

Archivio 2010

Caratteristiche ed attività svolte per la collettività da ogni organizzazione cui Pfizer ha dato sostegno nel 2010. Le informazioni riportate comprendono i contributi ricevuti dalle organizzazioni di pazienti.



ABAR onlus - ASSOCIAZIONE BRESCIANA ARTRITE REUMATOIDE

L'associazione è autonoma, non ha scopi di lucro, è democratica e apolitica, si propone i seguenti scopi:

- a) riunire tutti i malati di artrite reumatoide, o portatori di forme reumatiche infiammatorie croniche, e tutti coloro che intendono contribuire alla lotta contro queste malattie;
- b) sensibilizzare le autorità sanitarie alla necessità di potenziare l'attività preventiva curativa e riabilitativa in campo immunoreumatologico;
- c) promuovere iniziative di informazione alla pubblica opinione sulle complicazioni invalidanti della artrite reumatoide e sulle esigenze dei malati;

Sostegno economico da Pfizer Italia nel 2010:

Educational Grant a sostegno delle attività istituzionali dell'Associazione: 10.000,00 €.

www.bresciareumatologia.it/ABAR.html



ABCE ONLUS - Associazione dei Bambini Coagulopatici ed Emofilici

L'Associazione Bambini Coagulopatici ed Emofilici ONLUS (A.B.C.E) nasce dal desiderio comune di alcuni genitori di piccoli emofilici che, dopo essersi conosciuti al centro emofilia di Bari, avevano scoperto di avere tutti la stessa voglia di far conoscere la propria esperienza a tutti per metterla al servizio di tutti.

Tra gli obiettivi dell'Associazione vi è quello di informare e formare i medici di base ed i reparti di pediatria; di sostenere, con borse di studio, i neolaureati interessati all'emofilia; di incentivare la terapia domiciliare attraverso l'organizzazione di corsi di autoinfusione; di inserire un supporto psicologico e soprattutto di dotare di strumenti idonei ad affrontare le continue emergenze, sia il Centro di riferimento regionale che i presidi provinciali ove esistano chiaramente le professionalità idonee.

L'Associazione aderisce a FEDEMO.

Sostegno economico da Pfizer Italia nel 2010:

- Educational Grant a sostegno delle attività istituzionali dell'Associazione: 23.000,00 €
- Spese di viaggio e soggiorno per la partecipazione di un Associato al Convegno: "Managing Haemophilia For Life" - Roma, 27-28 Novembre 2010

www.abceonlus.org



ABGEC - Associazione Bambini e Giovani con Emofilia ed altre Coagulopatie - onlus

L'Associazione aderisce a FEDEMO e si occupa di tutela dei diritti e assistenza socio-sanitaria ai pazienti con emofilia.

Sostegno economico da Pfizer Italia nel 2010:

- Educational Grant a sostegno delle attività istituzionali dell'Associazione ed in particolare al Progetto Psicotutor di affiancamento psicologico alla famiglia dei pazienti con emofilia: 12.000,00 €
- Spese di viaggio e soggiorno per la partecipazione di un Associato al Convegno: "Managing Haemophilia For Life" - Roma, 27-28 Novembre 2010



A.C.E. Associazione Coagulopatici ed Emofilici di Milano - Onlus

L'A.C.E., Associazione Coagulopatici ed Emofilici di Milano Onlus, nasce nel 1980 con l'intento di fornire supporto e informazione ai pazienti affetti da coagulopatie congenite e ai loro famigliari, e di coadiuvare l'attività del centro Bianchi Bonomi della Fondazione IRCSS presso il Policlinico di Milano.

Aderisce a FEDEMO.

Sostegno economico da Pfizer Italianel 2010:

- Educational Grant a sostegno delle attività istituzionali dell'Associazione con particolare riferimento al progetto di fisioterapia preventiva e curativa "In buone mani": 10.000,00 €
- Spese di viaggio e soggiorno per la partecipazione di un Associato al Convegno: "Managing Haemophilia For Life" - Roma, 27-28 Novembre 2010



A.DI.PSO. - ASSOCIAZIONE per la DIFESA degli PSORIASICI

L'ADIPSO (Associazione per la Difesa degli Psoriasici) è nata nel novembre del 1989 con lo scopo di aiutare concretamente le persone affette da psoriasi. L' ADIPSO è membro ufficiale dell'**EPF** (European Patients' Forum) e del Gruppo "Patient Think-Tank" dell'**EFPIA** (the European Federation of the Pharmaceutical Industries and Associations). Fa parte del **G.R.A.P.P.A.** gruppo di ricerca e valutazione della Psoriasi e Artrite Psoriasica formato da un Consorzio di Reumatologi, Dermatologi, Genetisti, Epidemiologici, Associazione di pazienti e inoltre di una Task Force dell'**EULAR** - Lega Europea contro le malattie reumatiche.

MISSION

- Promuovere la Ricerca Genetica;
- Difendere i Diritti dei malati di Psoriasi e Psoriasi Artropatica;
- Informare gli Psoriasici sulle terapie esistenti, sia in Italia che all'estero, compresi i farmaci di nuova generazione;
- Educare l'opinione pubblica per far conoscere i devastanti effetti della malattia;
- Collaborare con le Società Scientifiche al fine di promuovere incontri mirati a favorire il rapporto e la collaborazione tra Medico e Paziente.

Da sempre l'ADIPSO vuole, inoltre, sensibilizzare i media e le Istituzioni sul problema specifico della psoriasi e artrite psoriasica, promuovendo iniziative specifiche a favore del malato.

Sostegno economico da Pfizer Italia nel 2010:

- Contributo all'organizzazione della "Giornata Mondiale della Psoriasi": 52.000 €
- Acquisto di pagine pubblicitarie sulla rivista ADIPSO NEWS: 20.000 €
- Contributo al Congresso Internazionale ADIPSO sulla Psoriasi e Psoriasi Artropatica - Roma 11/13 Febbraio 2010: 30.000,00 €

www.adipso.org



ADRICESTA onlus - Associazione Donazione Ricerca Italiana Cellule Staminali Trapianto e Assistenza

L'ADRICESTA (Associazione Donazione Ricerca Italiana Cellule Staminali Trapianti e Assistenza), è un'associazione Onlus costituita allo scopo di:

- Svolgere opera di sensibilizzazione per diffondere la conoscenza alla donazione di cellule staminali (non embrionali) a loro trapianto;
- offrire attrezzature e fondi per migliorare i servizi ospedalieri e assistenziali, rivolti particolarmente al neonato, al bambino e all'adolescente;
- promuovere iniziative atte allo sviluppo della ricerca scientifica ed essere di supporto all'organizzazione medica preposta;
- collaborare con organi legislativi, di governo e degli altri enti per la formulazione di piani e programmi di studio per la prevenzione e la promozione di provvedimenti atti a tutelare la salute pubblica;
- sostenere le attività delle "Cell Factory", ossia di laboratori adeguati alla manipolazione delle cellule staminali (non embrionali): la realizzazione di queste strutture, rende possibili i programmi di manipolazione cellulare dedicati all'isolamento e alla selezione delle cellule;
- stimolare e favorire la ricerca nel settore delle malattie interessate dalle procedure trapiantologiche
- promuovere la formazione di gruppi volontari che operino sul territorio;
- favorire i contatti con le analoghe associazioni regionali, nazionali ed estere, allo scopo di coordinare azioni di interesse comune.

Sostegno economico da Pfizer Italia nel 2010:

Educational grant a sostegno delle attività indirizzate al miglioramento dei servizi ospedalieri: € 6.000,00

www.adricesta.com



A.E.B. Associazione Emofilici di Brescia "E. Ravasio Passeri" Onlus

L'A.E.B. Associazione Emofilici di Brescia "E. Ravasio Passeri" Onlus aderisce a FEDEMO e si occupa di tutela dei diritti e assistenza socio-sanitaria ai pazienti con emofilia.

Sostegno economico da Pfizer Italia nel 2010:

Spese di viaggio e soggiorno per la partecipazione di un Associato al Convegno: "Managing Haemophilia For Life" - Roma, 27-28 Novembre 2010



A.E.L. Associazione Emofilici del Lazio - Roma

L'Associazione aderisce a FEDEMO e si occupa di tutela dei diritti e assistenza socio-sanitaria ai pazienti con emofilia.

Sostegno economico da Pfizer Italia nel 2010:

- Spese per la partecipazione di un Associato al Convegno: "Managing Haemophilia For Life" - Roma, 27-28 Novembre 2010
- Spese di viaggio e soggiorno per la partecipazione di un Associato al Convegno: "Affrontare i problemi psicologici dell'emofilia" - Napoli, 2 Luglio 2010



A.E.T. Onlus - Associazione Emofilici e Trombofilici Onlus - Bari

L'A.E.T. Onlus - Associazione Emofilici e Trombofilici Onlus - Bari aderisce a FEDEMO e si occupa di tutela dei diritti e assistenza socio-sanitaria ai pazienti con emofilia.

Sostegno economico da Pfizer Italia nel 2010:

- Spese di viaggio e soggiorno per la partecipazione di un Associato al Convegno: "Managing Haemophilia For Life" - Roma, 27-28 Novembre 2010



A.E.T. Associazione Emofilici Trentini «Gabriele Folgheraiter»

L'Associazione aderisce a FEDEMO e si occupa di tutela dei diritti e assistenza socio-sanitaria ai pazienti con emofilia.

Sostegno economico da Pfizer Italia nel 2010:

- Educational Grant a sostegno delle attività istituzionali dell'Associazione: 3.500,00 €
- Spese di viaggio e soggiorno per la partecipazione di un Associato al Convegno: "Managing Haemophilia For Life" - Roma, 27-28 Novembre 2010

www.associazioneemofilicitrentini.com



A.Fa.D.O.C. onlus - Associazione Famiglie di Soggetti con deficit dell'ormone della crescita

A.Fa.D.O.C. onlus è l'unica associazione italiana non profit che si occupa di patologie il cui denominatore comune, in età pediatrica, è l'ormone della crescita.

Sostiene moralmente e psicologicamente le famiglie e i pazienti, aiutandoli a superare l'impatto della diagnosi e accompagnandoli durante tutto il percorso della terapia, che, in alcuni casi, può durare tutta la vita.

Sostegno economico da Pfizer Italia nel 2010:

Sostegno economico alla realizzazione del Progetto "Famiglia e Malattia: dalla comunicazione della diagnosi alla diagnosi come opportunità di comunicazione", ciclo di incontri con le famiglie per aiutare i genitori nella gestione della malattia del proprio figlio: 15.000,00 €

www.afadoc.it



AGAL - ASSOCIAZIONE GENITORI E AMICI DEL BAMBINO LEUCEMICO onlus

L'AGAL nasce con atto costitutivo a Pavia nel giugno 1982 dal desiderio di un gruppo di genitori di bambini colpiti da malattie oncoematologiche di offrire ad altre famiglie un aiuto concreto per affrontare meglio la difficile e dura esperienza della malattia.

E' un'Associazione nazionale di Volontariato per l' assistenza e la solidarietà, che si pone l' obiettivo di aiutare le famiglie dei bambini affetti da malattie oncoematologiche pediatriche.

Ha sede presso la Clinica Pediatrica del Policlinico San Matteo di Pavia ed opera in completa sinergia con la Clinica stessa, che è uno dei Centri italiani all' avanguardia per questo tipo di patologie.

Sostegno economico da Pfizer Italia nel 2010:

Educational Grant a sostegno delle attività istituzionali dell'Associazione: 8.000,00 €

www.associazioneagal.org



AIMA - Associazione Italiana Malattia di Alzheimer

L'A.I.M.A è un'associazione fondata nel gennaio 1985 da Patrizia Spadin, figlia di un'ammalata, che a tutt'oggi la presiede con l'obiettivo di dare voce alle necessità delle famiglie colpite dalla malattia di Alzheimer, ma soprattutto migliorare la qualità di vita (e di malattia) del paziente e dei suoi familiari. Attualmente A.I.M.A. conta associazioni e gruppi che operano in molte regioni italiane e ovunque cerca di realizzare quella rete di solidarietà e aiuto che, per le vittime della malattia, "fa la differenza".

A.I.M.A. ha promosso **conferenze** di sensibilizzazione, **corsi di formazione** per familiari e operatori, **seminari e progetti di ricerca** con i medici dei nuclei, **progetti di assistenza** con le amministrazioni, **protocolli di collaborazione** con le diverse realtà che si occupano della malattia. Ha poi condotto battaglie (per la visibilità del problema Alzheimer, per i farmaci gratuiti, per i servizi, per lo stipendio al familiare che cura, per l'uniformità di cura sul territorio nazionale, contro l'indifferenza), che l'hanno avvicinata, in misura sempre maggiore, alla società civile, e investita del ruolo di interlocutore delle istituzioni.

Sostegno economico da Pfizer Italia nel 2010:

Sostegno al Servizio Linea Verde Alzheimer: 10.000,00 €.

www.alzheimer-aima.it



APII - Associazione Ipertensione Polmonare Italiana onlus

L'APII, Associazione Ipertensione Polmonare Italiana, è un'organizzazione non lucrativa di utilità sociale (onlus) costituita nel 2001 da un gruppo di pazienti affetti da Ipertensione Arteriosa Polmonare in cura presso il Centro di Diagnosi e Terapia dell'Ipertensione Arteriosa Polmonare del Policlinico S. Orsola di Bologna al fine di:

- favorire il contatto e la solidarietà tra i pazienti;
- migliorare il benessere psicologico, fisico e sociale dei pazienti attraverso forme di supporto di tipo personale, organizzativo, ed economico;
- promuovere la diffusione di informazioni scientifiche sulla malattia, sia attraverso mezzi propri sia attraverso i media;
- promuovere la ricerca sia favorendo la collaborazione dei pazienti sia dedicando eventuali risorse economiche a progetti di studio;
- promuovere la collaborazione con altre analoghe associazioni in campo nazionale e internazionale.

Sostegno economico da Pfizer Italia nel 2010:

Educational Grant a sostegno delle attività istituzionali dell'Associazione: 8.000,00 €

www.apiitalia.org



AISM - Associazione Italiana Sclerosi Multipla

L'Associazione Italiana Sclerosi multipla nasce nel 1968 per rappresentare i diritti e le speranze delle persone con sclerosi multipla. In quarant'anni di attività, l'Associazione è cresciuta, diventando una delle più importanti realtà nel panorama del non profit italiano, e oggi è ONLUS, Organizzazione Non Lucrativa di Utilità Sociale. I principali obiettivi che AISM si propone alla data della sua costituzione sono fornire assistenza socio sanitaria, diffondere una corretta informazione sulla SM, sensibilizzare l'opinione pubblica e promuovere la ricerca scientifica sulla malattia.

In osservanza della Legge italiana sugli enti non -profit, nel 1998 AISM ha creato la Fondazione Italiana Sclerosi Multipla con l'obiettivo di promuovere, indirizzare e finanziare la ricerca scientifica sulla sclerosi multipla, prosegue sulla strada che l'AISM ha portato avanti fino al 1997.

Sostegno economico da Pfizer Italia nel 2010:

- Contributo alla realizzazione del Blog "GiovanioltrelaSM" € 10.000, che include una serie di iniziative, attività ed informazioni, rivolte principalmente ai giovani con sclerosi multipla, con l'obiettivo di migliorare la loro qualità di vita.

www.aism.it

<http://www.giovanioltrelaSM.it/>



ALMAR - ASSOCIAZIONE LIGURE MALATI REUMATICI onlus

L'Associazione Ligure Malati Reumatici onlus è iscritta all'albo del Volontariato della Regione Liguria e aderisce all'Associazione Nazionale Malati Reumatici.

La sua attività consiste principalmente:

nell'organizzazione di incontri con i malati reumatici e convegni per informare i partecipanti sulle novità terapeutiche in reumatologia e nelle singole patologie reumatiche, nel fornire informazioni, a tutti i livelli, sulla opportunità e necessità della diagnosi precoce; nel distribuire materiale a stampa redatto da clinici reumatologi, pubblicato dall'Associazione Nazionale malati reumatici; nel partecipare alla realizzazione della Giornata Mondiale del malato Reumatico ed altre iniziative volte al miglioramento della qualità della vita dei malati reumatici.

Sostegno economico da Pfizer Italia nel 2010:

- Educational Grant a sostegno delle attività istituzionali dell'Associazione: 13.000,00 €



Alzheimer Anziano Fragile

L'Associazione Alzheimer Anziano Fragile ha per scopo:

- Difendere i diritti degli "Anziani Fragili" , dei malati di Alzheimer e delle loro famiglie;
- Essere costante stimolo per le Istituzioni;
- Sensibilizzare l'opinione pubblica e far conoscere la malattia e tutte le necessità dei pazienti che ne sono affetti;
- Promuovere la ricerca e sollecitare il volontariato;
- Sostenere gli Anziani Fragili, i malati di Alzheimer e le loro famiglie;
- Promuovere Congressi, Eventi formativi, la pubblicazione di libri, articoli e comunque la diffusione di notizie atte alla sensibilizzazione ed all'aggiornamento delle problematiche inerenti l'Anziano Fragile e la Malattia di Alzheimer.

Sostegno economico da Pfizer Italia nel 2010:

Educational Grant a sostegno delle attività istituzionali dell'Associazione: 2.500,00 €.

www.alzheimeranzianofragile.it



Alzheimer Uniti Onlus

Alzheimer Uniti è un'associazione di volontariato, apolitica e aconfessionale, avente natura di organizzazione non lucrativa di utilità sociale (ONLUS), costituita nel 1999 con altra denominazione sostituita da quella attuale nel 2006.

L'Associazione persegue finalità di solidarietà sociale nei confronti delle persone affette da malattia di Alzheimer e patologie affini nonché dei loro familiari, mediante, in particolare:

- interventi finalizzati al sostegno dei malati e dei loro familiari;
- assistenza dei malati e loro familiari nei rapporti con presidi sanitari, enti pubblici;
- sensibilizzazione intorno alle peculiari problematiche che la malattia di Alzheimer solleva e al sostegno dei pazienti e delle loro famiglie;
- studio e promozione di modelli di assistenza specifica;
- formazione di personale specializzato anche attraverso l'organizzazione di convegni e corsi;
- interventi presso le forze politiche e sindacali e presso le amministrazioni pubbliche, al fine di promuovere la qualità della vita e la tutela giuridica del malato e dei familiari.
- collaborazione con altre analoghe associazioni in campo nazionale e internazionale.

Tra i servizi implementati si segnalano i Gruppi di sostegno e i corsi per i familiari, i corsi per le assistenti familiari, un servizio telefonico gratuito di sostegno, assistenza legale gratuita, tre Alzheimer Cafè. Inoltre l'Associazione organizza annualmente, in occasione della Giornata Mondiale dell'Alzheimer, un Convegno rivolto a operatori sanitari e sociali, a familiari di malati e cittadini.

Sostegno economico da Pfizer Italia nel 2010:

Contributo all'organizzazione del Convegno annuale "Alzheimer XII: L'oggi e il domani" - Roma, 20 Settembre 2010: € 5.000,00

www.alzheimeruniti.it



A.M.A. Umbria - Associazione Malattia di Alzheimer Umbria

L'Associazione Malattia di Alzheimer Umbria (A.M.A. Umbria), è un'Associazione di promozione sociale e di volontariato.

L'Associazione non ha scopo di lucro e persegue esclusivamente finalità di solidarietà sociale nei confronti dei soggetti affetti da malattia di Alzheimer e patologie affini e dei loro familiari.

Sostegno economico da Pfizer Italia nel 2010:

Educational Grant a sostegno delle attività istituzionali dell'Associazione: 2.500,00 €.



Associazione degli Amici dell'Emofilia ONLUS - Palermo

L'Associazione Degli Amici dell'Emofilia ONLUS, di Palermo, nasce nel 1979, per il desiderio dei pazienti, delle loro famiglie e dei medici di confrontarsi ed unirsi per fare valere la propria voce.

Il principale obiettivo è il coordinamento dei supporti specialistici offerto da diversi esperti (psicologo, dentista, ortopedico, ematologo, chirurgo, pediatra) nella comune prospettiva di risolvere qualsiasi altro problema che esula da problemi legati solamente al sanguinamento dell'emofilico stesso (ad esempio la terapia domiciliare).

L'Associazione collabora con i Medici, ad essa referenti, con il fine di organizzare periodici incontri di approfondimento sulle tematiche interessanti e care agli Emofilici.

Qualità di vita ed inserimento nella società sono obiettivi che possono essere facilmente perseguiti solo rendendo possibile lo svolgimento del lavoro nei Centri di Assistenza senza lesinare nulla. L'associazione sostiene gli Emofilici nella loro battaglia per una vita Normale e cerca di tutelarne i diritti. Essa permette e

favorisce il dialogo tra istituzioni politiche e le strutture sanitarie lottando contro quella teoria del risparmio che penalizza sempre più i diritti fondamentali dell'individuo.

L'Associazione aderisce a FEDEMO e UNIAMO F.I.M.R.

Sostegno economico da Pfizer Italia nel 2010:

- Educational Grant a sostegno delle attività istituzionali dell'Associazione: 20.000,00 €
- Spese di viaggio e soggiorno per la partecipazione di un Associato al Convegno: "Managing Haemophilia For Life" - Roma, 27-28 Novembre 2010
- Spese di viaggio e soggiorno per la partecipazione di un Associato al Convegno: "Affrontare i problemi psicologici dell'emofilia" - Napoli, 2 Luglio 2010

www.emofiliaci.org



AMIP onlus - Associazione Malati di Ipertensione Polmonare

L'AMIP, Associazione Malati di Ipertensione Polmonare, è una Onlus fondata a Roma nel maggio 2000 da Maria Pia Proia, malata essa stessa, e ad oggi operante su tutto il territorio nazionale. Lo scopo principale di AMIP è quello di essere al servizio dei pazienti, che spesso si trovano a combattere un male ignoto e più grande di loro, distribuendo e diffondendo informazione corretta ed incoraggiando e sostenendo la Ricerca. AMIP collabora costantemente con l'Istituto Superiore di Sanità e con il Ministero della Salute, inoltre è socio fondatore di PHA EUROPA e collabora con PHA (USA), mantenendo stretti e attivi legami con tutte le associazioni che si occupano di IP sia a livello europeo che a livello mondiale.

Sostegno economico da Pfizer Italia nel 2010:

Educational Grant a sostegno delle attività istituzionali dell'associazione ed in particolare volto a sostenere le spese di realizzazione di un documentario educativo per i pazienti: 8.000,00 €.

www.assoamip.net



AMRER - ASSOCIAZIONE MALATI REUMATICI EMILIA ROMAGNA onlus

A.M.R.E.R. - acronimo di Associazione Malati Reumatici Emilia Romagna - nasce nel gennaio del 1979 ad opera di un gruppo di pazienti che sente il bisogno di riunirsi e confrontarsi per avanzare richieste e ottenere risposte alle necessità proprie dei malati reumatici. Il gruppo così formato si costituisce e nasce con la forma giuridica di un'Associazione di Volontariato, che diviene man mano un valido interlocutore capace di recepire e rappresentare le tante istanze che gli si presentano attivando un dialogo costante con le realtà socio sanitarie dell'intero territorio della Regione Emilia Romagna. Con il riconoscimento regionale DPGR n. 570 del 17/07/95 A.M.R.E.R. viene riconosciuta come ONLUS di diritto - Organizzazione Non Lucrativa di Utilità Sociale.

Sostegno economico da Pfizer Italia nel 2010:

Educational Grant a sostegno delle attività istituzionali dell'Associazione: 5.000,00 €

www.amrer.it



Anap onlus - Associazione Nazionale "Gli Amici per la Pelle"

L'associazione è un organismo autonomo ed apartitico, senza fini di lucro, avente per oggetto la promozione d'iniziative per interessare e coinvolgere le organizzazioni politiche e sindacali e le autorità amministrative e sanitarie. Il suo fine è quello di:

- divulgare fra l'opinione pubblica una corretta conoscenza sulle malattie croniche della pelle, in particolare la psoriasi, l'artropatia psoriasica, la vitiligine, la dermatite atopica e seborroica, l'eczema, l'ittiosi, penfigo, dermatiti bullose-lupus erythematodes etc...
- intensificare le ricerche sulle cause e le terapie da adottare;
- ricercare prodotti sempre meno aggressivi per la salute e più efficaci per la malattia;
- migliorare le condizioni di vita del malato;
- chiarire per telefono o direttamente in associazione dubbi, evitando di essere raggirati da gente senza scrupoli, che non esita a speculare sullo stato psicologico del malato;
- aggiornare gli interessati sulle ricerche scientifiche mediante convegni annuali, ai quali prendono parte medici e ricercatori delle cliniche dermatologiche dell'Università degli Studi di Torino e del Piemonte Orientale di Novara.

Sostegno economico da Pfizer Italia nel 2010:

Educational Grant a sostegno delle attività istituzionali dell'Associazione: 5.000,00 €.

www.anapweb.it



A.N.I.P.I. Italia Onlus - Associazione Nazionale Italiana Patologie Ipofisarie - Regione Campania

L'A.N.I.P.I., Associazione Nazionale Italiana Patologie Ipofisarie è nata nel 1996, per assistere i pazienti affetti da problemi ipofisari. L'associazionismo, rappresenta senza dubbio un'importante forza propulsiva non solo per sviluppare la solidarietà e l'informazione tra i pazienti e per difendere i loro diritti, ma anche per stimolare la ricerca e la collaborazione tra gli studiosi. Le finalità dell' A.N.I.P.I. sono:

- informare i pazienti affetti da patologie ipofisarie e le loro famiglie su argomenti connessi alla diagnosi e alla cura delle malattie, ai centri di riferimento;
- promuovere processi di integrazione dei pazienti con patologie ipofisarie nella realtà sociale anche richiedendo qualora necessario l'attuazione e/o modifica delle normative vigenti;
- favorire, in particolare in ambito sociale, la tutela dei diritti dei pazienti e delle loro famiglie: diritto alla salute, riabilitazione, assistenza, istruzione, formazione professionale, inserimento lavorativo, sport e tempo libero;
- organizzare manifestazioni ed altre attività al fine di far conoscere le problematiche delle malattie ipofisarie.

Sostegno economico da Pfizer Italia nel 2010:

Sostegno economico a supporto delle attività servizio di Call Center creato per dare maggiore assistenza ai pazienti affetti da patologie ipofisarie: 5.000,00 €

www.anipi.org



ANMAR - ASSOCIAZIONE NAZIONALE MALATI REUMATICI onlus

L'ANMAR nasce a Roma il 10 gennaio 1985 da un gruppo di pazienti e di medici, che assieme e di comune accordo, cercano da oltre venti anni di diffondere e favorire la conoscenza delle "Malattie Reumatiche" presso la Società, le Istituzioni Sanitarie e le Autorità Nazionali.

Nata con questa primaria esigenza, l'ANMAR oggi presta particolare attenzione alla sensibilizzazione dell'opinione pubblica attraverso importanti e fondamentali campagne informative, rivolte soprattutto alle difficoltà di gestire i diversi problemi collegati all'insorgenza e all'evoluzione di queste malattie.

ANMAR Onlus è composta da Associazioni Regionali, ciascuna con sede in ogni singola Regione, e pertanto presente e attiva su tutto il territorio nazionale.

Sostegno economico da Pfizer Italia nel 2010:

- Sostegno economico all'organizzazione della "Giornata Mondiale del Malato Reumatico": 30.000 €

www.anmar-italia.it



A.P.MA.R. - ASSOCIAZIONE PUGLIESE MALATI REUMATICI onlus

L'A.P.MA.R. Associazione Persone con Malattie Reumatiche è una organizzazione non lucrativa di utilità sociale, costituita prevalentemente da persone affette da patologie reumatiche autoimmuni, che si propone di dare voce alle tante istanze che chiedono di intervenire affinché le malattie reumatiche trovino il giusto riconoscimento, l'appropriata dignità e la necessaria attenzione da parte delle autorità sanitarie, della società civile, dell'opinione pubblica e della classe politica. La finalità primaria dell'APMAR onlus si fonda nell'aiuto alle persone affette da malattie reumatiche e nello sforzo di migliorare la loro qualità di vita. Perseguiamo tali obiettivi sollecitando, con ferma convinzione, lo spirito di solidarietà di tutti.

Sostegno economico da Pfizer Italia nel 2010:

- Educational Grant a sostegno delle attività istituzionali dell'Associazione ed in particolare per l'organizzazione della "Giornata del Volontariato a Lecce e Taranto" e per il Convegno "Le Malattie Reumatiche e il Lavoro" a Montesano Salentino (LE): 25.000,00 €
- Sostegno economico all'organizzazione della "Giornata Mondiale della Sclerodermia": 6.000 €
- Sostegno economico al Progetto "Edith", progetto di intervento psicoterapeutico nelle malattie reumatiche: 27.500 €
- Sostegno economico al Progetto "Camper in Fiera - Diagnosi Precoce per tutti" in occasione della Fiera del Levante: 20.950 €

www.apmar.it



ARCE Associazione Regionale Campana dell'Emofilia ONLUS - Napoli

L'Associazione aderisce a FEDEMO e si occupa di tutela dei diritti e assistenza socio-sanitaria ai pazienti con emofilia.

Sostegno economico da Pfizer Italia nel 2010:

- Educational Grant a sostegno delle attività istituzionali dell'Associazione: 2.500,00 €
- Spese di viaggio e soggiorno per la partecipazione di tre Associati al Convegno: "Managing Haemophilia For Life" - Roma, 27-28 Novembre 2010



A.R.E.A. - Associazione Regionale Emofilici e Anticoagulanti - Catanzaro

L'Associazione aderisce a FEDEMO e si occupa di tutela dei diritti e assistenza socio-sanitaria ai pazienti con emofilia:

Sostegno economico da Pfizer Italia nel 2010:

- Spese di viaggio e soggiorno per la partecipazione di un Associato al Convegno: "Managing Haemophilia For Life" - Roma, 27-28 Novembre 2010



Associazione A.R.E.M.E.C.A. - Pescara

L'Associazione aderisce a FEDEMO e si occupa di tutela dei diritti e assistenza socio-sanitaria ai pazienti con emofilia.

Sostegno economico da Pfizer Italia nel 2010:

- Spese di viaggio e soggiorno per la partecipazione di un Associato al Convegno: "Managing Haemophilia For Life" - Roma, 27-28 Novembre 2010



ARLENIKA - Progetto Amazzone

L'Associazione Arlenika nasce nel 1994, su idea e direzione di Anna Barbera e Lina Prosa. Arlenika è la città immaginaria del mito, della scienza, del teatro. L'associazione usa il metodo di Laboratorio e di ricerca permanente, costruendo percorsi umani laddove il deserto della comunicazione e della omologazione produce stati di abbandono e di sofferenza. A Novembre 1996 dà vita al Progetto Amazzone. Con tale progetto Arlenika comincia a porre una scommessa: fare coincidere il sogno del teatro con il sogno della scienza. Comincia da qui un cammino multidisciplinare di Mito, Scienza e Teatro per promuovere attraverso il dolore la ricomposizione dell'identità umana frantumata e riportare la malattia dall'esilio dell'ospedale al contesto unitario della condizione umana. Da questo progetto prendono vita le attività attuali di Arlenika: le Giornate Internazionali Biennali del Progetto Amazzone, con iniziative di prevenzione del cancro al seno, di divulgazione della cultura scientifica attraverso seminari e progetti di ricerca e il Laboratorio teatrale attivo sotto il nome Teatro Studio Attrice/Non.

Sostegno economico da Pfizer Italia nel 2010:

- Contributo all'organizzazione della "VIII Edizione delle Giornate Biennali Internazionali" - Palermo, 16-20 novembre 2010: 15.000 €
- Spese di viaggio e soggiorno sostenute da Pfizer International Operations per la partecipazione di un membro dell'Associazione al 1st Pfizer Oncology Patient Dialogue - Berlino, 12-13 Aprile 2010

www.progettoamazonne.it



Associazione A.R.P.E. "Teo Ripa"

L'Associazione aderisce a FEDEMO e si occupa di tutela dei diritti e assistenza socio-sanitaria ai pazienti con emofilia.

Sostegno economico da Pfizer Italia nel 2010:

- Spese per la partecipazione di due Associati al Convegno: "Managing Haemophilia For Life" - Roma, 27-28 Novembre 2010



ASDAM onlus - Associazione Sostegno Demenze e Alzheimer Mirandola

L'ASDAM si occupa di assistere e sostenere i familiari dei malati di Alzheimer, di informare e sensibilizzare l'opinione pubblica e tutte le figure professionalmente coinvolte nella malattia e stimolare la ricerca.

Sostegno economico da Pfizer Italia nel 2010:

Educational Grant a sostegno delle attività istituzionali dell'Associazione: 3.000,00 €.

www.alzheimeremiliaromagna.org



ASMAR - ASSOCIAZIONE SARDA MALATI REUMATICI onlus

L'ASMAR è una ONLUS con Personalità giuridica iscritta nel Settore sociale del Registro generale del volontariato al n° 1077 che attraverso la collaborazione e la solidarietà tra medici, malati, operatori sanitari e associazioni di volontariato della Sardegna si pone degli importanti obiettivi tra cui:

- promuovere iniziative dirette alla tutela del malato reumatico;
- difendere i diritti dei Malati reumatici;
- promuovere la ricerca scientifica;
- supportare i malati e i loro familiari;
- creare informazione e consapevolezza;
- sensibilizzare l'opinione pubblica e le autorità

Sostegno economico da Pfizer Italia nel 2010:

Educational Grant a sostegno delle attività istituzionali dell'Associazione: 8.000,00 €



ASS.EMO.BO. - ASSOCIAZIONE EMOFILICI DI BOLOGNA E PROVINCIA

L'Associazione aderisce a FEDEMO e si occupa di tutela dei diritti e assistenza socio-sanitaria ai pazienti con emofilia:

Sostegno economico da Pfizer Italia nel 2010:

- Educational Grant a sostegno delle attività istituzionali dell'Associazione ed in particolare all'istituzione di un servizio di supporto psicologico ai pazienti con emofilia : 10.000,00 €



Associazione ONLUS "Amici degli Emofilici ed Emopatici Molisani" - Frosolone (IS)

L'Associazione aderisce a FEDEMO e si occupa di tutela dei diritti e assistenza socio-sanitaria ai pazienti con emofilia.

Sostegno economico da Pfizer Italia nel 2010:

- Spese di viaggio e soggiorno per la partecipazione di un Associato al Convegno: "Managing Haemophilia For Life" - Roma, 27-28 Novembre 2010



ASSOCIAZIONE CRESCERE CON LA SINDROME DI TURNER E ALTRE MALATTIE RARE onlus

L'Associazione Crescere è un'organizzazione di volontariato con sede presso la Clinica Pediatrica del Policlinico S. Orsola-Malpighi e si è costituita a Bologna il 15 Ottobre 2007 con l'esclusivo intento di perseguire finalità di solidarietà sociale.

L'associazione si propone di:

- acquisire e diffondere l'informazione, anche per fini diagnostici e terapeutici, della sindrome di Turner e di altre patologie con problemi legati alla crescita ed allo sviluppo fisico e psicologico, avvalendosi dell'aiuto e della consulenza del gruppo di lavoro multidisciplinare e multispecialistico istituito dall'Ambulatorio di Malattie Rare, Sindromologia e Auxologia, del Policlinico S.Orsola-Malpighi di Bologna
- sostenere le persone interessate dalle tematiche che scaturiscono da tali patologie
- favorire incontri e confronti in modo da evitare ogni forma di isolamento
- stimolare iniziative volte a sensibilizzare la cittadinanza su queste tematiche
- promuovere e sostenere la ricerca scientifica inerente tali patologie
- realizzare e sostenere ogni attività rivolta al miglioramento delle condizioni di vita dei pazienti e delle loro famiglie

Sostegno economico da Pfizer Italia nel 2010:

Educational Grant a sostegno delle attività istituzionali dell'Associazione: 5.000,00 €

www.aosp.bo.it/per.crescere



Associazione Emofilici e Trombofilici del Friuli Venezia Giulia onlus

L'Associazione Emofilici e Trombofilici del Friuli Venezia Giulia onlus, si è costituita a Udine nel Gennaio 2004, per volontà di pazienti emofilici, coagulopatici e trombofilici, che hanno sentito la necessità di riconoscersi in un'associazione che potesse essere un punto d'incontro, per conoscersi e confrontarsi sulle tematiche inerenti le patologie, sulle esperienze di vita, di percorsi umani, sociali e terapeutici. L'Associazione è iscritta al Registro Regionale delle Organizzazioni di Volontariato, n°820 del 4 ottobre 2004.

Aderisce alla FEDEMO (Federazione delle Associazioni Emofilici), Federazione Nazionale che raggruppa le Associazioni Emofilici di tutta Italia, e al Centro Servizi Volontariato del Friuli Venezia Giulia.

Sostegno economico da Pfizer Italia nel 2010:

- Educational Grant a sostegno delle attività istituzionali dell'Associazione: 5.000,00 €
- Spese di viaggio e soggiorno per la partecipazione di un Associato al Convegno: "Managing Haemophilia For Life" - Roma, 27-28 Novembre 2010

www.assoemo.it



Associazione Emofilici e Talassemici "Vincenzo Russo Serdoz"

L'Associazione aderisce a FEDEMO e si occupa di tutela dei diritti e assistenza socio-sanitaria ai pazienti con emofilia.

Sostegno economico da Pfizer Italia nel 2010:

- Educational Grant a sostegno delle attività istituzionali dell'Associazione ed in particolare all'istituzione di un servizio di supporto psicologico ai pazienti con emofilia : 5.000,00 €
- Spese di viaggio e soggiorno per la partecipazione di un Associato al Convegno: "Managing Haemophilia For Life" - Roma, 27-28 Novembre 2010



Associazione Emofilici Veronesi

L'Associazione Emofilici Veronesi aderisce a FEDEMO e si occupa di tutela dei diritti e assistenza socio-sanitaria ai pazienti con emofilia.

Sostegno economico da Pfizer Italia nel 2010:

- Spese di viaggio e soggiorno per la partecipazione di un Associato al Convegno: "Managing Haemophilia For Life" - Roma, 27-28 Novembre 2010



ASSOCIAZIONE ITALIANA GAUCHER - onlus

Associazione Italiana Gaucher - AIG è una ONLUS che nasce a Firenze dall'esperienza diretta e dall'impegno costante di alcune persone che hanno conosciuto e affrontato, e che continuano ad affrontare, la malattia di Gaucher. AIG è attiva dal 1992 sia a livello nazionale che internazionale: sono soci fondatori e facciamo parte dell'EGA (European Gaucher Alliance) e dell'EWGGD (European Working Group on Gaucher Disease).

Obiettivi dell'Associazione:

- Diffondere a pazienti, familiari e medici (in particolare pediatri), specialisti e operatori un'informazione completa, corretta e costantemente aggiornata su tutti gli aspetti connessi con la malattia di Gaucher - diagnosi, sintomatologia, terapie, centri di riferimento, ricerca e sperimentazione;
- Sostenere pazienti e familiari nel far fronte ai disagi derivanti dalla patologia;
- Organizzare eventi nazionali ed internazionali di approfondimento, aggiornamento e confronto sulla malattia di Gaucher;
- Promuovere, sostenere e monitorare la ricerca farmacologica, medico-scientifica e psicopedagogica;
- Sensibilizzare medici ed operatori sanitari, scuola ed istituzioni, sui sintomi, sui problemi e sui disagi che la malattia causa ai pazienti ed ai loro familiari.

Sostegno economico da Pfizer Italia nel 2010:

Educational Grant a sostegno delle attività istituzionali ed in particolare per l'organizzazione del convegno "Incontro Genitori-Pazienti", Milano 26-27 novembre 2011: € 2.500,00

www.gaucheritalia.org



Associazione Italiana Pazienti BPCO Onlus

L'Associazione Italiana Pazienti BPCO (Bronco Pneumatia Cronica Ostruttiva) Onlus, si è costituita nel giugno 2001. La Bronco Pneumatia Cronica Ostruttiva (BPCO) colpisce il 4,5% della popolazione italiana ed è un vero problema di sanità pubblica, ma purtroppo se ne parla troppo poco nel nostro paese.

L'associazione ha l'obiettivo di unire i pazienti BPCO e lottare per ottenere una migliore attenzione da parte delle istituzioni e dell'opinione pubblica nei confronti del malato cronico respiratorio, e, di conseguenza, più adeguati interventi di tutela e misure per una migliore qualità della vita. L'Associazione si rivolge ai medici, agli operatori sociali e sanitari, affinché sostengano questa iniziativa e contribuiscano a migliorare l'informazione e la gestione della BPCO.

Sostegno economico da Pfizer Italia nel 2010:

Contributo alla realizzazione della V Conferenza Nazionale BPCO organizzata in occasione della IX Giornata Mondiale BPCO, svoltasi a Roma il 17 novembre 2010: 5.000,00 €

www.pazientibpc.it



ASSOCIAZIONE PICCOLI PASSI onlus

L'associazione Piccoli Passi onlus nasce nel 2001 grazie alla compartecipazione di genitori, medici ed infermieri.

Gli obiettivi dell'associazione sono:

- migliorare la qualità delle cure e dell'assistenza al neonato pretermine e alla sua famiglia;
- privilegiare il trasporto in utero e quindi facilitare la vicinanza madre-bambino provvedendo alla sistemazione delle madri non residenti ;
- stimolare e favorire la ricerca scientifica nel campo della Neonatologia e il continuo aggiornamento professionale;
- garantire una continua sensibilizzazione e formazione degli operatori sanitari e dell'opinione pubblica sugli aspetti dell'umanizzazione delle cure, della bioetica e della comunicazione;
- acquisire attrezzature nuove necessarie a migliorare la sopravvivenza, la salute e la qualità di vita dei neonati;
- regolamentare una eventuale donazione di contributi pubblici e privati.

Sostegno economico da Pfizer Italia nel 2010:

Educational Grant a sostegno delle attività istituzionali dell'Associazione: 23.000,00 €

www.piccolipassionlus.it



A.U.A.F.E. Associazione Umbra Amici Fondazione Emofilia

L'Associazione aderisce a FEDEMO e si occupa di tutela dei diritti e assistenza socio-sanitaria ai pazienti con emofilia.

Sostegno economico da Pfizer Italia nel 2010:

- Spese di viaggio e soggiorno per la partecipazione di un Associato al Convegno: "Managing Haemophilia For Life" - Roma, 27-28 Novembre 2010



AVEC ONLUS - Associazione Veneta per l'Emofilia e le Coagulopatie

L'Associazione Veneta per l'Emofilia e le Coagulopatie (AVEC) è stata costituita nel 1981 con lo scopo di promuovere le conoscenze e l'assistenza medica ai pazienti emofilici e coagulopatici. Questa attività è svolta in stretta collaborazione con il personale medico e paramedico del Centro per lo Studio delle Malattie Emorragiche e Trombotiche della Divisione di Ematologia dell'Ospedale di Vicenza e con la Fondazione Progetto Ematologia.

L'Associazione aderisce a FEDEMO.

Sostegno economico da Pfizer Italia nel 2010:

- Educational Grant a sostegno delle attività istituzionali dell'Associazione ed in particolare attività di supporto psicologico rivolta ai ragazzi emofilici in età evolutiva: 10.000,00 €
- Spese di viaggio e soggiorno per la partecipazione di un Associato al Convegno: "Managing Haemophilia For Life" - Roma, 27-28 Novembre 2010

www.avecveneto.it



A.V.E.S. Associazione di Volontariato Emofilici e Simil-Emofilici - Parma

L'Associazione aderisce a FEDEMO e si occupa di tutela dei diritti e assistenza socio-sanitaria ai pazienti con emofilia.

Sostegno economico da Pfizer Italia nel 2010:

- Spese di viaggio e soggiorno per la partecipazione di un Associato al Convegno: "Managing Haemophilia For Life" - Roma, 27-28 Novembre 2010



Cardiosalus onlus

L'Associazione Onlus CardioSalus è affiliata a Conacuore, il Coordinamento Nazionale Associazioni del Cuore.

Si propone di promuovere la salute dei cittadini realizzando varie ed importanti iniziative in campo sanitario e particolarmente nell'ambito della prevenzione delle malattie cardiovascolari.

Sostegno economico da Pfizer Italia nel 2010:

Educational Grant a sostegno delle attività istituzionali dell'Associazione ed in particolare per lo sviluppo del sito internet: 5.000,00 €.



Cittadinanzattiva onlus

Cittadinanzattiva è un movimento di partecipazione civica che dal 1978 promuove e tutela i diritti dei cittadini e dei consumatori.

Dal 2000 Cittadinanzattiva è riconosciuta dal Cncu (presso il Ministero dello Sviluppo Economico) come associazione dei consumatori.

La missione di Cittadinanzattiva trova il suo fondamento **nell'art. 118 della Costituzione italiana**: "*Stato, regioni, province, città metropolitane, comuni favoriscono l'autonoma iniziativa dei cittadini, singoli e associati, per lo svolgimento di attività di interesse generale, sulla base del principio della sussidiarietà*".

La missione di Cittadinanzattiva si persegue attraverso:

- **attività di tutela diretta**, tramite servizi e sportelli a livello nazionale, regionale e locale;
- **attivazione di politiche dei cittadini**, mediante progetti e campagne
- **attività di impegno civico**, per coinvolgere i cittadini nella partecipazione alla vita pubblica

- **alleanze e collaborazioni** con altri soggetti in una logica di partnership, al fine di creare sinergie sui medesimi obiettivi
- **interlocuzione con le istituzioni e i partiti**, da un lato per inserire nell'agenda della politica questioni inerenti i diritti dei cittadini e, dall'altro, per coinvolgerli nei nostri programmi
- **formazione dei cittadini**, per promuovere l'attivismo civico, acquisire tecnologie di tutela, cambiare i comportamenti e diffondere buone pratiche.

Sono campi prevalenti di impegno di Cittadinanzattiva:

- le **politiche della salute**, attraverso il Tribunale per i Diritti del Malato e il Coordinamento nazionale delle Associazioni dei Malati Cronici
- le **politiche dei servizi di pubblica utilità**, tramite i Procuratori dei cittadini
- le **politiche della giustizia**, con Giustizia per i diritti
- le **politiche dell'educazione e della scuola**, attraverso la Scuola di cittadinanza attiva
- le **politiche in Europa**, con Active Citizenship Network
- le **politiche internazionali** dalla fine del 2008
- la **cittadinanza d'impresa**

Sostegno economico da Pfizer Italia nel 2010:

- Progetto "Osservatorio civico sul Federalismo in Sanità": 50,000 €
- Onorario devoluto da Pfizer International Operations all'Associazione per la partecipazione di un membro di Cittadinanzattiva all'evento: THE PAIN PROPOSAL - EXECUTIVE COMMITTEE MEETING, Buxelles 7 June 2010: 1.700,00 € + spese di viaggio e soggiorno

www.cittadinanzattiva.it



ASSOCIAZIONE CRESCERE onlus (Atri - TE)

L'Associazione ha carattere volontario, è senza fini di lucro ed ha come scopo quello di promuovere attività tendenti a sensibilizzare l'interesse pubblico sulla promozione della salute in età evolutiva, con particolare riguardo ai problemi della crescita ed alle malattie croniche.

Sostegno economico da Pfizer Italia 2010:

Educational Grant a sostegno delle attività istituzionali dell'Associazione: 6.000,00 €



F.A.E.C. Federazione Associazioni Emofilici Calabrese - Vibo Valentia

La Federazione aderisce a FEDEMO e si occupa di tutela dei diritti e assistenza socio-sanitaria ai pazienti con emofilia.

Sostegno economico da Pfizer Italia nel 2010:

- Spese di viaggio e soggiorno per la partecipazione di un Associato al Convegno: "Managing Haemophilia For Life" - Roma, 27-28 Novembre 2010



FEDEMO - Federazione delle Associazioni Emofilici onlus

La Federazione delle Associazioni Emofilici è un'organizzazione nata nel settembre del 1996. Raccoglie l'eredità culturale e d'impegno nel campo della tutela dei diritti dei pazienti emofilici che la Fondazione dell'Emofilia ha saputo esprimere fin dal 1969.

La Federazione è una Organizzazione Non Lucrativa di Utilità Sociale che ha tra i suoi compiti principali previsti dallo Statuto:

- operare per risolvere i problemi medici e sociali degli emofilici in Italia e coordinare, sostenere e rappresentare le Associazioni degli emofilici e coagulopatici dinanzi le Istituzioni nazionali e internazionali;
- informare, educare, stimolare e coordinare tutte le attività volte al miglioramento dell'assistenza clinica e sociale degli emofilici in Italia e al potenziamento della ricerca scientifica nel settore delle malattie della coagulazione e della terapia genica;
- stimolare e sostenere i Centri per l'Emofilia esistenti in ogni Regione e contribuire al sorgere di Servizi di emergenza emorragica più vicini ai luoghi di domicilio degli emofilici;
- collaborare fattivamente con l'Associazione Italiana dei Centri Emofilia, concorrendo alla promozione e organizzazione del Congresso Nazionale sui problemi clinici e sociali dell'emofilia;
- rappresentare e assistere le Associazioni e i singoli a esse associati dinanzi l'Autorità Amministrativa e Giudiziaria nell'ottenimento di giuste ed eque riparazioni dei danni da infezioni virali causate dai farmaci plasmaderivati nonchè da livelli di assistenza medica che consentano le terapie preventive, d'urgenza e domiciliari più moderne di livello europeo.

Attualmente aderiscono alla Federazione 31 Associazioni locali di primo e di secondo livello. Tali Associazioni rappresentano nel loro complesso circa 7.000 emofilici italiani.

Sostegno economico da Pfizer Italia nel 2010:

- Educational Grant a sostegno delle attività istituzionali dell'Associazione: 20.000,00 €
- Spese per la partecipazione di sette Associati al Convegno: "Managing Haemophilia For Life" - Roma, 27-28 Novembre 2010
- Sponsorizzazione del sito www.progettoforte.it

www.fedemo.it



Federazione Alzheimer Italia

La Federazione Alzheimer Italia è la maggiore organizzazione nazionale di volontariato senza fini di lucro dedicata alla promozione della ricerca medica e scientifica sulle cause, sulla cura e sull'assistenza per la malattia di Alzheimer, al supporto e al sostegno dei malati e dei loro familiari, alla tutela dei loro diritti in sede sia legislativa sia amministrativa.

Formata in prevalenza da familiari di malati, la Federazione è il principale punto di riferimento per la malattia di Alzheimer in Italia. Essa, opera a due livelli: in sede nazionale attraverso la partecipazione degli associati e la collaborazione degli affiliati, in sede internazionale attraverso la partecipazione attiva alle associazioni Alzheimer che operano a livello europeo e mondiale.

Riunisce e coordina 45 associazioni che si occupano della malattia di Alzheimer e ha l'obiettivo di creare di una rete nazionale di aiuto ai malati ed ai loro familiari.

Sostegno economico da Pfizer Italia nel 2010:

Educational Grant a sostegno delle attività istituzionali della Federazione tra cui l'organizzazione del Convegno "Alzheimer. E' tempo di agire insieme!" - Milano 21 settembre 2010 in occasione della XVII Giornata Mondiale dell'Alzheimer: 5.000,00 €.

www.alzheimer.it



Fondazione Barbara Fanny Facchera onlus

La Fondazione Barbara Fanny Facchera onlus si propone finalità di solidarietà sociale e scientifica al fine di migliorare le opportunità di guarigione e la qualità di vita dei malati e delle loro famiglie, promuovendo iniziative nel settore dell'assistenza socio sanitaria, con particolare, ma non esclusivo riguardo al campo delle malattie del sangue.

Sostegno economico da Pfizer Italia nel 2010:

- Educational Grant a sostegno delle attività istituzionali dell'Associazione: 10.000,00 €



FONDAZIONE DELLA COMUNITA' BRESCIANA - onlus

La Fondazione non ha scopo di lucro e persegue esclusivamente fini di solidarietà sociale promuovendo lo sviluppo civile, culturale, sociale, ambientale ed economico della comunità e sostenendo coloro che, attraverso una reale progettualità, forniscono concrete risposte ai bisogni del territorio. Essa appartiene all'intera comunità ed è indipendente da ogni interesse particolare.

Sostegno economico da Pfizer Italia nel 2010:

Educational Grant a sostegno delle attività istituzionali dell'Associazione: 7.000,00 €.

www.fondazionebresciana.org



Fondazione EMO onlus

La Fondazione EMO o.n.l.u.s. riunisce le associazioni dei pazienti emofilici di Umbria, Marche e Abruzzo e le associazioni dei pazienti anticoagulati di Umbria e Marche.

La Fondazione EMO o.n.l.u.s. si propone di promuovere ed organizzare la ricerca medico biologica e l'assistenza socio-sanitaria per la prevenzione, la diagnosi, la cura e la riabilitazione nel campo delle malattie emorragiche e trombotiche.

Sostegno economico da Pfizer Italia nel 2010:

- Educational Grant a sostegno delle attività istituzionali dell'Associazione: 7.500,00 €



Fondazione Paracelso

Costituita nel febbraio 2004, la Fondazione Paracelso Onlus si affianca alla Federazione delle Associazioni Emofilici, organizzazione di volontariato operativa sul territorio nazionale a cui è demandato il ruolo di individuare e gestire progetti socio-assistenziali a favore dei pazienti emofilici e delle loro famiglie.

La Fondazione Paracelso si occupa di reperire le risorse economiche per sostenere tali progetti così come programmi scientifici dell'Associazione Italiana dei Centri per l'Emofilia e di qualsiasi altra istituzione che si adoperi per migliorare le condizioni di vita delle persone affette da emofilia o altro deficit ereditario della coagulazione.

Sostegno economico da Pfizer Italia nel 2010:

- Educational Grant a sostegno del lancio di un progetto dedicato al supporto psicologico del paziente emofilico: 25.000,00 €
- Educational Grant a sostegno delle attività istituzionali dell'Associazione: 20.000,00 €
- Spese di viaggio e soggiorno per la partecipazione di un Associato al Convegno: "Managing Haemophilia For Life" - Roma, 27-28 Novembre 2010

www.fondazioneparacelso.it



Fondazione Mario Lugli Onlus

La Fondazione Mario Lugli è stata costituita dalla famiglia Lugli Andretta nel novembre 2000 ed è attiva nei settori dell'assistenza sociale e sanitaria delle persone affette da malattie psichiatriche.

La Fondazione si pone come scopi statutari:

- sostenere i malati psichici sviluppando situazioni formative e di assistenza che consentano loro una riappropriazione di funzioni e capacità psico-fisiche e relazionali sospese;
- di promuovere studi, ricerche e convegni tesi al miglioramento dell'assistenza socio-sanitaria, sia pubblica che privata, nel campo della salute mentale;
- di investire attenzione e risorse nella formazione e nella qualificazione professionale degli operatori che lavorano nel settore dell'assistenza psichiatrica;
- di organizzare e promuovere iniziative, eventi scientifici e culturali atti a informare e sensibilizzare correttamente la società sulle problematiche della malattia mentale, lottando contro lo stigma sociale che affligge quanti soffrono di forme di disagio mentale;
- di svolgere in qualità di promotore e/o di partecipare a progetti, sia in Italia che all'estero, finalizzati alla realizzazione di buone pratiche in psichiatria e rivolti agli utenti, ai familiari degli utenti, agli operatori della salute mentale, agli amministratori e alla società civile per comprendere cosa sia la malattia mentale e fornire strumenti utili ad affrontarla.

Sostegno economico da Pfizer Italia nel 2010:

Educational Grant a sostegno delle attività istituzionali della Fondazione: 5.000,00 €

www.fondazionelugli.org



Gruppo Italiano Lotta alla Sclerodermia

Il GILS, Gruppo Italiano Lotta alla Sclerodermia, è nato nel dicembre del 1993, è diventato una ONLUS nel 1997 ed opera su tutto il territorio nazionale.

Le sue priorità sono delineate nello Statuto:

- RICERCA E PROGETTAZIONE
- CONSULENZA E FORMAZIONE
- COMUNICAZIONE E INFORMAZIONE

La ricerca ha un ruolo fondamentale, così come i giovani ricercatori a cui il GILS riconosce ogni anno dei premi studio durante il suo Congresso.

Sostegno economico da Pfizer Italia nel 2010:

Educational Grant a sostegno delle attività istituzionali dell'Associazione: 8.000,00 €

www.sclerodermia.net



Susan G. Komen Italia

La Susan G. Komen Italia è un'organizzazione senza scopo di lucro basata sul volontariato, che opera dal 2000 nella lotta ai tumori del seno.

È il primo Affiliato europeo della "Susan G. Komen for the Cure" di Dallas, la più grande istituzione internazionale impegnata da oltre 25 anni in questo campo.

Gli obiettivi strategici dell'Associazione sono:

- la **promozione della prevenzione secondaria**, cioè della diagnosi precoce, strumento di grande efficacia per ridurre la mortalità della malattia;
- **aiutare le donne che si confrontano con la malattia** a disporre di informazioni adeguate ed aggiornate e di maggiori opportunità per il recupero del pieno benessere fisico e psichico;
- **migliorare la qualità delle cure** favorendo l'aggiornamento continuo degli operatori sanitari, il sostegno a giovani ricercatori e il potenziamento delle strutture cliniche;
- **generare risorse economiche** per la realizzazione di progetti propri e per aiutare altre associazioni attive nel campo ad operare con più efficacia.

Sostegno economico da Pfizer Italia nel 2010:

- Sostegno come Sponsor Argento all'organizzazione della corsa annuale "Race for the Cure" Roma, 16 maggio 2010: 18.000 €

www.komen.it



L.A.G.E.V. "Antonio Valiante" Onlus (Libera Associazione Genitori ed Emofilici Veneto) - Castelfranco Veneto (TV)

L'Associazione aderisce a FEDEMO e si occupa di tutela dei diritti e assistenza socio-sanitaria ai pazienti con emofilia.

Sostegno economico da Pfizer Italia nel 2010:

- Spese per la partecipazione di un Associato al Convegno: "Managing Haemophilia For Life" - Roma, 27-28 Novembre 2010



ASSOCIAZIONE PER L'AIUTO AI SOGGETTI CON SINDROME DI PRADER WILLI E LORO FAMILIARI ONLUS - SEZIONE LAZIO

L'Associazione ispirandosi ai principi della solidarietà umana si prefigge, nell'ambito della regione Lazio ma anche infraregionale, di aiutare i soggetti affetti da sindrome di Prader Willi e altre patologie, i loro familiari nonché le persone coinvolte nella gestione di queste persone.

Sostegno economico da Pfizer Italia nel 2010:

Educational Grant a sostegno delle attività istituzionali dell'Associazione: 6.000,00 €



SOS Alzheimer

SOS Alzheimer è un'associazione di volontariato la cui missione è ottenere le cure adeguate per i malati affetti dal Morbo di Alzheimer e da tutte le forme di demenze senili e degenerative e l'appropriato sostegno alle famiglie.

Per raggiungere tale missione, SOS Alzheimer si propone come interlocutore e portavoce dei malati e dei loro familiari presso le Istituzioni pubbliche e private.

Sostegno economico da Pfizer Italia nel 2010:

Educational Grant a sostegno delle attività istituzionali dell'Associazione tra cui l'organizzazione del Convegno "Emergenza Alzheimer: come prendersi cura del paziente e del caregiver. Nuovi scenari" Roma, 21 Settembre 2010: 5.000,00 €.

www.sosalzheimer.it



WALCE onlus - Women Against Lung Cancer in Europe

WALCE (Women Against Lung Cancer in Europe - Donne contro il tumore al polmone in Europa), è un'Associazione che non ha scopo di lucro e persegue esclusivamente finalità di solidarietà sociale nel settore dell'assistenza socio-sanitaria, dell'istruzione e della formazione nei confronti di soggetti colpiti da tumore del polmone. E' nata con lo scopo primario di sensibilizzare la popolazione femminile nei confronti del significativo aumento del tumore del polmone nelle donne e per sostenere ed aiutare tutti i pazienti affetti da questa patologia, avvalendosi anche del ruolo di caregiver delle donne.

Molte sono le progettualità dell'Associazione e i suoi campi d'azione. WALCE si occupa di informazione (scientificamente corretta e con un linguaggio accessibile ai "non addetti ai lavori") per quanto riguarda la prevenzione, la diagnosi e la cura del tumore polmonare e delle patologie maligne del torace. Si occupa di ricerca per una migliore definizione delle differenze di genere in oncologia polmonare, di supporto ai pazienti e ai familiari e di prevenzione primaria.

Sostegno economico da Pfizer Italia nel 2010:

- Educational Grant a sostegno delle attività istituzionali dell'Associazione tra cui la ristampa degli opuscoli per pazienti dal titolo "Targeted therapies- Gestione pratica dei più comuni effetti collaterali" sulla gestione pratica dei più comuni effetti collaterali: € 5.000,00
- Spese di viaggio e soggiorno sostenute da Global Pfizer Oncology per la partecipazione di un membro dell'Associazione al "Global Lung Cancer Patient Advocacy Forum" 26-28 Gennaio 2010, La Jolla

www.womenagainstlungcancer.eu



Active Citizenship Network (Cittadinanzattiva onlus)

Cittadinanzattiva (Active citizenship) is an Italian non-profit organization founded in 1978. It is independent from political parties, trade unions, private companies and public institutions. It is recognized as a consumer organization since 2000.

Cittadinanzattiva's main objectives are the promotion of civic participation and the protection of citizens' rights in Italy and in Europe. It considers citizens a fundamental resource for democracy who play an active role in society and should have the opportunity to participate in everyday policy-making.

Pfizer International Operations provided funding of € 25.000 to Cittadinanzattiva onlus to support its organization of the 4th European Patients' Rights Day in the European Parliament in Brussels on May 6th 2010.



Europa Donna

Europa Donna - The European Breast Cancer Coalition - is an independent non-profit organisation founded in 1993, whose members are affiliated groups from countries across Europe. The Coalition works to raise awareness of breast cancer and to mobilise the support of European women in pressing for improved breast cancer education, appropriate screening, optimal treatment and care and increased funding for research. Europa Donna represents the interests of European women regarding breast cancer to local and national authorities as well as to institutions of the EU. Europa Donna has 46 country members and its Head Office is located in Milan, Italy.

Pfizer International Operations provided an unrestricted grant of € 50.000 to Europa Donna to support its core activities in 2010.