

AIRFA E LA RICERCA

I progressi nella cura dell'Anemia di Fanconi raggiunti anche grazie al contributo dell'Airfa

- **Aumento dell'aspettativa di vita** dei pazienti Fanconi.
- **Miglioramento** del tasso di successo del trapianto.
- Supporto alla creazione di un nuovo **Registro Fanconi RIAF**.
- **Attenzione a nuovi studi** sui protocolli di cura dei tumori e la prevenzione degli stessi; il metabolismo energetico respiratorio e nuovi orizzonti per la diagnosi; la terapia genica; i carcinomi della testa-collo.
- Sensibilizzazione sul tema della fertilità e di pratiche come la crioconservazione.

UN IMPEGNO CONCRETO

Bambini e adulti con **Anemia di Fanconi** hanno bisogno della ricerca per vivere.

Senza ricerca, non si otterranno mai i progressi nel trattamento della patologia e di tante altre malattie correlate all'**Anemia di Fanconi**. Ecco un'altra grande ragione per cui interessarsi all'**AIRFA**: la ricerca sull'**Anemia di Fanconi** va a beneficio di tutto la popolazione.

I ricercatori che studiano l'**AF** nel mondo si stanno interrogando sui problemi di riparazione del Dna che sono alla base non solo dell'Anemia di Fanconi ma del cancro. Inoltre i trapianti di midollo osseo sono diventati molto più sicuri ed efficaci per tutti i pazienti non solo per i Fanconi.

COME SOSTENERE AIRFA

Sostieni i progetti AIRFA:

- Diventa **socio** dell'Associazione
- **Adotta** un ricercatore
- Scegli le **bomboniere solidali** Airfa
- Partecipa agli eventi di raccolta fondi consultando il calendario su **www.airfa.it**

DONA ORA

- **C/C** intestato a **AIRFA** P.zza G. Bovio, 14 80133 Napoli
C/C postale 17987801
- **BONIFICO BANCARIO** intestato a **AIRFA** -
Banca Intesa Sanpaolo Spa,
IBAN: IT28Y0306909606100000014563
BIC BCITITMX
- **PAYPAL** cliccando **WWW.AIRFA.IT/DONAZIONI**

5x1000

Nella dichiarazione dei redditi firma il riquadro **SOSTEGNO DEL VOLONTARIATO E DELLE ALTRE ORGANIZZAZIONI NON LUCRATIVE DI UTILITÀ SOCIALE**





Indica il codice fiscale **94073140637**.

L'Airfa trasformerà la tua firma in un sostegno alla ricerca scientifica.

DOVE SIAMO

Sede Nazionale: Piazza G. Bovio, 14 - 80133 NAPOLI
Tel./Fax 081 55 23 773
Mobile: 335 691 00 60
www.airfa.it - infofanconi@airfa.it

Seguici su :

-  www.facebook.com/AirfaOnlus
-  www.youtube.com/user/AIRFAchannel
-  www.twitter.com/airfa_onlus
-  www.instagram.com/airfaonlus

Grazie al sostegno di wstaff.it



ASSOCIAZIONE ITALIANA RICERCA
SULL'ANEMIA DI FANCONI

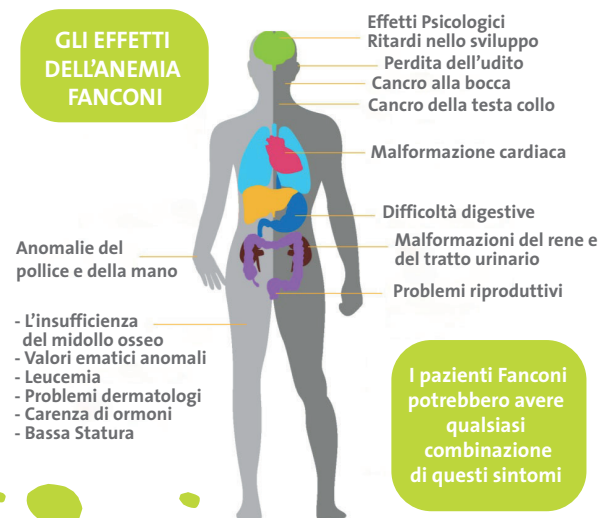


La cura migliore
Per l'Anemia di Fanconi
E' la Ricerca!

ANEMIA DI FANCONI TUTTO QUELLO CHE C'E' DA SAPERE

L'Anemia di Fanconi è una malattia genetica che colpisce il midollo osseo impedendogli di produrre i globuli bianchi, i globuli rossi o le piastrine. Si manifesta in genere in età scolare, in bambini che hanno ereditato da entrambi i genitori un gene responsabile di questo tipo di anemia, e ha un andamento progressivo. La maggior parte dei pazienti presenta ritardo di accrescimento, malformazioni scheletriche, anomalie cardiache, ed ha un rischio aumentato di sviluppare leucemie e tumori.

Il premio Nobel Lee Hartwell ha evidenziato come la ricerca per l'Anemia di Fanconi fornisca una chiave determinante per comprendere il processo biologico di base del cancro. Sempre più scienziati hanno evidenziato lo stretto legame tra l'Anemia di Fanconi e varie forme di tumore.



CHE COS'E' AIRFA

Associazione Italiana per la Ricerca sull'Anemia di Fanconi.

L'**AIRFA**, Associazione Italiana per la Ricerca sull'Anemia di Fanconi Onlus (L.R. 460/97, art. 10, c. 8), dal 1989 è impegnata nel promuovere la conoscenza dell'Anemia di Fanconi, favorire i contatti tra ricercatori e clinici e finanziare progetti di ricerca per migliorare le terapie.

L'Associazione è l'unico organismo che in Italia raccoglie fondi da destinare in via esclusiva al finanziamento di progetti di ricerca specifici per questa malattia. L'**AIRFA** ha promosso la nascita e poi sostenuto negli anni il Registro Italiano Anemia di Fanconi, intrattiene una rete di relazioni anche di tipo collaborativo con istituzioni italiane ed estere per fornire informazioni sempre aggiornate alle famiglie.

COSA FA AIRFA



Finanzia progetti di ricerca scientifica sull'Anemia di Fanconi che, negli anni, hanno contribuito ad accrescere l'aspettativa di vita dei pazienti.



Promuove la formazione di un network tra i clinici, equipe multidisciplinari e tra questi e le famiglie.



Sostiene le famiglie Fanconi e organizza il Fanconi Family Day, momento di incontro e di aggiornamento sulla malattia e i progressi della ricerca.

CONSIGLIO DIRETTIVO 2019-2022

Presidente:
Vicepresidente:
Tesoriere:
Segretario:
Consiglieri:

Giovan Domenico Bertolucci
Francesca Rossi
Valentina Amendolara
Carola Giacobbe
Antonella Favoloro
Carmela Illibato
Gabriella Mannara
Antonio Orsillo
Albina Parente

REFERENTI CLINICO SCIENTIFICI

Dr. **Paolo Degan**, Genova
Dr. **Carlo Dufour**, Genova
Dr. **Piero Farruggia**, Palermo
Prof. **Franco Locatelli**, Roma
Prof. **Bruno Nobili**, Napoli
Dr.ssa **Marta Pillon**, Padova
Dr. **Mimmo Ripaldi**, Napoli
Prof.ssa **Anna Savoia**, Trieste
Prof.ssa **Adriana Zatterale**, Napoli

CONTATTI

associazionefanconi@pec.airfa.it - PEC
presidentefanconi@airfa.it - Presidente
Giovan Domenico Bertolucci
tesoreriafanconi@airfa.it - Tesoreria
Valentina Amendolara
segreteriafanconi@airfa.it - Segreteria Carola Giacobbe
albinaparente@airfa.it - Consigliere Albina Parente
infofanconi@airfa.it - Segreteria amministrativa
supportofamiglie@airfa.it - Supporto famiglie
Antonella Favoloro
privacy@airfa.it - Segreteria e privacy