

Con il contributo di:



**fondazione**  
**ANTONVENETA**

In collaborazione con:



**PADOVA RUZZANTE**

Media partner:

**di Padova**  
**il mattino**



## **L'Associazione Ex Allievi dell'Istituto Vescovile Barbarigo**

*Invita alla presentazione del libro*

***VOLARE ALTO***

*Quel che ho imparato fin qui dalla vita*

Interviene l'Autore

***Matteo Marzotto***

Introduce

***Veronica De Leo***

*vicepresidente Associazione Ex Allievi*

Moderà

***Omar Monestier***

*direttore de Il Mattino di Padova*

Conclude

***Alberto Franceschi***

*presidente Associazione Ex Allievi*

**Giovedì 19 Maggio 2011  
ore 18:00**

**Aula Magna del Dipartimento di Sociologia  
Via Cesarotti, 10/12 - Padova**

[www.associazionebarbarigo.org](http://www.associazionebarbarigo.org)

## Matteo Marzotto (1966)

È Presidente di Enit-Agenzia Nazionale del Turismo da luglio 2008 e Presidente di Mittelmoda da settembre 2008. Da gennaio 2009 è Presidente di Vionnet S.p.A. Dopo avere lavorato per quindici anni nelle aziende collegate agli interessi di famiglia maturando esperienze lungo tutta la filiera del tessile/abbigliamento, tra il 2003 e il 2008 è stato prima Direttore Generale Operativo (COO) poi Presidente di Valentino SpA. È tra i fondatori e vicepresidente della Fondazione



per la Ricerca sulla Fibrosi Cistica Onlus oltre a Marzotto S.p.A., siede in diversi consigli di amministrazione. È uno sportivo attivo ed appassionato delle discipline legate al volo.

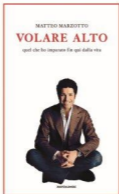
## Il Libro

Nato in una delle più importanti famiglie imprenditoriali italiane, omaggiato dalla natura di fascino ed eleganza, per Matteo Marzotto la vita potrebbe sembrare una strada costantemente in discesa. Eppure in questo libro Matteo dimostra che non c'è mai quiete per chi decide di alzare ogni volta la posta in palio, di volare sempre un po' più in alto.

Ecco allora che questa raccolta di riflessioni sui suoi quarant'anni diventa una sorta di parabola, il simbolo di un modo, intraprendente e vincente, di vivere.

Ci sono pagine frivole (gli aneddoti della sua movimentata vita amorosa) ma anche riflessioni profonde, sulla vita, sul dolore, sulla difficile ricerca di un equilibrio.

Ci sono i retroscena del mondo dell'alta moda (visti con l'occhio disincantato di un giovane manager) e giudizi sulla pubblica amministrazione, sui mali dell'Italia e sul futuro del made in Italy. E c'è la passione per tutti gli sport, dalla bici al volo.



*fondazione per la ricerca  
sulla fibrosi cistica - onlus*

La FFC - Fondazione per la Ricerca sulla Fibrosi Cistica - Onlus, promuove, seleziona e finanzia progetti avanzati di ricerca clinica e di base per migliorare la durata e la qualità di vita dei malati e sconfiggere definitivamente quella che è una grave e diffusa malattia genetica, che solo nel nostro Paese conta oltre cinquemila malati accertati (circa cento mila nel mondo) e quasi tre milioni di portatori sani in grado di trasmettere il gene mutato ai propri figli. Chi nasce affetto da fibrosi cistica (FC) ha ereditato un gene difettoso (gene CFTR mutato) sia dal padre che dalla madre, entrambi portatori sani. In Italia vi è un portatore sano ogni 25 persone circa e ogni coppia di portatori sani ha, ad ogni gravidanza, 1 probabilità su 4 di avere un figlio malato di FC.

Nel nostro Paese vengono diagnosticati circa 200 casi nuovi all'anno, maschi e femmine indifferentemente. I sintomi della malattia sono soprattutto a carico di polmoni, pancreas e fegato, che subiscono un danno progressivo che ne compromette il funzionamento. Per rallentare questa evoluzione il malato deve sottoporsi a lunghe terapie quotidiane. Abbiamo riunito le menti migliori contro la "malattia timer" L'unica possibilità per offrire una condizione migliore ai malati e giungere ad una cura definitiva della malattia è proseguire sulla strada della ricerca scientifica. Grazie ai progressi in questo campo, i bambini che sono colpiti oggi da FC hanno un'aspettativa media di vita intorno ai 40 anni, mentre mezzo secolo fa, quando si è scoperta la malattia e si è iniziato a curarla, tale aspettativa non superava la prima infanzia.

La FFC, costituita a Verona nel gennaio 1997 e unica realtà italiana che ha dimostrato di sostenere un'accurata ricerca scientifica condotta in modo sistematico, complessivamente ha finanziato 165 progetti di ricerca che hanno coinvolto oltre 400 ricercatori italiani e 130 laboratori e centri di ricerca, spesso aggregati tra loro attraverso una logica di proficua collaborazione. A sostenere il loro sforzo il prezioso contributo di numerosi Gruppi di sostegno e Delegazioni presenti su tutto il territorio nazionale. Il Presidente della Fondazione è Vittoriano Faganelli, il Direttore Scientifico è il prof. Gianni Mastella. Matteo Marzotto è cofondatore e Vicepresidente.

[www.fibrosicisticaricerca.it](http://www.fibrosicisticaricerca.it)