

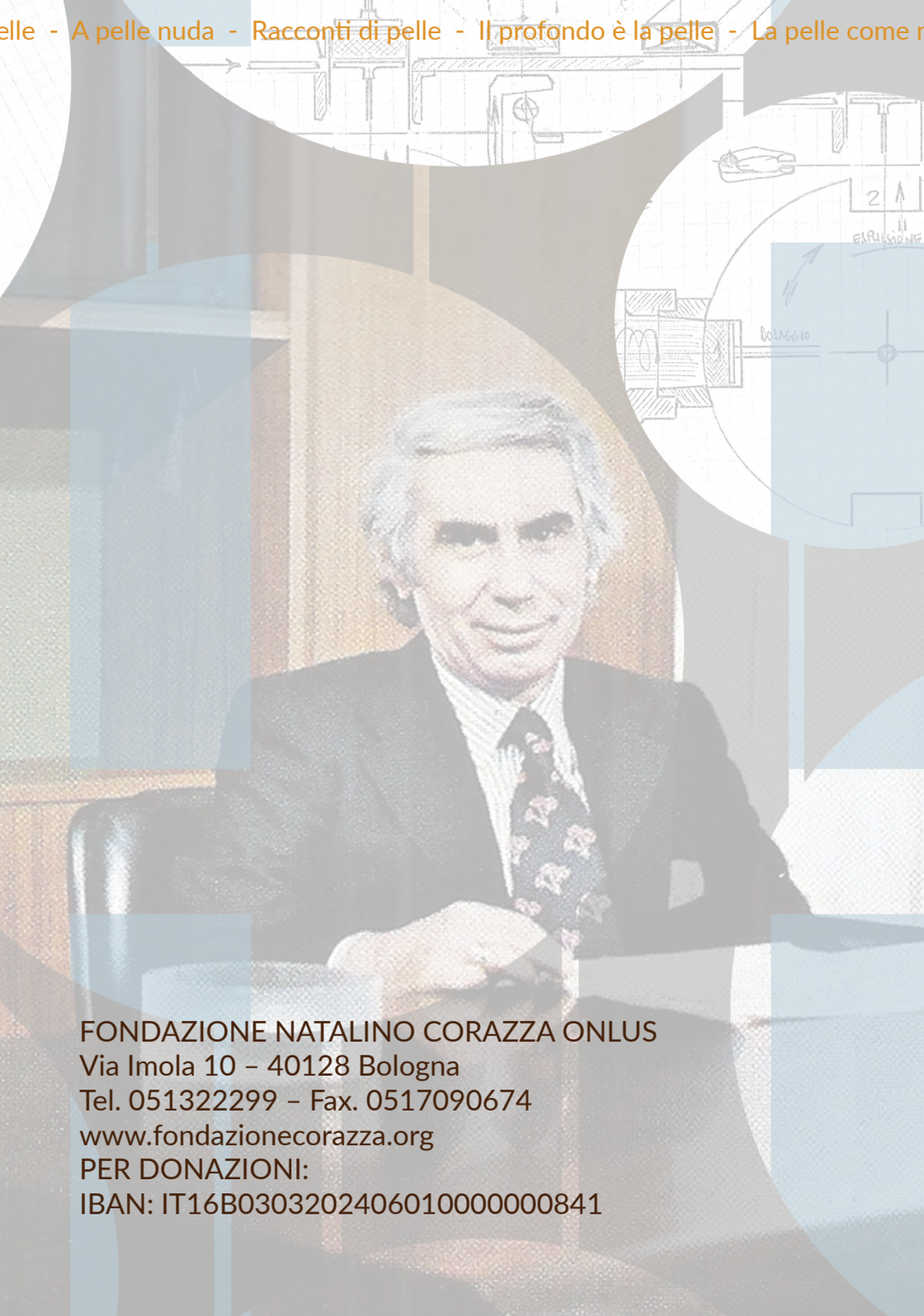


FONDAZIONE
NATALINO CORAZZA
Psoriasi&Co Onlus

“Quando la pelle
cambia anche
l’anima”



elle - A pelle nuda - Racconti di pelle - Il profondo è la pelle - La pelle come r



FONDAZIONE NATALINO CORAZZA ONLUS

Via Imola 10 - 40128 Bologna

Tel. 051322299 - Fax. 0517090674

www.fondazionecorazza.org

PER DONAZIONI:

IBAN: IT16B0303202406010000000841

LA FONDAZIONE NATALINO CORAZZA

Crediamo che la qualità della vita sia un diritto per tutte le persone e che non esistano malati di serie B.

Il nostro obiettivo è migliorare la qualità della vita delle persone malate di psoriasi che vivono il dramma fisico e psicologico che la malattia comporta.

Vogliamo contribuire a sconfiggere lo stigma sociale e permettere a tutte le persone psoriasiche di condurre una vita il più possibile serena.

Insieme per sconfiggere la malattia che macchia la vita.

La psoriasi è una malattia della pelle, **non contagiosa, devastante, cronica e recidiva**, spesso causa di depressione. Le sue macchie rosse si vedono. Chi ne soffre la vive come uno stigma, un marchio che porta alla discriminazione sociale, all'isolamento, che condiziona in tutti gli ambiti della vita: a scuola, nello sport, al lavoro, nel privato.

Le cause?

A tutt'oggi non sono totalmente chiare. E' una malattia multifattoriale genetica, autoimmune. Ha importanti familiarità con diabete, obesità, malattie cardiovascolari: fattori che la fanno divenire una malattia a 360 gradi. Può scatenarsi o peggiorare per mille motivi: stress, infezioni, traumi, farmaci.

Le cure?

Una terapia risolutiva ancora non esiste. Si possono utilizzare in base alla gravità, farmaci ad uso topico, la fototerapia, farmaci sistemici (con importanti effetti collaterali) o farmaci biologici, l'ultima frontiera.

Gli effetti non sono mai scontati e differiscono da paziente a paziente.

Nel mondo 130 milioni di persone soffrono di psoriasi, in Italia oltre 3 milioni. L'OMS (Organizzazione Mondiale della Sanità) nel 2014 l'ha riconosciuta come malattia sociale, invalidante, che porta alla diminuzione della propria autostima e che incide sul tenore di vita.

Valeria Corazza, presidente della Fondazione

Chi siamo

La Fondazione Natalino Corazza è stata fondata nel 2014 per volontà della moglie Maria e della figlia Valeria di Natalino Corazza che è stato un geniale imprenditore nel settore delle macchine automatiche per l'imballaggio.

Perché ha come missione la ricerca sulla psoriasi e sulle sue complicanze?

Questa malattia ha condizionato l'intera esistenza di Natalino Corazza e dei membri della sua famiglia, costretti a cure costanti e continue, a volte dolorose, a volte senza efficacia alcuna, ma che spesso hanno prodotto rilevanti danni collaterali.

Che cosa facciamo?

La Fondazione Natalino Corazza è la prima fondazione in Italia che ha come mission la salute e la qualità della vita delle persone affette dalla psoriasi.

Per realizzare gli obiettivi in linea con i valori in cui crediamo, ci impegniamo ad investire nella ricerca scientifica delle cause di questa patologia, offrire la possibilità di cura (abbiamo cominciato con la fototerapia domiciliare) e supporto psicologico per imparare a convivere con la malattia, e promuovere l'incontro tra medici e pazienti per un costante aggiornamento sulle novità terapeutiche, e far sì che tanti falsi miti abbiano fine.

Per saperne di più:
www.fondazionecorazza.org

LA FOTOTERAPIA DOMICILIARE



La fototerapia è considerata da oltre quarant'anni una valida terapia, ormai consolidata, che consiste nell'esposizione della cute affetta da psoriasi a radiazioni ultraviolette UVA, UVB (a banda stretta); la pelle migliora visibilmente così come la qualità della vita del paziente.

Prima in Italia, la Fondazione ha attivato un servizio gratuito di **fototerapia domiciliare** siglando una **convenzione** con la Dermatologia dell'ospedale Policlinico Sant'Orsola di Bologna.

Il servizio è rivolto ai pazienti psoriasici in cura presso i reparti di Dermatologia che per ragioni di lavoro, di distanza, di età o invalidità non possono usufruire del servizio ospedaliero erogato negli orari di prestazioni ambulatoriali.

I primi macchinari per la fototerapia sono stati consegnati a casa dei pazienti il 14 febbraio 2018.

Durante i primi 6 mesi di test pilota, 18 pazienti hanno usufruito del servizio. Alla fine del trattamento tutti hanno avuto un miglioramento del 75%, due di loro addirittura del 90%.

Visti i risultati raggiunti, la convenzione è stata da poco rinnovata. Ne seguiranno sicuramente altre a breve.

Per saperne di più:
www.fondazionecorazza.org

LA RICERCA

La Fondazione supporta un nuovo progetto di ricerca in collaborazione con l'Università di Ferrara dal titolo **“Linfociti T memoria ricircolanti dalla cute nelle comorbidità associate a psoriasi: prospettive prognostiche e terapeutiche”**.

Responsabile del progetto è la dott.ssa Eva Reali con il prof. Roberto Gambari, direttore del Dipartimento di Scienze della Vita e Biotecnologie dell'Università degli Studi di Ferrara.

La psoriasi è una malattia della pelle che può portare allo sviluppo di ulteriori patologie, come problemi articolari e di infiammazione. Questa concomitanza potrebbe essere legata all'iperattivazione di specifiche cellule del sistema immunitario, i linfociti T. L'ipotesi è che alcuni linfociti T possano migrare dalla cute attraverso il circolo sanguigno e raggiungere altri distretti dell'organismo, tra cui le articolazioni. Qui potrebbero attivare e ricreare il “network” infiammatorio causando complicanze. Con questo studio viene analizzato il sangue e i tessuti infiammati dei pazienti per cercare di identificare le popolazioni cellulari che causano la propagazione dell'infiammazione. Tali cellule, infatti, potrebbero rappresentare ottimi biomarcatori precoci di manifestazioni extracutanee in pazienti con psoriasi.

I team di Modena e Ferrara, inoltre, lavoreranno su progetti comuni, per stabilire un network in sedi differenti e creare sinergia tra le capacità delle singole unità al fine di gettare le basi per la nascita di un punto di eccellenza e riferimento nella Fondazione Natalino Corazza.



Da sinistra:
prof. Roberto Gambari
dott.ssa Eva Reali

In collaborazione con l'Università degli studi di Modena e Reggio Emilia, la Fondazione prosegue nel sostenere il progetto iniziato nel 2016.

Il progetto dal titolo **“Caratterizzazione del profilo metabolico attraverso spettroscopia NMR della proliferazione e della differenziazione cheratinocitaria”** vuole esaminare la possibile correlazione tra un'alterazione nel metabolismo cellulare e l'insorgenza/progressione di patologie cutanee quali psoriasi, cheratosi attiniche e carcinoma squamocellulare.



Da sinistra: prof.ssa Cristina Magnoni – **Tutor** e direttore dell'unità di Chirurgia Dermatologica della Università degli Studi di Modena e Reggio Emilia; dott.ssa Valeria Righi - responsabile di ricerca; dott.ssa Elisabetta Tarentini - assegnista di ricerca; dott.ssa Claudia Lasagni – dott.ssa Gilda Sandri

Per saperne di più:
www.fondazionecorazza.org

Il lavoro di ricerca ha portato all'arruolamento di circa 70 pazienti e questa prima fase è ormai arrivata al termine. Attualmente è in corso la seconda fase della ricerca che consta nella analisi dei campioni prelevati tramite Risonanza Magnetica Nucleare (NMR), metodica che ci permette di studiare il metabolismo dei tessuti. I risultati preliminari finora ottenuti evidenziano potenziali differenze del metabolismo tra i campioni prelevati da soggetti sani e da soggetti con patologie. La terza fase della ricerca è finalizzata all'analisi genomica del tessuto da relazionare con i dati finora ottenuti, col fine ultimo di risalire alle cause della malattia e prevenirne la comparsa.

GRUPPI DI SOSTEGNO

Soffrire di psoriasi vuol dire in molti casi convivere con sentimenti di rabbia, delusione e rassegnazione.

La Fondazione ha finanziato il progetto pilota "PsoPsiche" - una serie di incontri di gruppo mirati al supporto psicologico per pazienti affetti da psoriasi, nato dalla volontà di dare un aiuto concreto nell'affrontare il disagio quotidiano che la malattia comporta. Il progetto, a cura della dott.ssa Vera Tengattini e della psicologa Laura Foschi, è stato documentato con dati utili ai fini statistici, attraverso i quali è stato possibile misurare il beneficio portato dalla terapia di gruppo.

Visti i risultati ottenuti, l'iniziativa verrà sicuramente riproposta nel 2019.



Da sinistra:
dott.ssa Vera Tengattini
psicologa Laura Foschi

SOSTIENI LE NOSTRE ATTIVITÀ

Perché sostenerci?

La psoriasi è una patologia multifattoriale genetica causata dalla combinazione di molti fattori non del tutto chiari, per la quale non esiste ancora una cura definitiva. Per raggiungere questo obiettivo è importante continuare ad investire nella ricerca.

Come noto, i costi sono molto elevati e in Italia l'impegno pubblico in questo settore importante è carente.

I malati, le loro famiglie e tutti coloro che hanno a cuore l'ambizioso traguardo della guarigione possono scendere in campo per sostenere concretamente la ricerca scientifica che è, senza alcun dubbio, la via maestra per sconfiggere questa devastante patologia.

Sostenendo la Fondazione Natalino Corazza Onlus **tu puoi fare la differenza** prendendo parte ad un progetto che dà speranza a tutte le persone che soffrono di questa malattia.

Come sostenerci?

Effettuando un bonifico bancario:

IBAN:IT16B0303202406010000000841

Causale: EROGAZIONE LIBERALE

Per saperne di più:
www.fondazionecorazza.org

DEVOLVI IL TUO 5x1000

A black and white photograph of Gianluca Pagliuca, a former Italian footballer, smiling and leaning forward with his chin resting on his hand. He is wearing a patterned sweater and a watch. A blue football jersey with 'PAGLIUCA' written on the back and a pair of yellow and black gloves are resting on a surface in front of him.

IO DO IL 5x1000
alla RICERCA sulla PSORIASI

E TU? C.F. 91369850374

Gianluca Pagliuca

The logo features a stylized graphic of three curved lines in orange and red, resembling a flame or a wing, to the left of the text 'FONDAZIONE NATALINO CORAZZA Psoriasi&Co Onlus' in a sans-serif font.

FONDAZIONE
NATALINO CORAZZA
Psoriasi&Co Onlus

Il 5x1000 non ti costa nulla. Non è una tassa in più, ma una percentuale delle imposte a cui lo Stato rinuncia a favore di organizzazioni come la nostra, enti di utilità sociale: stai solo indicando dove destinare una parte dei tuoi tributi che vengono comunque detratti dal fisco.

Puoi destinare la quota del 5x1000 della tua Imposta sul Reddito delle Persone Fisiche (IRPEF) alla Fondazione Natalino Corazza Onlus apponendo la tua firma e il codice fiscale **91369850374**, nella riquadro "sostegno fondazioni art.10 comma 1 lettera a del D.Lgs n°460 del 1997" che trovi sui modelli di dichiarazione CUD, 730 o UNICO. Con la tua firma aiuti i progetti di ricerca scientifica sulla psoriasi.

EVENTI

“Psoriasi & Co. Ieri oggi e domani” - 12 marzo 2016

“Psoriasi & Co. Parliamone” - 29 ottobre 2016

“L’involucro che parla” - 25 marzo 2017

“Come il cibo ci modifica” - 7 giugno 2017

“Malattie cutanee: attualità e prospettive future” -
Evento Nazionale - 11 novembre 2017

“C’è cibo e Cibo - Psoriasi: il ruolo dell’alimentazione oggi e
domani” - 5 maggio 2018

IL PREMIO NATALINO CORAZZA ACCADEMIA DI BELLE ARTI DI BOLOGNA



L'arte è un linguaggio universale. Per questo motivo, la Fondazione Natalino Corazza ha trovato quindi naturale collaborare con l'Accademia di Belle Arti di Bologna, istituendo un bando (2017 e 2018 prime due edizioni) rivolto a tutti gli studenti dell'Accademia, in un percorso

che ha messo in primo piano la cultura come condivisione e diffusione di idee. Seguirà la terza edizione nel 2019.

Per saperne di più:
www.fondazionecorazza.org

LA GIORNATA MONDIALE DELLA PSORIASI

Il 29 ottobre è la Giornata Mondiale della Psoriasi. Anche per il 2018 la Fondazione ha sostenuto una serie di attività ed iniziative:

- a seguito delle adesioni ricevute per l'ebook pubblicato nel 2017, è stato diffuso il nuovo ebook "Artrite Psoriasica - Tutto quello che c'è da sapere", realizzato grazie alla collaborazione tra medici e pazienti
- è stato diffuso sui social Facebook e Youtube il cortometraggio di sensibilizzazione sulla psoriasi "E' giunto il tempo"
- grazie al supporto dell'Associazione "Amici" della Fondazione e dei Rotaract di Bologna sono stati raccolti fondi vendendo mandorle ricoperte al cioccolato
- è stato organizzato un concerto presso il Conservatorio G.B. Martini di Bologna.

PROGRAMMA 2019

Per l'anno 2019 la Fondazione, oltre a proseguire i progetti di ricerca in corso e continuare il servizio di fototerapia a domicilio, ha intenzione di:

- finanziare un nuovo progetto di ricerca nel campo della dermatologia pediatrica
- realizzare un libro per bambini
- continuare a sostenere l'importanza dell'alimentazione attraverso convegni ed iniziative
- promuovere nuove campagne di sensibilizzazione che culmineranno in un progetto fotografico che verrà reso pubblico in occasione della Giornata Mondiale del 2019.

L'ASSOCIAZIONE "AMICI" DELLA FONDAZIONE CORAZZA

Nel mese di agosto 2017 è stata costituita l'associazione "Amici della Fondazione Natalino Corazza Onlus".

Essere Socio della Associazione significa diventare parte integrante di un ente vivo che vuole crescere giorno dopo giorno e contribuire al miglioramento della vita delle persone che soffrono di psoriasi.

Io sono socio! E tu?



Perché diventare socio?

Soltanto un'Associazione forte può difendere su più livelli i pazienti psoriasici e le loro famiglie, nonché aiutarli ad affrontare e risolvere le varie problematiche connesse alla patologia.



Come faccio ad associarmi?

Per associarsi è necessario:

- scaricare il modulo dal nostro sito www.fondazionecorazza.org, compilarlo e inviarlo via mail a segreteria@fondazionecorazzapsoriasiandco.it allegando copia della carta di identità e codice fiscale.

- indicare il metodo di pagamento della quota associativa:

- * contanti presso la nostra sede di via Imola 10 a Bologna
- * bonifico bancario, iban: IT89H0335901600100000153880
- * bollettino postale, cc: 001044341244

Oppure puoi contattarci dal lunedì al venerdì in orario 9 - 18 al numero di telefono 051 322299.

Le quote associative sono:

30 EURO per **SOCIO ORDINARIO**

50 EURO per **SOCIO SOSTENITORE**

Aderendo come socio avrai inoltre diritto a diversi sconti presso attività sanitarie ed esercizi commerciali che hanno scelto di sostenere la nostra causa (vedi sito).



Fondazione Natalino Corazza Onlus

CITROVI IN:

Via Imola 10, 40128 – Bologna

PER INFORMAZIONI SCRIVI A:

segreteria@fondazionecorazzapsoriasiandco.it

OPPURE CHIAMA AL:

tel. (+39) 051/322299

SEGUICI SU:

facebook.com/fondazionecorazza

twitter.com/FondCorazza



www.fondazionecorazza.org