

Партнеры проекта:

**ВЫСТАВКА «Правило исключительности»****В поддержку диагностики и лечения редких заболеваний**

24 сентября 2020 года компания «Такеда» совместно с Санкт-Петербургской Академией художеств представляют выставочный проект «Правило исключительности» в северной столице России в рамках международного социального проекта «Такеда. Art/Help». В конце февраля 2020 года выставка и торжественная церемония награждения лауреатов 4 международного конкурса «Такеда. Art/Help» с успехом прошли в Москве, в Фонде культуры «ЕКАТЕРИНА».

«Мы искренне рады возможности представить в Санкт-Петербурге наш масштабный социально-художественный проект «Такеда. ART/HELP», который в этом году носит название «Правило исключительности» и проходит в поддержку диагностики и лечения редких заболеваний. Мы с большим успехом представили проект в начале этого года в Москве и надеемся, что он получит высокую оценку зрителей северной столицы, - комментирует Елена Карташева, Президент компании «Такеда Россия». - Мы обратились к теме диагностики и лечения редких заболеваний неслучайно. Занимая лидирующие позиции в сфере разработки инновационной терапии для лечения пациентов с редкими заболеваниями, компания «Такеда» проводит активную исследовательскую деятельность в этой области совместно с ведущими медицинскими центрами России и мира, стремится повышать доступность инновационной терапии и новых методов лечения для российских пациентов и локализует производство части препаратов на своем заводе в г. Ярославль и на производственных площадках партнеров. Мы реализуем социально-благотворительные проекты, а также ведем просветительскую деятельность, повышая уровень осведомленности общества о медицине редких заболеваний и новых открытиях, призванных помочь пациентам одержать победу над болезнью».

Семен Михайловский, ректор Санкт-Петербургской Академии художеств имени Ильи Репина отметил: «Для нас большая честь сотрудничать с компанией «Такеда», которая, занимаясь разработкой инновационных препаратов, оказывает помощь людям с тяжелыми заболеваниями. История наших взаимоотношений и плодотворного взаимодействия наполнена яркими событиями - конкурсами и выставками. Нам импонирует идея привлечения художников к социально-значимым темам, ведь многие из них оказываются на острие общественных процессов, откликаясь на вызовы времени, на темы, волнующие миллионы людей, живущих в разных странах, на разных континентах».

Экспозиция выставки состоит из нескольких разделов. В первой части проекта представлены произведения лауреатов и победителей международного художественного конкурса 2020 года. Конкурс длился два месяца, с 18 ноября 2019 года по 18 января 2020 года, и за это время в оргкомитет поступило около 250 заявок из 22 стран мира и 69 городов. На выставке представлено около 50 произведений, в том числе работы лауреатов конкурса, разделивших первое, два вторых, три третьих места и специальное упоминание компании «Такеда». Первой премией награжден Максим Корольков, студент Санкт-Петербургской Академии художеств, за работу «Больничный клоун».

Куратор проекта Сергей Хачатуров отмечает: «В ходу у людей небрежная фраза: «Исключения подтверждают правила». Применительно к человеческому сообществу она совсем неверна. В мире людей каждый человек — исключение. Он уникален и требует к себе индивидуального, не общего «правильного» подхода. В этом понимании великий гуманистический посыл цивилизации. Забота о каждом, уникальном, особенном — это наша обязанность и долг. Художники молодого поколения обращаются к теме «Правило исключительности» в ходе конкурса, проводимого фармацевтической компанией «Такеда», специализирующейся на разработке инновационной терапии для пациентов с редкими заболеваниями. Выбранная тема сближает мир гуманистической науки и мир искусства. Ведь каждый художник уникален, и благодаря своей исключительности он способен творить».

Отдельный раздел состоит из аудиозвуковой инсталляции и информационной зоны, где будут экспонироваться материалы, предоставленные Всероссийским обществом редких (орфанных) заболеваний, Всероссийским обществом гемофилии, Обществом МБОО «Хантер-синдром», Автономной некоммерческой организацией по оказанию помощи больным с синдромом короткой кишки с метаболическими нарушениями «Ветер надежд», Межрегиональной общественной организацией поддержки пациентов с воспалительными заболеваниями кишечника (ВЗК) и синдромом короткой кишки (СКК) «Доверие». В этой части экспозиции будут звучать голоса российских пациентов с редкими заболеваниями, где они рассказывают о себе и о своих мечтах.

Наконец, в рамках проекта будут представлены две новеллы режиссера Вениамина Илясова. Новелла «Абитуриент», в которой принимают участие Игорь Ясулович, Татьяна Лазарева и Татьяна Веденеева, дает возможность увидеть ситуацию, где главному герою выпадает шанс поменять свою жизнь, несмотря на тяготы обстоятельств. Во второй новелле «Студенты» рассказано, как помехи, препятствия на пути раскрытия таланта могут быть остроумно преодолены, тем самым еще больше высвобождая неповторимую природу дара. Видеонovelлы созданы в сотрудничестве с партнером проекта — Школой-студией МХАТ.

Информация о компании «Такеда Россия»

Компания «Такеда Россия» работает на российском рынке 27 лет и является частью международной фармацевтической компании Takeda Pharmaceutical Company Limited с головным офисом в г. Токио, Япония. Научно-исследовательская деятельность компании направлена на разработку инновационных лекарственных средств в таких терапевтических областях, как лечение редких заболеваний,

гастроэнтерология, иммунология, неврология, онкология и гематология. Компания стремится повысить доступность инновационной терапии и новых методов лечения для российских пациентов и локализовала производство части препаратов на своем заводе в Ярославле и на производственных площадках партнеров.

Информация о редких заболеваниях

Редкими называют заболевания, которые имеют распространенность не более 10 случаев на 100 000 человек. 80% редких заболеваний являются генетическими и обычно сопровождают человека на протяжении всей его жизни, часто с раннего детства. К редким заболеваниям относят синдром Хантера, болезнь Фабри, болезнь Гоше, гемофилию, наследственный ангионевротический отек, первичный иммунодефицит и др. В Российской Федерации около одного миллиона человек могут иметь заболевания, относящиеся к редким. Эффективность терапии пациентов с редкими заболеваниями и, в конечном итоге, продолжительность их жизни во многом зависят от ранней диагностики, персонализированно подобранного лечения и профилактики серьезных осложнений. Благодаря развитию медицинской науки и появлению инновационной терапии, продолжительность и качество жизни пациентов с редкими заболеваниями значительно улучшились.

Открытие выставки: среда, 24 сентября 2020 г.

Даты проведения выставки: 25 сентября — 4 октября 2020 г.

Санкт-Петербургская Академия художеств имени Ильи Репина. Университетская наб., 17

www.arthelp.space

instagram.com/arthelpru | vk.com/arthelpru | facebook.com/arthelpru | #arthelpru

За дополнительной информацией, пожалуйста, обращайтесь:

Анна Свергун, Наталия Воробьева, Антон Мириманов

Тел.: +7 (905) 544-18-83

artpr@svergun.ru | a.svergun@gmail.com | vorobiova71@gmail.com | anmirim@yandex.ru