

Programmazione Attività 2022

- **Comunicazione e fundraising (in collaborazione con Centro Regionale Trapianti)**
 - Informazione e sensibilizzazione tramite sito internet, social media e newsletter
 - *Attività di ufficio stampa**
 - Produzione di reportistica
 - Giornata nazionale donazione e trapianto 2022
 - Campagna 5x1000 e fundraising (campagna crowdfunding progetto INDOOR)
- **Realizzazione progetti**
 - “Carta di Identità e donazione d’organi: una scelta consapevole”
 - *Progetti congiunti Fondazione D.O.T. Onlus – Politecnico di Torino**
 - *“Evaluation of the role of HNF1B deficiency in cholestatic liver disease”**

Programmazione Attività 2022

- **Comunicazione e fundraising - Attività di ufficio stampa**
 - ✓ **Presentazione dei dati sui trapianti d'organo a livello regionale** ed eventualmente nazionale eseguiti nell'anno 2021
 - ✓ **Andamento e azioni di sensibilizzazione** per la donazione di organi
 - ✓ Aggiornamento e 'stato dell'arte' dei **progetti PerTravel e INDOOR**
 - ✓ **Progetto 5000 genomi@Vda**, promosso dalla Valle d'Aosta in collaborazione con il Centro Regionale Trapianti del Piemonte
 - ✓ **Storie di pazienti** e/o testimonianze di trapiantati, **interventi** di particolare rilievo attuati a Torino e sul territorio piemontese
 - ✓ Ogni altra notizia/segnalazione di interesse attinente al mondo dei trapianti

Progetto D.O.T. – PoliTo

D) Attivazione nuova linea progettuale: sviluppo di soluzioni robotiche nella logistica dei servizi in ambito ospedaliero



Programmazione Attività 2022

- **Realizzazione progetti**

- “Evaluation of the role of HNF1B deficiency in cholestatic liver disease”

Responsabile scientifico: dr. Michele Pinon, SSD Gastroenterologia Pediatrica, AOU Città della Salute e della Scienza di Torino (CSS), presidio OIRM

Finanziamento: € 25.000 da parte della European Association for the Study of the Liver (EASL)

Abstract: studio del ruolo del deficit di HNF1B nella malattia epatica colestatica per svelare le vie di segnale coinvolte nella sua patogenesi. In collaborazione con la SC Immunogenetica e Biologia dei Trapianti (AOU CSS) nell’ambito delle attività di identificazione di mutazioni genetiche responsabili di insufficienza d’organo. L’impiego di piattaforme di sequenziamento di nuova generazione, basate sulla lettura dell’esoma clinico e l’analisi dei geni causativi di patologie d’organo monogeniche, permette l’identificazione di varianti causative di malattie che determinano insufficienza d’organo.

Durata: 24 mesi