

La Parola a Paracelso

Informazione e aiuto. Con cura.



Fondazione Paracelso

Per l'emofilia e patologie affini

Editoriale

Fra le numerose attività organizzate quest'anno da Fondazione Paracelso per celebrare la Giornata Mondiale dell'Emofilia, sicuramente la più rappresentativa è stata il simposio tenutosi l'8 aprile presso l'Aula Napoleonica dell'Università degli Studi di Milano, con il quale ci proponevamo di esporre e discutere la nostra visione sui bisogni della comunità di pazienti e famiglie, la proposta sociale che scaturisce da quella visione e le azioni che abbiamo ritenuto di intraprendere attraverso la narrazione dei principali progetti in corso.

Un dibattito sulla posizione e il ruolo dei pazienti, non come rivendicazione di diritti ma come una via possibile, sostenibile e virtuosa, per affrontare gli elementi di complessità dell'assistenza agli emofilici, per dare voce quell'idea di paziente esperto e competente in cui crediamo con convinzione. Poterne parlare a medici, pazienti, rappresentanti dell'industria, alla presenza delle massime autorità sanitarie regionali e comunali, è stata per noi un'opportunità preziosa. La vostra presenza e la vostra attenzione sono state determinanti per la riuscita dell'evento: un grazie da tutta Fondazione Paracelso.



Andrea Buzzi
Presidente

Da pazienti a protagonisti della cura

L'8 Aprile, nella splendida cornice della Sala Napoleonica dell'Università Statale di Milano, si è svolto il primo convegno interamente organizzato da Fondazione Paracelso, dal titolo "Una nuova idea di centralità del paziente emofilico negli interventi clinici e sociali". Nel corso del convegno, aperto dagli assessori alla Salute di Regione Lombardia, Luciano Bresciani e Comune di Milano, Giampaolo Landi, sono stati presentati i progetti vincitori del Bando 100k. Si è poi approfondito il tema centrale del convegno, l'esigenza di formare anche in Italia una nuova figura, quella del paziente esperto e consapevole, una risorsa ricca di competenze e capace di gestire in prima persona l'assistenza clinica e sociale. Tutto questo per potenziare e ottimizzare l'offerta di progetti specifici, nati dall'ascolto di esigenze reali, con l'obiettivo di migliorare costantemente e concretamente la qualità della vita dei pazienti emofilici e delle loro famiglie.

GIORNATA MONDIALE DELL'EMOFILIA 2011

Pazienti ma non troppo!

8 Aprile - Università degli Studi di Milano - Sala Napoleonica

Convegno:

UNA NUOVA IDEA DI CENTRALITA' DEL PAZIENTE EMOFILICO NEGLI INTERVENTI CLINICI E SOCIALI

AICE
Regione Lombardia
Fondazione Paracelso
Per l'emofilia e patologie affini
NL
Milano
Comune di Milano
AICE
Novartis
Baxter
Pfizer
GRIFOLS
K
Biotest
CSL Behring

uni meier

Un gesto di grande valore



C'è un modo per guardare oltre noi stessi e favorire il bene di un'intera comunità. E' una scelta importante, di valore: ricordarsi di Fondazione Paracelso nel proprio testamento.

Con un lascito, anche di modesta entità, possiamo contribuire al progresso della ricerca clinica e dell'assistenza sociale ai pazienti emofilici e alle loro famiglie.

Possiamo inoltre portare un aiuto concreto a tanti emofilici, soprattutto bambini, che vivono in Paesi a risorse limitate, in cui l'assenza di cure espone il 75% della popolazione emofilica al rischio di invalidità permanenti o di una morte prematura.

Perché

e' importante fare testamento.

Predisporre per tempo le nostre volontà tutela i nostri familiari e consente di dare chiare disposizioni sulla ripartizione dei nostri beni.

In questo modo possiamo lasciare una parte, anche piccola, del nostro patrimonio a una persona cara oppure a un'organizzazione come Fondazione Paracelso e contribuire così a migliorare la qualità della vita di tante persone affette da emofilia.

In assenza di eredi, il testamento è l'unico strumento per disporre del proprio patrimonio, che altrimenti viene interamente devoluto allo Stato.



Il tuo lascito può fare la differenza



“Ciò che osserviamo tutti i giorni è che per cambiare la vita di una persona emofilica basta davvero poco”.

*Andrea Buzzi,
Presidente
di Fondazione Paracelso*

Come

fare testamento.

Delle diverse forme di testamento, le più utilizzate sono due: il testamento pubblico e quello olografo.

Contrariamente a quanto si pensa comunemente, fare testamento ha un costo accessibile e, nel caso del testamento olografo, che deve essere scritto interamente a mano dal testatore stesso, non comporta spese.

Il testamento, in qualunque forma, può essere modificato o revocato liberamente in qualunque momento.

Fondazione Paracelso offre a chi desidera la possibilità di scegliere l'area di intervento a cui destinarlo: la ricerca clinica, le attività di assistenza ai pazienti, oppure i progetti umanitari all'estero.

Le donazioni in memoria: un gesto che non sfiorisce mai.

La donazione in memoria è un modo speciale per ricordare una persona cara o per esprimere vicinanza e affetto ai suoi familiari. Un gesto di solidarietà che non sfiorisce perché si traduce in cure e assistenza per i pazienti affetti da emofilia.

BASTA UNA TELEFONATA O UNA MAIL PER AVERE TUTTE LE INFORMAZIONI LEGALI SU COME FARE TESTAMENTO E SU LASCITI E DONAZIONI IN MEMORIA

Responsabile Lasciti: **Carlo Misani**

telefono **02-89 07 08 09**

carlo.misani@fondazioneparacelso.it

I lasciti a favore di Fondazione Paracelso Onlus sono esenti dall'imposta di successione e dall'imposta ipotecaria e catastale. Se lo desidera, il nostro notaio di fiducia sarà disponibile per un consulto.

*Ricordarsi
di Fondazione Paracelso
nel proprio testamento
è un modo per
guardare oltre noi stessi
e favorire il benessere
di un'intera comunità.*



Buca dopo buca, vince l'informazione

E' arrivato oramai alla sua terza edizione il "Trofeo Fondazione Paracelso", il torneo di golf che si è svolto il 17 aprile presso il Gardengolf Milano3 di Basiglio. Cominciato un po' per gioco, è diventa-

to un evento "serio" capace di attrarre sempre più sportivi, amici e sostenitori. Una splendida giornata all'aria aperta ha visto in campo pazienti e golfisti, insieme per coinvolgere un pubblico sempre più ampio sulla realtà dell'emofilia, diffondere informazioni, fare luce su bisogni e prospettive, allontanare paure e pregiudizi. Il golf come occasione per ricordare che la cura passa anche attraverso scelte che attivano il paziente fisicamente e psicologicamente. In poche parole, informazione, sport e piacere di stare insieme in un unico evento. Bel colpo.



**Domenica
17 APRILE 2011
ore 9.00**

**SE CI SEI
BATTI UN COLPO**

**3° TROFEO
FONDAZIONE PARACELSO**

Ogni colpo ha un effetto speciale.
Sostenere chi lavora per la ricerca
e la cura nel campo dell'emofilia

**Gara con formula
9 buche Stableford**

Premi

Prima categoria:
Primo e Secondo classificato

Seconda categoria:
primo e secondo classificato

Primo lordo
Seniores: primo classificato
Lady: primo classificato
N.C: primo classificato

Fondazione Paracelso
changing possibilities
in haemophilia



L' evento, patrocinato dalla Federazione Italiana Golf, da quest'anno si collega alle attività di Changing Possibilities in Haemophilia®, promosse da Novo Nordisk per migliorare, attraverso la collaborazione con le associazioni dei pazienti e di istituzioni come Fondazione Paracelso, la qualità di vita delle persone con emofilia.



Come Sostenerci

Per sostenere le attività della Fondazione Paracelso Onlus è possibile effettuare una donazione tramite:

- **c/c bancario IBAN**

IT11E050480160100000049228

- **c/c postale 90911223**

- **carta di credito dal sito**

www.fondazioneparacelso.it

È possibile destinare a Fondazione Paracelso il **5 x 1000** : basta inserire il codice fiscale **94086280214** e la firma nel modulo della dichiarazione dei redditi (730, CUD, Unico). Un piccolo gesto che non costa nulla, ma che porterà aiuto a molti.

Agevolazioni fiscali.

Fondazione Paracelso è una ONLUS.

Tutte le offerte sono fiscalmente deducibili ai sensi della legge n. 80/2005, pubblicata sulla Gazzetta Ufficiale n.111 del 14 maggio 2005.

Le persone fisiche e le aziende potranno usufruire per le erogazioni liberali in denaro di deduzioni fiscali fino al 10% del reddito dichiarato e fino a un massimo di euro 70.000 (settantamila).

Si ricorda di conservare la ricevuta ai fini fiscali.

Privacy.

FONDAZIONE PARACELSO ONLUS
PROTEGGE I VOSTRI DATI.

Ai sensi del D.Lgs 196/2003, informiamo che i dati forniti saranno trattati da Fondazione Paracelso Onlus adottando tutte le misure necessarie a garantire la massima riservatezza, esclusivamente con la finalità di fornire notizie sulle attività svolte dall'associazione.

I dati potranno essere in ogni momento consultati, chiedendone la variazione, l'integrazione e l'eventuale cancellazione rivolgendosi al titolare del trattamento:

Fondazione Paracelso Onlus,
Via Veratti 2, 20155 Milano.

Notiziario ufficiale **Fondazione Paracelso Onlus** - Via Veratti 2, 20155 Milano - Tel: +39.02.33004126 - c/c postale 90911223

www.fondazioneparacelso.it - **info@fondazioneparacelso.it** - **Direttore Responsabile** Monica Celi

Redazione Franco Backhaus, Andrea Buzzi, Cristina Ielo, Carlo Misani, Laura Armati, Georgia Medin

Segreteria di redazione Cristina Ielo - **Progetto grafico** Lentati & Partners - **Stampa Tipografia** Stampa Tipolitografia Gandinelli, Ghedi (Bs)

Autorizzazione del Tribunale di Milano n. 545 del 18 settembre 2008 Quadrimestrale

Poste Italiane s.p.a. - Spedizione in Abbonamento Postale - D.L. 353/2003 (conv. In L. 27/02/2004 n.46) art. 1, comma 2 DCB Milano