

**Newspaper metadata:**

|                   |                  |
|-------------------|------------------|
| Source: Labitalia | Author:          |
| Country: Italy    | Date: 2020/11/20 |
| Media: Agency     | Pages: -         |

**Media Evaluation:**

|               |     |
|---------------|-----|
| Readership:   | -   |
| Ave           | € 0 |
| Pages Occuped | 0.0 |

ZCZC LAB0190 7 LAV 0 LAB LAV NAZ MINORI: FOND. **MONDO DIGITALE**, GIOVANI ED ESPERTI A CONFRONTO SU DIRITTO ALLA SALUTE E FATTORE 'J' (4) = (Labitalia) - ''Fattore J è un progetto in cui crediamo molto perché è stato pensato per raggiungere i ragazzi, il nostro futuro, con messaggi di consapevolezza sull'impatto delle patologie, di rispetto verso chi è malato e di fiducia nel valore della scienza - ha dichiarato Loretta Mameli, Patient Advocacy e Pipeline Execution

Lead di Janssen Italia - In Janssen lavoriamo ogni giorno per un futuro in cui le malattie siano un ricordo del passato. Il nostro impegno si traduce non solo nella ricerca e sviluppo di trattamenti, ma anche nell'accrescere la conoscenza della patologia e nel creare intorno al paziente reti di collaborazione virtuosa con tutti gli interlocutori del sistema tra cui Associazioni Pazienti, Società Scientifiche e Istituzioni, come stiamo facendo grazie a Fattore J e, nel caso delle Malattie Infiammatorie Croniche Intestinali, con la campagna Fatti più in là - allontaniamo insieme la Malattia di Crohn e la Colite Ulcerosa, che abbiamo appena lanciato''. ''Nella scuola c'è sempre meno spazio per lavorare sul carattere dei giovani e sui valori fondamentali che guidano la loro crescita'' - ha spiegato Mirta Michilli, direttore generale della Fondazione Mondo Digitale. Il progetto Fattore J sta rispondendo con successo anche a questo bisogno, creando un canale sempre aperto per confrontarsi con serenità e imparare a gestire emozioni complesse, trasformando le difficoltà in sfide. Mettere in dialogo gli studenti con figure diverse, dallo specialista al ricercatore, si sta rivelando una formula vincente per restituire autorevolezza al pensiero scientifico. Le testimonianze autentiche dei malati e i racconti della salute, che punteggiano il percorso formativo, aiutano i giovani a trovare il modo per esprimersi in modo autentico e chiudere aiuto per tempo. Stiamo restituendo alla scuola una sua funzione importante come comunità di cura''.

Sostengono il progetto l'Università Campus Bio-Medico di Roma, come partner scientifico, e una rete di otto associazioni di pazienti: Associazione Italiana contro Leucemie, Linfomi e Mieloma (Ail), Associazione Ipertensione Polmonare Italiana Onlus (Aipi), Associazione Malati Reumatici del Piemonte (Amar), Associazione Nazionale per le Malattie Infiammatorie Croniche dell'Intestino (Amici Onlus), Associazione Nazionale Amici per la Pelle (Anap Onlus), Associazione Psoriasici Italiani Amici della Fondazione Corazza (Apiafco), Network Persone Sieropositive (NPS Italia Onlus) e Progetto Itaca Onlus. (Map/Labitalia) ISSN 2499 - 3166 20-NOV-20 16:57 NNNN