



Come aiutarci

Dona il tuo 5×1000: a te non costa nulla, ma per noi può fare la differenza.

Con una semplice firma puoi sostenere progetti concreti, aiutare chi è in difficoltà e contribuire alla crescita della ricerca.

 **Inserisci il nostro codice fiscale: 95198940108**

Un piccolo gesto può generare un grande cambiamento.

Sede legale:
Via Garibaldi, 7/3C
16124 Genova
C.F.: 95198940108
foranemia@foranemia.org
www.foranemia.org



Fondazione per la **R**icerca
sulle **A**Nemie ed
EMoglobinopatie in **I**tal**i**A ETS



Le Anemie Congenite

Le anemie congenite sono malattie ereditarie causate da un'alterazione dei globuli rossi, le cellule che trasportano l'ossigeno in tutto il corpo grazie all'emoglobina. Quando questo meccanismo non funziona, si sviluppa l'anemia.

Le forme più conosciute sono:

- Talassemia (o Anemia Mediterranea): l'emoglobina è ridotta o assente.
- Drepanocitosi (o Falcemia): i globuli rossi si deformano, ostacolando la circolazione.

Altre forme rare: Sferocitosi, Stomatocitosi, Anemie diseritropoietiche e deficit enzimatici (es. G6PD, PK).

Chi è affetto da forme gravi necessita di:

- Trasfusioni di sangue regolari
- Terapie per rimuovere il ferro in eccesso
- Controlli e cure continue nei centri specializzati.

Le complicanze possono includere problemi cardiaci, epatici, infettivi, endocrini e ossei. In alcuni casi, è necessaria la rimozione della milza.

Oggi, grazie ai progressi della medicina, anche le forme più gravi hanno una prospettiva di vita migliore.

Numeri:

- Il 7% della popolazione mondiale è portatore sano di un difetto dell'emoglobina
- In Italia, circa il 10% è portatore sano
- Ogni anno, nel mondo, nascono circa 60.000 bambini con talassemia grave e 400.000 con drepanocitosi
- In Italia, le persone affette sono circa 10.000

Il trapianto di midollo osseo può rappresentare una possibile cura



Chi siamo

Fondazione FORANEMIA ETS è nata nel 2017 su iniziativa della SITE (Società Scientifica Italiana Talassemie ed Emoglobinopatie) e del Club Italiano del Globulo Rosso.

Cosa facciamo

- Sosteniamo la ricerca scientifica su talassemie, emoglobinopatie e anemie rare
- Diffondiamo informazioni sui risultati ottenuti
- Valorizziamo la qualità della vita delle persone malate e delle loro famiglie

Come agiamo

- Collaboriamo con università, ospedali, enti e fondazioni
- Finanziano borse di studio e progetti di alto profilo
- Trasformiamo i risultati della ricerca in cure concrete
- Mettiamo la persona al centro, non la malattia

