# Onlus e Associazioni

"RIDERE PER VIVERE" - LAZIO

## Quando un naso rosso si trasforma in medicina

e ultime ricerche scientifiche stanno dimostrando chiaramente che l'incontro tra un Clown Dottore ed un bambino, oltre a trasformare l'ospedale in un posto che non fa paura, genera dei veri e propri elementi di cura, incidendo sullo stato di salute del piccolo. Certo questo noi che facciamo questo mestiere lo sapevano già, ma toccava alla scienza dimostrare qualcosa che dovrebbe spalancare cuore cervello: le emozioni positive sono potentissime medicine. 20 anni fa nasceva Ridere per Vivere, oggi Federazione Internazionale, che, fra le prime in Italia, portava la figura del Clown Dottore nelle corsie degli ospedali pediatrici. Dopo una lunga esperienza di lavoro maturata nei reparti di breve e lungodegenza ad oggi il nostro servizio e` considerato parte fondamentale del processo di cura dei piccoli pazienti ed e` stabilmente integrato nell'equipe ospedaliera. I nostri Clown Dottori sono dei professionisti che con sensibilita` e competenza accompagnano i bambini e le loro famiglie durante l'intero ricovero ospedaliero, con il compito di smontare, attraverso lo strumento del clown e di un ascolto rispettoso, la paura e le emozioni negative e trasformarle in gioia, serenita` e forza. Operiamo nelle situazioni di disagio usando il potere terapeutico delle emozioni positive: lavorando assieme all'equipe del reparto si effettua un vero e proprio "giro visite" intervenendo anche durante lo svolgimento delle pratiche cliniche: prelievi, analisi invasive, medicazioni. Il nostro metodo (Comicita' e' Salute), diventato poi ufficialmente riconosciuto dal Ministero della Pubblica Istruzione, ha dato origine a numerosi studi (condotti seguendo i nostri clown durante il loro lavoro giornaliero) i quali hanno dimostrato chiaramente come l'intervento continuativo dei Clown Dottori provochi una trasformazione dell'intera comunita` ospedaliera: il clima del reparto risulta piu` sereno, bambini e genitori registrano una sensibile diminuzione dell'ansia legata al ricovero, fattore che si traduce in un miglioramento degli stessi parametri fisiologici. Ridere per Vivere estende le tecniche della comico terapia oltre ai contesti ospedalieri anche a diverse categorie del disagio socio-sanitario, di comunita` e scolastico, sviluppando inoltre nuove metodologie di formazione. Nel 2004 nel Lazio nasce la Cooperativa Sociale Ridere per Vivere Lazio ereditandone tutto il patrimonio di conoscenze tecnico-scientifiche, le metodologie e le esperienze decennali. Per tutto questo basta una firma...valigia cuore e naso sono infatti già pronti dietro la porta, a detonare l'allegria!





Aiutaci a rendere più forti i bimbi in ospedale! DONA IL TUO 5X100 ai CLOWN DOTTORI di

!RIDERE per VIVERE! Lazio
Cooperativa Sociale ONLUS

C.F. 07920851008

per essere accanto a chi in ospedale non dovrebbe esserci MAI!

www.riderepervivere.org

RiderePerVivereLazio

LA FONDAZIONE ALESSANDRA BISCEGLIA W ALE ONLUS

# In prima linea nello studio e la ricerca delle malattie vascolari

a Fondazione Alessandra Bisceglia W Ale Onlus nasce nel 2009 in memoria di Alessandra Bisceglia, giornalista ed autrice televisiva, dotata di grandi capacità professionali ed umane, oltre che di talento e di un coraggio fuori dal comune, affetta fin dalla nascita da una malformazione vascolare rarissima che l'ha portata alla morte nel 2008 a soli 28 anni. Illustra i progetti e le attività che la Fondazione persegue il Presidente della Fondazione e madre di Alessandra Bisceglia, la dottoressa Raffaella Restaino.

## Come e perché nasce la Fonda-

Ale era una persona straordinaria che, nonostante le innumerevoli difficoltà vissute a causa di una rarissima malformazione vascolare di cui era affetta fin dalla nascita, ha saputo affrontare la vita combattendo con gioia e non trascurando l'attenzione verso gli altri; ci ha lasciati a soli 28 anni. La Fondazione nasce per volontà degli amici di Ale, hanno ritenuto che la sua storia potesse essere un vero esempio di vita e che nel suo nome possono compiersi azioni di aiuto rivolte a chi vive problemi simili ai suoi, coniugando così



#### ricordo e impegno sociale.

Ci occupiamo di Anomalie Vascolari e concentriamo l'attenzione sulle Malformazioni Vascolari e di quanto ad esse è connesso.

### Cosa sono le malformazioni va-

Le anomalie vascolari sono un gruppo estremamente eterogeneo di anomalie congenite dell'apparato circolatorio caratterizzato da alterazioni morfo-strutturali e/o funzionali di varia natura, gravità ed estensione che possono interessare ogni tipo di vaso, arterioso, venoso o linfatico, di qualunque calibro o distretto anatomico.

Sono alterazioni legate ad un ritardato riassorbimento di tessuto angioformatore embrionale o a un intrinseco difetto della struttura dei vasi. Nella prima ipotesi è prevedibile una favorevole risoluzione/ guarigione senza o con un minimo di terapia; nella seconda la malattia tende ad aggravarsi con conseguenze gravissime se non mortali, necessitando quindi di terapia specifica, spesso fortemente invasiva. La somiglianza di aspetto delle due patologie spesso ha causato, e ancora oggi spesso causa errori di valutazione, con esiti drammatici.

#### Quali obiettivi persegue la Fondazione W Ale?

Gli obiettivi sono diversi: promuovere lo studio e la ricerca delle malattie vascolari; promuovere attività formative e ricerca epidemiologica; supportare pazienti e famiglie con un servizio di consulenza medica, psicologica e sociale; dare sostegno e aiuto alle famiglie con bambini o adulti affetti da malattie vascolari.

Tutto quello che abbiamo realizzato e che vogliamo realizzare è possibile grazie ai volontari che donano il loro tempo e alle donazioni dei sostenitori che hanno creduto e credono nel nostro impegno, donazioni che provengono anche dalla destinazione del 5x1000 che non rappresenta un aggravio economico per chi decide di donarlo.

www.fondazionevivaale.org

Dona

il tuo



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

#### CHI SIAMO

La **Fondazione** Alessandra Bisceglia W Ale Onlus nasce nel 2009 con lo scopo di promuovere e sviluppare la



realizzazione di interventi a sostegno e in favore di coloro che sono affetti da anomalie vascolari congenite e delle loro famiglie.

La Fondazione è intitolata ad Alessandra Bisceglia, giornalista e autrice televisiva, ed è nata per onorarne lo spirito e la memoria.



Le anomalie vascolari, classificate come malattie rare, sono alterazioni congenite dei vasi delle vene o dei capillari, che modificano parti del corpo dei soggetti colpiti, e comprendono forme semplici come gli

angiomi e complesse come le malformazioni vascolari. Le Malformazioni Vascolari sono alterazioni gravissime dei vasi in distretti più o meno vasti del corpo. In alcune forme sono così aumentati di numero e di calibro da presentarsi come grovigli che alcuni autori chiamarono, per somiglianza, nidi.

Il gomitolo, come immagine didascalica, vuole ricordare quel modo di indicare le MAV.

Aiutaci a trovare una cura per le malformazioni vascolari. Con il tuo 5 per 1000 puoi migliorare la qualità della vita di 5x1000 tante personel la tua firma

codice fiscale 97566810582

SCELTA PER LA DESTINAZIONE DEL CINQUE PER MILLE cells disociation in permanent socials e cells described in process in many control in process in cells described in control in process in cells described in control in control in control in control in control in control in cells in the ce FIRMA Maria Rossi CODICE FISCALE 97566810582

Il 5 per mille non sostituisce l'8 per mille destinato alle confessioni religiose. Sono due possibilità diverse ed è possibile utilizzarle entrambe per destinare parte delle proprie imposte per fini diversi.

RICERCA SCIENTIFICA E FORMAZIONE AI MEDICI











MOBILITÀ ACCESSIBILE **OPERATIVO A ROMA** 

STANZE DI ALE"

Le Stanze di Ale sono centri di diagnosi e di indirizzo terapeutico per angiomi e malformazioni vascolari presso le quali viene offerta consulenza medica e psicologica gratuita a coloro che ne fanno richiesta. Sono presenti a:

- Stanza di Ale di Roma, via Berna 9, tel. 06 88541736 dal lunedì al venerdì
- Stanza di Ale di Venosa (PZ), c/o Presidio Ospedaliero, tel. 0972 39359 dal lunedì al venerdì

Fondazione Alessandra Bisceglia W Ale Onlus via Rialto 56, 00136 Roma www.fondazionevivaale.org / e-mail: info@fondazionevivaale.org