



**Associazione “Vivere La Speranza Amici di Emanuele Cicio”
Via Luigi Pianciani n°11 –06036 Montefalco -PG-**

*A tutti i soci e
sostenitori*

Cari amici,

ho veramente tante notizie da comunicarvi, certa di volervi informare e rendere compiuto il vostro diritto all’informazione.

La nostra associazione sta entrando nel terzo anno di vita!

Specifico nostra..., perché intendo di tutti noi: membri del direttivo e del comitato scientifico, della persona che vi sta scrivendo e di tutti Voi soci e sostenitori dell’associazione “Vivere La Speranza”.

*In questo periodo, come ogni anno, da quando l’Associazione si è legalmente costituita (06/02/2001), ci permettiamo di ricordarvi di rinnovare la conferma della vostra partecipazione come socio o come sostenitore (come sapete il contributo associativo minimo è di € 10,50 l’anno), perché grazie **al Vostro aiuto** e con i contributi raccolti durante le iniziative, siamo in grado **tutti insieme**, di destinare i fondi agli scopi statutari dell’associazione, che sono:*

- 1) il sostegno delle attività di ricerca nelle Neoplasie più rare e nell’ambito specifico e principale nelle Neoplasie Endocrine Multiple (M.E.N) e dei Tumori Neuroendocri- ni.*
- 2) la sensibilizzazione dell’opinione pubblica*
- 3) l’opera di divulgazione delle conoscenze acquisite, anche ai fini della diagnosi pre- coce ed, ove possibile della prevenzione delle complicanze legate alle principali ma- nifestazioni cliniche della malattia.*

*Per quanto riguarda il **sostegno delle attività di ricerca**, nel 2002 abbiamo sostenuto, il progetto “Studio e Caratterizzazione delle Neoplasie Neuroendocrine del Timo e del Polmone”, con l’acquisto di materiale medico di laboratorio e di un computer portatile. Questo specifico studio sarà sostenuto, tra altri, anche nel 2003. I risultati preliminari del progetto tutt’ora in corso di esecuzione, che sono stati realizzati presso il Dipartimento di Medicina Interna e Scienza Endocrine dell’Università di Perugia diretto dal Prof. Fausto Santeusano, sono stati presentati in alcuni tra i più importanti congressi nazionali ed internazionali: Perugia-Pisa-Torino-Michigan USA. In quest’ultimo congresso, che rappresenta il più importante a livello mondiale sulle Neoplasie Endocrine Multiple, il gruppo di studio del DIMISEM di Perugia è stato, in collaborazione con il gruppo di studi dell’Università di Firenze l’unico gruppo italiano ad essere accettato come relatore. Nel 2003, in questi giorni, i risultati del progetto sono presentati a Boston e Lione.*

*Per la **sensibilizzazione dell’opinione pubblica** abbiamo consegnato lettere informative con richieste di aiuto, a compagnie teatrali, banche, associazioni, cooperative, enti ecc..; abbiamo creato un sito internet (che è riportato in fondo pagina) dove si possono avere notizie sull’operato dell’associazione e dove si possono leggere informazioni, dati e notizie sulle malattie che sosteniamo, continuamente aggiornate da parte dei medici del comitato scientifico. Mediante l’indirizzo e-mail potete interagire scrivendoci, riportando notizie, esperienze, consigli e confronti.*

Presto realizzeremo anche un piccolo giornalino informativo con uscita semestrale.

Come opera di divulgazione delle conoscenze acquisite ai fini della diagnosi precoce e della prevenzione sulla malattia, il cinque aprile scorso a Montefalco si è tenuto il secondo convegno divulgativo sui Tumori dell'Ipofisi. L'ipofisi è una piccola ghiandola endocrina situata all'incirca dietro la narice del naso, produce numerosi ormoni che regolano molte funzioni basilari dell'organismo.

Il convegno ha visto la partecipazione di esperti del DIMISEM Università di Perugia, dell'Istituto Tumori Regina Elena di Roma e del Policlinico Agostino Gemelli di Roma, ed a riscosso un ottimo successo di partecipazione e di attenzione da parte della popolazione umbra.

La periodicità di questi convegni a scopo divulgativo è stata fissata con scadenza annuale.

Possiamo ritenerci soddisfatti per il 2002!

Con l'umiltà di riconoscere il nostro essere piccoli sotto tutti gli aspetti - nei tempi, nei modi di lavorare, nel modo di rapportarci nel lavoro tra di noi e con gli altri, nelle possibilità nostre di raccolta fondi, minime di fronte alla vastità del problema, ma con la prospettiva e la volontà di crescere e perfezionare i nostri servizi, il nostro supporto operativo e la nostra qualificazione, con l'intenzione di essere capaci di mantenere alto il livello di attenzione alle voci che giungono da queste realtà, dobbiamo ora tutti prometterci di mantenere forte la spinta a fare più e meglio nell'anno 2003, perché l'intenzione di "Vivere la Speranza" che ogni giorno il sogno di guarire diventi realtà si concretizzi nel certo.

Per tutto ciò, vi dico grazie. Grazie ancora per sostenere queste problematiche, fra le molteplici che la medicina ci raccomanda e con passione vi chiedo di parlare della nostra associazione e di far leggere questa lettera, affinché anche i vostri amici abbiano la possibilità di conoscere la malattia e l'associazione che la combatte e di aiutarla fattivamente se vogliono, diventando soci o membri operanti nella stessa.

Con simpatia.

Montefalco, lì 06.05.2003

*Adele Santini
Associazione "Vivere la Speranza"
Amici di Emanuele Cicio "*

ONLUS

Sito Internet: www.viverelasperanza.org E-mail: info@viverelasperanza.org