

# ASSOCIAZIONE IMMUNODEFICIENZE PRIMITIVE



## **Sede Legale:**

c/o Cattedra di Clinica Pediatrica Università degli Studi di Brescia  
Spedali Civili di Brescia  
P.le Spedali Civili, 1  
25123 BRESCIA

## **Segreteria:**

Via Galvani, 18  
25123 BRESCIA  
Tel.: 030-3386557  
e-mail: [info@aip-it.org](mailto:info@aip-it.org)

## **Presidente:**

Sig. Alessandro Segato  
([presidente@aip-it.org](mailto:presidente@aip-it.org))

## **Direttore:**

Ing. Alberto Barberis  
([direttore@aip-it.org](mailto:direttore@aip-it.org))

## **Mission dell'Associazione:**

Gli obiettivi principali dell'Associazione sono:

- Informare e creare informazione sulle Immunodeficienze Primitive (IDP) ai pazienti, ai Medici e al personale paramedico, ai cittadini;
- sostenere la ricerca scientifica e tecnologica;
- favorire una "rete" nazionale dei pazienti e le loro famiglie e dei centri clinici ed universitari sulle IDP;
- assicurare ai pazienti il riconoscimento dei diritti sul piano socio-sanitario e lavorativo, anche con interventi legislativi;
- garantire ai pazienti ricoverati in reparto e/o in Day Hospital, un'assistenza ottimale per livello tecnico-scientifico, in un ambiente rispettoso del malato, garantendo l'applicazione dei Protocolli diagnostico-terapeutici del Comitato

# ASSOCIAZIONE IMMUNODEFICIENZE PRIMITIVE



Scientifico dell'IPINet-AIEOP (Italian Immunodeficiency Network di AIEOP), dove esistenti per patologia.

## **Le attività dell'Associazione:**

AIP sostiene numerose iniziative tra le quali:

- una pubblicazione trimestrale (AIP informa) che tratta dei progressi scientifici e dà spazio alle esperienze dei pazienti, delle famiglie e dei gruppi locali, agli appuntamenti scientifici sulle IDP ed alle attività associative;
- presenza su internet con un sito proprio;
- pubblicazioni informative e divulgative sulle IDP;
- convegni di aggiornamento per famiglie, medici ed operatori sanitari;
- supporto al network di medici che studiano le IDP (IPINet-AIEOP) per la creazione di protocolli diagnostico-terapeutici, affinché tutti i centri di cura italiani e non assicurino le terapie più aggiornate ai pazienti;
- collaborazione, anche con contributi economici e borse di studio, con i vari centri specializzati nelle IDP su tutto il territorio nazionale;
- sostegno alla ricerca sulle IDP;
- assistenza alle famiglie, anche economica e nel disbrigo delle pratiche burocratiche.

## **Link utili da segnalare:**

[www.aip-it.org](http://www.aip-it.org)