



Via Nazionale 83/A 18100 Imperia - Tel. e Fax.: 0183.30 99 63 - Sito: www.aism.it/imperia - E-mail: aismimperiam@aism.it Facebook: aism imperia - per info e appuntamenti: **340.14 52 561**

Lunedì orario ufficio: dalle ore 14:30 alle 18:00 - Gli altri giorni si riceve su appuntamento - **LABORATORIO:** attività ricreative e di socializzazione in Sede il: LUNEDÌ pomeriggio dalle ore 15:00 alle 17:30

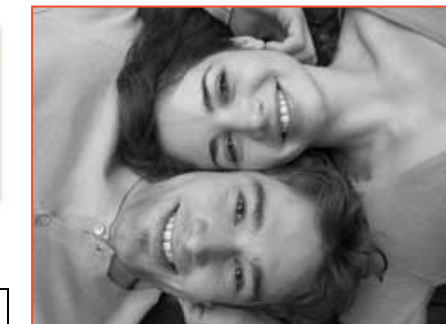
COSA FACCIAMO: L'A.I.S.M si è sviluppata sul territorio, per essere vicina alle persone con SM "ovunque esse siano", avendo come primario obiettivo il loro sostegno offrendo i seguenti servizi:

- Supporto informativo e orientamento, Segretariato sociale, Disbrigo delle pratiche, Consulenza Legale e di Giurislavoro, Attività ricreative e di socializzazione, Attività culturali, Mobilità, Supporto all'autonomia della persona, Ritiro dei farmaci, Telefono AMICO, Attività di benessere.

COSA VOGLIAMO FARE: potenziare i servizi già esistenti, potenziare le attività ricreative, corsi per volontari, ampliare il progetto di assistenza alle persone con SM.

Aderiamo ai Progetti di **SERVIZIO CIVILE NAZIONALE** aperti ai ragazzi dai 18 ai 28 anni con durata 12 mesi retribuiti.

PERCHÉ E COME AIUTARCI: Sopravviviamo grazie all'autofinanziamento con raccolta fondi, e per realizzare i nostri progetti abbiamo bisogno della generosità di tutti: grazie a coloro che vorranno aiutarci. Potrete farlo così:



OFFERTE LIBERE	R.I.D. MENSILI	C.C. POSTALE N° 13765185 intestato ad Aism Imperia	C.C. BANCARIO: presso DEUTSCHE BANK Sanremo IBAN: IT 34 Z03104 22700 000000821359
----------------	----------------	--	---



L' A.I.S.M si è costituita nel 1968 ed è stata riconosciuta persona giuridica nel 1981. **Presidente Onorario: Premio Nobel Prof. Rita Levi MONTALCINI** Presidente Nazionale: **Agostino D' Ercole**

L' Associazione Italiana Sclerosi Multipla è un'associazione di persone con SM, loro familiari e altri azionisti sociali interessati alle problematiche legate patologia, che lavorano e collaborano per le persone con SM.

In quarant'anni di attività, l'Associazione è cresciuta, diventando una delle più importanti realtà nel panorama del non profit italiano, ma se oggi AISM è sinonimo di lotta alla Sclerosi Multipla è perché al centro ci sono loro: le persone con SM, che hanno scelto di diventare protagoniste attive della propria vita, unendosi e condividendo risorse e percorsi. Puntando verso nuove direzioni.

Ogni persona con SM è al centro dell'Associazione: le sue scelte sono le nostre scelte. Il suo futuro è il nostro futuro. E costruire il futuro è quello che stiamo facendo insieme ai volontari di tutta Italia, ai ricercatori più brillanti, agli operatori sociali e sanitari e alla grande rete dei nostri molti compagni di viaggio.

Idee, progetti innovativi, informazione, progetti di ricerca scientifica, raccolta fondi, tendono tutti verso un unico obiettivo: riconoscere i diritti alle persone con SM quali il diritto alla salute e alle cure mediche, il diritto al lavoro, all'accessibilità e alla piena inclusione sociale "Un mondo libero dalla Sclerosi Multipla" è la VISIONE dell'Associazione. Ma cos'è un mondo libero dalla SM? **E' un mondo in cui la malattia non ha l'ultima parola sulla vita delle persone.**

È un mondo che non condiziona il loro modo di essere e di guardare al domani. L'AISM è l'unica organizzazione che in Italia interviene a 360 gradi sulla sclerosi multipla: questa è la MISSIONE dell'Associazione e in particolare:

la promozione, l'indirizzo e il finanziamento della ricerca scientifica - - la promozione e l'erogazione di servizi nazionali e locali - - la rappresentanza e l'affermazione dei diritti delle persone con SM affinché siano pienamente partecipi e autonome.

E' iscritta al Registro delle Persone Giuridiche presso la Prefettura di Roma - E' iscritta al Registro Nazionale delle Associazioni di Promozione Sociale - E' iscritta alla anagrafe delle Organizzazioni Non Lucrative di Utilità Sociale (ONLUS).

La Sclerosi Multipla.

La sclerosi multipla (SM), o sclerosi a placche, è una malattia a decorso cronico della sostanza bianca del sistema nervoso centrale. Nella sclerosi multipla si verificano un danno e una perdita di mielina in più aree (da cui il nome «multipla») del sistema nervoso centrale. Queste aree di perdita di mielina (o «demielinizzazione») sono di grandezza variabile e prendono il nome di placche.

Alla base della SM dunque vi è un processo di demielinizzazione che determina danni o perdita della mielina e la formazione di lesioni (placche) che possono evolvere da una fase infiammatoria iniziale a una fase cronica, in cui assumono caratteristiche simili a cicatrici, da cui deriva il termine «sclerosi».

Nel mondo, si contano circa **1,3 milioni di persone con SM**, di cui **400.000 in Europa** e **57.000 in Italia**. La SM può esordire a ogni età della vita, **ma è diagnosticata per lo più tra i 20 e i 40 anni e nelle donne**, che risultano colpite in numero doppio rispetto agli uomini. Per frequenza, nel giovane adulto è la seconda malattia neurologica e la prima di tipo infiammatorio cronico.

La causa o meglio le cause sono ancora in parte sconosciute, tuttavia la **ricerca** ha fatto grandi passi nel chiarire il modo con cui la malattia agisce, permettendo così di arrivare a una diagnosi e a un trattamento che consentono alle persone con SM di mantenere una buona qualità di vita per molti anni.

La **SM è complessa e imprevedibile**, ma **non** riduce l'aspettativa di vita, infatti la vita media delle persone ammalate è paragonabile a quella della popolazione generale.