



Luglio 2026 - Numero 1 - Anno XXIV
Poste Italiane S.P.A. Spedizione in abbonamento postale - Aut.N° Centro-Sud/00445/03.2025 Promozione No Profit

Periodico di studi e di ricerche sulla Talassemia e le malattie genetiche
Ed. Fondazione Franco e Piera Cutino ETS

www.fondazionecutino.it

Reg. Trib. PA N° 2 2003 del 31/01/03

2^A EDIZIONE

OPPORTUNITÀ E RISCHI DEL **CAMBIAMENTO**

APPROFONDIMENTO A PAGG. 3 -4



IL TUO 5X1000
PER SCONFIGGERE
LA TALASSEMIA

CODICE FISCALE
97204190827

CARMEN CONSOLI PER FONDAZIONE CUTINO



Guarda lo spot
di Carmen Consoli

COME DESTINARE IL TUO 5X1000

Il nuovo testimonial per la campagna del 5x1000 della Fondazione "Cutino" è la cantautrice **Carmen Consoli**.

<Una grande artista, impegnata da sempre sui temi civili e sociali, che ringraziamo per avere deciso di stare al nostro fianco e sostenere la ricerca sulla Talassemia>, dice **Giuseppe Cutino**, presidente Onorario della Fondazione "Cutino".

<Sostengo la fondazione Cutino con il mio 5X1000 al fianco con chi vive la talassemia – dice la **Consoli** nello spot video della campagna – Un gesto semplice che non costa nulla ma che può fare davvero la differenza. Un piccolo gesto, una grande armonia per la ricerca. Fallo anche tu! Grazie >.

Seguire l'esempio di Carmen Consoli è facile:
basta inserire, nella propria dichiarazione dei redditi, il **codice fiscale della Fondazione Cutino**
Codice fiscale 972 041 90827
nello spazio riservato agli **Enti di Ricerca Scientifica e Universitaria** beneficiari del 5X1000.



QUANDO LA SOLIDARIETÀ COSTRUISCE FUTURO:

i commercialisti siciliani al fianco della Fondazione Cutino

Parlare di lasciti solidali significa parlare di futuro, di responsabilità e di fiducia. È questo il messaggio al centro dell'incontro "Patrimonio e Futuro: il valore dei Lasciti Solidali", promosso dalla Fondazione "Cutino" al Campus di Ematologia di Palermo, in collaborazione con l'Ordine dei Dottori Commercialisti e degli Esperti Contabili di Palermo e con il Comitato Pari Opportunità dell'Ordine.

L'iniziativa ha coinvolto i commercialisti siciliani in un confronto sul ruolo che i professionisti possono avere nel promuovere una cultura della solidarietà consapevole. Il lascito solidale, infatti, non è soltanto una scelta patrimoniale o testamentaria, ma un gesto capace di trasformare i propri valori in un aiuto concreto per la ricerca, la cura e l'assistenza.

Prima dell'avvio dei lavori, i partecipanti hanno visitato il Campus di Ematologia "Cutino", che si trova all'interno dell'Ospedale "Cervello" di Palermo. Un momento importante per mostrare da vicino quanto la Fondazione è riuscita a realizzare, fino ad oggi, esclusivamente grazie alla generosità dei donatori con la costruzione del Campus: spazi, servizi e progetti pensati per migliorare la presa in carico delle persone con talassemia e con altre malattie ematologiche rare.

Nel corso della mattinata si è parlato anche di talassemia, di prevenzione e dell'importanza della donazione del sangue. Conoscere la malattia significa infatti comprendere meglio i bisogni dei pazienti e il valore di gesti semplici ma essenziali: per molte persone con talassemia, le trasfusioni rappresentano ancora oggi una parte fondamentale del percorso di cura.

Dalle dichiarazioni raccolte durante l'incontro è emerso un messaggio condiviso: costruire una cultura del lascito solidale vuol dire unire competenza professionale, sensibilità umana e attenzione al bene comune. I commercialisti, per il rapporto di fiducia che instaurano con famiglie e cittadini, possono aiutare a far conoscere strumenti concreti attraverso cui sostenere realtà come la Fondazione Cutino, contribuendo a dare continuità alla ricerca e ai servizi rivolti ai pazienti. **Aurelio Maggio**, Presidente della Fondazione, ha rivolto un sentito ringraziamento a **Nicola La Barbera**, Presidente dell'Ordine dei Dottori Commercialisti e degli Esperti Contabili di Palermo e a **Cettina Martorana**, consigliera dell'Ordine e Presidente del Comitato Pari Opportunità per aver condiviso e sostenuto un'iniziativa capace di avvicinare il mondo delle professioni alla missione della Fondazione.

Particolarmente significativa è stata anche la testimonianza di **Rebecca Perro-ne**, una giovane paziente con talassodrepanocitosi che, con parole semplici e intense, ha dato volto e voce al senso più profondo dell'impegno della Fondazione. Il suo intervento ha ricordato a tutti quanto la ricerca, la donazione del sangue e la vicinanza concreta ai pazienti possano fare la differenza nella vita di chi convive ogni giorno con la talassemia, contribuendo a costruire nuove prospettive di cura e di futuro. A tutti coloro che hanno partecipato e a chi ogni giorno sostiene la Fondazione va il nostro grazie. Il futuro si costruisce anche così: con scelte responsabili, gesti generosi e una comunità che continua a credere nella forza della solidarietà.

Sergio Mangano

Nella foto: I saluti di Nicola La Barbera, Presidente dell'Ordine dei Dottori Commercialisti e degli Esperti Contabili di Palermo e Termini Imerese

"GIULIANO: MITO O..." presentato al Comando Regionale Sicilia della Guardia di Finanza

Nel Salone del Comando Regionale Sicilia della Guardia di Finanza, a Palermo, si è svolta la presentazione del libro "Giuliano: mito o..." un volume che ripercorre la figura complessa di Salvatore Giuliano tra storia, memoria, testimonianze familiari e verità processuale. L'incontro, moderato dall'editore, ha visto la partecipazione di autorità militari e civili, di rappresentanti delle forze dell'ordine e di alti ufficiali del Corpo. La sede della Guardia di Finanza ha conferito all'evento un forte valore istituzionale, anche per il ruolo avuto dal Corpo nelle vicende legate al bandito di Montelepre. Particolarmente significativo il risvolto solidale dell'iniziativa: il ricavato della vendita del libro, al netto dei costi di stampa, sarà devoluto alla Fondazione Franco e Piera Cutino, a sostegno delle sue attività. La Fondazione esprime un sentito ringraziamento all'**ANFI Palermo**, al suo Presidente **Gen. Umberto Rocco**, e al **Maresciallo Gentile** per la sensibilità, la vicinanza e il concreto sostegno dimostrati.



Da sinistra: Francesco Mattana, Comandante Interregionale dell'Italia Sud-Occidentale, (Gen.C.A.) e Umberto Rocco, Presidente della Sezione ANFI di Palermo e Consigliere Nazionale per la Sicilia (Cav.Gen.B.)



Thalassemia Day: un mese di incontri per raccontare il cambiamento

La Giornata mondiale della Talassemia è stata, anche quest'anno, molto più di una ricorrenza. Per la Fondazione Franco e Piera Cutino è diventata l'occasione per aprire un mese di confronto, ascolto e informazione dedicato alle persone con talassemia, alle loro famiglie, ai clinici e a tutti coloro che ogni giorno vivono, curano o accompagnano questa patologia. Il filo conduttore delle attività promosse dalla Fondazione è stato il cambiamento. Un cambiamento che oggi riguarda da vicino il mondo della talassemia e dell'anemia falciforme: nuove terapie, nuove prospettive di cura, possibilità fino a pochi anni fa difficili anche solo da immaginare. Ma anche nuove domande, nuove paure, nuove responsabilità condivise tra pazienti e medici.

In questo percorso si sono inseriti i **Thalassemia Talk 2026**, il ciclo di incontri online che la Fondazione ha dedicato ai principali temi di attualità della talassemia. Cinque appuntamenti, trasmessi sui canali digitali della Fondazione e oggi disponibili sul sito fondazionecutino.it, che hanno messo in dialogo clinici e pazienti collegati da diversi Centri italiani. I talk non sono stati soltanto un'occasione per approfondire temi scientifici, ma anche uno spazio in cui esperienze diverse si sono incontrate, restituendo il senso di una comunità nazionale che riconosce nella Fondazione Cutino un luogo di riferimento, ascolto e confronto. Il valore dei talk è stato

proprio questo: fare incontrare competenze scientifiche e vissuti personali. Da un lato i medici, chiamati a spiegare in modo chiaro cosa sta cambiando nelle possibilità terapeutiche; dall'altro i pazienti e le famiglie, con le loro esperienze, le loro domande e il bisogno di orientarsi in una fase nuova della storia della malattia.

Il primo appuntamento, programmato in occasione dell'8 maggio, Giornata mondiale della Talassemia, è stato dedicato alla terapia genica. Un tema che ha segnato profondamente questa edizione, perché l'arrivo di nuove prospettive terapeutiche ha reso ancora più urgente il bisogno di un'informazione corretta, accessibile e affidabile. Parlare di guarigione, di eleggibilità, di sicurezza e di percorso terapeutico significa infatti affrontare questioni molto concrete, che toccano la vita delle persone e delle famiglie.

Nel corso dei successivi incontri, il confronto si è allargato ad altri aspetti centrali: il punto di vista dei clinici sulle terapie innovative, le barriere al cambiamento, la personalizzazione delle cure, il rapporto tra aspettative dei pazienti e scelte terapeutiche. Ne è emerso un racconto corale, capace di restituire la complessità di un momento storico in cui la ricerca apre nuove possibilità, ma in cui resta fondamentale accompagnare ogni scelta con consapevolezza, ascolto e fiducia. Accanto ai talk, un momento particolarmente

In foto: I partecipanti al Workshop di Roma

Inquadra il QRCode e guarda il video del Talassemia Day



Inquadra il QRCode per il Talassemia Talk





IL TUO 5X1000
PER SCONFIGGERE
LA TALASSEMIA

CODICE FISCALE
97204190827

CARMEN CONSOLI PER FONDAZIONE CUTINO

Lo abbiamo **fatto grazie** alle vostre **donazioni**



CAMPUS DI EMATOLOGIA FRANCO E PIERA CUTINO

1.850

I pazienti con Talassemia e altre malattie ematologiche rare che accedono ogni anno al Campus

5.400

Le trasfusioni di sangue eseguite ogni anno al Campus

2.100

Gli studi del portatore sano di talassemia o altre malattie ematologiche rare eseguiti in un anno al Campus

Il Campus, inoltre fa parte dell'**ERN (European Reference Network)** per le Malattie Rare Ematologiche e **l'unico Centro in Italia** dove poter eseguire la diagnosi prenatale precoce di Talassemia (già dal secondo mese di gravidanza) chiamata "**Celocentesi**" è il **Centro di coordinamento nazionale** (14 Centri di Talassemia aderenti in Italia) della **Rete "Clicnet"** per misurare gli accumuli di ferro negli organi interni del paziente



Aiutaci a migliorare la qualità della vita di tanti pazienti affetti da Talassemia e altre malattie ematologiche rare. Anche un piccolo contributo può essere importante.

A fronte della donazione riceverai gratuitamente anche il nostro periodico "Il Rosso & il Bianco" che ti terrà informato sulle nostre attività.

Aderire alla **Fondazione Franco e Piera Cutino ETS** è semplice: scegli la quota che desideri devolvere ed effettua il tuo versamento, con la causale

Quota di tesseramento annua

Quote di Adesione annuali:

BENEFATTORE a partire da 100 €

SOSTENITORE a partire da 50 €

ADERENTE BENEMERITO a partire da 25 €

ADERENTE ONORARIO a partire da 15 €

ADERENTE a partire da 8 €

Puoi fare la tua donazione intestata a Fondazione Franco e Piera Cutino ETS tramite:
BONIFICO BANCARIO Intesa Sanpaolo
IBAN: IT 89 I 03069 09606 100000117558

BONIFICO POSTALE Poste Italiane
IBAN: IT 37 M 07601 04600 001069505277

BOLLETTINO POSTALE Poste Italiane
C/C Postale n. 1069505277

ONLINE Con carta di credito o Paypal direttamente dal nostro sito
www.fondazionecutino.it/sostienici/donazioni/



Inquadra il ORCode
e visita la pagina
del nostro sito
dedicata alle donazioni

Soltanto grazie alla tua generosità potremo continuare ad alimentare la speranza di un futuro senza Talassemia.
GRAZIE!

CONTI CORRENTI POSTALI - Ricevuta di Versamento

BancoPosta

€ sul C/C n. **1069505277** di Euro

CODICE IBAN **IT 37 M 07601 04600 001069505277**

IMPORTO IN LETTERE

INTESTATO A **FONDAZIONE FRANCO E PIERA CUTINO ETS**

AUT.DB/SISB/PDF 57050 DEL 18/04/2025

CAUSALE **Estate per la Ricerca**

Dono euro [10] [25] [50] [100] [...]

ESEGUITO DA

BOLLO DELL'UFF. POSTALE

CONTI CORRENTI POSTALI - Ricevuta di Accredito

BancoPosta

€ sul C/C n. **1069505277** di Euro

CODICE IBAN **IT 37 M 07601 04600 001069505277**

IMPORTO IN LETTERE

INTESTATO A **FONDAZIONE FRANCO E PIERA CUTINO ETS**

AUT.DB/SISB/PDF 57050 DEL 18/04/2025

CAUSALE **Estate per la Ricerca**

Dono euro [10] [25] [50] [100] [...]

BOLLO DELL'UFF. POSTALE
codice cliente

IMPORTANTE: NON SCRIVERE NELLA ZONA SOTTOSTANTE!
numero conto

td

001069505277 < 674 >

AUT.DB/SISB/PDF 57050 DEL 18/04/2025

VANTAGGI FISCALI. UNA RAGIONE IN PIÙ PER SCEGLIERE LA RICERCA CONTRO LA TALASSEMIA.

Le donazioni effettuate a favore della Fondazione Franco e Piera Cutino ETS da persone fisiche, enti e aziende, tramite bonifico bancario, domiciliazione bancaria SDD, carta di credito anche prepagata, bollettino postale, assegno bancario o circolare, sono detraibili dall'imposta lorda per un importo pari al 30% dell'erogazione liberale, fino a un massimo di 30.000 euro per ciascun periodo d'imposta.

In alternativa, le donazioni sono deducibili dal reddito complessivo netto entro il limite del 10% del reddito complessivo dichiarato, secondo quanto previsto dall'art. 83, commi 1 e 2, del D.Lgs. n. 117/2017.

Per maggiori informazioni ti invitiamo a rivolgerti al tuo CAF o al tuo commercialista.

Ricevi questa comunicazione in quanto donatore o sostenitore della Fondazione Cutino e quindi presente nel nostro database. Poiché hai dimostrato attenzione e sensibilità verso le nostre finalità, desideriamo continuare a informarti sulle iniziative, i progetti e le attività promosse dalla Fondazione Franco e Piera Cutino ETS.

La Fondazione è da sempre attenta alla riservatezza dei propri donatori e sostenitori. Qualora non desiderassi più ricevere materiale informativo, potrai richiederne la cancellazione inviando una e-mail a info@fondazionecutino.it, indicando nell'oggetto "cancellazione".

Per maggiori dettagli sulle nostre politiche di tutela dei dati personali puoi consultare la pagina: www.fondazionecutino.it/privacy-policy/.

AVVERTENZE

Il Bollettino deve essere compilato in ogni sua parte (con inchiostro nero o blu) e non deve recare abrasioni, correzioni o cancellature. La causale è obbligatoria per i versamenti a favore delle Pubbliche Amministrazioni. Le informazioni richieste vanno riportate in modo identico in ciascuna delle parti di cui si compone il bollettino.

te significativo è stato il workshop “Opportunità e rischi del cambiamento”, realizzato a Roma dalla Fondazione Cutino. L’iniziativa ha riunito nuovamente medici e pazienti provenienti da diversi Centri di talassemia italiani, proseguendo il percorso avviato lo scorso anno sul tema della relazione di cura. Il workshop non ha affrontato il cambiamento come innovazione scientifica o passaggio da una terapia a un’altra. Lo ha guardato nella sua dimensione più umana. Cambiare, infatti, può significare aprirsi a una possibilità nuova, ma anche lasciare un equilibrio conosciuto. Può generare speranza, ma anche timori. Può riguardare una scelta terapeutica, ma coinvolge sempre anche la fiducia, la comunicazione, il rapporto costruito nel tempo tra medico e paziente.

Durante la giornata, guidata anche dal contributo degli psicologi, i partecipanti hanno alternato momenti di riflessione e attività esperienziali. Medici e pazienti si sono confrontati non solo su cosa significhi cambiare, ma anche su come il cambiamento venga percepito, comunicato, accolto o talvolta temuto. È stato un lavoro intenso, che ha permesso di mettere al centro la relazione, mostrando quanto la dimensione psicologica ed emotiva sia parte integrante del percorso di cura.

Per la Fondazione Cutino, queste iniziative rappresentano un tassello importante di un impegno più ampio: sostenere la ricerca, migliorare la qualità della vita delle persone con talassemia e creare spazi in cui informazione, ascolto e partecipazione possano camminare insieme. Il Talassemia Day 2026 ha confermato che il cambiamento non si affronta da soli. Servono conoscenza, dialogo, strumenti adeguati e una comunità capace di condividere dubbi, esperienze e prospettive.

I Talk e il workshop di Roma hanno provato a fare proprio questo: trasformare un momento di grande evoluzione scientifica in un percorso condiviso, nel quale pazienti, famiglie e clinici possano continuare a riconoscersi parte della stessa storia.

Una storia che cambia, ma che continua ad avere al centro le persone.

Gioia Sgarlata



Sergio Mangano con una delle ospiti dei Thalassemia Talk

ClinicaMente:

il punto di vista dei clinici sulle terapie innovative

Come stanno vivendo i clinici italiani l’arrivo delle nuove terapie per la talassemia? Per rispondere a questa domanda la Fondazione Franco e Piera Cutino ha promosso “**ClinicaMente**”, una survey che ha coinvolto otto tra i principali Centri di Talassemia italiani, con l’obiettivo di raccogliere percezioni, bisogni e aspettative dei professionisti impegnati ogni giorno nella cura dei pazienti. L’indagine conferma anzitutto una diffusa fiducia nelle opportunità offerte dall’innovazione terapeutica. I clinici riconoscono infatti che l’introduzione di nuovi farmaci e della terapia genica sta cambiando concretamente le prospettive di cura e la qualità della vita delle persone con talassemia. Tra gli aspetti emersi con maggiore evidenza vi sono la necessità di investire nella formazione continua degli operatori sanitari, l’importanza di rafforzare la collaborazione tra i Centri italiani e il ruolo sempre più centrale dell’informazione e dell’accompagnamento dei pazienti nel percorso decisionale legato alle nuove opzioni terapeutiche. La survey rappresenta una significativa fotografia del momento di trasformazione che sta vivendo la comunità scientifica impegnata nella cura della talassemia e conferma il valore di una rete nazionale capace di condividere competenze, esperienze e buone pratiche.

La Fondazione Franco e Piera Cutino ringrazia **Avanzanite Bioscience** per il contributo non condizionante fornito alla realizzazione della survey *ClinicaMente*.

SM



8 centri



18 ANNI.
LA MATURITÀ
VERA
È CAPIRE CHE
PUOI SALVARE
UNA VITA.

Con il contributo
non condizionante di:

Chiesi
global rare diseases

LIVELLO 18

SBLOCCA IL TUO POTERE.

DONA IL SANGUE.

È VELOCE. È SICURO. È VITA.



1 DONAZIONE
PUÒ SALVARE
FINO A 3 VITE.



POCHI MINUTI
PER UN IMPATTO
CHE RESTA.



ENTRA NELLA
COMMUNITY
DI EROI REALI.



TROVA IL CENTRO
PIÙ VICINO A TE.
fondazionecutino.it

Inquadra il
QRCode e guarda
il video di
Livello 18



LIVELLO 18: diventare grandi significa anche donare

La campagna della Fondazione Cutino ha parlato ai neo maggiorenni con il linguaggio dei videogame: “Il vero livello è dare”. In occasione della Giornata Mondiale del Donatore di Sangue, celebrata il 14 giugno, la **Fondazione Franco e Piera Cutino** ha promosso la campagna di sensibilizzazione “Livello 18”, pensata per avvicinare alla donazione del sangue ragazze e ragazzi appena diventati maggiorenni o in procinto di esserlo.

La ricorrenza, istituita dall'Organizzazione mondiale della Sanità, cade in un periodo particolarmente delicato: l'inizio dell'estate, quando le donazioni tendono a diminuire e diventa ancora più importante garantire una disponibilità costante

di sangue per chi ha bisogno di trasfusioni regolari. Con “Livello 18” la Fondazione ha scelto un linguaggio vicino ai giovani, ispirato al mondo dei videogame. La maggiore età è stata raccontata come un passaggio di livello: non solo patente, maturità, viaggi e prime scelte autonome, ma anche la possibilità di compiere un gesto di responsabilità verso gli altri.

<Un gesto che richiede poco tempo può contribuire a garantire cure e futuro a chi affronta ogni giorno una malattia rara del sangue>, ha ricordato **Aurelio Maggio**, presidente della Fondazione Cutino.

L'iniziativa è stata realizzata con il contributo non condizionante di **Chiesi Italia**.

Gioia Sgarlata

GARDEN Network:

un 2026 di crescita, formazione e collaborazione internazionale

Il 2026 rappresenta un anno di consolidamento e sviluppo per GARDEN Network (Global Hematological Rare Diseases Alliance), l'iniziativa internazionale promossa dalla Fondazione Franco e Piera Cutino con l'obiettivo di favorire la collaborazione globale nel campo delle malattie ematologiche rare. Nato per creare connessioni tra specialisti, ricercatori, istituzioni e associazioni di pazienti, il network continua a rafforzare il proprio ruolo come piattaforma internazionale di confronto, formazione e condivisione delle conoscenze. Tra i momenti più significativi in apertura delle attività 2026, vi è stata la cerimonia di assegnazione del D'Agostino Prize al Prof. Dario Balestra (Università di Ferrara): un riconoscimento istituito in memoria di Sebastiano D'Agostino, per valorizzare l'eccellenza nella ricerca, nell'innovazione e nell'impegno a favore dei pazienti affetti da patologie ematologiche rare. Il premio ha rappresentato un'importante occasione di incontro, rafforzando ulteriormente la missione del network.

Ad aprile un webinar accreditato ECM, dedicato all'Intelligenza Artificiale nella raccolta dati e applicata allo sviluppo di modelli e metodologie prognostiche, ha aperto il programma di incontri educazionali internazionali del 2026, dedicati alle più recenti innovazioni diagnostiche e terapeutiche nelle malattie rare del sangue.

Anche in questa occasione sono stati coinvolti esperti provenienti da diversi Paesi e registrando una significativa partecipazione da parte della comunità scientifica. Il programma delle attività proseguirà nei prossimi mesi con nuovi appuntamenti formativi previsti a giugno, ottobre e novembre, dedicati a temi di grande attualità quali le terapie geniche, le emoglobinopatie e le nuove prospettive di cura delle malattie ematologiche rare. Questi incontri offriranno ulteriori opportunità di aggiornamento scientifico e di confronto multidisciplinare tra professionisti provenienti da differenti aree geografiche e contesti sanitari. Sotto la guida del Presidente della Fondazione Franco e Piera Cutino, il Professor Aurelio Maggio, GARDEN Network continua così a perseguire la propria missione: promuovere una cultura della collaborazione internazionale, sostenere la diffusione della conoscenza scientifica e contribuire allo sviluppo di soluzioni innovative per migliorare la diagnosi, la cura e la qualità di vita delle persone affette da malattie ematologiche rare.

Una rete che cresce, si rafforza e guarda al futuro con la convinzione che la condivisione delle competenze e delle esperienze rappresenti uno degli strumenti più efficaci per affrontare le sfide della medicina contemporanea.

Alessandra Azzolini



VUOI DAVVERO CAMBIARE LA STORIA

Cambia la storia
di chi soffre di Talassemia.
Con un lascito testamentario
alla Fondazione Cutino.

Aiutaci a migliorare la qualità della vita di tanti pazienti affetti da Talassemia e altre malattie ematologiche rare. Anche un piccolo contributo può essere importante.

A fronte della donazione riceverai gratuitamente anche il nostro periodico "Il Rosso & il Bianco" che ti terrà informato sulle nostre attività.

Aderire alla **Fondazione Franco e Piera Cutino ETS** è semplice: scegli la quota che desideri devolvere ed effettua il tuo versamento, con la causale **Quota di tesseramento annua**

Quote di Adesione annuali:
BENEFACTORE a partire da 100 €
SOSTENITORE a partire da 50 €
ADERENTE BENEMERITO a partire da 25 €
ADERENTE ONORARIO a partire da 15 €
ADERENTE a partire da 8 €

Puoi fare la tua donazione intestata a Fondazione Franco e Piera Cutino ETS tramite:

BONIFICO BANCARIO Intesa Sanpaolo
IBAN: IT 89 I 03069 09606 100000117558

BONIFICO POSTALE Poste Italiane
IBAN: IT 37 M 07601 04600 001069505277

BOLLETTINO POSTALE Poste Italiane
C/C Postale n. 1069505277

ONLINE Con carta di credito o Paypal direttamente dal nostro sito
www.fondazionecutino.it/sostienici/donazioni/



Inquadra il ORCode
e visita la pagina
del nostro sito
dedicata alle donazioni

Soltanto grazie alla tua generosità potremo continuare ad alimentare la speranza di un futuro senza Talassemia.
GRAZIE!



Direttore Aurelio Maggio
Direttore Responsabile Gioia Sgarlata

Redazione Tecnica-Scientifica

Santa Anna Acuto
Gianfranca Damiani,
Francesco Dieli,
Rosaica Di Marzo
Maria Cristina Jakil,
Salvatrice Lauricella,
Aurelio Maggio,
Maria Concetta Renda,
Gaetano Restivo

Segreteria di Redazione
Sergio Mangano

Grafica e impaginazione
Dario Lo Bono

Stampa
Lo Bono Pubblicità & Comunicazione
Termini Imerese

Direzione e Redazione
Via Trabucco 180 - PA - Tel. 091 7651825
Fax 091 6880828 - info@fondazionecutino.it

www.fondazionecutino.it

