



7 GIORNI DI INCONTRI PER GUARDARE AL FUTURO

COMUNICATO STAMPA

Settimana Nazionale dei lasciti AISM: dal 23 al 29 gennaio 2023

2 febbraio 2023: alle ore 17 appuntamento online per informare sui lasciti testamentari

Una settimana di incontri sul territorio e un incontro di informazione on line a livello nazionale, per fare cultura sul lascito solidale, capace di garantire il futuro della ricerca e dare a tanti giovani la speranza in una cura definitiva.

Caterina in pochi anni dalla diagnosi di sclerosi multipla progressiva, una delle forme più gravi di SM, non riusciva più a parlare, né a deglutire, né a camminare. E' grazie alla ricerca scientifica innovativa e di eccellenza, finanziata da AISM e la sua Fondazione anche attraverso i lasciti testamentari, che Caterina ha ripreso in mano la propria vita. *"Oggi quello che mi spinge ad andare avanti è la ricerca scientifica. La ricerca di una cura definitiva per la sclerosi multipla che ancora non esiste. Una terapia che mi possa dare la possibilità di tornare a camminare"*. Dichiara Caterina.

E proprio per far capire all'opinione pubblica l'importanza di un lascito solidale come sostegno alla ricerca scientifica che anche quest'anno AISM, in **collaborazione e con il patrocinio del Consiglio Nazionale del Notariato**, e con il sostegno della Federazione Nazionale Pensionati Cisl, **dal 23 al 29 gennaio** organizza la **settimana dei lasciti AISM. Sette giorni di incontri su tutto il territorio nazionale** con i notai **per spiegare e approfondire** cosa prevede la legge italiana in materia di **diritto successorio**. Oltre agli incontri sul territorio, il **2 febbraio alle ore 17 si terrà anche un evento on line di informazione e di sensibilizzazione**, moderato da **Francesca Romana Elisei, giornalista e conduttrice televisiva** le cui iscrizioni sono già aperte su aism.it/eventolasciti.

Oltre a informare sul diritto successorio, tutti questi incontri, insieme alla campagna **"Il futuro sei tu"** che li **accompagna**, hanno l'obiettivo di aumentare la consapevolezza, in ogni cittadino, sull'importanza di fare testamento e di poter decidere di contribuire a migliorare il futuro di molte persone con sclerosi multipla e dei loro familiari, affidando il proprio impegno a una semplice volontà mediante un lascito solidale. La campagna, che ha il patrocinio del Consiglio Nazionale del Notariato, prevede una pianificazione su stampa, web e digital e uno spot video da 60" in onda sulle principali tv e canali satellitari e sarà diffusa anche sui social network dell'Associazione con l'hashtag #ILFUTUROSEITU.

Durante tutta la campagna il **numero verde dedicato ai lasciti AISM 800-094464** è disponibile per fornire tutte le informazioni necessarie. Così come il sito www.aism.it/settimanalasciti in cui **saranno presenti tutte le informazioni inerenti alla settimana nazionale dei lasciti testamentari AISM e a cui sarà possibile registrarsi agli incontri territoriali con i notai e richiedere, anche on line, la guida gratuita dei lasciti testamentari**. Realizzata da AISM in collaborazione e con il patrocinio del Consiglio Nazionale del Notariato con un linguaggio semplice e chiaro, la Guida aiuta a districarsi in una materia tanto complessa, come quella delle successioni, aiutando le persone interessate a fare scelte consapevoli.

Dare continuità ai valori in cui si crede

Il testamento solidale ad AISM e alla sua Fondazione (FISM) è fondamentale perché permette di avere un impatto concreto sulla vita delle persone con SM e patologie correlate, migliorando oggi la loro qualità di vita fino a trovare, un domani, la cura risolutiva. E' uno strumento che permette di tramandare il proprio valore alle future generazioni e rappresenta una scelta consapevole e autonoma, che può essere rivista in ogni momento

e non lede in alcun modo i diritti dei familiari. Per farlo non è necessario un lascito di grandi dimensioni: basta anche un piccolo gesto per testimoniare la propria solidarietà

Qualche dato: cresce la conoscenza del lascito solidale

Da una ricerca di Walden Lab, nel 2022 risulta che **quasi 8 over 50 su 10 sanno oggi cosa sia un lascito solidale (79%)**: un dato in netta crescita rispetto al 55% del 2013, con un aumento di circa il 45% in 10 anni. Segno che le campagne di informazione e di sensibilizzazione sullo strumento di solidarietà legato al post mortem stanno rendendo sempre più consapevole la popolazione più adulta, che si traduce anche in una **parallela crescita dell'orientamento a utilizzarlo concretamente**: nel 2022 sale al **26% la percentuale di quanti lo hanno fatto o sono propensi a farlo, ben 4 punti in più rispetto al 2021 (22%) e 6 punti rispetto al 2020 (20%)**.

Lasciti AISM: I fondi raccolti andranno a sostenere quella cura che ancora non c'è

Grazie ai proventi da lasciti solidali raccolti negli ultimi anni e rendicontati con trasparenza all'interno dei suoi Bilanci Sociali, l'Associazione Italiana Sclerosi Multipla ha potuto finanziare e garantire continuità a numerosi progetti di ricerca, che hanno consentito di fornire risposte tempestive e concrete alle reali esigenze dei pazienti e delle loro famiglie. *“Nell'ultimo anno abbiamo registrato una media di 3 successioni aperte ogni mese. Grazie alle campagne di sensibilizzazione sono sempre di più le persone che ci contattano per comunicarci di aver inserito AISM e FISM nel loro testamento con un incremento medio annuo negli ultimi 6 anni di circa il 50%. I fondi raccolti consentono e consentiranno in futuro di sostenere le attività di assistenza e ricerca scientifica promosse dall'Associazione Italiana Sclerosi Multipla e dalla sua Fondazione FISM”* dichiara Emanuela Di Pietro, responsabile lasciti.

Cosa può fare AISM con un lascito testamentario

Nel proprio testamento si può ricordare l'Associazione Italiana Sclerosi Multipla e la sua Fondazione FISM. Questo piccolo gesto permetterà di garantire un futuro alla ricerca. Con un lascito ad AISM grande o piccolo che sia si può cambiare la vita di tante persone con sclerosi multipla e garantire ricerca, cura e assistenza per le persone con sclerosi multipla. Come il lascito di Filippo: un passo concreto verso la cura definitiva che ha portato a una parte della realizzazione **del Polo Specialistico di Genova** dove è stato possibile realizzare una struttura attrezzata in cui si svolgono attività di ricerca all'avanguardia in ambito riabilitativo e sono garantiti servizi di riabilitazione alle persone con sclerosi multipla (SM) e patologie similari. Così anche il **Centro Diurno AISM di Torino**, una struttura socio terapeutica riabilitativa destinata ad accogliere persone con SM e patologie neurologiche similari, in situazione di disabilità grave, media e lieve anch'esso nato da un lascito testamentario. Lo testimonia Claudia, mamma e moglie colpita da una SM secondaria progressiva che l'ha costretta in sedia a rotelle. Al Centro si è sentita accolta e frequenta le attività sociali e del benessere della persona *“Una donazione come questo lascito è importante per noi persone con SM per la nostra vita sociale e chiedo a chiunque possa farlo di donare per permetterci di poter andare oltre la sclerosi multipla”*.

Come un lascito ad AISM può aiutare le persone con sclerosi multipla:

Ecco alcuni esempi di cosa è possibile realizzare grazie a un lascito testamentario:

nell'ambito dell'assistenza

- con **4.500 euro** si può attivare un nuovo **Sportello di accoglienza AISM, fondamentale per dare informazione e orientamento per le persone che convivono con la SM;**
- con **22.000 euro** si può permettere l'acquisto di un **dispositivo diagnostico portatile cardiopolmonare**
- con **45.000 euro** è possibile acquistare per AISM un **pulmino attrezzato per il trasporto delle persone con sclerosi multipla**

nell'ambito della ricerca

- con **9.500 euro** si può acquistare un'**apparecchiatura elettromedicale per gli ambulatori di ricerca**
- con **26.000 euro** si può sostenere una **borsa di ricerca annuale FISM per un giovane ricercatore impegnato negli studi sulla SM;**
- con **34.000 euro** si può erogare una **borsa di ricerca annuale FISM per un ricercatore senior impegnato negli studi sulla SM.**

La sclerosi multipla è una grave malattia del sistema nervoso centrale, cronica, imprevedibile e spesso progressivamente invalidante. Nel nostro Paese si registra **una nuova diagnosi ogni 3 ore**. La diagnosi avviene per lo più tra i **giovani sotto i 40 anni e le donne. Il 10% della popolazione colpita non ha ancora compiuto 18 anni**. Negli ultimi anni la ricerca ha fatto importanti passi avanti per rallentare la progressione della malattia e migliorare la qualità della vita delle circa 133 mila persone con SM in Italia, alle quali ogni anno si aggiungono 3.600 nuove diagnosi. Ma la cura definitiva non è stata ancora trovata.

Chi è AISM

L'AISM, insieme alla sua Fondazione (FISM) è l'unica organizzazione nel nostro Paese che da oltre 50 anni interviene a 360 gradi sulla sclerosi multipla, indirizzando, sostenendo e promuovendo la ricerca scientifica, contribuendo ad accrescere la conoscenza della sclerosi multipla e dei bisogni delle persone con SM e dei loro caregiver, promuovendo servizi e trattamenti necessari per assicurare una migliore qualità di vita e affermando i loro diritti.

Ufficio Stampa Nazionale AISM APS/ETS

Barbara Erba - mobile 347 7581858 barbaraerba@gmail.com

Enrica Marcenaro – 010 2713414 enrica.marcenaro@aism.it

Responsabile Comunicazione e Ufficio Stampa AISM APS/ETS

Paola Lustro – tel. 010 2713834 paola.lustro@aism.it

Ufficio Lasciti

Emanuela Di Pietro – mobile 3316652072 emanuela.dipietro@aism.it

Gabriele Ferretti – tel. 010 2713240 gabriele.ferretti@aism.it

Sede Nazionale:

Via Operai, 40
16149 Genova
tel 010 27131
fax 010 2713202
www.aism.it
aism@aism.it

Via Cavour, 181/a
00184 Roma

Associazione Italiana Sclerosi Multipla – AISM – Associazione di Promozione Sociale/APS - Ente del Terzo Settore/ETS Iscrizione al RUNTS Rep. N° 44305 -
Associazione con riconoscimento di Personalità Giuridica - C.F. 96015150582