

CHI SIAMO

La Fondazione Alessandra Bisceglia W Ale Onlus nasce nel 2009 con lo scopo di promuovere e sviluppare interventi di sostegno in favore di persone affette da anomalie vascolari congenite e delle loro famiglie.

La Fondazione è intitolata ad Alessandra Bisceglia, giornalista, autrice televisiva, dotata di grandi capacità professionali e umane, oltre che di talento e di un coraggio fuori dal comune. Affetta fin dalla nascita da una Malformazione Vascolare rarissima che in fase adolescenziale le ha tolto l'autonomia, ha sempre guardato alla vita con gioia ed entusiasmo. Ha sfidato il modo tradizionale di vivere la disabilità, combattendo i pregiudizi e superando tutti gli ostacoli, sino a raggiungere mete che le sembravano negate. La Fondazione nasce per onorarne lo spirito e la memoria.

STANZE DI ALE

Centri di diagnosi e di indirizzo terapeutico per le anomalie vascolari congenite

- **Roma**, via Berna 9, tel. **0688541736**
dal lunedì al venerdì dalle 9:00 alle 13:00
- **Venosa (PZ)**, c/o Presidio Ospedaliero
via Appia 68, tel. **097239359**
dal lunedì al venerdì dalle 10:00 alle 12:00



COME SOSTENERCI

È possibile **sostenere** la Fondazione diventando:

- :) **Amico** con una donazione di 20 euro
- :) **Amico Speciale** con una donazione di 50 euro
- * **Sostenitore** con una donazione di 100 euro
- (*) **Benemerito** con una donazione di 500 euro

Il contributo può essere inviato tramite:

- c/c postale n. 99285512
- bonifico bancario Banca Popolare di Bari
IBAN IT 48 E 05424 42052 000000155521
BIC: BPBAIT3BXXX
- assegno intestato a "Fondazione Alessandra Bisceglia W ALE Onlus"
- Donazione online con



Tutte le donazioni alla Fondazione W Ale godono di benefici fiscali, devi solo scegliere se dedurre o detrarre l'importo.



È possibile diventare un **volontario**.
Per maggiori informazioni contattare la segreteria o visitare il sito web.

5 x 1000 Sostienici!

Aiutaci a trovare una cura per le malformazioni vascolari. Con il tuo 5 per 1000 puoi migliorare la qualità della vita di tante persone!

Codice Fiscale 97566810582



CONTATTI

FONDAZIONE ALESSANDRA BISCEGLIA W ALE ONLUS

Sede legale: via Berna, 9 - 00144 Roma

Codice Fiscale: 97566810582

Presidente: Raffaella Restaino - **3391601371**

Sedi operative: Roma, via Berna, 9, tel. **0688541736**

Lavello (Pz), via G. Murat, 11, tel. **0972475194**

www.fondazionevivaale.org | Seguici su  

e-mail: info@fondazionevivaale.org

print 05/16: [alfagrafica volonnino lavello/pz](http://alfagrafica.volonnino.lavello/pz) tel. 0972 88900

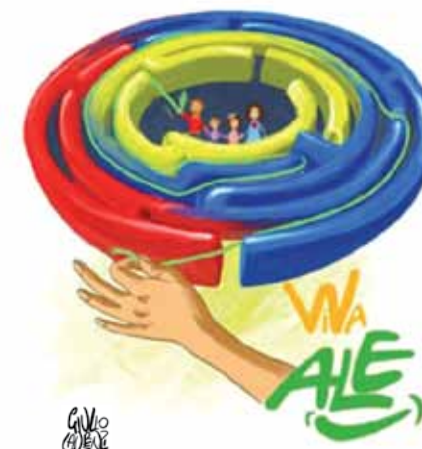


LA FORZA DI UN SORRISO
'PER FARCELA NONOSTANTE TUTTO'

FONDAZIONE
ALESSANDRA BISCEGLIA "W ALE" ONLUS
PER LO STUDIO E LA CURA DELLE ANOMALIE VASCOLARI



SERVIZIO DI ASSISTENZA TELEFONICA
PER LE ANOMALIE VASCOLARI





HELPLINE: NESSUNO È SOLO SERVIZIO TELEFONICO GRATUITO

La Fondazione Alessandra Bisceglia W Ale Onlus offre un servizio telefonico gratuito dedicato a tutti coloro che hanno bisogno di informazioni sulle anomalie vascolari congenite e disabilità.

PERCHÉ NASCE QUESTO SERVIZIO

Le anomalie vascolari congenite sono alterazioni dei vasi (vene, arterie e vasi linfatici) che modificano parti del corpo dei soggetti colpiti, e comprendono forme semplici come gli Angiomi e complesse come le Malformazioni Vascolari.

Nei casi più gravi queste si manifestano con forme di disabilità tali da minacciare la sopravvivenza dell'individuo che ne è affetto.

Trattandosi di patologie spesso di difficile diagnosi, i pazienti e le loro famiglie non sanno come orientarsi, sono poco informati e questo crea grosse difficoltà, confusione oltre che ritardo nella diagnosi e quindi nell'intervento.

A CHI È RIVOLTO IL SERVIZIO

Il servizio Helpline vuole essere un punto di riferimento per le persone con anomalie vascolari congenite, i familiari, i medici e gli operatori che vogliono saperne di più.

QUALI INFORMAZIONI VENGONO FORNITE

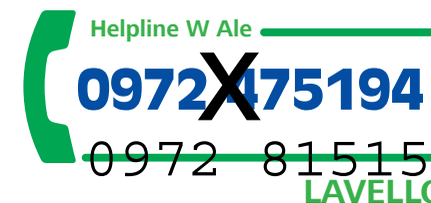
Gli operatori forniscono informazioni relative a tutto il territorio nazionale su:

- Centri di diagnosi e cura per le anomalie vascolari congenite
- Esenzioni (ad esempio malattie rare, malattie croniche, invalidità) e diritti esigibili per persone con anomalie vascolari congenite e i loro familiari
- Sperimentazioni cliniche
- Associazioni di pazienti presenti sul territorio
- Invalidità e agevolazioni correlate alle patologie vascolari
- Prenotazione di consulenze mediche gratuite su anomalie vascolari congenite con gli Specialisti della Fondazione presso le "Stanze di Ale" nelle sedi di Venosa (PZ) e Roma

CHI RISPONDE

Un gruppo di volontari, appositamente formati, coadiuvati da esperti, accolgono i bisogni, le problematiche e le richieste di informazioni. Il trattamento dei dati è effettuato nel rispetto della normativa attualmente vigente in tema di privacy.

QUALI NUMERI CONTATTARE



**Dal lunedì al venerdì
dalle ore 9:00 alle ore 13:00**



**Dal lunedì al venerdì
dalle ore 9:00 alle ore 13:00**

**SERVIZIO REALIZZATO
IN COLLABORAZIONE CON**



E CON IL CONTRIBUTO DELLA

