

# Lottiamo insieme contro la Linfangioliomiomatosi

## LAM (Linfangioliomiomatosi)

La Linfangioliomiomatosi è una patologia rara caratterizzata da modificazioni morfofunzionali provocate dalla proliferazione di fibrocellule muscolari lisce immature nell'ambito di diversi organi. L'interessamento può essere solo del polmone oppure possono apparire altre lesioni extra-toraciche come ad esempio gli angiomiolipomi renali, i linfoangiomi scheletrici e le alterazioni epatiche ed intestinali.

La Linfangioliomiomatosi colpisce le donne, soprattutto in età fertile, e rappresenta circa l'1% delle pneumopatie interstiziali. Le fasce d'età più colpite sono comprese tra la terza e la quarta decade di vita. Recentemente è stato segnalato un caso accertato istologicamente in un individuo di sesso maschile. Al momento attuale non esistono terapie risolutive, alcuni benefici sono stati ottenuti dalla somministrazione di ormone progestinico che sembra rallentare la progressione della malattia. Il ruolo della terapia ormonale nello sviluppo della LAM tuttavia è ancora oggetto di studio. Alcune manifestazioni di questa malattia sono talmente gravi da dover ricorrere al trapianto polmonare. Sono stati descritti alcuni casi di recidiva della malattia sul polmone trapiantato, ma la rarità di questa evenienza non giustifica una revisione dell'indicazione al trapianto. In alcuni casi la LAM è associata a sclerosi Tuberosa; tale associazione, che suggerisce una predisposizione genetica, è ancora oggetto di studio.

Collabora con noi, dona il  
**5 per mille**

Firma in questo quadro e  
scrivi il codice fiscale della

**ASSOCIAZIONE  
M. BASCHIROTTO ONLUS:**

**02037150246**

Firma in questo quadro e scrivi il codice fiscale dell'Associazione

<b>SCELTA PER LA DESTINAZIONE DEL CINQUE PER MILLE DELL'IRPEF</b> (in caso di scelta FIRMARE in UNO degli spazi sottostanti)	
Scegliere dal volontariato, dalle organizzazioni non lucrative di utilità sociale, dalle associazioni di promozione sociale, dalle associazioni e fondazioni	
IRPEF	IRPEF
Nome	Nome
Codice fiscale del beneficiario (eventuale)	Codice fiscale del beneficiario (eventuale)
<b>02037150246</b>	
Prestitamento della ricerca scientifica	Attività sociali svolte dal comune di residenza del contribuente
Nome	Nome
Codice fiscale del beneficiario (eventuale)	Nome

In ogni caso questo spazio è riservato all'informazione sul trattamento dei dati, a piacere che i dati personali del contribuente vengano utilizzati solo dall'Agenzia delle Entrate per attività di studio.

**AVVERTENZE:** Per esprimere la scelta o l'assenza di una delle finalità elenca sotto dello spazio del cinque per mille dell'IRPEF, il contribuente deve apporre la propria firma nel riquadro corrispondente. Per alcune delle finalità il contribuente ha la facoltà di indicare anche il codice fiscale di un soggetto beneficiario. In tal caso deve essere fatto esclusivamente per uso delle finalità beneficiarie.

Le donazioni, detraibili, possono essere  
effettuate anche con bonifico/bollettino postale:

**C/C Bancario presso:  
BANCA POPOLARE DI VICENZA  
Agenzia di Contrà Porti, 12 - Vicenza  
Iban code: IT88F 05728 11810 010570009800**

**C/C Postale: 17000365**

# ISTITUTO MALATTIE RARE "M. BASCHIROTTO" (B.I.R.D.)

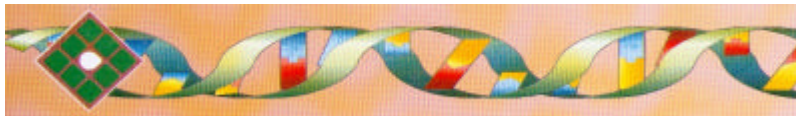
Onlus

La Fondazione Malattie Rare Mauro Baschirotto Onlus e l'Associazione Malattie Rare Mauro Baschirotto hanno fondato l'Istituto B.I.R.D. il quale opera nel Sistema Sanitario in quanto riconosciuto dalla Regione Veneto con D.G.R. n. 149 del 3/08/1999 e accreditato con D.G.R. n. 769 del 12/7/2002 come Centro Diagnostico Riabilitativo extraospedaliero per la Diagnosi, Terapia e Cura delle Malattie Rare.

L'Istituto si pone l'obiettivo di poter offrire delle risposte ai pazienti affetti anche da una patologia poco conosciuta. Le innumerevoli richieste di aiuto che arrivano da tutta Italia e non solo, vogliono dimostrare come la presenza di una struttura di riferimento come l'Istituto di Costozza di Longare sia fortemente ricercata e apprezzata.

In particolare svolge:

- Attività di **Diagnostica convenzionata** con il SSN per la Genetica Medica. Il Laboratorio di Genetica Medica esegue numerose indagini genetiche.
- Attività di **Riabilitazione Ambulatoriale e a ciclo diurno**.
- A seconda delle necessità e delle varie patologie opera un'équipe di medici specialisti, fisioterapisti, psicologi, educatori, logopedisti, dietologi e altre figure professionali per applicazione di **protocolli riabilitativi a singoli e a gruppi di malati** affetti dalla stessa patologia.
- Attività di **visite polispecialistiche** nell'ambito di fisiatria, neurologia, genetica medica, pediatria e altre specialità
- Attività di **informazione e formazione** per medici, operatori sanitari e di assistenza a pazienti e famiglie.
- Attività di **Ricerca per possibili applicazioni cliniche di cure innovative**.
- **Esami ecografici**

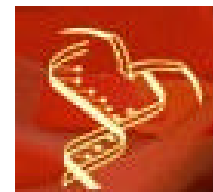


Gruppo  
LAM

Gruppo Volontari  
Linfangiomiomatosi

&

B.I.R.D.



Istituto Malattie Rare  
"M. Baschirotto"

*Insieme vinceremo  
le Malattie Rare...  
e tu?...*