



Ila Associazione Italiana Angiodisplasie ed Emangiomi Infantili

L'**Associazione ILA**, Associazione Italiana Angiodisplasie ed Emangiomi Infantili, nasce nel febbraio del 2000 in onore di **Ilaria Cantarini**, giovane laureanda in biologia che a 27 anni muore a seguito dell'aggravarsi di una rara e grave forma di angiodisplasia.

Ilaria, nel corso della sua malattia, ha sperimentato il dolore, la necessità di non sentirsi soli e abbandonati, la paura di un male sconosciuto a causa della sua rarità. Eppure è riuscita ad elaborare queste emozioni e a trasmetterle a chi le stava vicino.

La cultura scientifica di cui disponeva le ha anche consentito di focalizzare il ruolo della scienza e della conoscenza, indispensabili per combattere un male reso particolarmente impenetrabile dalla sua rarità.

Per dare un seguito concreto ai pensieri di Ilaria, pazienti, familiari, medici e amici hanno deciso la costituzione di **ILA**.

Da **quindici anni** ILA lavora *con e per* i pazienti affetti dalle diverse forme di Angiodisplasia e i loro familiari.

Da **quindici anni** ILA lavora *per* diffondere e incentivare la Ricerca, la Conoscenza, la Diagnosi e l'applicazione delle Terapie efficaci nel campo delle Angiodisplasie e degli Emangiomi Infantili con particolare riferimento alle Patologie Rare;

Da **quindici anni** ILA lavora *per* organizzare forme di Assistenza e Sostegno alle persone affette da tali Patologie, anche favorendo l'incontro ed il confronto, in modo di evitare ogni forma di "isolamento".

Oggi, l'**Associazione ILA CERCA SOCI SPECIALI**. Qualcuno che voglia investire le sue competenze, la sua buona volontà e un po' del suo prezioso tempo per arricchire l'Associazione con la sua persona e le sue idee.

Per aderire all'iniziativa o per ricevere maggiori informazioni è possibile scrivere a **info@angiodisplasie.org**

Il Direttivo di ILA
15 aprile 2015