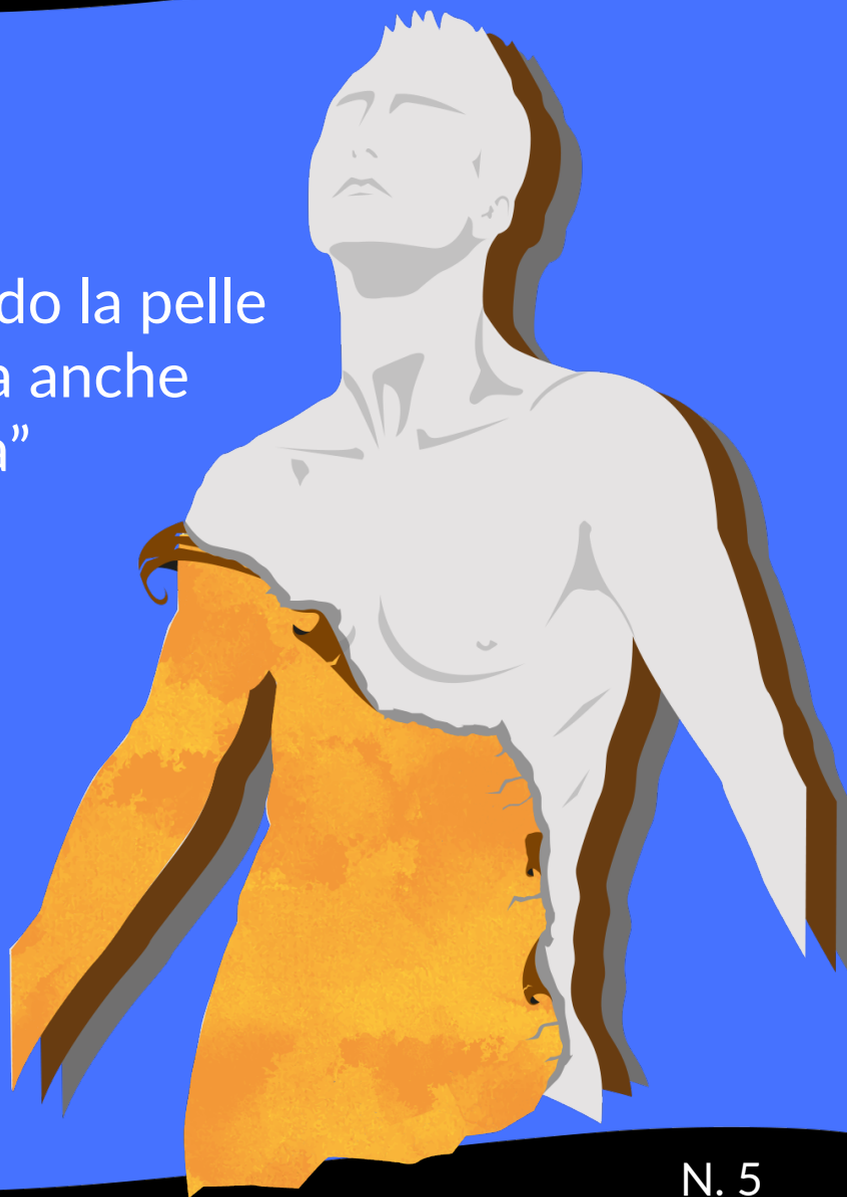


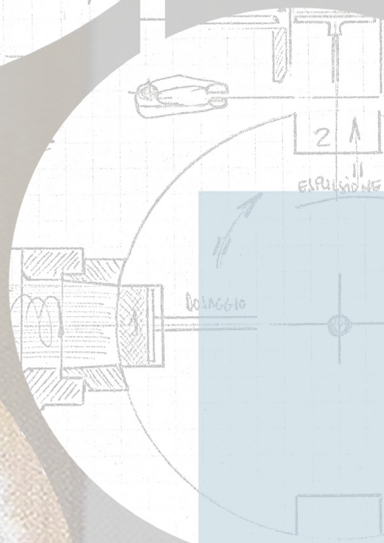
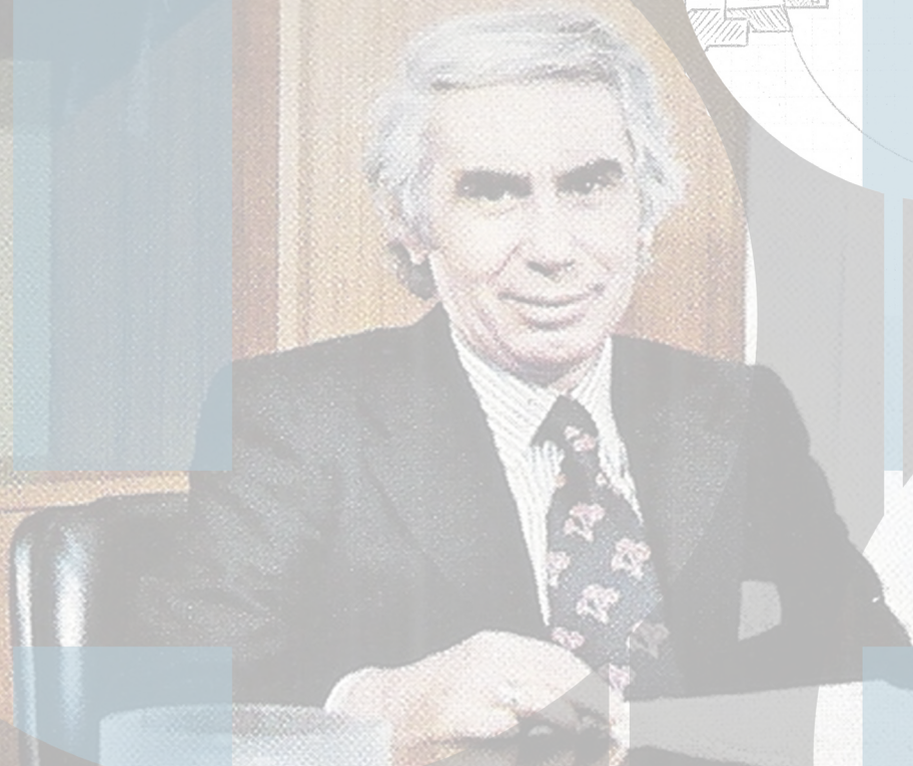


FONDAZIONE  
NATALINO CORAZZA  
Psoriasi&Co Onlus

“Quando la pelle  
cambia anche  
l’anima”



N. 5



FONDAZIONE NATALINO CORAZZA ONLUS  
Via Imola 10 - 40128 Bologna  
Tel. 051322299 - Fax. 0517090674  
[www.fondazionecorazza.org](http://www.fondazionecorazza.org)  
PER DONAZIONI:  
IBAN: IT16B0303202406010000000841

## LA FONDAZIONE NATALINO CORAZZA

- *Crediamo che la qualità della vita sia un diritto universale e che tutte le persone debbano ricevere in modo equo le migliori cure possibili.*
- *Il nostro obiettivo è migliorare la qualità della vita delle persone malate di psoriasi e di patologie dermatologiche correlate che vivono il dramma fisico e psicologico che queste malattie comportano.*
- *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?

- RICERCA
- INFORMAZIONE
- ASSISTENZA
- SENSIBILIZZAZIONE

Per saperne di più:  
[www.fondazionecorazza.org](http://www.fondazionecorazza.org)

# L'ASSOCIAZIONE "AMICI" DELLA FONDAZIONE CORAZZA



dai primi warriors...

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

Essere socio dell'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.

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.

## *Io sono socio! E tu?*

## Come faccio ad associarmi?

Per associarsi è necessario:

- scaricare il modulo dal nostro sito [www.fondazionecorazza.org](http://www.fondazionecorazza.org), compilarlo e inviarlo via mail a [segreteria@fondazionecorazzapsoriasiandco.it](mailto:segreteria@fondazionecorazzapsoriasiandco.it) allegando copia della carta di identità e codice fiscale.

- indicare il metodo di pagamento della quota associativa ordinaria/ sostenitore:

- \* contanti presso la nostra sede di via Imola 10 a Bologna
- \* bonifico bancario, iban: **IT45D0306909606100000153880**
- \* bollettino postale, cc: **001044341244**

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

...al coraggio di metterci la faccia



(video interviste)

## CON VOI OLTRE LA MALATTIA

Aderendo come socio nella nostra Associazione avrai diritto a diversi sconti presso numerose attività commerciali e sanitarie che hanno scelto di sostenere la nostra causa.

Tante sono le convenzioni con poliambulatori, farmacie e attività commerciali.



Abbiamo inoltre focalizzato il nostro interesse nelle cure termali.

Se è vero che il paziente che soffre di psoriasi ha bisogno di cure mediche ad hoc e durature nel tempo, è anche vero che a volte **necessita di momenti da dedicare a sé stesso** per distanziarsi dalla vita frenetica quotidiana.

In questo orizzonte le cure convenzionali e il relax non devono essere sempre due concetti distinti bensì due lati della stessa medaglia: alle più comuni terapie si può affiancare il **sostegno delle terme** per una maggiore efficacia della cura.

Le terme ricoprono un ruolo chiave poiché **vanno incontro ai bisogni** (clinici e non solo) dei pazienti e sono anche i medici stessi che li indirizzano nel centro termale più adatto **a seconda delle esigenze della pelle**.



## I NOSTRI PROSSIMI IMPEGNI

**Promuovere l'engagement** in una visione sistemica multi attore, dove agiscono non solo la persona con **malattia cronica** ma anche il suo caregiver e i professionisti sanitari.

Questo complesso processo comporta un'opera di sensibilizzazione del professionista sanitario fin dalla sua formazione, implica un cambiamento di atteggiamento e di interesse del paziente che vuole essere responsabile nel suo percorso di cura. Significa abbandonare "il paziente al centro", significa **lavorare CON**.

Sarà necessario valorizzare il ruolo cruciale e catalizzatore delle associazioni nel processo di engagement. Una grande scommessa, o forse una grande sfida, per tutti gli attori, destinato senza dubbio a generare un cambiamento delle politiche del sistema socio-sanitario.



Tema di grande attualità e rilevanza riguarda i **percorsi diagnostico-terapeutico assistenziali (PDTA)** nell'ambito del Piano Nazionale della cronicità.

I PDTA meritano una particolare attenzione, in quanto rappresentano gli strumenti di gestione clinica usati dai medici per definire l'insieme ottimale degli interventi di cura nel contesto locale. Nei PDTA vengono specificati gli obiettivi, i ruoli e le attività di ogni attore; la loro adozione permette ai partecipanti di essere **più consapevoli** del processo di assistenza complessivo e di interagire in modo più sistematico. Un PDTA ben fatto può assicurare un coordinamento più efficace delle attività mediche multispecialistiche.

L'Associazione si impegnerà per far sì che questo strumento diventi "unico" a livello nazionale così che i pazienti possano fare affidamento su percorsi il più possibile uniformati e uniformi su tutto il territorio nazionale. Un progetto molto impegnativo e lungo.

## NOSTRA STORIA

### Le nostre iniziative

#### 2016

Psoriasi & Co. Ieri, oggi e domani – 12 marzo, convegno

Psoriasi & Co. Parliamone – 29 ottobre, convegno

#### 2017

L'involucro che parla – 25 marzo, convegno

1° Ed. Premio Fondazione Natalino Corazza, Involucro emotivo  
aprile, bando

Come il cibo ci modifica – 7 giugno, convegno

Malattie cutanee: attualità e prospettive future – 11 novembre,  
convegno ECM

#### 2018

C'è cibo e Cibo – Psoriasi: il ruolo dell'alimentazione oggi e domani  
5 maggio, convegno

2° Ed. Premio Fondazione Natalino Corazza, C'è Macchia e Macchia!  
16 maggio, bando

#### 2019

1° ed. Premio Conservatorio G. B. Martini Bologna – 27 maggio, bando  
realizzazione spot video

**Al di qua e al di là dell'artrite psoriasica** – settembre,  
convegno in collaborazione con ANMAR (Associazione  
Nazionale Malati Reumatici), Roma

### Programmi editoriali

#### 2017

Psoriasi: tutto quello che c'è da sapere – domande e risposte, ebook

#### 2018

Artrite psoriasica: tutto quello che c'è da sapere – domande e risposte,  
ebook

## LA FOTOTERAPIA DOMICILIARE

Prima in Italia, la Fondazione ha attivato un servizio gratuito di **fototerapia domiciliare** siglando una **convenzione**, rinnovata nel 2019, con la Dermatologia dell'ospedale Policlinico Sant'Orsola di Bologna. È rivolto soprattutto ai pazienti che per varie ragioni non possono usufruire del servizio ospedaliero erogato negli orari di prestazioni ambulatoriali. I primi macchinari sono stati consegnati a 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 PASI del 75%, due di loro addirittura del 90%.**

## LA RICERCA

La Fondazione si impegna a supportare diversi progetti di ricerca.

Dal 2016, in collaborazione con l'Università degli studi di Modena e Reggio Emilia, la Fondazione prosegue nel sostenere il progetto **“Caratterizzazione del profilo metabolico attraverso spettroscopia NMR della proliferazione e della differenziazione cheratinocitaria”**, che esamina la possibile correlazione tra un'alterazione nel metabolismo cellulare e l'insorgenza/progressione di patologie cutanee quali psoriasi, cheratosi attiniche e carcinoma squamocellulare.

Dal 2018, la Fondazione supporta inoltre il progetto dell'Università di Ferrara **“Linfociti T memoria riciccolanti dalla cute nelle comorbidità associate a psoriasi: prospettive prognostiche e terapeutiche”**, in cui i primi risultati si possono osservare in due pubblicazioni dell'Editorial *Immunology of Psoriatic Disease* per il Research Topic e nel relativo ebook per la rivista *Frontiers of Immunology*.

I due team hanno da poco avviato una collaborazione formale per determinare in pazienti psoriasici la correlazione tra profilo di citochine infiammatorie presenti nel siero e prodotti del metabolismo a livello sierico e cutaneo.



## SUPPORTO PSICOLOGICO

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 sostegno dei pazienti. Visti i risultati ottenuti e documentati ai fini statistici, l’iniziativa verrà sicuramente riproposta a breve.

## 2019

### ● L’anno dell’infanzia

**Psofam:** la Fondazione finanzierà un nuovo progetto di ricerca nel campo della dermatologia pediatrica in collaborazione con il Policlinico Sant’Orsola di Bologna.

**Interviste:** i caregivers – quanto sono importanti e che rapporto hanno con i nostri “piccoli” pazienti.

**Novella illustrata:** pubblicazione della novella per bambini “Caro diario... mi chiamo Lulù” per insegnare ai bambini cos’è la psoriasi. Sarà inoltre distribuita nelle scuole all’interno di un “kit” informativo.

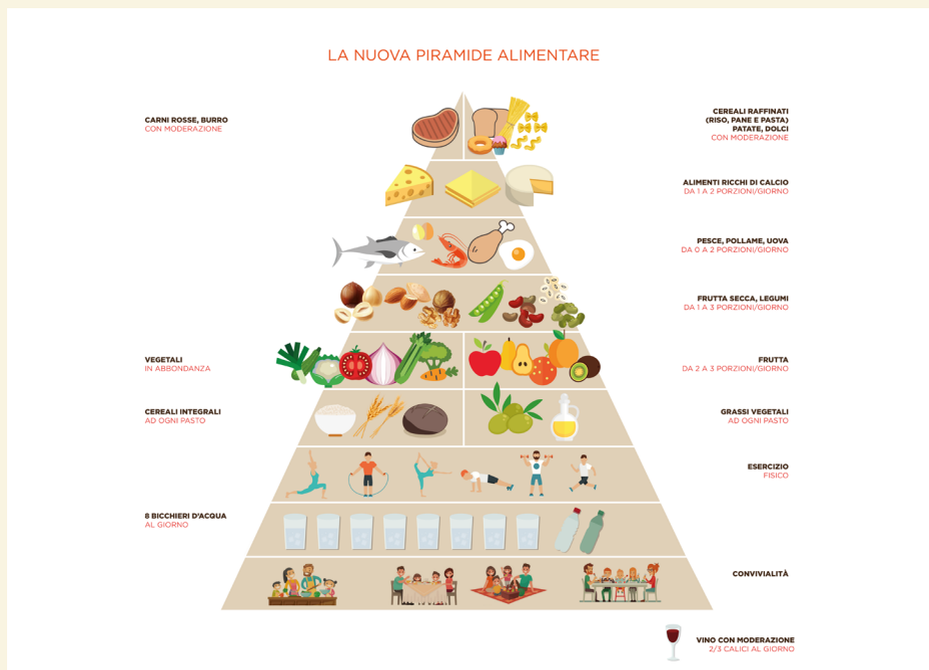
**Calendario:** realizzazione calendario fotografico 2020.

### ● Psoriasi&Co

**Nuovo ebook:** realizzazione nuovo ebook informativo sulla Dermatite atopica.

Formazione di gruppi di lavoro e distribuzione di materiale informativo.

## • La nutrizione



Continuando la linea editoriale iniziata con la pubblicazione dei primi e-book sulla psoriasi e sull'artrite psoriasica, **un nuovo progetto editoriale incentrato sull'alimentazione**. Una serie di ebooks che vuole essere un suggerimento ai pazienti che, sempre più, si pongono domande sull'importanza dell'alimentazione nella prevenzione e nella cura delle patologie e non hanno risposte risolutive, perché risposte risolutive non ce ne sono.

Noi consideriamo cruciale la dieta mediterranea. Nella piramide alla base gli **elementi** più importanti da consumare abbondantemente per trovare sulla punta gli elementi di scarso consumo. Diciamo elementi e non alimenti perché la condivisione e l'esercizio fisico non si mangiano ma sono i pezzi più importanti del complicato puzzle dello stile di vita ottimale e trovarlo è lo scopo della nostra vita.

Ad ogni gradino della piramide corrisponderà un approfondimento informativo, ai quali verranno affiancate ricette gustose e semplici da realizzare.

# 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](http://www.fondazionecorazza.org)

## DEVOLVI IL TUO 5x1000



Gianluca Pagliuca

**IO DO IL 5x1000**  
alla ricerca sulla Psoriasi  
E TU? C.F. 91369850374



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**, nel 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.



Associazione Nazionale  
AMICI *della*  
**FONDAZIONE**  
**NATALINO CORAZZA**  
Psoriasi&Co Onlus

**CITROVI IN:**

Via Imola 10, 40128 – Bologna

**PER INFORMAZIONI SCRIVI A:**

[segreteria@fondazionecorazzapsoriasiandco.it](mailto:segreteria@fondazionecorazzapsoriasiandco.it)

**OPPURE CHIAMA AL:**

tel. (+39) 051/322299

**SEGUICI SU:**

[facebook.com/fondazionecorazza](https://facebook.com/fondazionecorazza)

[twitter.com/FondCorazza](https://twitter.com/FondCorazza)



[www.fondazionecorazza.org](http://www.fondazionecorazza.org)