

Chi siamo

L'Associazione Italiana Neoplasie Endocrine Multiple di tipo 1 & 2 - AIMEN 1 & 2 - ONLUS - è un'associazione di volontari che si è costituita nel settembre del 1998 a Collegno (TO), grazie all'impegno di alcuni giovani che, direttamente o attraverso i familiari, hanno conosciuto le Neoplasie Endocrine Multiple (MEN).

Cos'è la patologia MEN

Le patologie MEN sono sindromi rare, caratterizzate dalla presenza di iperplasie/neoplasie di numerose ghiandole endocrine.

Si distinguono due tipi di patologie:

- MEN di tipo 1 o Sindrome di Wermer
- MEN di tipo 2 o Sindrome di Sipple

Tali sindromi si presentano frequentemente in forma familiare, con trasmissione autosomica dominante; il rischio per un genitore affetto di trasmettere la patologia alla prole è del 50%.

La MEN 1 può colpire prevalentemente organi quali:

- paratiroidi • pancreas endocrino • ipofisi anteriore che tendono a diventare iperfunzionanti con formazione di adenomi.

La MEN 2 interessa organi quali:

- tiroide • ghiandole surrenali • paratiroidi con formazione di neoplasie, come il carcinoma midollare della tiroide, il feocromocitoma e adenomi alle paratiroidi.

La situazione presente

Nel 1997 è stato identificato il gene mutato nella MEN 1, che è situato sul braccio lungo del cromosoma 11 e codifica per una proteina nota come menin.

Le mutazioni del gene che causano la produzione di una proteina alterata sono la base delle alterazioni della proliferazione dei tessuti endocrini nella MEN 1.

Negli ultimi anni è stato scoperto che specifiche mutazioni puntiformi del proto oncogene C-RET, situato nella regione pericentromerica del cromosoma 10 sono responsabili della forma familiare del carcinoma midollare della tiroide. Mutazioni attivanti del gene RET sono la causa dei tumori endocrini nella MEN 2.

Gli obiettivi futuri

La rarità della patologia e la peculiarità di essere trasmissibile geneticamente ha suscitato il nostro interesse e impegno.

L'AIMEN si propone:

- sensibilizzare i medici di base e gli specialisti sull'importanza della diagnosi precoce per una miglior qualità della vita;
- garantire una assistenza socio-sanitaria ai pazienti che sia accessibile e di ottimo livello;
- stabilire contatti con Organizzazioni Scientifiche per favorire lo sviluppo della ricerca biomedica nei confronti delle patologie MEN;
- organizzare corsi didattici e seminari per l'aggiornamento del personale medico e paramedico che opera in reparti ospedalieri e universitari, oltre che dei medici di base;

- divulgare risultati di attività di ricerca o di messa a punto dottrinale, attraverso pubblicazioni, conferenze, dibattiti pubblici;
- stabilire contatti con altre associazioni di patologie rare;
- collegarsi con iniziative volte alla promozione della conoscenza nel settore delle malattie rare;
- sensibilizzare gli Enti deputati alla programmazione nel campo della sanità sulle necessità relative alle patologie MEN;
- promuovere educazione sanitaria e informazione sulle patologie MEN, per rendere consapevole l'opinione pubblica dell'esistenza di tali sindromi.

DA QUI NASCE L'ESIGENZA DI RACCOGLIERE FONDI PER RENDERE POSSIBILE LA REALIZZAZIONE DEI NOSTRI PROGETTI.

È PER QUESTO CHE AIMEN HA BISOGNO ANCHE DEL TUO AIUTO.



Dove trovarci

AIMEN 1 e 2 - ONLUS
ASSOCIAZIONE ITALIANA NEOPLASIE
ENDOCRINE MULTIPLE DI TIPO 1 E 2

Sede Operativa

Via Ezio Vanoni 84 - 23100 Sondrio
Cell. 347/4561588
Fax 0331/983343

Sede Legale

Corso Francia, 220/a - 10093 Collegno (TO)
Tel. (+39) 011/4151558
Cell. 320/4323847
Website www.aimen.it
E-mail info@aimen.it

PRESIDENTE: Alessandra Londoni
VICE PRESIDENTE: Davide Desco
SEGRETARIA: Vanessa Pino
CONSIGLIO DIRETTIVO: Alessandro Di Palma, Lara Gattico, Paola Montemurro, Silvia Sbordoni.

PRESIDENTE COMITATO SCIENTIFICO:
Prof.ssa Maria Luisa Brandi - Firenze

COMITATO SCIENTIFICO:

Per l'elenco completo del Comitato Scientifico, visitare il sito www.aimen.it

SEGRETERIA SCIENTIFICA:

Dott.ssa Francesca Giusti
c/o Donatello Bone Clinic
Via Attilio Ragionieri, 101
50019 Sesto Fiorentino (FI)

Come diventare soci

La quota associativa potrà essere consegnata a mano, ad un membro del Consiglio Direttivo, insieme al modulo sui dati personali debitamente compilato, nelle seguenti modalità:

- CONTANTI
 - ASSEGNO BANCARIO
- Intestato a Associazione AIMEN 1 e 2, non trasferibile e "barrato".

Oppure potrai versare la quota associativa inviando distinta di pagamento e modulo dati personali a mezzo posta, nelle seguenti modalità:

- BONIFICO BANCARIO
- Accreditato sul c/c n° 1000/00120273,
Banca Prossima SPA - intestato ad Associazione AIMEN 1 e 2 - Corso Francia 220/a - Collegno
IBAN: IT47 P030 6909 6061 0000 0120 273
Codice BIC: BCITITMM.
- CONTO CORRENTE POSTALE
- Mediante versamento sul C/C N° 38498473,
intestato a Associazione AIMEN 1 e 2
C.so Francia 220/a - Collegno (TO)
IBAN: IT 57 A07 6011 0000 0000 3849 8473

QUOTA SOCIO ORDINARIO: Euro 10,00

DIRITTI E DOVERI DEI SOCI:

- Informazione periodica sulle attività dell'associazione
- Aggiornamento sugli ultimi risultati della ricerca scientifica
- Interscambio con medici specialisti

FORMULA 5x1000

Puoi sostenere l'associazione AIMEN con il tuo 5x1000 dell'IRPEF (moduli 730/UNICO/CUD), indicando il codice fiscale 95557560018 e apponendo la tua firma nella casella a sostegno delle organizzazioni non lucrative di utilità sociale.

AIMEN 1 e 2
Associazione Italiana Neoplasie
Endocrine Multiple 1 e 2

