche, stimola e sostiene la ricerca medica e scientifica in Italia, per evitare che giovani medici siano costretti ad abbandonare il nostro Paese per proseguire i loro studi e il loro lavoro all'estero. Sosteniamo l'avanzamento della ricerca scientifica anche perché essa è una delle condizioni che consente di migliorare l'assistenza, la terapia e la cura "globale" del paziente affetto da malattia rara, nonché la vita dei suoi familiari.

Le attività di fundraising e marketing sociale della FMRI Onlus nascono dalla consapevolezza che la ricerca e l'assistenza di chi vive quotidianamente il dramma di una malattia rara, necessitano di fondi che, soprattutto in un periodo di crisi, risultano sempre più di difficile reperimento. Per questo motivo FMRI Onlus richiede il Suo contributo, assai prezioso per portare avanti la missione che ci caratterizza da quindici anni: offrire una cura globale ai pazienti, ai familiari e a tutti coloro che richiedono il nostro aiuto.

Restando a disposizione per maggiori informazioni sulle nostre attività, ringraziamo per l'attenzione e porgiamo cordiali saluti.

Il Presidente FMRI Onlus

Prof Alberto Musso