

INTERNATIONALES RARE DISEASE FILMFESTIVAL 2022 BERLIN "Uno Sguardo Raro – Der seltene Blick"

Wir laden Sie für Ihre Berichterstattung herzlich ein:

Donnerstag, 10. November 2022, 16.30 - 19.00 Uhr

Il Kino - Nansenstrasse 22, 12047 Berlin (Barrierefrei)

Bitte melden Sie sich an: Mail: Bianca.Paslak-Leptien@achse-online.de; Mobil: +49-151-180017-27

„Wir wollen Herzen und Augen öffnen“: Zum ersten Mal findet in Berlin das Rare Disease International Film Festival UnoSguardoRaro (Dt. Der seltene Blick) statt – in Kooperation mit der ACHSE, Dachverband und Stimme der Menschen mit Seltenen Erkrankungen in Deutschland. UnoSguardoRaro ist ein Kulturprojekt aus Italien, das versucht, die Stereotypen in den Medien zu durchbrechen, die Betroffene und Angehörige mit Seltenen Erkrankungen aufgrund ihrer Erkrankung täglich erleben. Ende Oktober wurde das renommierte Filmfestival, das in Rom und Mailand dieses Jahr bereits zum 7. Mal stattfand, mit der „Medaille in Gold des Präsidenten der Republik Italien“ geehrt. Mit dieser Auszeichnung werden Initiativen bedacht, denen eine besondere Bedeutung für die Bereiche Kunst, Kultur, Gesundheit und Sport zuerkannt wird.

Zu der Veranstaltung in Berlin werden Regisseur:innen, Schauspieler:innen, die Festivalorganisator:innen aus Italien sowie Vertreter:innen aus der ACHSE-Gemeinschaft erwartet, die dem Publikum Rede und Antwort stehen. Die ACHSE-Vorsitzende, Geske Wehr führt durch den Abend. Im Anschluss an die Filmvorführungen gibt es einen Empfang. Gezeigt werden vier prämierte Kurzfilme in deutscher und englischer Sprache, die den Zuschauerinnen Einblicke in den Alltag mit einer Seltenen Erkrankung und somit einen besseren Zugang zu dem Thema ermöglichen sollen.

Die Festivalmacher:innen wünschen sich, dass das Filmfestival zukünftig noch an vielen weiteren Orten in Europa stattfindet und Berlin nur der Ausgangspunkt ist. Alle Filme werden nachträglich auf der offiziellen Festivalwebsite veröffentlicht: <https://www.unosguardoraro.org/en/>

Programm am 10. November in Berlin

Geske Wehr, Vorsitzende der Allianz Chronischer Seltener Erkrankungen (ACHSE) e.V.

Claudia Crisafio Präsidentin und künstlerische Leiterin von Nove Produzioni

Michael Althof, Clemens Althof und Christina van Baal "Tell me your stomy",

Marco Baumhof "Langlauf"

Filme

- **Forward**, Regie Daniele Barbiero (Italien)

Gewinner Special Mention A Rare Look 2022

Der Brief eines Vaters an seinen Sohn, der an einer seltenen Erkrankung leidet, führt zu Projektionen im Wechsel zwischen Vergangenheit und Zukunft. Inspiriert von der wahren Geschichte von Paolo und Riccardo.

- **Blinded by the darkness**, Regie Phil Janßen (Deutschland)

Mit Phil Janßen, Jascha Loos und Shugaa Nashwan. Die Geschichte ist inspiriert von dem berühmten blinden paralympischen Judoathleten aus Deutschland.

Link: <https://vimeo.com/664726311>

-Langlauf, Regie Marco Baumhof (Deutschland)

Besondere Auszeichnung der besten deutschen Oper 2020

Ihre Multiple Sklerose verändert Isabelle grundlegend. Sie hat alles satt und will sich von ihrem Freund Tom trennen, der ihr zeigt, dass es trotz der Krankheit noch Momente des Glücks gibt. Liebe ist stärker als jede Krankheit.

-Sag mir dein Stoma, Regie Quentin Murphy (Deutschland)

Mit Quentin Murphy, Michael Althof, Clemens Althof. Dokumentarfilm über Clemens' persönliche Reise durch eine Krankheit, die tödlich enden kann. Der Film beschreibt eindrucksvoll, was Clemens' während und nach der Überwindung seiner medizinischen Interventionen erlebt.

Link: <http://tellyourstomy.com/>

Weiterführende Informationen zu dem Format

UnoSguardoRaro ist ein internationales Filmfestival, das die besten Kurzfilme, Dokumentarfilme, Spielfilme und Videos aus der ganzen Welt auswählt und fördert, die sich mit den Herausforderungen des Lebens mit einer Seltenen Erkrankung und den daraus resultierenden vielfältigen Hürden beschäftigen.

UnoSguardoRaro wurde 2016 von Claudia Crisafio, Autorin und Schauspielerin und Serena Bartezzati gegründet, es findet in diesem Jahr zum siebten Mal statt. Weitere Austragungsorte sind Rom und Mailand. UnoSguardoRaro ist eines der ersten Kulturprojekte, das versucht, die Stereotypen in den Medien zu durchbrechen, die Betroffene und Angehörige mit Seltenen Erkrankungen aufgrund der Erkrankung täglich erleben. Das Medium Film ist ein mächtiges Werkzeug – eben auch um Herzen zu öffnen. Die Öffentlichkeit lernt emotional zu verstehen, was es bedeutet, mit einer Seltenen Erkrankung zu leben.

Die Allianz Chronischer Seltener Erkrankungen - kurz ACHSE e. V. - wurde 2004 gegründet. Sie ist die Dachorganisation von und für Menschen mit Seltenen Erkrankungen und deren Angehörige in Deutschland. Mit mehr als 130 Patientenorganisationen bündelt ACHSE Expertise und Wissen im Bereich Seltener Erkrankungen und vertritt die Interessen der Betroffenen in Politik, Gesellschaft, Medizin, Wissenschaft und Forschung.

Das Projekt wird von der Nove Produzioni Association organisiert und gefördert, die sich dafür einsetzt, das Bewusstsein für Themen von öffentlichem Interesse zu schärfen, insbesondere im Bereich seltener Krankheiten, Behinderungen oder Beschwerden, die zu einem Leben in Isolation führen können. Nove Produzioni basiert auf der leidenschaftlichen Arbeit von Fachleuten in den Bereichen Unterhaltung, Kommunikation und Gesundheitswesen.

www.unosguardoraro.org

Besondere Ehrung für das UnoSguardoRaro Filmfestival

Die siebte Ausgabe des Internationalen Filmfestivals der Seltenen Erkrankungen „UnoSguardoRaro“ (International Rare Disease Film Festival) wurde am 31. Oktober 2022 mit der „Medaille des Präsidenten der Republik Italien“ geehrt. Mit dieser Medaille in Gold werden Initiativen ausgezeichnet, denen eine besondere Bedeutung für die Bereiche Kunst, Kultur oder Sport zuerkannt wird.

Das Filmfestival wird organisiert von der Casa del Cinema di Roma, IISS Cine TV Rossellini, Fabbrica Artistica, FERPI, Heyoka, Istituto Regina Elena San Gallicano, Mediaduemia Osservatorio Tuttimedia, Medicinema, Osservatorio Malattie Rare, PA Social, Radio Aidel 22, Scuola Holden, Telethon, UNIAMO Federazione Italiana Malattie Rare; es wird ermöglicht durch die bedingungslose Unterstützung von APR Applied Pharma Research, SOBI und Takeda.

Kontakt

Bianca Paslak-Leptien

Leiterin Presse- und Öffentlichkeitsarbeit ACHSE e.V.

Mobil: +49-151-180017-27

Mail: Bianca.Paslak-Leptien@achse-online.de

Facebook [@ACHSEeV](https://www.facebook.com/ACHSEeV)

Twitter [@ACHSEeV](https://twitter.com/ACHSEeV)

Instagram [@achse_ev](https://www.instagram.com/achse_ev)

Menschen mit Seltenen Erkrankungen brauchen die ACHSE.

Spendenkonto: Bank für Sozialwirtschaft IBAN: DE89 3702 0500 0008 0505 00

[achse-online.de/jetzt_spenden](https://www.achse-online.de/jetzt_spenden)

ACHSE e.V.

Schirmherrschaft: Eva Luise Köhler

c/o DRK Kliniken Berlin | Mitte

Drontheimer Straße 39

13359 Berlin