

Per Natale scegli un dono di solidarietà

Per NATALE scegli un dono di solidarietà! Regala ai bambini malati di cancro la possibilità di ... "diventare grandi"

Sostieni la ricerca scientifica sui tumori solidi pediatrici

OPEN ti propone:

- Tre **formelle in ceramica vietrese**, prodotte e decorate a mano dalla Ceramica Artistica Solimene di Vietri sul Mare, su decori realizzati ogni anno da artisti famosi, provviste di un cordoncino per appenderle all'albero di Natale o alla parete, di 9 cm di diametro. Quest'anno l'artista è **Paolo Signorino**. Contributo € 12,00 cad.
- Una **formella** con decoro natalizio realiz-

zata da **Gian Carlo Solimene**.

Contributo € 12,00.

- Il **cornetto e il cuoricino**, realizzati a mano in ceramica dalle Fornaci Falcone. Rispettivamente di cm 15 e cm 10 di altezza. Contributo € 15,00 cad.

- L'**angioletto** di **Anna Maria Gammaldi**, provvisto di calamita. Contributo € 12,00.

- Una scatola di cioccolatini con 200 g di **scorzette di arancia** ricoperte di cioccolato fondente e 200 g di **torroncini di fichi** ricoperti di cioccolato fondente. Prodotti dalla **Ditta M. Greco** di Fornelli Cilento. Contributo € 12,00.

Ciascun regalo è in confezione natalizia.

Periodico dell'Associazione OPEN

Oncologia Pediatrica e Neuroblastoma - Onlus

Via Andrea Laurogrotto, 19 • 84135 Salerno

Tel. 089 2750530 • Fax 089 799509

Associazione federata



Potete aiutarci in tanti modi:

- **Ordinando i vostri regali** (anche un singolo pezzo) prenotandoli direttamente sul nostro sito, o contattando la nostra segreteria, e noi ve li spediremo direttamente al vostro indirizzo.

- **Diventando nostri "agenti di solidarietà"** promuovendo, con il passaparola, l'iniziativa nelle vostre città, tra i vostri amici, parenti, nel posto di lavoro e altro. In questo caso potete richiederci materiali e campioni.

- **Utilizzando le nostre proposte come gadget aziendali.**



Cari soci, cari amici,

con questo numero vogliamo modificare la politica della nostra comunicazione, informandovi del lavoro fatto non più all'inizio, ma a conclusione dell'anno finanziario. Perciò nel 2014 avete ricevuto due notiziari. Dal 2015 torneremo all'unica spedizione che avverrà tra ottobre e novembre. Riusciamo, così, anche ad illustrarvi la nostra iniziativa di Natale e a darvi la possibilità di parteciparvi come ritenete più opportuno. Tutto quello che abbiamo fatto lo leggerete nei vari articoli, ma mi preme evidenziare due attività particolarmente significative anche se per motivi diversi:

- Il nostro primo corso di formazione di volontari, tenutosi a Napoli con la Fondazione Santobono, che è stato accolto con entusiasmo da tante persone e che ci ha arricchiti di volontari motivati e appassionati che si dedicano principalmente ai nostri bimbi e ai loro genitori, nonché ai medici che aiutano offrendo attività di segretariato sociale. Il mio grazie va alla nostra psiconologa Sabina D'Amato che lo ha strutturato e a tutti i medici, infermieri, amministrativi che lo hanno

animato con interventi interessanti e costruttivi.

- Il secondo appuntamento con l'evento "La Buona Notte" che ha riscosso un grande successo e una grande e motivata partecipazione di tanti amici. Useremo il ricavato per organizzare degli spazi pediatrici nel reparto di radioterapia pediatrica dell'AUO Ruggi di Salerno. Di questo devo ringraziare in maniera particolare i suoi ideatori ed organizzatori, due persone veramente speciali, Silvana Tortorella e Vincenzo Maria Onorato.

Da febbraio ad oggi abbiamo continuato a portare avanti tutte le iniziative programmate e questo ci riempie di soddisfazione e di gratitudine, perché è solo grazie al vostro continuo sostegno se l'OPEN riesce a mantenere tutti i suoi impegni e a proiettarsi anche in altre avventure.

Per tutto questo e per ciò che faremo, anche se posso apparire ripetitiva, grazie a tutti voi, ai medici, ai ricercatori, ai miei collaboratori
Grazie, grazie, grazie!

Anna Maria Alfani
Presidente OPEN

SOS quote sociali



OPEN ricorda ai suoi soci che il patrimonio di un'associazione si fonda esclusivamente sull'importo delle quote sociali, perché è l'unica entrata che dà garanzia di sopravvivenza e continuità all'associazione stessa ed inoltre il numero dei soci costituisce la sua reale forza sociale.

Per questi motivi OPEN chiede di versare, utilizzando il bollettino di conto corrente allegato, la quota associativa per il 2015.

La quota annuale minima è di soli € 15,00, meno di 5 centesimi al giorno per aiutare i bambini che soffrono!

Sicuri del vostro impegno, a nome dei nostri bambini, grazie.

Nuove varianti del gene BARD1, tra le cause di sviluppo delle forme più aggressive del neuroblastoma

La sopravvivenza dei bambini affetti dal neuroblastoma ad alto rischio è ancora molta bassa; infatti, solo il 40% dei bambini superano la malattia. Lo scopo della nostra ricerca è quello di identificare, mediante l'utilizzo di tecnologie avanzate, le alterazioni genetiche che sono coinvolte nello sviluppo del neuroblastoma.

Negli ultimi quattro anni abbiamo già dimostrato, e pubblicato i risultati su riviste scientifiche internazionali di gran rilievo, la presenza di modificazioni nei geni CASC15, BARD1, LMO1, DUSP12, HSD17B12, LIN28B, TP53 che predispongono all'insorgenza del neuroblastoma e caratterizzano i suoi diversi sottogruppi (alto e basso rischio). Sulla base di queste ricerche noi crediamo che ci sono ancora tante altre alterazioni genetiche che devono essere scoperte. I risultati ottenuti in questo studio sono frutto di una proficua collaborazione tra il laboratorio di genetica del Prof. Achille Iolascon, coordinato dal Dott. Mario Capasso, ubicato all'Istituto di ricerca CEINGE Biotecnologie Avanzate di Napoli, e un gruppo di ricerca americano del Children's Hospital di Philadelphia.

Di recente ci siamo focalizzati sul gene BARD1 per trovare nuove varianti di rischio di questo gene associate ad un tipo di neuroblastoma molto resistente alle terapie, la cui cura è molto difficile. Abbiamo utilizzato una nuova analisi statistica che ci consentisse di individuare nuove alterazioni genetiche non ancora scoperte. Tale analisi prende il nome di imputazione genetica ed è stata realizzata utilizzando alcuni programmi bioinformatici innovativi su più di 2000 casi e 2000 controlli. Essa ci ha portato ad identificare una nuova variante molto associata ai pazienti di neuroblastoma ad alto rischio, localizzata a livello del promotore di BARD1. Il promotore è quella regione del gene responsabile dell'interazione con i fattori trascrizionali ovvero quei fattori che legandosi al gene stesso possono influenzarne la sua espressione. Analisi preliminari effettuate con tool bioinformatici selettivi, ci hanno portato a predire che questa variante individuata potrebbe avere un ruolo nell'alterare il legame tra alcuni fattori trascrizionali e il gene BARD1, determinando un'alterazione nell'espressione del gene stesso.

A questo punto, per confermare l'importanza di questa variante, abbiamo testato

l'associazione della stessa all'interno di altre popolazioni. Tale analisi ci ha confermato un'associazione di questa variante all'interno della popolazione spagnola (60 casi e 65 controlli), giapponese (166 casi e 90 controlli), italiana (400 casi e 700 controlli) e afro-americana (370 casi e più di 2000 controlli), portando dunque a conoscere un'altra variante presente in BARD1 e molto importante per la sua associazione al neuroblastoma, in particolare ai pazienti ad alto rischio.

Il fatto di conoscere il gene che, quando è alterato, scatena l'insorgenza del neuroblastoma è sicuramente molto importante. Abbiamo infatti un target su cui lavorare per sviluppare nuovi test molecolari per diagnosticare la predisposizione ad ammalarsi di questo tumore. Inoltre, nuovi studi e ricerche dovranno essere effettuati al fine di sfruttare questa scoperta per sviluppare nuove terapie, mirate a spegnere l'attività di questo gene mediante l'uso di specifici inibitori farmacologici. Tuttavia, per portare a termine questo tipo di ricerche c'è bisogno di una grossa quantità di materiale biologico (DNA, RNA). Per questo motivo abbiamo deciso di istituire una banca biologica finalizzata alla conservazione, allo stoccaggio e alla distribuzione di materiale biologico di pazienti affetti da tumori in età pediatrica. Tale progetto, denominato **"Biobanca dei tumori solidi in età pediatrica"** ha come scopo quello di aiutare i ricercatori nello studio dei tumori pediatrici, ampliando il campionamento di materiale biologico e cercando di portare ad un miglioramento delle conoscenze necessarie alla prevenzione, diagnosi e alla terapia del cancro. In particolare il materiale tumorale potrà essere utilizzato per scoprire nuove alterazioni genetiche associate al tumore. I campioni raccolti dalla nostra Biobanca saranno disponibili, per chi ne faccia richiesta, in seguito alla presentazione di un adeguato progetto di ricerca che vada a chiarire le modalità di utilizzo di tali campioni.

Ad oggi, grazie alla collaborazione dell'Azienda Ospedaliera Seconda Università degli studi di Napoli-SUN reparto oncologia pediatrica (resp. Dott.ssa Florina Casale), e dell'Istituto Giannina Gaslini laboratorio di oncologia (resp. Dott. Massimo Conte, Dott.ssa Maria Valeria Corrias) abbiamo già raccolto 70 campioni (DNA, RNA e proteine), 12

campioni (DNA) e 20 biopsie di pazienti di neuroblastoma.

Dunque tale iniziativa, realizzata grazie alla collaborazione dell'OPEN ONLUS, mira ad aumentare la disponibilità di materiale biologico da utilizzare ai fini della ricerca scientifica.

Prof. Achille Iolascon

*Professore Ordinario Genetica Medica
Università degli Studi di Napoli Federico II*

Dott. Mario Capasso

*Ricercatore Universitario Genetica Medica
Università degli Studi di Napoli Federico II*

Dott. Giovanni Acierno

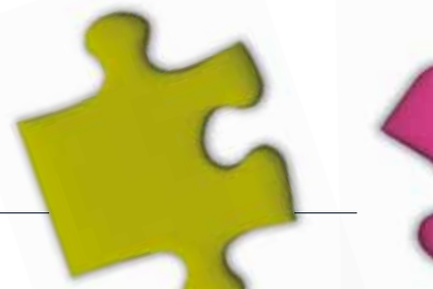
*Borsista OPEN
Università degli Studi di Napoli Federico II*

Ricerca internazionale finanziata da OPEN

È stato pubblicato sulla rivista "Pediatr Blood Cancer" l'articolo - Neuroblastoma With Symptomatic Epidural Compression in the Infant: The AIEOP Experience - Lavoro di ricerca internazionale finanziato anche dall'OPEN.

I dati presentati nel lavoro (riguardanti i bambini sotto l'anno di età alla diagnosi) rafforzano la decisione del Gruppo SIOP Neuroblastoma di attivare un registro relativo a questa patologia, di nicchia è vero, ma cruciale per la frequenza e gravità degli esiti a distanza. In effetti, le complicazioni tardive sono aumentate nel tempo anziché diminuire, nel momento in cui le si documenta con più attenzione. In questo studio, cui hanno aderito 27 Gruppi Nazionali, incluse Australia e Nuova Zelanda, la raccolta dei dati avverrà all'IGG. Il Coordinatore Nazionale per l'Italia è Simona Vetrella, oncologa pediatra dell'AORN Santobono Pausilipon di Napoli.

Dr Bruno De Bernardi
*Oncologo Pediatra Emerito
Istituto Gaslini - Genova*



Convegno di Oncologia Pediatrica Radioterapia Pediatrica: L'esperienza di collaborazione tra AORN Santobono-Pausilipon e AOU S. Giovanni di Dio e Ruggi d'Aragona



Il 6 giugno alle ore 15:00 presso l'Aula Scozia dell'azienda ospedaliera universitaria "S. Giovanni di Dio e Ruggi d'Aragona" si è tenuto il Convegno organizzato dalla OPEN e dall'AORN.

Tema della giornata di studi è stata la collaborazione tra l'Azienda Ospedaliera Universitaria salernitana e l'AORN Santobono-Pausilipon di Napoli. A parlarne – dopo i saluti istituzionali dei manager Vincenzo Viggiani (Ruggi) e Anna Maria Minicucci (Santobono-Pausilipon) e del vicesindaco di Salerno Eva Avossa – i medici, che di questa esperienza sono insieme i testimoni ed i protagonisti.

L'introduzione è stata a cura dei primari delle strutture complesse di Radioterapia e Pediatria dell'AOU Ruggi, i dottori Davide Di Gennaro e Raffaele Albano. Dopo di loro - coordinati dal professor Bruno De Bernardi, primario emerito di oncologia pediatrica all'Istituto Gaslini di Genova - sono intervenuti la dottoressa Roberta

Migliorati, Oncologo pediatra del Santobono-Pausilipon, il dottor Giuseppe Cinalli, Neurochirurgo del Santobono-Pausilipon, e il dottor Giuseppe Scimone, Radioterapista della struttura di Radioterapia Pediatrica del Ruggi.

Al termine del convegno c'è stata la consegna del sistema per videoconferenza e dei dispositivi di immobilizzazione per la Radioterapia Pediatrica, donati dall'OPEN grazie all'evento "La Buona Notte 2013", svoltosi il 12 luglio 2013 durante il quale sono stati raccolti 40.000 euro.

Alla cerimonia hanno partecipato gli organizzatori dell'evento, Vincenzo Maria Onorato e Silvana Tortorella, e con loro Rosario Rago, Presidente Confagricoltura, Alfonso Cantarella, Presidente Fondazione Cassa di Risparmio Salernitana e Sabatino D'Amico D&D Italia.

Orsola Alfani
Segreteria OPEN



Bando

per l'erogazione di un contributo per attività di ricerca di base, traslazionale o diagnostica sulle neoplasie di interesse pediatrico per un Ricercatore in formazione

L'Associazione OPEN Oncologia Pediatrica e Neuroblastoma ONLUS e l'Associazione Culturale DiSciMuS, hanno erogato, su base competitiva, un contributo unico ed indivisibile di € 3.000,00 (Tremila/00) per attività di ricerca di base, traslazionale o diagnostica sulle neoplasie di interesse pediatrico.

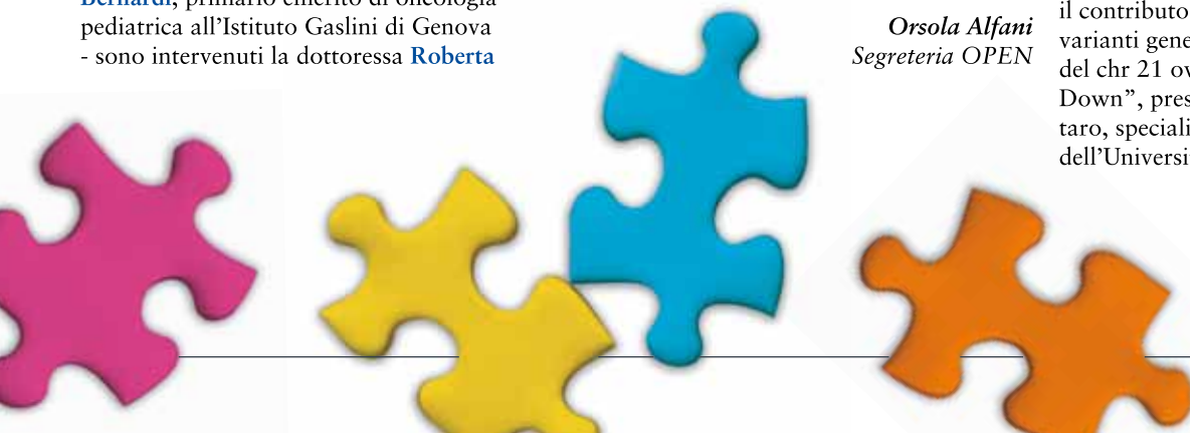
Il Bando è stato pubblicato sui siti delle rispettive associazioni e tramite FB in data 22 febbraio 2014. Potevano accedere alla richiesta di contributo Ricercatori in formazione presso strutture o Enti di Ricerca, Università, strutture clinico-assistenziali (in ogni caso del tipo no-profit), attraverso la presentazione di apposita richiesta corredata da un Progetto di Ricerca entro il 31 marzo 2014.

Il Ricercatore in formazione (Proponente e Responsabile Scientifico) doveva essere in possesso di Laurea Specialistica o Magistrale (o equivalente) in una qualsiasi disciplina biomedica o congrua alle finalità sperimentali, e svolgere attività di formazione e/o collaborazione scientifica (Assegnista di Ricerca, Dottorando, Specializzando, Borsista, Tirocinante, Collaboratore a Progetto etc.) presso una struttura no-profit.

Il contributo doveva essere utilizzato per l'acquisto di materiale di consumo (es., sonde molecolari, anticorpi, inibitori, reagenti, sistemi di dosaggio di analisi etc.) e/o software per la gestione e/o l'analisi di dati complessi, comunque strumentali allo svolgimento e/o al completamento di attività sperimentali in corso.

In data 14 maggio 2014 è stato assegnato il contributo al Progetto "Associazione di varianti genetiche comuni con il NB in geni del chr 21 overespressi nella Sindrome di Down", presentato dal dott. Piero Pignataro, specializzando in Genetica Medica dell'Università di Napoli Federico II.

Orsola Alfani
Segreteria OPEN



Non c'è un perché Prevenzione sul cancro degli adolescenti



Ogni anno in Italia si ammalano di tumore circa 800 adolescenti (15 – 19 anni) e tra 1000 e 2000 giovani adulti a seconda del limite superiore di età che si vuole prendere in considerazione.

I pazienti adolescenti arrivano alla diagnosi e quindi alle cure con un ritardo diagnostico significativo rispetto ai bambini. I motivi sono legati alla scarsa informazione dei ragazzi e delle famiglie, alla paura di affrontare il sospetto di malattia, al ritardo nell'invio allo specialista oncologo da parte del primo medico che visita il paziente, spesso il medico di base, alla mancanza di una rete efficace sul territorio nazionale.

Il ritardo diagnostico può avere come conseguenze la progressione della malattia da una forma localizzata ad una più avanzata o metastatica e un significativo impatto sulle probabilità di guarigione. **Fondamentale è quindi porre la massima attenzione da parte di famiglie, medici e da parte degli stessi ragazzi alla necessità di una diagnosi precoce.** Inoltre è indispensabile considerare gli aspetti psicologici nell'approccio alla malattia, ovvero il fatto che gli adolescenti si trovano ad affrontare la diagnosi e le cure in un momento particolarmente delicato della vita, della crescita e della costruzione della propria identità.

A parlare agli adolescenti è stato scelto come testimonial d'eccezione uno dei protagonisti della scena hip hop italiana, **Jake La Furia**, il beater dei **Club Dogo**, che con un linguaggio vicino al mondo dei giovani a suon di rime e beat aiuta a sensibilizzare sul tema della prevenzione nei tumori giovanili. Proprio Jake La Furia nello spot della campagna *Non c'è un perché* si rivolge ai ragazzi raccontando le molte cose della vita per cui **"non c'è un perché" come: "...non c'è un perché se ci si ammalava di cancro quando**

si va alle superiori...", ma sì **"...c'è un perché se c'è chi guarisce..."**

Lo spot, durante i mesi di settembre ed ottobre, è stato trasmesso dalle più importanti emittenti televisive.

In collaborazione con le società scientifiche dell'adulto AIOM (Associazione Italiana di Oncologia Medica) e SIE (Società Italiana di Ematologia), FIAGOP e AIEOP hanno dato l'avvio, con questa campagna, al **Progetto SIAMO** (Società Italiana Adolescenti con Malattie Oncoematologiche), un progetto su base nazionale che intende promuovere e valorizzare iniziative dedicate ai pazienti adolescenti malati di tumore, movimento culturale e al tempo stesso associazione scientifica dedicata ai bisogni degli adolescenti malati.

L'iniziativa si prefigge l'obiettivo di sensibilizzare più persone possibili **sull'importanza fondamentale della diagnosi precoce.**

L'OPEN ha risposto a questo invito diffondendo la campagna nazionale *Non c'è un perché* - insieme all'Associazione Carmine Gallo, anch'essa federata FIAGOP - inviando a tutte le scuole superiori della Regione Campania (840 istituti), una lettera di sensibilizzazione al problema e un DVD contenente lo spot e dei filmati di testimonianze di adolescenti che hanno vissuto questa esperienza.

A supporto di questa importante iniziativa, l'OPEN ha istituito un servizio di ascolto gratuito per chiunque volesse saperne di più.

*Dr.ssa Sabina D'Amato
Psiconcologa OPEN*



I folletti verdi invadono il Pausilipon

Nei mesi di febbraio e marzo, insieme alla Fondazione Santobono abbiamo organizzato un corso di formazione per volontari: **“Volontari per un ospedale umanizzato”**, che si è tenuto a Napoli, in Via Crocerossa presso la Direzione Generale del Santobono Pausilipon. Con la formazione dei volontari abbiamo voluto portare un contributo alla umanizzazione dell'ospedale, con l'obiettivo di attuare politiche di accoglienza, di informazione, di comunicazione e di comfort, che rendano i percorsi di cura il più possibile condivisi dall'ammalato e dalla sua famiglia. Il Corso è stato tenuto da medici, psicologi, counselor ed infermieri ed è stato concepito per fornire alcune conoscenze di base, e per indurre ad un approfondimento personale, riflettendo su temi di ampio respiro.

Sono intervenuti: Fabio Borrometi - anestesista, Patrizia Caggiano - counselor, Sabina D'Amato - psiconcologa, Roberta Migliorati - oncologa pediatra, Federica Minaci - amministrativa, Finizia Piluso - infermiera, Giuseppe Scimone - radioterapista, Paolo Siani, pediatra, che hanno tenuto lezioni magistrali dando spunto a vivaci e stimolanti dibattiti.

Il corso è stato seguito con grande interesse da 26 persone che, dopo aver frequentato assiduamente i diversi incontri e il periodo di tirocinio in ospedale, hanno deciso di donare parte del loro tempo e tanto del loro cuore ai nostri bambini e ai loro familiari ed hanno optato o per il Pausilipon o per il Santobono.

Dal mese di aprile 12 “folletti verdi” (verde è il colore del loro camice) animano le stanze e i corridoi del Pausilipon, il reparto di oncologia pediatrica, con amorevole dedizione e con professionalità organizzano di tutto e di più. I volontari sono fondamentali perché costituiscono un prezioso ed insostituibile tramite tra paziente, familiari e operatori sanitari.

Con affetto e gratitudine diamo il benvenuto a: Adelaide Ascolillo, Antonella Colimoro, Tiziana Crescenzo, Maria Antonietta D'Alterio, Roberta Losanna Cannavacciuolo, Cristina Mottola, Rosanna Pinna, Assunta Scaringi, Olga Sciarnè, Salvatore Siciliano, Maria Tene e Francesca Tringali.

A tutti loro va il nostro grazie e l'augurio di un ottimo e proficuo lavoro.

Patrizia Caggiano
Counselor OPEN

clo Ospedale Pausilipon di Napoli

Volontari per un ospedale umanizzato

Santobono Pausilipon
fondazione

OPEN
ASSOCIAZIONE ONCOLOGIA PEDIATRICA
E NEUROBLASTOMA
ONLUS



Ciao Annarita, il tuo sorriso sarà un bacio di mamma

Cara, dolce Annarita, tutti gli amici hanno giustamente ricordato il tuo sorriso, la tua forza, il tuo coraggio, la tua allegria, la tua voglia di vivere, il tuo cuore smisurato, la tua generosità, la tua tenacia... a me piace continuare a pensarti come **mamma** tenerissima di Gionni e di Mattia che, per tre magnifici anni abbiamo condiviso. È vivo in me il ricordo della tua trepidazione nell'affidarmi Mattia, allora bimbo delizioso, timido ed insicuro che si apprestava ad affrontare lo sconosciuto mondo della scuola media, e della tua gioia e del tuo orgoglio di fronte ai suoi continui, meritatissimi successi dei quali hai continuato a rendermi partecipe. Grande, grandissima mamma ti dedico questi stupendi versi di Alda Merini che sembrano scritti per te

*Sorridi donna
sorridi sempre alla vita
anche se lei non ti sorride.
Sorridi agli amori finiti
sorridi ai tuoi dolori
sorridi comunque.
Il tuo sorriso sarà
luce per il tuo cammino
faro per naviganti sperduti.
Il tuo sorriso sarà
un bacio di mamma
un battito d'ali
un raggio di sole per tutti.*

Sei nel mio cuore
Anna Maria

La Buona notte 2014



La Buona Notte 2014, la seconda edizione della serata di beneficenza con chef stellati e spettacoli musicali, è stata ancora più maestosa della scorsa edizione.

Ringraziamo di cuore Silvana Tortorella e Enzo Onorato per la splendida e impeccabile organizzazione, espressione tangibile non solo della loro esperienza ma principalmente del loro coinvolgimento emotivo e della loro determinazione a volerci aiutare ad alleviare le sofferenze dei nostri bambini.

Un grazie sentito anche agli chef, al Maestro **Pietro Lista**, alla preziosa e affettuosa testimonianza del Professor **Umberto Veronesi**, agli **animatori dello street food**, agli **sponsor** e soprattutto a **tutti gli amici** che hanno contribuito a rendere questa serata indimenticabile.

La partecipazione alla manifestazione ha consentito la raccolta dei fondi che saranno devoluti dalla OPEN all'Ospedale San Giovanni di Dio e Ruggi D'Aragona di Salerno per la realizzazione di un'area esclusivamente pediatrica nel reparto di Radioterapia. Sappiamo che, per i costi elevati, non potremo realizzare tutto e subito ma cercheremo

di perseguire questo obiettivo negli anni, per dare speranza a tanti bimbi sfortunati e alle loro famiglie, aiutandoli ad alleviare



un periodo della vita difficile e quanto mai intollerabile.

È doveroso per noi ringraziare i **realizzatori della cena di gala**, gli chef "stellati": Alessandro Borghese, Peppe Guida (antipasti); Valeria Piccini, Vittoria Aiello, Marianna Vitale e Rosanna Marziale (pietanze); Fabio Pesticcio, Sal de Riso, Salvatore Bianco e Raffaele Vitale (dessert) e i **realizzatori del ricchissimo percorso gastronomico "Street Food"**: Ristorante San Francesco, Giffoni Valle Piana (SA) - Ristorante Terra Antica, Baronissi (SA) - Ristoranti delle Tavole del

Borgo, Eboli (SA) - Ristorante Giapponese Me Geisha, Salerno - Ristorante Il Ghiotto, Policastro (SA) - Agriturismo Corbella, Cicerale - Finagricola, Battipaglia - L'Osteria del taglio, Salerno - Pizzeria La Figlia del Presidente, Napoli - La Masardona Friggitoria, Napoli - L'Università della Pizza, Vico Equense (NA) - Pizzeria O' Miracolo, Salerno - Pizzeria Ciripizza, Salerno - Salumeria Casa del Parmigiano, Salerno - Caseificio La Perla del Mediterraneo, Capaccio (SA) - L'Ostricaio, Gragnano (NA) - Mediterranea Olive, Sant'Anastasia (NA) - Pasticceria La Torre, Torre del Greco (NA) - Viva Dolce, Napoli Avellino - Gelateria Nettuno, Salerno - Rossano Brancaccio con il torrone nocciolato, Giffoni Valle Piana (SA) - Dolceria Pantaleone, Salerno - Panificio Casimiro Moliterno, Salerno.

L'angolo per i celiaci è stato curato da: Celiomix, Salerno - Pizzeria dal Guappo, Benevento - Pasticceria Arienzo per Celiaci

Vini e birre: Luna Rossa Vini per Passione, Salerno - Turan Dea - Colli di Salerno Vigne di Raito, Raito (SA) - Cantine Barone, Rutino (SA) - Birra Baladin - Birra Maneba, Striano (SA) - Birra San Biagio Aurum, Nocera Umbra.

*Chicca Greco
Consigliere OPEN*

5 x 1000 al raddoppio

La donazione del 5 x mille è una forma di finanziamento grazie alla quale tu puoi scegliere di sostenere Onlus come l'OPEN e a te non costa nulla!

Puoi farlo firmando il modulo della tua dichiarazione dei redditi nel primo riquadro in alto a sinistra e inserendo il nostro

Codice Fiscale 95086500659.

Probabilmente non sai che 1 € investito nelle associazioni di volontariato produce 12 € di reddito. Finanzia la ricerca oncologica pediatrica e invita a farlo.

Con l'impegno di tutti, dal 2011 al 2012 siamo stati capaci di raddoppiare preferenze ed importi. Ecco le cifre:

2011 - 529 preferenze - importo € 14.478

2012 - 1025 preferenze - importo € 30.188

Proviamo a raddoppiare ancora?



Obiettivi OPEN 2015

Verranno ancora sostenuti e finanziati i seguenti centri:

- La Struttura Complessa di Neurochirurgia Oncologia Pediatrica ad alta specializzazione e la Struttura Semplice di Oncologia Pediatrica dell'Ospedale Santobono-Pausilipon di Napoli.
- L'unità di radioterapia pediatrica presso l'A.U.O. san Giovanni di Dio e Ruggi D'Aragona di Salerno, con la strutturazione di spazi esclusivamente dedicati ai bambini e l'auspicio di farla decollare quale Centro di Radioterapia Pediatrica Pubblico del Mezzogiorno, operando in sinergia con la Direzione Generale.
- L'unità di Oncoematologia Pediatrica, con 5 posti letto a ciclo continuo, presso l'A.O. San Giovanni di Dio e Ruggi D'Aragona di Salerno.

Si continuerà a sostenere i seguenti progetti:

- Progetti di ricerca scientifica sul Neuroblastoma e sui tumori solidi del sistema nervoso centrale promossi dall'Istituto CEINGE (Biotecnologie avanzate) di Napo-

li, sia con borse di studio che con acquisto di materiali.

- Sostegno della "Biobanca di tumori solidi in età pediatrica"
- Progetto internazionale di ricerca clinica sulla compressione midollare nel neuroblastoma.
- Progetto di gemellaggio tra gli ospedali campani di riferimento, Pausilipon e Ruggi e l'Istituto Gaslini di Genova, che ha come obiettivo principale l'intento di far muovere i medici e non i bambini, evitando così le dolorose migrazioni dei nostri piccoli verso i più organizzati centri del nord. Progetto che è stato ratificato anche a livello Regionale tra la Regione Campania e la Regione Liguria.
- Progetto di formazione con l'Università degli Studi di Salerno, Facoltà di Filosofia per una convenzione di tirocinio di formazione e di orientamento consistente in stage, organizzati in sede, a studenti che stanno concludendo il proprio percorso di studi, per favorire l'acquisizione di elementi applicativi di una specifica attività professionale.

Si continuerà a promuovere e finanziare:

- Attività di formazione e di specializzazione di giovani medici che intendono dedicarsi all'oncologia pediatrica.
- Attività di assistenza psicologica per le famiglie dei piccoli pazienti oncologici.
- Attività di volontariato.

Si continuerà a sostenere economicamente famiglie bisognose che per continuare l'iter terapeutico, per particolari interventi, devono recarsi presso strutture extraregionali.

Si prevede, inoltre, di continuare a promuovere:

- il progetto sull'assistenza e la cura degli adolescenti che, per problemi relativi all'età, non possono essere considerati né bambini né adulti e che, pertanto, si trovano a dover gestire enormi disagi di carattere logistico oltre a quelli patologici e psicologici.
- Corsi di formazione per volontari rivolto anche agli studenti delle scuole secondarie, con particolare riferimento alla prevenzione.

La fiera

Ancora una volta l'Associazione Hortusmagnum, in occasione della manifestazione "I giardini della Minerva" tenutasi ad aprile nella Villa Comunale di Salerno, ha voluto ospitare la nostra Associazione permettendoci di promuovere la nostra campagna pasquale e le nostre bomboniere. Grazie al presidente Prof.ssa Clotilde Cioffi e a tutto il Consiglio Direttivo.



Il Congresso

Permessi Scollano e Promovani
OPEN (Associazione Oncologia Pediatrica e Neuroblastoma Italia) e PAV (Fondazione Aloisio Volpe - Una vita per la Chirurgia)

3 27 160 360
Dermatologia e Pediatria

12 - 13 settembre 2014
Grand Hotel Salerno - Salerno

Coordinamento Scientifico:
Giuseppe Ruggiero

Il Concerto

Linda Airoidi, soprano del Coro del San Carlo, si è adoperata per dedicare ai bambini in cura al Pausilipon di Napoli, il ricavato del concerto "Neapolis Overseas", evento conclusivo della manifestazione Isolimperia. I nostri ringraziamenti all'Orchestra Da Camera di Napoli, diretta dal Maestro Vincenzo Amato, al Maestro Andrea Tomassini per le musiche, al soprano Annapaola De Angelis e ovviamente alla cara Linda.

ISOLIMPIA
Concerto Finale
NEAPOLIS OVERSEAS

28 Settembre 2014 ore 20:30
Teatro Mediterraneo
Napoli Mostra d'Oltremare

ORCHESTRA DA CAMERA DI NAPOLI
Direttore Enzo Anselto

Andrea Tomassini pianoforte
Concerto di sua concezione
Maestro di Albumi
Allegro
Ande sostenute e Canto
Scherzo - Trio

Federico De Cesaro cantante
Andrea Airoidi - Concerto in Re maggiore per Liuto e violoncello
Lorena Traverso pianoforte
Domenico Cimarra - Concerto in Si maggiore per clarinetto e pianoforte

Annapaola De Angelis soprano
Andrea Tomassini - Autore

Linda Airoidi soprano - Annapaola De Angelis soprano
Enzo Anselto - Pastore nuovo direttore del coro di Padre Antonio Lenti

Con la partecipazione di Egido Carbone e Rosario Natale

Il ricavato sarà devoluto a favore della Associazione Oncologia Pediatrica e Neuroblastoma Italia
Per i particolari accedere al sito della Associazione Organizzativa Pausilipon - Santa Barbara

OPEN
ONCOLOGIA PEDIATRICA E NEUROBLASTOMA ITALIA

Campagna NO IVA

Anche l'OPEN, insieme alla FIAGOP, ha aderito alla Campagna lanciata dal Corriere della Sera e dal Tg La7 per la detassazione dell'Iva sulla beneficenza, un balzello da pagare nonostante si lavori per il bene che resterà alla comunità locale, con buona pace di uno Stato che non solo non intervie-

ne come dovrebbe ma addirittura tassa chi prova a sopperire alle sue mancanze. Nella foto i rappresentanti delle associazioni federate che hanno partecipato al riuscitissimo incontro FIAGOP di Cosenza dell'11 e 12 ottobre u.s.



Casale San Pietro

Il 6 aprile, la dottoressa Maria Giovanna Santucci, presso il Relais Casale San Pietro, ha organizzato la prima edizione de "La giornata della Sposa" e ci ha invitato a partecipare, insieme ad altre aziende del settore, per promuovere la nostra bomboniera solidale. L'evento si è svolto nell'elegante Relais della famiglia Battani richiamando un elevato numero di visitatori.



Mille Grazie

Con immenso piacere ringraziamo tutti gli amici che, in occasione loro eventi più lieti, hanno voluto ricordare i nostri bambini

Per la Prima Comunione

I Signori Fiorito per Simona
I Signori Tondi per Lorenzo
I Signori Fioretto per Anna
I Signori D'Alessio per Anita
I Signori Sapere per Luca e Davide
I Signori Rizzo per Alma Sofia
I Signori Monteforte per Stefano
I Signori Santomauro per Fabiana
I Signori Incutti per Mattia
Le Mamme ed i Papà dei Bambini della IV A
I Signori Tortora per Tommaso
I Signori Mastandrea per Gaia
I Signori Lambiase per Luciano
I Signori Mancuso per Domenico
I Signori Casillo per Michelangelo
I Signori Sisto per Stella e Chiara
I Signori Dell'Acqua per Sabina
I Signori De Francesco per Annachiara

Per la Cresima

I Signori Iovine per Ludovica
I Signori Baldaro per Chiara

Burraco per OPEN

Il 19 febbraio, nelle sale del Circolo Canottieri Irno di Salerno, si è svolto un burraco di beneficenza in favore dell'OPEN. Ad organizzarlo l'Innerwheel di Salerno est a cui vanno i nostri ringraziamenti

Per il Battesimo

I Signori Figliolia per Alessandra
I Signori Croce per Alessandro
I Signori Avitabile per Gemma
I Signori Curioni per Alessandro
I Signori Siniscalco per Alessandro

Per il Matrimonio

Silvano e Antonia Antonacci
Michele e Antonietta Gargiulo
Francesco ed Enza Luongo
Alfonso e Maria Del Galdo
Giulio e Chiara De Leonardis
Giovanni e Flavia Formisano

Per le Nozze d'Argento

Gerardo e Daniela Cataldo

Un grazie speciale va alla Professoressa Maria Sorrentino ed ai suoi bravissimi ragazzi che, il 24 maggio a Scisciano, hanno messo in scena una bellissima rappresentazione il cui tema dominante è stato la legalità ed il cui ricavato hanno devoluto alla nostra Associazione



Confagricoltura

Il 1° giugno 2014 presso il Vivaio di Luigi Gambardella in Mercato S. Severino si è tenuta la prima edizione di "Tutti giù per terra" organizzato da Confagricoltura Salerno all'interno di progetti della Camera di Commercio di Salerno. La giornata finale svolta nel vivaio era la fine di un percorso fatto nelle scuole elementari di Salerno, Mercato S. Severino e Nocera e vedeva come attori principali gli alunni riempire un vaso con della terra, mettere nello stesso una piantina e dopo trenta giorni portarla al vivaio rigogliosa. Alla giornata finale hanno partecipato circa 2500 tra alunni delle scuole, genitori e familiari che si sono divertiti ed hanno pranzato all'interno del vivaio ospiti di Confagricoltura Salerno.

