

- [Home](#)
- [Malattie rare](#)
 - [Acidosi Tubulare Renale distale](#)
 - [Acromegalia](#)
 - [Adrenoleucodistrofia](#)
 - [Albinismo](#)
 - [Alfa-mannosidosi](#)
 - [Algodistrofia](#)
 - [Amiloidosi](#)
 - [Amiloidosi Cardiaca](#)
 - [Angioedema Ereditario](#)
 - [Atassia di Friedreich](#)
 - [Atrofia Muscolare Spinale \(SMA\)](#)
 - [Ceroidolipofuscinosi Neuronal \(Malattia di Batten\)](#)
 - [Cistinosi Nefropatica](#)
 - [Citomegalovirus congenito \(CMV\)](#)
 - [Deficit di AADC](#)
 - [Deficit di Alfa-1-Antitripsina](#)
 - [Deficit di Lipasi Acida Lisosomiale](#)
 - [Deficit di Piruvato Chinasi](#)
 - [Deficit di tessuto limbare corneale](#)
 - [Distrofia Muscolare di Duchenne](#)
 - [Emofilia](#)
 - [Emoglobinuria Parossistica Notturna](#)
 - [Epidermolisi Bollosa](#)
 - [Epilessia](#)
 - [Fenilchetonuria \(PKU\)](#)
 - [Fibrosi Cistica](#)
 - [Fibrosi Polmonare Idiopatica \(IPF\)](#)
 - [Immunodeficienze](#)
 - [Ipercolesterolemia Familiare](#)
 - [Iperossaluria Primitiva](#)
 - [Ipertensione Arteriosa Polmonare](#)
 - [Iposfosfatasia](#)
 - [Istiocitosi](#)
 - [Leucodistrofia Metacromatica](#)
 - [Linfangioleiomiomatosi \(LAM\)](#)
 - [Linfedema ereditario](#)
 - [Lipodistrofia](#)
 - [MPS I - Mucopolisaccaridosi I](#)
 - [MPS II - Sindrome di Hunter](#)
 - [MPS III - Sindrome di Sanfilippo](#)
 - [MPS IV - Sindrome di Morquio](#)
 - [MPS VI - Sindrome Maroteaux - Lamy](#)
 - [MPS VII - Malattia di Sly](#)
 - [Macrodatilia](#)

- Malattia Correlata a GNAO1
- Malattia di Charcot-Marie-Tooth
- Malattia di Dupuytren
- Malattia di Fabry
- Malattia di Gaucher
- Malattia di Huntington
- Malattia di Kennedy
- Malattia di Lyme
- Malattia di Niemann-Pick
- Malattia di Pompe
- Malattia di Still
- Malattia di von Willebrand
- Malattia di Wilson
- Malattia Polmonare da Micobatteri Non Tubercolari
- Malattie epatiche autoimmuni
- Malattie metaboliche
- Malattie rare della retina
- Miastenia Grave
- Narcolessia
- Neurofibromatosi
- Neuropatia Motoria Multifocale (MMN)
- Neuropatia Ottica Ereditaria di Leber (LHON)
- Nevralgia del Pudendo
- Osteogenesi Imperfetta
- Polineuropatia Demielinizzante Infiammatoria Cronica (CIDP)
- Porfiria
- Porpora Trombotica Trombocitopenica acquisita
- Pseudo-Ostruzione Intestinale Cronica
- Purpura Fulminans
- Rachitismo Ipofosfatemico
- Sclerosi Laterale Amiotrofica (SLA)
- Sclerosi Sistemica
- Sensibilità Chimica Multipla (MCS)
- Sindrome da Chilomicronemia Familiare
- Sindrome da Stanchezza Cronica
- Sindrome dell'X Fragile
- Sindrome di Alport
- Sindrome di Angelman
- Sindrome di Cushing
- Sindrome di Dravet
- Sindrome di Guillain-Barrè
- Sindrome di Lennox-Gastaut
- Sindrome di Marfan
- Sindrome di Ondine
- Sindrome di Prader-Willi
- Sindrome di Rett
- Sindrome di Williams

- [Sindrome Emolitico Uremica Atipica](#)
- [Talassemia](#)
- [Trombocitopenia Immune](#)
- [Vasculiti](#)
- [Tumori rari](#)
 - [Carcinoma midollare della tiroide](#)
 - [Carcinoma a Cellule di Merkel](#)
 - [Emangioma Infantile](#)
 - [Glioblastoma](#)
 - [Leucemia Linfatica Cronica](#)
 - [Leucemia Linfoblastica Acuta \(LLA\)](#)
 - [Leucemia Mieloide Cronica](#)
 - [Linfoma Cutaneo a Cellule T](#)
 - [Mesotelioma](#)
 - [Mielofibrosi](#)
 - [Mieloma Multiplo](#)
 - [Policitemia Vera](#)
 - [Sindromi Mielodisplastiche \(SMD\)](#)
 - [Tumore al pancreas](#)
 - [Tumore metastatico del colon retto](#)
 - [Tumori differenziati della tiroide](#)
 - [Tumori Neuroendocrini \(NET\)](#)
 - [Tumori Stromali Gastrointestinali \(GIST\)](#)
 - [Altri tumori rari](#)
- [News](#)
 - [Invalidità civile, esenzioni e diritti](#)
 - [Politiche socio-sanitarie](#)
 - [Attualità](#)
 - [Storie](#)
 - [Sperimentazioni](#)
 - [Ricerca scientifica](#)
 - [Terapie domiciliari](#)
 - [Farmaci orfani](#)
 - [Screening neonatale](#)
 - [CRISPR e l'editing genomico per le malattie rare](#)
- [I nostri Servizi](#)
 - [L'esperto risponde](#)
 - [Sportello Legale OMAR](#)
 - [IPF: Guida ai centri italiani](#)
 - [Rachitismo ipofosfatemico: Guida ai centri italiani](#)
- [Progetti](#)
 - [Osservatorio Farmaci Orfani](#)
 - [Osservatorio Terapie Avanzate](#)
 - [Osservatorio Screening Neonatale](#)
 - [Premio OMAR](#)
 - [Rare Sibling](#)
 - [Sperimentazioni Cliniche](#)

◦ Le nostre pubblicazioni

- Alleanza Malattie Rare
- Centri malattie rare
- Video
- Coronavirus

- Chi siamo
- Comitato Scientifico
- Contatti
- Documenti

[Chi siamo](#) [Comitato Scientifico](#) [Contatti](#) [Documenti](#)



[Home](#) [Malattie rare](#) [Tumori rari](#) [News](#) [I nostri Servizi](#) [Progetti](#)

[Alleanza Malattie Rare](#) [Sei un Centri malattie rare](#) [Attualità](#) [Video](#) [Coronavirus](#)

Disabilità, torna "Make to Care" con la sua Call for makers

Attualità

Disabilità, torna "Make to Care" con la sua Call for makers

Autore: Redazione, 18 Luglio 2022



C'è tempo fino al 22 luglio per

presentare progetti innovativi per pazienti e caregiver

Milano – È ai blocchi di partenza la nuova edizione di "Make to Care", l'iniziativa di Sanofi volta a promuovere tutte le forme di innovazione che sono in grado di rispondere alle esigenze quotidiane di

Cerca nel sito

Vai



SPORTELLO LEGALE
OMAR
DALLA PARTE DEI RARI



MALATTIE RARE E CORONAVIRUS
L'Esperto risponde



chi vive con una disabilità, dei loro familiari e dei loro caregiver. Nata nel 2016 dalla stretta collaborazione con **Maker Faire Rome – The European Edition** e giunta alla sua settima edizione, "Make to Care" ha dato inizio, per prima in Italia, ad una riflessione strutturata sulla **Patient-driven-Innovation** al fine di incentivarne la pratica e la diffusione, oltre che di stimolare un dibattito costruttivo in termini di nuove politiche sanitarie.

Il progetto si è distinto, nel corso degli anni, per la valorizzazione di idee uniche e non convenzionali che favorissero la qualità di vita e l'inclusione di chi vive con una disabilità. Sono idee che spesso provengono proprio da "pazienti-innovatori" che, grazie alla propria esperienza, sono capaci di guidare la ricerca di soluzioni dirompenti e concrete.

La Call for makers per presentare i progetti è aperta fino al prossimo 22 luglio, le modalità di presentazione e il regolamento sono consultabili sul sito Maketocare.it. Una prima scrematura dei progetti verrà attuata dagli esperti di Maker Faire Rome – The European Edition tra tutti quelli candidati alla sezione "Health & Wellbeing". I progetti finalisti avranno ampia visibilità dal 7 al 9 ottobre nei giorni di Maker Faire Rome e i vincitori verranno proclamati a fine novembre nella Cerimonia ufficiale di premiazione, il cui programma è in corso di definizione. **I vincitori avranno la possibilità di fare un'intensa esperienza formativa in Israele**, startup nation di primo piano in cui l'innovazione sociale sta catalizzando l'attenzione di innovatori e investitori. L'agenda della visita sarà costruita in collaborazione con l'Ambasciata d'Israele a Roma.

"Make to Care" porta avanti da anni un progetto di ricerca sull'open-innovation e sulla manifattura digitale in ambito healthcare che nasce e si sviluppa anche fuori da ospedali, centri di ricerca, università ed è guidata da nuovi soggetti: start-up ma anche pazienti-innovatori che spesso collaborano con maker e fablab. Questa attività conta sulla collaborazione di **Polifactory**, il maker-space del Politecnico di Milano e sul supporto di **Fondazione Politecnico di Milano**. L'ecosistema "Make to Care" viene costantemente mappato da Polifactory attraverso un'apposita [piattaforma online](#).

"Make to Care" ha creato un network di partner che collaborano al successo della iniziativa; ART-ER, Società Consortile dell'Emilia-Romagna per l'innovazione, l'attrattività e l'internazionalizzazione; **Venture Factory** e **Arrow Electronics Italia**, rispettivamente Investing Partner e Technology Platform Partner che danno supporto e consulenza ai progetti in concorso, valutandone anche la scalabilità; **Bugnion S.p.A.** e **l'Istituto di Management della Scuola Superiore Sant'Anna di Pisa** che mettono a disposizione le proprie competenze a beneficio di vincitori e finalisti. Da quest'anno, infine, "Make to Care"



Iscriviti alla Newsletter

Iscriviti alla Newsletter per ricevere Informazioni, News e Appuntamenti di Osservatorio Malattie Rare.

Seguici sui Social



"Nico è così" - Un romanzo che dà voce ai giovani con emofilia

vede la collaborazione del **Premio Nazionale Innovazione**, che si fa promotore dell'iniziativa in ambito accademico.

Articoli correlati

- > 18-07-2022 - Regione Lazio stanza 5,5 milioni di euro per il sostegno alle persone con disabilità
- > 30-05-2022 - Disabilità gravissima e ADI, voucher sociosanitari in Lombardia: organizzazioni sociali escluse da accreditamento
- > 30-06-2022 - Disabilità e caregiver: approvato il decreto che modifica i congedi per i familiari
- > 23-05-2022 - Miastenia: la lotta quotidiana di Chiara con la sua 'disabilità invisibile'
- > 01-07-2022 - Special Olympics, a Torino la festa dello sport: in gara più di 3.000 atleti con disabilità
- > 07-06-2022 - "CapisciAMe": una app per riconoscere le parole delle persone con disartria
- > 03-06-2022 - 11 Giugno 2022, Roma. Sport senza barriere – Ognuno a modo suo
- > 06-05-2022 - Dalla parte delle donne con disabilità: Stefania Pedroni si racconta a "TheRARESide"
- > 04-05-2022 - Malattie rare, al via il progetto "Noi e la disabilità" per l'inclusione lavorativa
- > 02-05-2022 - Disabilità, l'associazione "Nessuno è escluso" scrive una lettera aperta a Mario Draghi
- > 12-04-2022 - Disabilità e diritti sessuali, cosa ne pensano gli italiani?
- > 04-04-2022 - Ad Abetone Cutigliano una giornata sugli sci per promuovere lo sport accessibile
- > 09-05-2022 - 15 Maggio 2022, Castel Gandolfo (Roma). Festa della primavera sul lago AISA
- > 20-04-2022 - 22 Aprile 2022, Napoli. DISabilità oltre i limiti
- > 29-03-2022 - 31 Marzo 2022. Sport&Scienza – scuola, inclusione, autismo e non solo...

Con il contributo di



Partner Scientifici



orphanet



OSPEDALE PEDIATRICO
Bambino Gesù

FONDAZI



Media Partner



Informazioni Mediche

Tutte le informazioni presenti nel sito **non sostituiscono** in alcun modo il giudizio di un **medico specialista**, l'unico autorizzato ad effettuare una consulenza e ad esprimere un parere medico.

- > [Privacy Policy](#)
- > [Cookie Policy](#)
- > [Condizioni d'uso](#)

 **Aderiamo** Aderiamo allo
 allo standard
 standard **HONcode** per
 HONcode l'affidabilità
 per
 l'affidabilità
 dell'informazione
 medica
 dell'informazione medica.
 Verifica qui.



©2019 Osservatorio Malattie Rare | info@osservatoriomalattieare.it

Testata giornalistica iscritta al ROC, n.20188, ai sensi dell'art.16 L.62/2001

Testata registrata presso il Tribunale di Roma - 296/2011 - 4 Ottobre

Direttore Responsabile: Ilaria Ciancaleoni Bartoli

Sede: Via Ventiquattro Maggio, 46 - 00187 Roma

Editore: [Rarelab](#)