



Salute - Arriva “La NF minuto per minuto”, la prima serie animata dedicata alle Neurofibromatosi

Roma - 20 mag 2026 (Prima Notizia 24) In occasione della Giornata Mondiale di Sensibilizzazione sulle Neurofibromatosi (17-22 maggio), LINFA – Lottiamo Insieme contro le Neurofibromatosi APS, lancia il primo racconto animato per informare, orientare e dare forza alle famiglie che vivono ogni giorno con queste patologie rare.

Conoscere e scoprire cosa significa vivere con la neurofibromatosi, quali percorsi seguire, come orientarsi nella complessità di una malattia che richiede visite, controlli e la cura di tanti specialisti. È questo l'obiettivo di “La NF minuto per minuto”, il primo progetto di animazione realizzato in Italia dedicato alle Neurofibromatosi (NF), realizzato da LINFA – Lottiamo Insieme contro le Neurofibromatosi APS, con il contributo non condizionante di Alexion, AstraZeneca Rare Disease. Al centro della storia c'è il protagonista, Vincent, un piccolo leopardo curioso e gentile - mascotte dell'Associazione - che guiderà il pubblico alla scoperta della NF attraverso una serie di 10 episodi brevi e accessibili a tutti. Ogni episodio affronta un tema specifico del percorso di cura - dalle visite di controllo all'orientamento tra gli specialisti - con l'obiettivo di informare in modo semplice, ma mai semplicistico, rispettando la complessità della malattia e i bisogni reali di chi la vive. “Il progetto nasce dal desiderio di offrire alle famiglie uno strumento informativo utile e chiaro, affidabile, profondamente vicino alle persone che convivono ogni giorno con questa patologia rara” – afferma Andrea Errico, Presidente di LINFA. “Abbiamo messo a punto tutti i contenuti sotto la supervisione rigorosa del nostro Comitato scientifico e in modo coerente con le necessità della comunità della NF. Informare significa dare forza e vogliamo che nessuno si senta solo di fronte alla diagnosi. Al contrario, vogliamo accompagnare e sostenere le famiglie in ogni passo e esperienza legata alla malattia, nell'ottica di favorire anche una presa in carico più consapevole da parte di persone con NF e caregiver”. Alla realizzazione del progetto ha contribuito il disegnatore Marco Gavagnin, in arte Gava, che ha creato il personaggio di Vincent, poi animato da Giacomo Bompan. “Da tempo collaboro con l'associazione LINFA e ho abbracciato con passione questo nuovo progetto” - racconta Gava. “Ho realizzato le illustrazioni per ‘La neurofibromatosi minuto per minuto’ con la matita, ma soprattutto con il cuore. Lavoro assieme ad un fantastico team perché, come dice Vincent, la nostra mascotte, ‘insieme siamo più forti’”. La scelta dell'animazione non è solo estetica: è un modo di raccontare qualcosa di complesso e spesso doloroso con delicatezza e rispetto, senza mai perdere la capacità di sorridere. L'illustrazione può abbattere muri dove le parole faticano ad arrivare, con l'effetto di aiutare a ridurre l'ansia, facilitare la comprensione e creare un legame più diretto e umano con chi guarda. È con questo spirito che sono state pensati i video: uno strumento versatile per le famiglie - per orientarsi nel percorso di cura - ma anche per pediatri, insegnanti e operatori sanitari e per sensibilizzare chi, a vario titolo,

entra in contatto con persone che convivono con la NF. Il lancio del progetto si inserisce, inoltre, in un momento molto importante per la NF: dal 17 al 22 maggio torna "Shine a Light 2026", l'iniziativa internazionale che ogni anno, durante la Giornata Mondiale di Sensibilizzazione sulle Neurofibromatosi, riunisce associazioni, pazienti, famiglie e operatori sanitari di tutto il mondo per illuminare l'importanza della diagnosi precoce, dell'accesso alle cure e del supporto psicologico per chi convive con queste patologie. Questa serie animata è parte dell'impegno e del contributo che LINFA vuole dare alla campagna globale, mettendo in luce come l'informazione e l'empatia possano trasformare l'esperienza di chi convive con la NF. Tutti gli episodi di "La NF minuto per minuto" saranno disponibili sul sito di LINFA - linfaneurofibromatosi.org - e sui canali social dell'Associazione (Facebook, Instagram e YouTube). Per scoprire di più su "Shine a Light 2026" e partecipare alla campagna mondiale di sensibilizzazione, visitare il sito linfaneurofibromatosi.org/shine-a-light-2026.

di Angela Marocco Mercoledì 20 Maggio 2026