

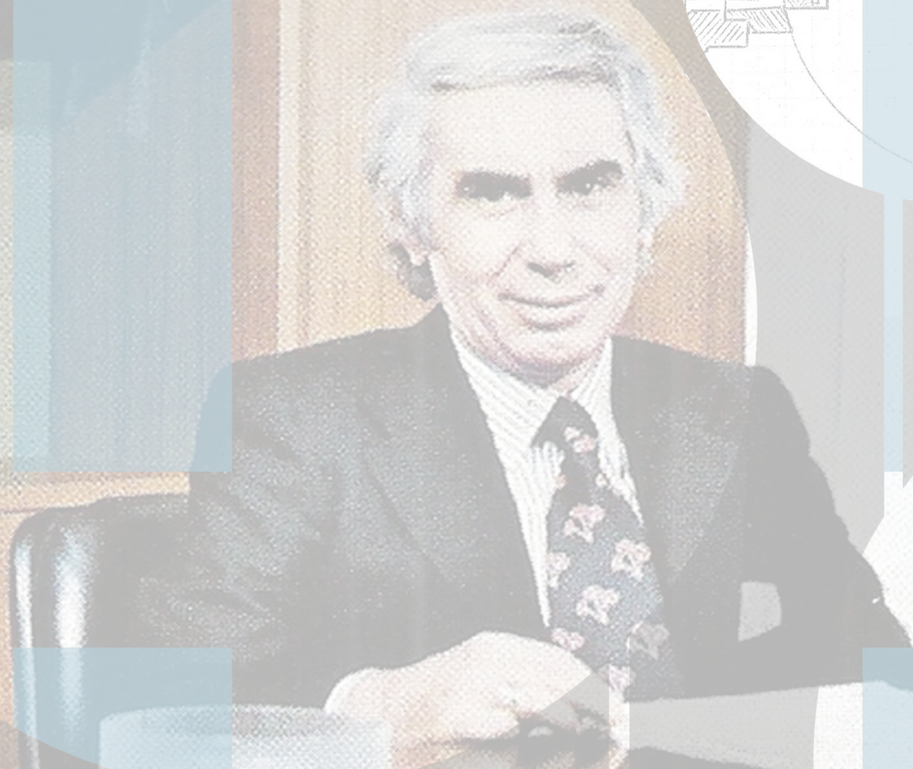


FONDAZIONE
NATALINO CORAZZA
Psoriasi&Co Onlus

“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. Ne seguiranno a breve altre, tra cui Modena e Brescia.

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.

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 riciccolanti dalla cute nelle comorbidità associate a psoriasi: prospettive prognostiche e terapeutiche”**.

Responsabile del progetto sarà 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 ricerca ha lo scopo di definire e confermare il legame causale tra le risposte mediate da particolari cellule del sistema immunitario (i linfociti T, che si attivano ed amplificano nella cosiddetta “placca psoriasica”) e l’infiammazione sistemica ed articolare che si sviluppa in una frazione di pazienti con psoriasi. L’ipotesi dello studio è che una frazione di cellule T possano migrare dalla cute attraverso il circolo sanguigno e raggiungere altri distretti dell’organismo, tra cui le articolazioni, dove potrebbero attivare e ricreare il “network” pro-infiammatorio, causando complicanze cliniche. I risultati dello studio potrebbero inoltre permettere di progettare nuove strategie terapeutiche aventi come bersaglio specifiche sottopopolazioni pro-infiammatorie provenienti dalla cute per prevenire lo sviluppo di comorbidità associate a psoriasi, quali malattie cardiovascolari e artropatia psoriasica.

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 finanzia il progetto "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 sarà poi documentato con dati utili ai fini statistici. Attraverso questi risultati sarà possibile misurare il beneficio portato dalla terapia di gruppo.

Progetto a cura della dott.ssa Vera Tengattini e della psicologa Laura Foschi.



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 man with short dark hair, wearing a patterned sweater and a watch. He is smiling and resting his chin on his hand. A blue and white soccer jersey with 'PAGLIUCA' written on the back is draped over his lap.

IO DO IL 5x1000
alla RICERCA sulla PSORIASI

E TU? C.F. 91369850374

Gianluca Pagliuca

The logo features a stylized orange and red flame-like shape to the left of the text '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

Concerto di beneficenza con: Sergio Cammariere,
Gino Paoli, Danilo Rea – 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

interverranno dermatologi, nutrizionisti, tossicologi e immunologi

Per saperne di più:
www.fondazionecorazza.org

Il Premio Natalino Corazza Accademia di Belle Arti di Bologna



La Fondazione Natalino Corazza, considerando il successo dell'edizione 2017, istituisce per il secondo anno consecutivo, un bando per un premio rivolto a tutti gli studenti dell'Accademia di Belle Arti di Bologna.

Il tema del Premio 2018 saranno le "macchie", concetto che può assumere infinite sfaccettature (vedi sito).

Esistono infatti macchie naturalmente presenti sulla cute come nei o lentiggini; macchie che dichiarano malattie come psoriasi o vitiligine; macchie artificiali come tatuaggi o il trucco che quotidianamente molti portano sul volto; macchie della natura come la pelliccia di certi animali, macchie solari o la macchia mediterranea;

ma ciò che emerge è anche il profondo significato che si cela dietro alla parola "macchia": un segnale di un evento che ha "macchiato" la coscienza, che disonora; "gora", come la traccia che resta sui panni non ben lavati o smacchiati; gli aloni e le "patacche" intese come tracce che hanno condizionato la Vita e l'hanno cambiata per sempre.

Gli studenti dell'Accademia di Belle Arti dovranno mettere in gioco la propria fantasia e dare forma alle loro opere riflettendo su queste molteplici possibilità creative e narrative, le quali consentiranno ai giovani artisti la massima libertà di espressione oltre a una buona dose di divertimento.

Il premio verrà consegnato il 16 maggio presso l'Aula Magna dell'Accademia di Belle Arti di Bologna.

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.

Un'Associazione è tanto più forte, e quindi può operare con maggiore incisività ed autorevolezza, quanto maggiore è il numero di Soci.



Come faccio ad associarmi?

Per associarsi è necessario:

scaricare il modulo dal nostro sito www.fondazionecorazza.org, compilarlo e inviarlo via email all'indirizzo segreteria@fondazionecorazzapsoriasiandco.it allegando:

copia di carta di identità e codice fiscale e indicare il metodo di pagamento della quota:

- contanti presso la nostra sede,
- con bonifico bancario iban: IT89H0335901600100000153880

Oppure contattare la nostra sede in via Imola 10 a Bologna dal lunedì al venerdì in orario 9 - 18, tel. 051 322299

Le quote associative sono:

30 EURO per **SOCIO ORDINARIO**

50 EURO o più per **SOCIO SOSTENITORE**

Aderendo come socio oltre a sostenere i progetti sociali dell'associazione, **avrà diritto a diversi sconti presso attività sanitarie ed esercizi commerciali che hanno scelto di sostenere la nostra causa (vedi sito).**



Fondazione Natalino Corazza Onlus

CI TROVI 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