

The background of the page is decorated with a pattern of overlapping, rounded diamond shapes in various shades of green and yellow. The shapes are arranged in a way that they seem to radiate from the center, creating a sense of movement and unity. The colors transition from a bright yellow-green to a deep forest green.

**UNITI NEI VALORI
INSIEME NELLA RICERCA.**
Il Bilancio Sociale 2024 della
Fondazione Italiana Linfomi - ETS

LETTERA DEL PRESIDENTE



Il 2024 ha rappresentato un periodo di crescita, trasformazione e consolidamento dell'impegno della Fondazione Italiana Linfomi - ETS verso la ricerca e il miglioramento delle cure per i pazienti affetti da linfomi.

Grazie al **lavoro sinergico dei nostri ricercatori e clinici**, abbiamo avviato 11 nuovi studi clinici e pubblicato 20 articoli su riviste scientifiche ad alto impatto, contribuendo ad ampliare le conoscenze sui meccanismi biologici dei linfomi e sull'efficacia di nuove terapie.

Per supportare al meglio i nostri obiettivi strategici, nel 2024 abbiamo attuato significative **trasformazioni organizzative** e avviato un'attività di rinnovo dello Statuto FIL che è tuttora in corso.

La nostra Fondazione si è impegnata a mantenere un dialogo aperto e trasparente con tutti gli stakeholder, intensificando le attività di sensibilizzazione e informazione, organizzando eventi, rafforzando le partnership con associazioni pazienti e istituzioni, ampliando l'accesso alle informazioni e alle risorse disponibili.

Guardiamo al futuro consapevoli che la strada verso una cura definitiva richiede costanza, innovazione e una collaborazione sempre più stretta tra tutti gli attori coinvolti e su queste sfide Fondazione Italiana Linfomi continuerà a garantire il suo impegno.

A handwritten signature in black ink, which appears to read 'M. M. Ladetto'. The signature is written in a cursive style and is underlined with a thick black line.

Marco Ladetto
Presidente Fondazione Italiana Linfomi

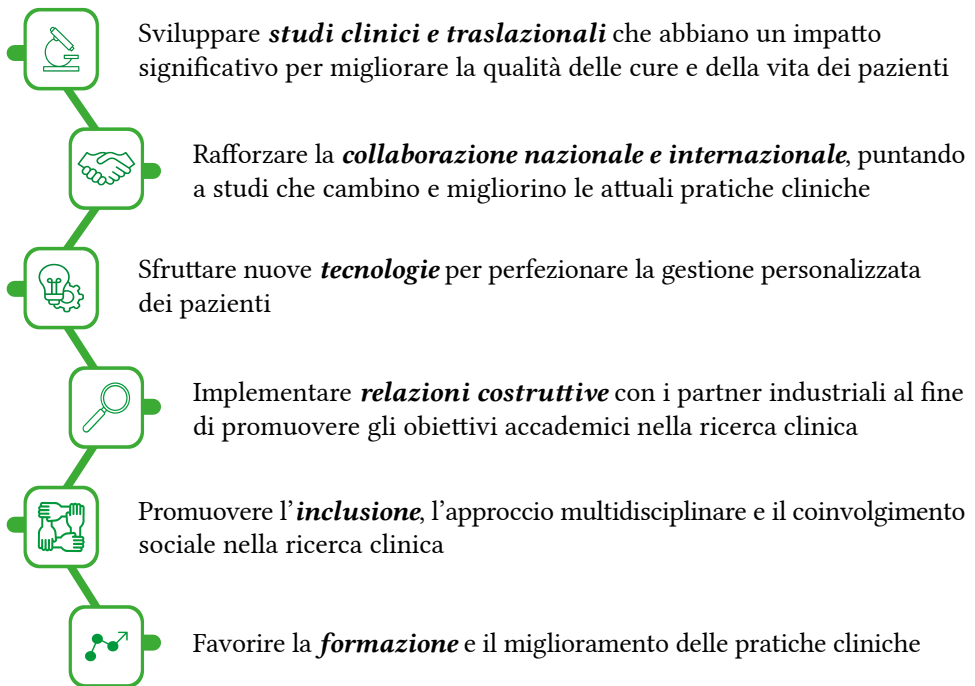
FONDAZIONE, MISSION E VISION

La Fondazione Italiana Linfomi è un'organizzazione nazionale, nata dalla **naturale evoluzione** dell'Intergruppo Italiano Linfomi (IIL), sorto nel 1993 come gruppo di cooperazione spontanea tra clinici e ricercatori impegnati nello studio e nella terapia dei linfomi. L'attività dell'IIL è stata istituzionalizzata nel luglio 2004 con la nascita di un organismo dotato di personalità giuridica, allo scopo di condurre ricerche in

collaborazione tra le varie organizzazioni italiane attive nel campo dei linfomi.

Il **29 settembre 2010** l'unione di tali organizzazioni in un unico organismo nazionale ha dato **vita alla FIL**. Da aprile 2023 la Fondazione è un Ente del Terzo Settore, regolarmente iscritta al Registro Unico Nazionale del Terzo Settore.

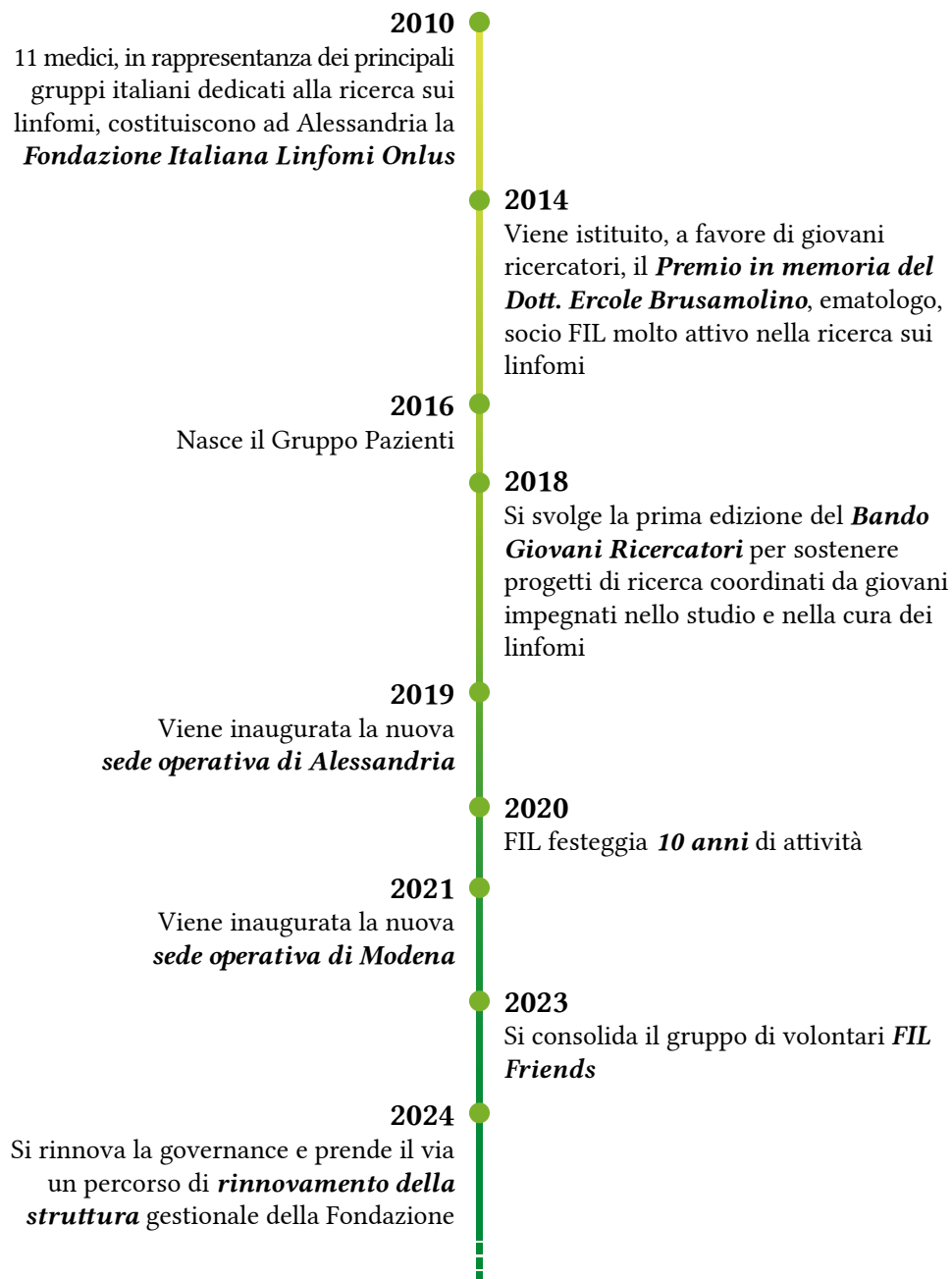
Fondazione Italiana Linfomi lavora per:



FIL si impegna per migliorare l'**assistenza ai pazienti a livello globale** attraverso la ricerca clinica volta ad aumentare le

cure, prolungare le remissioni e ridurre al minimo le ricadute fisiche, psicologiche e sociali dei linfomi sui pazienti.

STORIA



RICERCA SCIENTIFICA

La Fondazione Italiana Linfomi si dedica principalmente ad **attività di ricerca scientifica**.

La ricerca scientifica è il motore del progresso medico e la chiave per offrire ai pazienti terapie sempre più efficaci e personalizzate. Condurre ricerca non è solo uno sviluppo di nuove cure, ma significa impegnarsi a migliorare la qualità della vita di coloro che affrontano la malattia.

FIL svolge ricerca scientifica attraverso gli **studi clinici**, che consistono nella

sperimentazione di nuove forme di trattamento o nella raccolta di dati epidemiologici su ampi numeri di pazienti.

Gli studi clinici sono, dunque, fondamentali perché permettono di trasferire le acquisizioni della ricerca biomedica alla pratica clinica.

Le terapie standard (o convenzionali) utilizzate oggi nella pratica clinica per la cura dei linfomi sono il risultato di studi clinici precedenti.

LINFOMI

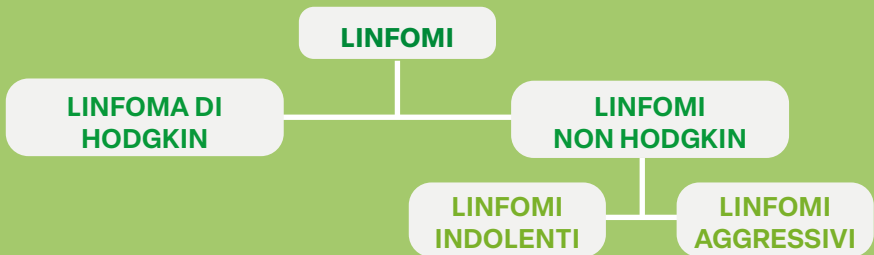
Il linfoma è un **tumore che prende origine dai linfociti** (un tipo di globuli bianchi) presenti normalmente nel sangue e nei linfonodi che sono distribuiti in tutto il corpo lungo il percorso dei vasi linfatici.

I linfomi sono suddivisi in due grandi categorie: **linfoma di Hodgkin** (LH) e **linfomi non Hodgkin** (LNH).

Il Linfoma di Hodgkin prende il nome dal medico che, nel 1832, descrisse per

primo alcuni casi di linfoma contraddistinti dalla presenza di cellule caratteristiche dal punto di vista della forma e delle dimensioni, quando osservate al microscopio.

I linfomi non Hodgkin sono convenzionalmente raggruppati in due gruppi principali: linfomi **indolenti** (a basso grado di malignità o a crescita lenta) e linfomi **aggressivi** (ad alto grado di malignità o a crescita rapida).



I NUMERI FIL

DATI AL
31/
12/
2024

1079
NUOVI PAZIENTI

35 PROGETTI DI
RICERCA IN CORSO

20 PUBBLICAZIONI
SCIENTIFICHE

12 COMMISSIONI
SCIENTIFICHE

4 GRUPPI DI
LAVORO

Scopri le Commissioni
Scientifiche
e i Gruppi
di lavoro



1.425
INVII CAMPIONI BIOLOGICI
PER 12 STUDI

352
INVII MATERIALE ISTOLOGICO
PER 9 STUDI

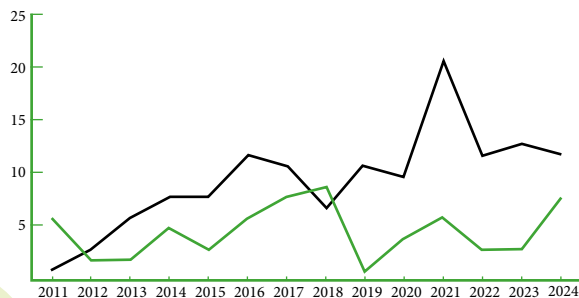
1.200
REVISIONI DI ESAMI PET/CT
PER 5 STUDI

180
INVII FARMACO AI CENTRI

PUBBLICAZIONI

Continua la tendenza di crescita della Fondazione sia in termini di produzione scientifica che di reputazione nazionale

e internazionale. Il 2024 si è chiuso con 20 pubblicazioni complessive, tra articoli originali (12) e collaborazioni (8).



14,4 NUMERO MEDIO
PUBBLICAZIONI
IN UN ANNO

9,6 NUMERO MEDIO
PUBBLICAZIONI
IN UN ANNO
ORIGINALI FIL

— Pubblicazioni FIL
— Pubblicazioni in collaborazione

ATTIVITÀ

Le attività svolte da FIL sono le seguenti:

- redazione e promozione di **studi clinici nel campo dei linfomi** e pubblicazione dei risultati su riviste internazionali recensite
- coordinamento dei **gruppi di ricerca multidisciplinari** e collaborazione con i gruppi europei negli studi internazionali
- organizzazione e miglioramento dei **servizi per la diagnosi e la terapia** delle malattie linfoproliferative
- sviluppo di **iniziative di tipo informativo e divulgativo** sui linfomi e sulla ricerca scientifica
- promozione di **studi biologici** volti a sviluppare le conoscenze sui meccanismi eziologici (cause della malattia) e patogenetici (alterazioni che portano allo sviluppo della malattia) dei linfomi
- elaborazione ed attuazione direttamente o in collaborazione con altri, di programmi di **formazione, aggiornamento ed educazione sanitaria** per il personale coinvolto nel processo di diagnosi, ricerca e cura dei linfomi

FIL svolge la sua attività attraverso **aree operative**, che si occupano degli aspetti scientifici, amministrativi, tecnici e di comunicazione delle sperimentazioni cliniche condotte e di tutte le iniziative di informazione e divulgazione svolte dalla Fondazione.

Nel 2024 si sono costituite l'Area Statistica e l'Area IT; l'Area Gestione Dati è stata inclusa nell'Area Gestione Studi. Il numero di aree è dunque passato da 9 a 10.



PAZIENTI

I **pazienti sono il principale stakeholder di FIL**, verso cui l'organizzazione nutre la responsabilità maggiore. Tutte le attività della Fondazione hanno come scopo il miglioramento delle cure e della qualità di vita dei pazienti. Questi sono inseriti gratuitamente nei protocolli di

ricerca e la loro salute viene posta al centro di ogni attività scientifica.

Nel 2024 sono stati coinvolti nei protocolli di ricerca **1079 nuovi pazienti**, contro i 681 del 2023.

DETTAGLIO PAZIENTI ARRUOLATI IN STUDI ATTIVI

PATOLOGIA	STUDI INTERVENTISTICI	STUDI OSSERVAZIONALI - BIOLOGICI	TOTALE PAZIENTI
LINFOMA DI HODGKIN	71	43	114
LINFOMI INDOLENTI	321	164	485
LINFOMI AGGRESSIVI	95	352	447
LINFOMI CUTANEI	0	29	29
LINFOMA NON HODGKIN (CLASSIFICAZIONE NON SPECIFICATA)	4	0	4
TOTALE PAZIENTI	491	588	1.079

I dati al 31/12/2024 di arruolamento possono essere soggetti a minime variazioni

FIL svolge un'attività di informazione rivolta ai pazienti e campagne di sensibilizzazione sul tema dei linfomi.

Dal 2016 opera il **Gruppo AIL Pazienti** Linfomi, nato dalla collaborazione tra FIL e l'Associazione Italiana contro le Leucemie, linfomi e mieloma - ETS

(AIL) e formato da pazienti e familiari per condividere esperienze, affrontare problematiche comuni ed essere sempre aggiornati sugli sviluppi delle ricerche relative alla diagnosi e cura dei linfomi. Nel corso dell'anno gli incontri del Gruppo Pazienti sono stati due.

Inquadra il QR Code per leggere le storie dei pazienti.



FIL raccoglie, inoltre, le **testimonianze** di ex pazienti che vengono pubblicate sui canali della Fondazione, per accrescere la sensibilità sul tema dei linfomi.

GIOVANI RICERCATORI

I giovani ricercatori sono il futuro della ricerca scientifica e dell'innovazione.

Sostenere il loro percorso significa *investire in nuove prospettive e idee*.

FIL finanzia progetti innovativi nella gestione diagnostica e terapeutica dei pazienti con linfoma e premia le migliori pubblicazioni realizzate da giovani.

Nel corso dell'anno è stata anche individuata una referente giovani FIL, la **Dott.ssa Vittoria Tarantino**, per coordinare attività dedicate agli under 40.

BANDO FIL CLUB
300.000€

Priority Study
Commissione Linfomi di Hodgkin
Prof. Umberto Ricardi
AOU Città della Salute e della
Scienza di Torino

BANDO GIOVANI RICERCATORI
LUIGI RESEGOTTI
100.000€

The Elderly Project 2.0
Dott.ssa Benedetta Sordi
AOU Careggi di Firenze

PREMIO IN MEMORIA DI
ERCOLE BRUSAMOLINO
10.000€

Dott.ssa Selene Mallia
per la sezione "Lavoro
non clinico sui linfomi"

Dott.ssa Rita Tavarozzi
per la sezione "Lavoro
clinico sui linfomi"

PERSONALE

FIL punta ad acquisire le migliori competenze, motivare, coinvolgere e valorizzare tutte le persone, investendo sul capitale umano.

25 DIPENDENTI, DI CUI **22** DONNE

2 SEDI
(ALESSANDRIA E MODENA)

314,18
ORE DI
FORMAZIONE

92%
CON CONTRATTO
A TEMPO
INDETERMINATO

Nel 2024 non si sono registrati infortuni e non è stato aperto alcun contenzioso in materia di salute e sicurezza del lavoro.

SOSTENIBILITÀ ECONOMICA

La Fondazione non persegue alcun profitto, ma ogni euro viene investito nelle attività di ricerca. La sostenibilità economica rappresenta per FIL un

aspetto primario, nell'ottica di poter svolgere un'attività di ricerca sempre più qualificata e utile alla mission aziendale.

1.141.600

DONAZIONI
DA ENTI

2.063.185

SPESE PER
ATTIVITÀ DI RICERCA

81.100

PROVENTI
DA ATTIVITÀ
ISTITUZIONALE

-34.311 UTILE

233.703

DONAZIONI
DA PRIVATI

675.586

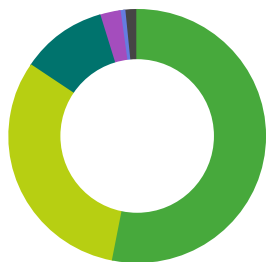
PROVENTI PER
ATTIVITÀ DI RICERCA

48.684

5X1000
INCASSATO NEL
2024

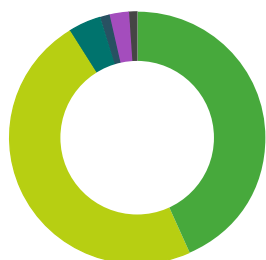
*valori espressi in Euro

FONTI DI FINANZIAMENTO



- 51% Donazioni da enti per attività di ricerca
- 30% Proventi per attività di ricerca
- 10% Donazioni da privati
- 4% Altri proventi da attività istituzionale
- 2% Cinque per mille
- 2% Proventi finanziari
- 1% Proventi straordinari

DESTINAZIONE PROVENTI



- 48% Oneri per attività istituzionale e di ricerca
- 43% Personale per attività di ricerca
- 4% Oneri per servizi generali
- 3% Oneri raccolta fondi
- 1% Oneri fiscali e finanziari
- 1% Oneri di supporto generale

DONATORI

I donatori FIL sono persone fisiche, aziende, enti pubblici, Fondazioni bancarie e altre organizzazioni o enti privati. La relazione con loro è il cuore della raccolta fondi, per questo FIL sceglie di mantenere una comunicazione regolare, aggiornandoli sull'impatto delle loro donazioni e sulla vita dell'Ente.

La maggior parte dei donatori FIL è **privata** (individui o nuclei familiari costituiscono il 92,3%) ed è suddivisa in modo piuttosto omogeneo tra uomini (55,2%) e donne (44,8%). L'età media dei donatori è **48 anni**.



VOLONTARI

Accanto ai sostenitori economici, ci sono i donatori di tempo, i **volontari**, che rappresentano una grande risorsa per la Fondazione. Con il loro impegno e vicinanza alla causa, promuovono occasioni di sensibilizzazione sui linfomi e sulla ricerca scientifica e aderiscono o organizzano iniziative di raccolta fondi. I volontari della Fondazione si chiamano **FIL Friends**, provengono da tutta Italia, sono maggiormente pazienti ed ex pazienti, ma la rete conta anche familiari di ex pazienti e cittadini interessati al tema della ricerca scientifica.

Al 31/12/2024 risultano 71 volontari iscritti al Registro dei Volontari (inclusi i membri del Consiglio Direttivo FIL).



CAMPAGNE ED EVENTI

Nel 2024 FIL ha rafforzato la presenza sul territorio, attraverso l'attività dei **banchetti solidali** nelle piazze e negli ospedali. Nel periodo pasquale e natalizio sono state coinvolte **22 città**.

Nei mesi di novembre e dicembre si è svolta per il secondo anno una **campagna di comunicazione sociale** sulle reti Mediaset e Sky, che ha avuto Paolo Nespoli come testimonial. È stato realizzato uno spot pubblicitario in cui l'astronauta racconta la sua esperienza con il linfoma cerebrale e invita a sostenere la ricerca scientifica.

Paolo Nespoli è stato anche protagonista di un incontro pubblico organizzato a **Verona**, in cui ha dialogato sul concetto di ricerca con il Vice Presidente FIL, Prof. Carlo Visco e la giornalista di Tele Arena, Valentina Burati.

Molti altri eventi sono stati organizzati sul territorio italiano, con l'obiettivo di promuovere la conoscenza dei linfomi, accrescere la sensibilizzazione sulla patologia e raccogliere fondi da destinare alla ricerca.

Fondazione Italiana Linfomi - ETS
Spalto Marengo 44 c/o Uffici Pacto
15121 Alessandria (AL)
Tel. 0131 033152
Mail: comunicazione@filinf.it
Sito: fondazioneitalianalinfomi.it
Codice fiscale per il 5x1000
96039680069

Leggi il Bilancio Sociale 2024 completo

