

IL GRUPPO LES ITALIANO – ONLUS

Visti gli scopi statutari fra cui: il miglioramento della condizione dei pazienti, la sensibilizzazione dell'opinione pubblica e delle istituzioni, la formazione e l'aggiornamento di personale sanitario qualificato, allo scopo di favorire e migliorare l'informazione e le conoscenze scientifiche sulla malattia,

vista la delibera del Consiglio Direttivo del Gruppo LES Italiano tenutosi a Palermo il 28/10/2011, con la quale si è deciso di utilizzare parte dei fondi provenienti dall'assegnazione del 5 per mille per finanziare progetti di ricerca sul Lupus eritematoso sistemico (LES) e iniziative volte a migliorare la condizione dei pazienti di lupus e a sostenere la qualificazione di giovani studiosi;

CON IL PRESENTE BANDO PROMUOVE un sostegno economico a due giovani medici italiani per partecipare all'Annual European Congress of Rheumatology (EULAR), 6-9 giugno 2012, Berlino, Germania
(www.eular.org/congress_2012.cfm)

1. 1 RISORSE MESSE A DISPOSIZIONE

Il bando prevede un budget complessivo di 3.000 euro che dovranno servire per il pagamento della quota d'iscrizione al congresso, del biglietto aereo a/r, della sistemazione alberghiera ed eventuali altre spese documentate, relative alla partecipazione al Congresso, per una somma totale non superiore a 1.500 euro per ciascuno/a dei vincitori.

2. REQUISITI PER ESSERE AMMESSI AL GIUDIZIO DELLA COMMISSIONE

- A. Laurea in Medicina e Chirurgia conseguita presso un'Università Italiana.
- B. Aver inviato un abstract, relativo alla patologia lupica, per la presentazione all' EULAR 2012.
- C. Non aver compiuto il 35° anno di età alla data di scadenza del bando.
- D. Non essere risultati vincitori di analoghi bandi promossi dal Gruppo LES negli anni 2011-2012.

3. SCADENZA: **Giovedì 10 Maggio 2012 – World Lupus Day**

4. MODALITA' DI PARTECIPAZIONE

La domanda per la richiesta di contributo contenente dati anagrafici, indirizzo postale, e-mail, recapito telefonico, numero del cellulare, e la documentazione di supporto – sia in forma cartacea che su supporto informatico in modo da poter essere facilmente riprodotta per l'invio ai commissari (CD o DVD con files preferibilmente in pdf) -, dovrà essere inviata per posta al Gruppo LES Italiano – ONLUS, Sig.ra AUGUSTA CANZONA TAMBURRINI, Via dei Monti Tiburtini 558, 00157 Roma, improrogabilmente entro la scadenza prevista (farà fede il timbro postale). Entro tale data dovrà anche essere inviato via mail alla Presidente del Gruppo LES Italiano – ONLUS, all'indirizzo mariateresa@lupus-italy.org, l'informazione dell'avvenuto invio con l'elenco della documentazione di supporto allegata e una copia del curriculum vitae.

5. DOCUMENTAZIONE DI SUPPORTO

- a. Curriculum vitae.
- b. Certificato di Laurea con i punteggi riportati nei diversi esami, eventuale Specializzazione e/o Dottorato di Ricerca, con i relativi voti conseguiti.
- c. Specificità del percorso formativo/lavorativo, pubblicazioni scientifiche (per i lavori non ancora pubblicati, accludere anche la lettera di accettazione), eventuale attività certificata di assistenza ai malati di lupus e ogni altra documentazione che si ritiene possa essere utile, incluso, in particolare, l'Abstract relativo alla patologia lupica inviato, indicando, se accettato, in quale seduta congressuale è stato inserito e se ne sarà presentatore/presentatrice.

6. COMMISSIONE GIUDICATRICE

La commissione, nominata dal Consiglio Direttivo del Gruppo, esaminerà la documentazione pervenuta entro il **21 maggio 2012**. Saranno poi comunicati agli interessati, via e-mail, gli esiti della valutazione e il nome dei vincitori che saranno inoltre pubblicati sulla rivista ICARO e nel sito Internet del Gruppo: www.lupus-italy.org

.....

Ai vincitori si richiede l'impegno ad una piena partecipazione al Congresso e ad una successiva ampia diffusione delle informazioni acquisite, anche in eventuali incontri nazionali/regionali medici-pazienti organizzati dal Gruppo LES e inoltre, al rientro dal Congresso, si richiede di inviare alla Presidente del Gruppo, oltre a una copia dell'Abstract presentato, tratto dal volume o dal CD degli Atti del Congresso, una relazione scritta sugli argomenti scientifici congressuali relativi al LES, che sarà pubblicata sul sito internet e sulla rivista dell'Associazione, allo scopo di mantenere informati tutti i soci sul progresso delle più recenti ricerche relative alla malattia lupica e sulla gestione del capitale sociale, conformemente alle finalità dell'Associazione.

Se lo riterranno opportuno, i presentatori delle domande dovranno provvedere a loro spese, entro il 15 Settembre 2012, al recupero della documentazione di supporto inviata al Gruppo LES. Dopo tale data, il Gruppo LES non sarà più responsabile in alcun modo del suddetto materiale.

Per qualsiasi informazione rivolgersi a:

GRUPPO LES ITALIANO - ONLUS
Numero Verde 800 227978
Presidente: *Maria Teresa Tuccio*
tel. 329 1034985, e-mail: mariateresa@lupus-italy.org