

Inaugurazione Centro clinico NEMO Roma

Scheda

I PARTNER DELL'INIZIATIVA

FONDAZIONE POLICLINICO UNIVERSITARIO A. GEMELLI

La Fondazione Policlinico Universitario Agostino Gemelli, costituita dall'Università Cattolica del Sacro Cuore e dall'Istituto Giuseppe Toniolo di Studi Superiori, dal 1° agosto ha assunto la gestione dell'attività ospedaliera del Policlinico Gemelli. Questa importante trasformazione è avvenuta nel segno della continuità rispetto agli oltre 50 anni di storia durante i quali il Policlinico è stato parte integrante dell'Ateneo fondato da Padre Gemelli.

Nel corso della sua storia il Gemelli (che ha avviato la sua attività nel 1964) è sempre rimasto fedele ai principi che l'hanno ispirato: la persona al centro di tutto, in ogni sua età e condizione, prendendosi cura non solo delle sue esigenze di salute, ma anche di quelle spirituali. Questa visione è da sempre patrimonio condiviso di tutte le persone che operano nel Policlinico ed è alla base di tutte le attività sia in campo assistenziale, sia nella didattica, sia nella ricerca scientifica, che si svolgono in una virtuosa integrazione con la Facoltà di Medicina e Chirurgia dell'Università Cattolica del Sacro Cuore.

Il Policlinico Gemelli è oggi uno dei principali ospedali italiani e offre assistenza in tutte le branche delle specialità cliniche, compresa l'Emergenza Urgenza; è riconosciuto come il principale ospedale oncologico del nostro Paese ed è centro di riferimento della Regione Lazio per molte attività di alta complessità, come l'assistenza clinica per numerose malattie rare sia pediatriche sia degli adulti, tra cui le patologie neuromuscolari.

Di seguito alcuni dati di attività (anno 2014): 1.560 posti letto; 60.910 ricoverati in degenza ordinaria; 10.926 ricoverati da fuori regione Lazio; 49.143 interventi chirurgici; 3.697 parti; 75.285 accessi in pronto soccorso.

www.policlinicogemelli.it

«L'apertura del Centro Nemo a Roma presso il Gemelli corona un lungo percorso che ha visto la cooperazione fattiva per un grande obiettivo tra diverse realtà: associazioni di pazienti e di promozione della ricerca, un policlinico universitario, istituzioni politiche regionali e governative. La nascita del Centro Nemo Roma esprime perciò il successo dell'integrazione tra privato e pubblico per una causa importantissima: garantire a pazienti pediatriche e adulti affetti da malattie neuromuscolari e alle loro famiglie un luogo di cura integrale che fonde insieme al massimo livello assistenza clinica, tecnologia d'avanguardia, innovazione e ricerca: con una espressione, che in questo caso è realtà e non slogan, il Centro Nemo Roma unisce "high tech and high touch".

Una casa accogliente per le persone fragili, questo vuole essere il Centro Nemo del Gemelli. Siamo davvero orgogliosi di quanto con la passione e l'operosità di tutti abbiamo realizzato: siamo sicuri che con il sostegno della Regione Lazio continueremo ad arricchire e sviluppare quanto oggi abbiamo creato e che rappresenta un fiore all'occhiello per la sanità regionale e nazionale».

Enrico Zampedri, Direttore Generale Fondazione Policlinico Universitario A. Gemelli



UILDM ONLUS

UILDM-Unione Italiana Lotta alla Distrofia Muscolare è l'Associazione nazionale di riferimento per le persone affette da distrofie e altre malattie neuromuscolari, nata nel 1961 per combattere queste patologie e favorire l'inclusione sociale delle persone che ne sono colpite. L'Associazione, dunque, è impegnata sul fronte della ricerca scientifica e dell'informazione sanitaria, e su quello sociale per l'abbattimento di tutte le barriere, culturali e architettoniche, innalzate verso le persone con disabilità. È presente su tutto il territorio nazionale con 70 Sezioni che svolgono una funzione sociale e di assistenza medico-sanitaria e riabilitativa ad ampio raggio, gestendo anche centri di riabilitazione, prevenzione e ricerca, in stretta collaborazione con le strutture universitarie e socio-sanitarie di base. Sono stati avviati, inoltre, diversi servizi di consulenza genetica aperti a tutte le famiglie. Nel 1990 UILDM ha contribuito alla nascita di Telethon e dal 2001 con i fondi raccolti dalle Sezioni locali UILDM durante la maratona si sostiene il Bando Telethon-UILDM per progetti di ricerca clinica mirati alla prevenzione, alla diagnosi, alla terapia e alla riabilitazione in ambito neuromuscolare, per una migliore qualità di vita delle persone colpite da queste patologie.

www.uildm.org

«I Centri Clinici NEMO di Milano - insieme al Centro di Arezano - e di Messina sono realtà di cui UILDM è orgogliosa di essere tra i fondatori: caratterizzati da un approccio attento e allargato a tutti gli aspetti di vita della persona, sono dei veri fiori all'occhiello che accolgono diverse migliaia di pazienti ciascuno dando loro risposte concrete, con grande professionalità. Auguro quindi anche a questo nuovo componente della grande famiglia NEMO, il Centro Clinico NEMO Roma al quale diamo il più caloroso Benvenuto, che lo straordinario viaggio intrapreso possa portarlo a raggiungere traguardi alti ma sempre vicini alle esigenze delle persone, diventando presto come i suoi fratelli maggiori un punto di riferimento per le persone con malattie neuromuscolari nel nostro Paese. Un team di altissimo valore e spessore, umano e professionale, guidato da Eugenio Mercuri (Direttore Scientifico), Mario Sabatelli (Direttore Clinico NEMO Roma Adulti) e Marika Pane (Direttore Clinico NEMO Roma Pediatrico), che sono certo continueranno ad operare mettendo la "Persona al centro" e proponendo con la massima competenza una "Presa in carico omnicomprensiva". A loro e a tutti i collaboratori del Centro Clinico NEMO Roma i migliori auguri di Buon lavoro da parte di tutta la comunità UILDM!».

Luigi Querini, Presidente UILDM



La Fondazione Telethon è una delle principali charity biomediche italiane, nata nel 1990 per iniziativa di un gruppo di pazienti affetti da distrofia muscolare.

La sua missione è di arrivare alla cura delle malattie genetiche rare grazie a una ricerca scientifica di eccellenza, selezionata secondo le migliori prassi condivise a livello internazionale.

Attraverso un metodo unico nel panorama italiano, segue l'intera "filiera della ricerca" occupandosi della raccolta fondi, della selezione e del finanziamento dei progetti e dell'attività stessa di ricerca portata avanti nei centri e nei laboratori della Fondazione. Telethon inoltre sviluppa collaborazioni con istituzioni sanitarie pubbliche e industrie farmaceutiche per tradurre i risultati della ricerca in terapie accessibili ai pazienti.

Dalla sua fondazione ha investito in ricerca oltre 420 milioni di euro, ha finanziato 2.532 progetti con 1.547 ricercatori coinvolti e 450 malattie studiate. Ad oggi grazie a Telethon sono state messe a punto terapie per alcune malattie rare prima considerate incurabili (ADA-Scid, leucodistrofia metacromatica e sindrome di Wiskott Aldrich). I risultati degli studi di base e preclinici, inoltre, determinano, anno dopo anno, il complessivo avanzamento della ricerca Telethon verso l'applicazione di nuove terapie.

www.telethon.it

«Telethon da sempre si occupa di sostenere e promuovere la lotta alle malattie genetiche rare, favorendo e sviluppando con particolare impegno anche la ricerca e la cura delle malattie neuromuscolari. In questo ambito abbiamo contribuito alla crescita di una rete di clinici in grado di assicurare i migliori standard di cura alle persone affette da malattie neuromuscolari e di creare le condizioni più favorevoli alla sperimentazione clinica su queste patologie. Per questo motivo abbiamo fortemente creduto e sostenuto la nascita del Centro Nemo, un modello di eccellenza in questo ambito che finalmente apre una nuova sede a Roma, affiancando quelle già operative a Milano, Messina e Arenzano in Liguria».

Luca Cordero di Montezemolo, Presidente Fondazione Telethon

AISLA ONLUS – Associazione Italiana Sclerosi Laterale Amiotrofica - nasce il 1983 ed ha come mission la promozione a 360° della tutela, l'assistenza e la cura della persona affetta da SLA garantendone la dignità personale e una migliore qualità della vita. Attualmente conta 60 rappresentanze territoriali in 19 regioni italiane e 1.878 soci. Grazie al lavoro di 250 volontari, l'associazione aiuta gratuitamente ogni anno circa 2.000 persone con SLA e le loro. È l'unico membro italiano nell'International Alliance of ALS/MND Association e opera in sinergia con gli organismi nazionali e internazionali e con le istituzioni sanitarie. A questi obiettivi si aggiungono quelli di contribuire alla raccolta di dati epidemiologici sulla malattia e al reperimento di fondi sia per la cura dei malati, sia per la ricerca scientifica. A tale proposito, nel 2008 fonda AriSLA insieme a Telethon, Fondazione Cariplo e Fondazione Vialli e Mauro, costituendo il primo organismo a livello italiano ed europeo ad occuparsi in maniera dedicata ed esclusiva di ricerca sulla SLA.

www.aisla.it

"Le persone colpite da malattie neuromuscolari gravi come ad esempio la SLA non hanno purtroppo ancora una speranza di cura, nonostante i grandi passi avanti fatti negli ultimi anni dalla ricerca scientifica. Cercare di offrire loro il meglio in termini di accoglienza, diagnostica, assistenza e riabilitazione è per noi un dovere imprescindibile e un impegno che vede i volontari di AISLA ogni giorno in prima fila. Il Centro Nemo che oggi finalmente si apre anche a Roma, è la prova tangibile della realizzazione di questo impegno che grazie alla collaborazione di tutti i partners coinvolti continua a crescere e a svilupparsi in tutta Italia".

Massimo Mauro, Presidente di AISLA

ASSOCIAZIONE FAMIGLIE SMA ONLUS

L'Associazione Famiglie SMA è una Onlus fondata da un gruppo di genitori di bambini affetti da SMA (Atrofia Muscolare Spinale) che hanno deciso di far conoscere all'opinione pubblica le proprie esperienze, al fine di contribuire a una maggiore informazione sulla malattia e quindi stimolare la ricerca. Fondata nel 2001, negli anni l'associazione è cresciuta notevolmente diventando un punto di riferimento per medici e ricercatori scientifici e per tutte le famiglie di bambini affetti dalla SMA. Tra le sue attività rientra quella di informare le famiglie sugli sviluppi della ricerca scientifica, sulle terapie e sugli ausili disponibili e sull'assistenza a cui hanno diritto da parte delle istituzioni pubbliche. La convivenza quotidiana con la malattia infatti, per le famiglie è estremamente difficile e le informazioni in merito sono frammentarie o carenti. Famiglie SMA è stata tra i promotori di SMA Europe, unica charity europea completamente dedicata al finanziamento della ricerca sulla SMA, sostiene Telethon e appoggia le possibili terapie e le sperimentazioni cliniche di farmaci, nonché promuove la partecipazione degli enti di ricerca italiani alle sperimentazioni cliniche sulla SMA realizzate all'estero. Negli ultimi anni ha lavorato per creare una rete clinica tra i maggiori specialisti della patologia, creando un network che sta seguendo i trial che finalmente sono arrivati anche in Italia.

www.famigliesma.org

«È con grande entusiasmo che Famiglie SMA accoglie l'apertura del nuovo Centro Clinico NEMO a Roma sia per la posizione centrale nella Penisola sia per la scelta di un reparto che da sempre ha medici vicini ai nostri bambini e in stretta sinergia con l'Associazione. L'inclusione nella "filosofia" che origina i NEMO non potrà che essere un valore aggiunto ai servizi e all'assistenza offerta ai nostri pazienti»

Daniela Lauro, Presidente Famiglie SMA

SLANCIAMOCI ASSOCIAZIONE NON PROFIT

L'Associazione non profit SLANCIAMOCI ha l'obiettivo primario di contribuire allo sviluppo della ricerca sulle malattie neuromuscolari degenerative con particolare riferimento alla SLA, attraverso raccolte fondi e l'organizzazione di serate musicali ed eventi dedicati interamente al Rock. Fondata nel 2011 da Nanni Anselmi, editore, appassionato di musica Rock e affetto da SLA, l'associazione SLANCIAMOCI si è contraddistinta nel panorama italiano in questi pochi anni di attività per l'energia e la creatività con cui ha affrontato il tema della SLA. Attraverso le donazioni raccolte con le sue iniziative, SLANCIAMOCI contribuisce a sostenere il Centro Clinico NEMO a condurre progetti di ricerca sulla SLA, mirati in particolare a comprendere uno degli aspetti più dibattuti sulla patologia: il ruolo dei fattori genetici.

www.slanciamoci.it

«Con grande soddisfazione Slanciamoci assiste a questo nuovo importante passo avanti del Centro NEMO che ha sempre unito alle ottime prestazioni sanitarie una grande attenzione per la relazione con i pazienti. L'apertura del Centro NEMO di Roma dimostra che attraverso la cooperazione tra strutture pubbliche e associazione di volontariato è possibile raggiungere un profilo di eccellenza di carattere nazionale».

Nanni Anselmi, Presidente Slanciamoci



PROCTER & GAMBLE ITALIA

In Italia il Gruppo Procter & Gamble è presente dal 1956. Impiega circa 1500 persone e commercializza marche presenti nelle case di milioni di famiglie italiane tra cui Dash, Bolt 2in1 e Lenor per il bucato; Mastro Lindo, Swiffer, Viakal, Ambi Pur e Fairy per la pulizia e l'igiene della casa; Pantene, Head & Shoulders, Herbal Essences, Olaz, AZ, Oral B, Kukident, Mach3, Venus, Gillette e Gillette Fusion Proglyde per l'igiene e la cura della persona; Pampers e Tampax (mediante la jointventure Fater) per la cura dei bambini e l'igiene femminile; Vicks tra i farmaci da banco; Braun per i piccoli elettrodomestici per la rasatura. Due siti produttivi testimoniano la presenza produttiva e distributiva di P&G nel nostro Paese: lo stabilimento di Pomezia (Roma) che produce principalmente detersivi per il bucato ed è il centro di distribuzione per il centro-sud Italia e quello di Gattatico (Reggio Emilia) per i detersivi per la pulizia della casa. A livello produttivo da segnalare anche gli impianti di Campochiaro (CB), specializzato nelle candeggine (Ace) e quello di Pescara dedicato alla produzione di pannolini e prodotti per incontinenza entrambi parte della joint venture paritetica tra P&G ed il Gruppo Angelini denominata Fater, nonché la joint venture Fameccanica, sempre a Pescara, per la produzione di macchinari industriali.

[www.pg.com/it IT/](http://www.pg.com/it_IT/)

"Siamo molto felici di aver offerto il nostro sostegno a Telethon ed alla Fondazione Serena Onlus sia attraverso iniziative commerciali che coinvolgendo i dipendenti P&G e delle joint ventures Fater e Fameccanica in tutte le sedi dove sono presenti, contribuendo a realizzare il Centro clinico NEMO nel Policlinico Gemelli di Roma. Con la nostra donazione ci auguriamo di poter offrire un aiuto concreto ai pazienti e alle loro famiglie, regalando assistenza e una speranza di cura."

Sami Kahale, Presidente P&G Sud Europa