





La Fundación María José Jove acogerá el 18 de octubre en primicia la presentación en Galicia y durante la misma actuarán el cómico Víctor Grande y el cantante Carlos Bau

LA ASOCIACIÓN BABELFAMILY PRESENTARÁ EN A CORUÑA LA NOVELA "EL LEGADO DE MARIE SCHLAU"

- ESCRITA POR 13 AUTORES DE TODO EL MUNDO QUE PADECEN ATAXIA DE FRIEDREICH, LOS BENEFICIOS IRÁN DESTINADOS A LA INVESTIGACIÓN BIOMÉDICA PARA CURAR LA ENFERMEDAD
- EN LA JORNADA INTERVENDRÁ LA NEURÓLOGA SUSANA SOBRIDO Y MARI LUZ GONZÁLEZ Y EVA PLAZA, DOS DE LAS AUTORAS
- EL EVENTO CUENTA CON LA COLABORACIÓN DE COGAMI

A Coruña, 8 de octubre de 2014.- En diciembre de 2010 María Blasco Gamarra, escritora y afectada de ataxia de Friedreich se puso en contacto con la asociación BabelFamily para plantearles una ambiciosa idea: escribir una novela con otros autores de cualquier parte del mundo que padecieran ataxia de Friedreich como ella y destinar los beneficios a investigación biomédica para curar la enfermedad. Cuatro años después, ese sueño se convirtió en realidad y el próximo 18 de octubre se presentará por primera vez en Galicia la novela "El Legado de Marie Schlau", concretamente en la sede de la Fundación María José Jove, en A Coruña. Se trata de una novela única en el mundo escrita por 13 autores de diferentes países.

El acto dará comienzo a las 18.00 horas, con una charla de la neuróloga Susana Sobrido en la que explicará lo que es la Ataxia de Friedreich. Tras su intervención, actuará el cómico Víctor Grande, que dará paso a una charla de Mari Luz González y Eva Plaza, dos de las escritoras que participan en la novela. El acto concluirá con la actuación musical del cantante Carlos Bau.

Para asistir al acto, que se celebrará en el salón de actos de la Fundación María José Jove y en el que colabora COGAMI, es necesaria inscripción previa www.cogami.es.

La novela

"El legado de Marie Schlau" narra una historia con la ataxia de Friedreich como hilo conductor, llena de intriga, emociones y giros inesperados. Sus autores son Fátima D'Oliveira (Portugal), Marguerite Black (Sudáfrica), María Pino Brumberg, Eva y Diego Plaza González, Ramón Roldán Herreruela, Inmaculada Priego Priego, Pilar Ana Tolosana, Kristina Zarrantz Elizalde y Mª Luz González Casas (España), Jamie Leigh Hansen y Susan C. Allen (EEUU), Nicola Batty y Sarah Allen (Reino Unido) Claudia Parada (México) y Rebecca Stant (Australia). Cada autor/a redactó uno o varios capítulos de la obra siguiendo una trama muy sencilla a modo de hilo conductor que confiere unidad al relato sin constreñir la libertad creadora ni el estilo de cada autor. Durante los años que les ha llevado escribir la novela, los autores han compartido ilusiones y alegrías, además de múltiples vivencias personales y enriquecedoras experiencias literarias, pero también han llorado la muerte de la escritora Nicola Batty, que lamentablemente no pudo superar la última crisis causada por la ataxia de Friedreich.







BabelFamily y la Ataxia de Friedreich

La ataxia de Friedreich es una enfermedad neurodegenerativa hereditaria que produce lesiones progresivas en el sistema nervioso ocasionando síntomas que oscilan entre debilidad muscular y problemas de habla, hasta cardiopatías. Se la llama por el nombre del médico Nicholas Friedreich, que describió inicialmente la condición hacia 1860. "Ataxia", significa alteración en la capacidad de coordinar los movimientos.

La ataxia de Friedreich, aunque rara, es relativamente frecuente, afectando a una de cada 20.000 personas. Hombres y mujeres son igualmente afectados. Se trata de una patología neurológica hereditaria y progresiva que se diagnostica mayoritariamente durante la niñez, en edades comprendidas entre los 5 y los 15 años. Los síntomas son: fatiga, falta de reflejos, escoliosis agresiva, problemas cardíacos, diabetes, falta de equilibrio y coordinación, problemas de habla y visión.

BabelFAmily es una asociación sin ánimo de lucro formada por un grupo de voluntarios que apoya a toda la comunidad de afectados por la ataxia de Friedreich, pacientes, doctores, investigadores, científicos y asociaciones con el objetivo de encontrar tratamientos y curación para esta enfermedad.

Para más información:

- BABELFAMILY. <u>www.babelfamily.org/es/</u> Tel. 916321409
- FUNDACIÓN MARÍA JOSÉ JOVE. Belén Rey Asensio, Directora de Comunicación Tel. 981 25 74 81 / 628 12 82 58 brey@fundacionmariajosejove.org www.facebook.com/fundacionmariajosejove / twitter.com/funfmjj
- COGAMI: www.cogami.es
 Tel. 981 574 698 prensa@cogami.es