

Evento promosso da:



In collaborazione con:



**UNICA**  
UNIVERSITÀ  
DEGLI STUDI  
DI CAGLIARI  
Dipartimento di Pedagogia, Psicologia, Filosofia

Con il sostegno di:



**Fondazione  
di Sardegna**

C O N V E G N O

# MAI PIÙ SOLI

## reti di speranza per l'Huntington

**CAGLIARI 30 MAGGIO 2025 - ORE 16:00-18:30**

Cittadella Universitaria Monserrato - Aula 112 - Blocco A - S.P. Monserrato - Sestu Km 0,700

### **Ore 16:00 - Saluti di benvenuto e introduzione**

---

Alessia **Zurru** - *Presidente LIRH Sardegna*

Barbara **D'Alessio** - *Presidente Fondazione LIRH*

Micaela **Morelli** - *Fondazione di Sardegna*

Elisabetta **Gola** - *Dipartimento di Pedagogia, Psicologia, Filosofia, Unica*

### **Ore 16:30 - La malattia di Huntington. La speranza dalla ricerca**

---

Ferdinando **Squitieri** - *Neurologo, Responsabile Unità Huntington e Malattie Rare dell'Ospedale IRCCS Casa Sollievo della Sofferenza, Direttore Scientifico Fondazione LIRH*

### **Ore 17:00 - Racconti di vita: la malattia di Huntington in famiglia**

---

Romina **Onnis** - *Vicepresidente LIRH Sardegna*

### **Ore 17:10 - Il ruolo della psicologia nella malattia di Huntington**

---

Marta **Scocchia** - *Neuropsicologa Fondazione LIRH*

### **Ore 17:30 - Lettura dal libro "Vite Sospese": un viaggio tra fragilità e forza, di F. Rossiello**

---

Alessia **Zurru** - *Presidente LIRH Sardegna*

### **Ore 17:40 - "Living well with" e malattia di Huntington**

---

Donatella **Petretto** e Nastassia **Marozava** - *Dipartimento di Pedagogia, Psicologia, Filosofia, Università degli Studi di Cagliari.*

### **Ore 18:00 - Discussione e conclusioni**

---

### **Ore 18:30 - Aperitivo di saluto**

---

## **Mai più soli: reti di speranza per l'Huntington**

L'Huntington è una malattia rara, genetica e neurodegenerativa, ancora poco conosciuta e spesso stigmatizzata. Chi ne è colpito, direttamente o indirettamente, si trova spesso ad affrontarla con un profondo senso di smarrimento e solitudine. Il 30 Maggio presenteremo l'avvio del progetto "Mai più soli: reti di speranza per l'Huntington", per contrastare questa solitudine. **Daremo voce a chi vive la malattia ponendo al centro l'importanza della ricerca e del supporto psicologico, per rompere il silenzio e tessere reti di speranza.**