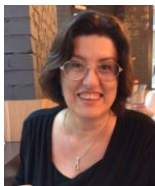


CHI È CHI



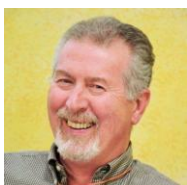
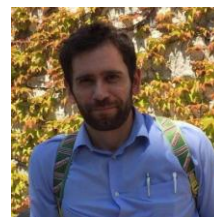
Giada Da Ros è la presidente della CFS Associazione Italiana onlus, dal 1999. È una paziente da quasi 28 anni, la maggior parte dei quali passati come paziente severa. Laureata in giurisprudenza, è una giornalista che ha curato un libro di raccolta testimonianze di persone con la CFS/ME intitolato "Stanchi: vivere con la Sindrome da Fatica Cronica" (SBC Edizioni).

Il prof. **Umberto Tirelli**, specialista in oncologia, ematologia e malattie infettive presso il Centro di Riferimento Oncologico di Aviano, in provincia di Pordenone e direttore del Centro Tumori, Stanchezza Cronica, Fibromialgia e Ossigeno-Ozono Terapia alla Clinica MEDE a Sacile, in provincia di Pordenone, è stato il primo medico in Italia a parlare di Sindrome da Fatica Cronica. Impegnato da sempre in studi sulla patologia e nella divulgazione sui media, è tutt'ora uno dei maggiori esperti nazionali in materia.



Linda Tannenbaum è la presidente e CEO della Open Medicine Foundation dal 2012. Laureata in batteriologia, ha gestito un laboratorio clinico indipendente per più di 21 anni prima di dedicarsi a raccogliere fondi e sensibilizzare sulla CFS/ME. Si è interessata alla patologia quando si è ammalata la figlia sedicenne, nel 2006, e insieme al marito ha allora fondato la loro prima no-profit, la NIDA (Neuro-Immune Disease Alliance - Alleanza per la Malattie Neuro-immunitarie).

Paolo Maccallini è l'autore del blog che porta il suo nome in cui parla di ME/CFS e patologie collegate. Dopo il liceo ha vinto la borsa di studio per la Normale di Pisa ma, ammalatosi, riesce a proseguire i propri studi – in ingegneria meccanica alla Sapienza di Roma – solo in maniera molto intermittente. Ha deciso perciò di dedicare le poche energie che ha a studiare quello di cui soffre, pubblicando anche sulla malattia di Lyme, ed è presto diventato un punto di riferimento per molti pazienti.



Girolamo Carollo è il presidente della Associazione CFS onlus. Ha cominciato ad interessarsi della patologia nel 2004, insieme alla moglie, dopo che nel 2000 ha ricevuto la diagnosi uno dei loro figli. Ora in pensione, si dedica attivamente alla sensibilizzazione e per il suo impegno ha ricevuto la laurea honoris causa in scienze sociali.

La dottoressa **Caterina Zilli** è una pediatra di libera scelta che opera ad Albignasego, in provincia di Padova, con il suo studio privato. Fa parte del direttivo scientifico della Associazione CFS onlus e ha cominciato ad interessarsi della patologia quando si è ammalata la figlia. È il maggiore punto di riferimento in Italia rispetto alla patologia da un punto di vista pediatrico.



Il prof. **Eligio Pizzigallo**, professore ordinario di Malattie infettive dell'Università di Chieti-Pescara dal 1994 al 2013 e direttore della Scuola di Specializzazione in Malattie infettive nella stessa università e Direttore dell'Unità Operativa Complessa di Malattie Infettive e Tropicali dell'Ospedale Clinicizzato "S.S. Annunziata" di Chieti (1992-2013), è un medico con oltre 500 pubblicazioni riguardanti diversi campi delle malattie infettive ed è presto diventato uno dei maggiori esperti italiani di CFS/ME.

Aron Smesny è un biologo nutrizionista, laureatosi in scienze naturali all'Università degli Studi di Trieste, che opera presso una clinica di riabilitazione di Fiume (Croazia) e lavora nel campo batteri-microbiota in Croazia e in Slovenia.

