

VOLONTARI IN OSPEDALE

Le associazioni presenti nel San Camillo-Forlanini e i loro servizi



La rete della solidarietà





AZIENDA OSPEDALIERA SAN CAMILLO FORLANINI

Circonvallazione Gianicolense 87 - 00152 ROMA

uocurp@scamilloforlanini.rm.it

www.scamilloforlanini.rm.it

Tel. 06 5870 6757

Fax. 06 5870 6758

UOSD URP CI RA

Comunicazioni Istituzionali - Rapporto con le Associazioni

Direttore Dott. Carlo Vittorio Resti



CENTRO DI SERVIZIO PER IL VOLONTARIATO DEL LAZIO

Via Liberiana 17 – 00185 Roma

info@volontariato.lazio.it

Tel. 06.491340 - 06.44702178

www.volontariato.lazio.it

PREMESSA

Con questa pubblicazione proseguiamo, anche questo anno la collaborazione con l'azienda ospedaliera San Camillo-Forlanini, per mettere a disposizione degli utenti la mappa dei servizi delle associazioni di volontariato a favore degli utenti in collaborazione con l'URP.

Pensiamo che questo costituisca una buona prassi di come il volontariato, mettendosi in rete e collaborando con le istituzioni pubbliche, possa rappresentare un valore aggiunto per la fruizione dei servizi sanitari.

Il Centro di Servizio per il Volontariato fa del sostegno alla collaborazione in rete delle associazioni uno dei punti cardine della propria strategia di promozione e sostegno del volontariato in applicazione dei principi indicati nella recente Riforma del Terzo settore.

Renzo Razzano
Presidente CSV Lazio

PREFAZIONE

“La solidarietà è l'unico investimento che non fallisce mai”. Faccio mia l'affermazione del filosofo e scrittore Henry David Thoreau per esprimere il mio sentire sul volontariato, la cui grandezza insuperabile è quella di donarsi gratuitamente.

Volontariato che rappresenta il pilastro della nostra società, elemento fondamentale per rendere il nostro Ospedale il luogo dell'eccellenze cliniche quale è, ma anche dell'inclusione e dell'apertura.

Il mio ringraziamento personale va alle tante donne e uomini che quotidianamente accolgono la sfida di rendere il nostro ospedale migliore impegnandosi anche di persona per il superamento delle criticità.

Fabrizio d'Alba
Direttore Generale Azienda Ospedaliera San Camillo-Forlanini

INTRODUZIONE

L'Azienda Ospedaliera San Camillo – Forlanini è da sempre riconosciuta come un centro di eccellenza e di elevata specializzazione nella diagnosi e cura di diverse patologie sia acute che croniche ed è un centro di rilevanza nazionale e internazionale.

Oggi vanta numerosi meriti anche nella istituzione di percorsi di orientamento ed accoglienza di cittadini e visitatori e ha saputo realizzare negli ultimi due decenni, attraverso la struttura dedicata alle Relazioni con il Pubblico (URP), numerose iniziative di Ascolto e di Tutela del Malato, anche multiculturali, con l'obiettivo di mettere "il malato al centro" in un quadro di umanizzazione delle cure, di competenza e di appropriatezza professionale nella solidarietà.

Da alcuni anni l'ospedale persegue la sua mission con dedizione e si rinnova nel tempo una leadership aziendale sempre più orientata alla valorizzazione del rapporto con gli Organismi della Società Civile e con l'associazionismo del privato sociale riunito nelle esperienze preziose e diversificate di aiuto ai malati e di supporto ai progetti, rappresentate nella rete di solidarietà del volontariato.

Come ci ricorda Papa Francesco, "La cura dei malati ha bisogno di professionalità e di tenerezza, di gesti gratuiti, immediati e semplici come la carezza, attraverso i quali si fa sentire all'altro che è "caro".

I Volontari appartenenti alle diverse Associazioni della Rete si affiancano dunque da anni agli operatori sanitari e sono una presenza insostituibile per il malato.

Ai nostri tempi, di tecnologizzazione spinta, carenza di risorse umane specializzate e di professioni ausiliarie all'assistenza, l'opera del volontario ben addestrato, che informa, che aiuta, che ascolta da vicino e al letto del malato, rappresenta una risorsa preziosa per il sistema ed un

esempio di gratuità ed empatia per la persona ricoverata e per i suoi mille dubbi e domande che il medico e l'infermiere non sempre riescono ad esaudire nel tempo di cura.

La struttura per le Relazioni con il Pubblico (URP), cui fa capo il coordinamento di questa rete solidale insostituibile e benemerita, nel presentare questa rinnovata guida sul volontariato, esprime alle Associazioni tutte la sua gratitudine anche a nome della Direzione strategica, del Direttore Generale dottor d'Alba, del Direttore Amministrativo dottoressa Milito, del Direttore Sanitario dottoressa Orazi e della Direttrice del Dipartimento delle Professioni dottoressa Mitello.

Carlo Vittorio Resti

Direttore UOSD URP - Comunicazioni Istituzionali

Rapporto con le Associazioni

INDICE

- | | | | |
|----|---|----|---|
| 2 | Premessa | 28 | AVO Roma |
| 3 | Prefazione | 29 | BeFREE |
| 4 | Introduzione | 30 | BPCO |
| 9 | A.Fa.D.O.C. | 31 | CARITAS Roma |
| 10 | A.I.A.F. | 32 | Comici Camici |
| 11 | A.M.I.C.I Lazio | 33 | Comunità di Sant'Egidio |
| 12 | A.N.I.P.I. Lazio | 34 | Consulta del Volontariato Municipio XI |
| 13 | A.R.V.A.S. | 35 | CRI Croce Rossa Italiana |
| 14 | ABIO Roma | 36 | Fondazione ANT Italia Onlus |
| 15 | ACTI | 37 | F.I.D.I.C. |
| 16 | ADMO Roma | 38 | Fondazione Arché |
| 17 | AIDASS | 39 | Il Cuore delle donne contro il Tumore al seno |
| 18 | AIMAC | 40 | Istituto Comprensivo Rosetta Rossi |
| 19 | AINET | 41 | O.N.G. Voci di Popoli del Mondo |
| 20 | ALBA | 42 | Palinuro APS |
| 21 | Alzheimer Uniti Roma | 43 | Pro.Des |
| 22 | ASPRO | 44 | RespiriAmo! |
| 23 | Associazione I Diritti Civili nel 2000 - Salvabebè Salvamamme | 45 | S.A.Ne.S. |
| 24 | Associazione Malati di Reni | 46 | Strade |
| 25 | Associazione Non Solo Parole | 47 | Un Respiro di Speranza |
| 26 | Associazione Società di San Vincenzo De Paoli | | |
| 27 | ATTA Lazio | | |

A.Fa.D.O.C. Onlus
Associazione Famiglie di Soggetti
con Deficit dell'Ormone
della Crescita ed altre Patologie
Via Vigna, 3 - 36100 Vicenza
Tel./Fax 0444.301570
Cell. 348.7259450
info@afadoc.it
www.afadoc.it



Chi siamo

A.Fa.D.O.C. Onlus è un'associazione italiana che riunisce le famiglie di pazienti, prevalentemente bambini e ragazzi, in terapia con ormone della crescita per patologie croniche e rare come deficit di GH, panipopituitarismo, SGA (nato piccolo per età gestazionale), sindrome di Turner ed altre patologie rare.

Cosa facciamo

L'associazione sostiene moralmente e psicologicamente le famiglie e i pazienti, aiutandoli a superare l'impatto emotivo della diagnosi e accompagnandoli durante tutto il percorso della terapia, che, in alcuni casi, può durare tutta la vita.

Le attività per tutte le nostre famiglie sono molte e varie, tra le più importanti: counseling psicologico per genitori e ragazzi; workshop nazionale, appuntamento annuale di 4 giorni, interamente dedicato all'informazione medica e al supporto psicologico; campo scuola estivo, dove i ragazzi imparano a gestire la propria problematica in autonomia, con il supporto di professionisti.

Per donazioni

C/c postale n. 15577356
C/c bancario: Unicredit Agenzia Viale Trieste, Vicenza
IBAN IT12G0200811811000003741663

Per destinare il 5x1000 ad A.Fa.D.O.C. Onlus
Inserire nell'apposito riquadro il codice fiscale 92073110287

A.I.A.F. Onlus

Associazione Italiana Anderson-Fabry

Via Liberiana, 17 - 00185 Roma

Cell. 388.8879469

presidente@aiaf-onlus.org

info@aiaf-onlus.org - www.aiaf-onlus.org

Facebook: AIAF Onlus - Associazione

Italiana Anderson-Fabry Onlus

**Chi siamo**

A.I.A.F. Onlus è nata nel 2016 dalla fusione delle due associazioni italiane, Aipaf e Gipf, che raccoglievano i pazienti della Malattia Anderson-Fabry, patologia ereditaria rara e sistemica che coinvolge quasi tutti gli organi e tessuti dell'organismo. L'associazione elabora, promuove e realizza progetti di solidarietà nel campo socio-sanitario a sostegno e tutela dei pazienti e delle loro famiglie, offrendo il sostegno necessario per vincere la solitudine del malato raro e mantenerlo nella comunità dei pazienti.

Cosa facciamo

L'associazione lavora in due ambiti: supporta i pazienti Fabry nell'affrontare le problematiche quotidiane legate alla patologia e, insieme al proprio Comitato scientifico, in maniera neutrale e indipendente, si interfaccia con gli stakeholders (Case farmaceutiche, Strutture ospedaliere, Istituzioni ect.) per promuovere le migliori pratiche di diagnosi e cura.

Tra le iniziative per l'estensione della terapia domiciliare per i pazienti lisosomiali in terapia enzimatica sostitutiva in tutte le regioni italiane, sono attivi il Progetto "Caring Fabry" che si propone di disegnare un modello di presa in carico ideale dei pazienti Anderson-Fabry da estendere a tutti i Centri di riferimento italiani e l'Indagine nazionale sulla qualità di vita dei pazienti Anderson-Fabry. L'associazione A.I.A.F. Onlus fa parte della Rete della Solidarietà dell'Ospedale San Camillo Forlanini e attraverso i propri volontari promuove iniziative volte a supportare la gestione delle attività quotidiane dei pazienti Anderson-Fabry e a migliorarne la qualità di vita.

Per donazioni

C/c bancario: IBAN: IT 32L0200859570000104101049

Per destinare il 5x1000 ad A.I.A.F. Onlus

Inserire nell'apposito riquadro il codice fiscale 97878190582

A.M.I.C.I Lazio Onlus

Associazione Malattie Infiammatorie

Croniche dell'Intestino

Salita di San Gregorio, 3 - 00184 Roma

(all'interno del Parco del Celio)

Tel. 06.77591070

Numero verde 800209077

info@amicilazio.org

www.amicilazio.org

**Chi siamo**

L'associazione, senza fine di lucro, si è costituita nel novembre del 1988. È formata da persone affette da colite ulcerosa o malattia di Crohn, dai loro familiari e da tutti coloro che condividono i valori della solidarietà sociale. È riconosciuta centro di informazione e di sostegno psicologico per i malati e i loro familiari, la cui missione è di prendere per mano il paziente sin dalle prime informazioni diagnostiche e accompagnarlo lungo la vita di malato cronico, aiutandolo a condurre un'esistenza normale e dignitosa.

Cosa facciamo

A.M.I.C.I. Lazio Onlus promuove in ogni modo la conoscenza delle malattie infiammatorie croniche intestinali al fine di favorire diagnosi precoci, le cure e gli aggiornamenti scientifici. Sensibilizza gli organi governativi, amministrativi e sanitari, al fine di migliorare l'assistenza pubblica; promuove iniziative per assicurare adeguati mezzi di assistenza e sostegno per i pazienti e i loro familiari; intraprende iniziative di accoglienza, ricreative, culturali, corsi, conferenze, manifestazioni e realizza pubblicazioni per educare i pazienti, aggiornare i medici, informare gli organi governativi, promuovere l'approvvigionamento di farmaci costosi e di difficile reperibilità. Dà assistenza gratuita e volontaria nell'esplicitare pratiche legislative (esenzioni ticket, legge 104, invalidità civile) e consulenza psicologica attraverso il numero verde.

Per donazioni

C/c bancario Banca prossima

IBAN IT2400335901600100000125678

Per destinare il 5x1000 ad A.M.I.C.I. Lazio

Inserire nell'apposito riquadro il codice fiscale 03501291003

A.N.I.P.I. Lazio Onlus
Associazione Nazionale Italiana
Patologie Ipofisarie
 Via Gino Cervi 53P 00139 Roma
 Cell. 349.6740811
 anipilazio@gmail.com
 www.anipilazio.org



Chi siamo

L'A.N.I.P.I. Lazio Onlus è un'associazione senza fini di lucro, composta da pazienti affetti da patologie di origine ipofisaria. Appartiene alla rete delle A.N.I.P.I. regionali, federate sotto il coordinamento dell'A.N.I.P.I. Italia. Nasce nel settembre 2013 dall'incontro di cinque persone con cinque storie diverse che hanno avuto la voglia di condividere le loro esperienze per sentirsi meno soli e la volontà di aiutare chi come loro avesse provato le stesse paure di fronte alla malattia.

Cosa facciamo

Dal 2013 l'associazione è cresciuta, sempre in collaborazione con l'A.N.I.P.I. Italia ed è diventata un punto di riferimento per altri malati ipofisari della Regione Lazio (e non solo). Informa i pazienti e offre supporto psicologico, tra l'altro attraverso incontri mensili tematici di confronto e di scambio di esperienze. Si impegna anche a diffondere, per il pubblico e per le comunità mediche, le problematiche legate alle patologie ipofisarie, attraverso l'organizzazione di manifestazioni e/o la partecipazione ad incontri con endocrinologi.

Affronta in particolare le problematiche legate alla diagnosi e ai disagi relativi alle patologie ipofisarie che come malattie rare soffrono di poca visibilità.

Per donazioni

C/c bancario: Banca Nazionale del Lavoro IBAN:
 IT13X0100503218000000001803

Per destinare il 5x1000 ad A.N.I.P.I. Onlus

Inserire nell'apposito riquadro il codice fiscale 97770390587

A.R.V.A.S.
Associazione Regionale Volontari
Assistenza Sanitaria
 Viale Bruno Buozzi, 47 - 00197 Roma
 Tel. 3481934524
 arvaslazio@libero.it
 www.arvaslazio.it



Chi siamo

L'A.R.V.A.S. è un'associazione di volontariato, nata nel 1980 a Roma che in breve tempo ha portato la sua presenza in numerose strutture ospedaliere, all'inizio in città e poi nel Lazio. Oggi è presente in circa 40 strutture con un numero di volontari attivi intorno alle 1.800 unità. Da 35 anni, presso l'Ospedale San Camillo Forlanini, svolge il servizio di volontariato, attualmente con circa 80 volontari.

Cosa facciamo

L'A.R.V.A.S. offre assistenza volontaria e gratuita a coloro che si trovano in stato di infermità, attraverso l'aiuto nella fruizione dei pasti e nella piccola pulizia personale, nel soddisfare le esigenze semplici dei pazienti ma soprattutto con l'ascolto attivo e la vicinanza emotiva; partecipa a rendere le strutture, gli organi ed i servizi socio-sanitari sempre più vicini alle esigenze di un'assistenza qualificata, nel rispetto della dignità e della libertà della persona umana; concorre all'educazione sanitaria della popolazione con i vari mezzi di informazione; promuove la preparazione teorico-pratica degli associati con regolari corsi di formazione e aggiornamento. L'approccio del volontario A.R.V.A.S. ha caratteristiche precise perché considera l'altro come essere prezioso, al di là di qualsiasi progetto terapeutico. Il pensiero del volontario affonda le sue radici nel rispetto della dignità della persona, dal quale far derivare l'intervento assistenziale, con tenerezza e amore.

Per donazioni

C/c bancario: Banca di Credito Cooperativo di Roma Agenzia 26
 IBAN IT 3500832703226000000030098
 C/c postale n. 13716006

Per destinare il 5x1000 ad A.R.V.A.S

Inserire nell'apposito riquadro il codice fiscale 96013650583

ABIO Roma Onlus

Associazione per il Bambino in Ospedale

Via Giorgio Baglivi, 12 - 00161 Roma

Tel. 06.44251723

info@abioroma.org

www.abioroma.org

**Chi siamo**

ABIO Roma, Associazione per il Bambino in Ospedale Onlus, nel 2001 promuove l'umanizzazione dell'ospedale e aderisce a Fondazione ABIO Italia Onlus (www.abio.org).

Conta circa 200 volontari attivi presso: Pediatria 1 e Gastroenterologia Pediatrica del Policlinico Umberto I; Day Hospital - Reparto di Ematologia Pediatrica, Dipartimento di Biotecnologie Cellulari ed Ematologia della Sapienza Università di Roma; U.O.C. Pediatrica del Sant'Andrea; U.O.C. Pediatrica del Sant'Eugenio; U.O.C. Chirurgia Pediatrica e Reparto di Pediatria del San Camillo Forlanini; Neuropsichiatria Infantile, Oncoematologia e Malattie Epato Metaboliche dell'Ospedale Pediatrico Bambino Gesù; U.O.C. Pediatrica del Nuovo Ospedale dei Castelli Romani nel Comune di Ariccia.

Cosa facciamo

L'associazione accoglie i bambini e gli adolescenti per ridurre il rischio di trauma, che ogni ricovero comporta, collabora con il personale medico e paramedico e promuove interventi ludici per garantire il diritto al gioco in ospedale. Sostiene i genitori con l'ascolto, contribuendo a sdrammatizzare la malattia del bambino, offrendosi come tramite in un ambiente sconosciuto; fornisce informazioni sul comportamento da tenere nel contesto ospedaliero e sui servizi che questo offre; assicura una presenza amica accanto al bambino, permettendo al genitore di assentarsi per provvedere ad eventuali incombenze.

Promuove la Carta dei Diritti dei Bambini e degli Adolescenti in Ospedale di cui è promotrice insieme alla Società Italiana di Pediatria.

Per donazioni

C/c bancario: Unicredit

IBAN IT08D0200805020000400827074

Per destinare il 5x1000 ad ABIO Onlus

Inserire nell'apposito riquadro il codice fiscale 97384230153

ACTI Onlus

Associazione Cardio

Trapiantati Italiani Onlus

Via dell'Arcadia, 15 - 00147 Roma

Tel. 06.58704510; 06.5127214

Fax 06.5124291

actiroma@tiscali.it; roma@acti-italia.it

www.actiroma.it

**Chi siamo**

ACTI Onlus è stata costituita da pazienti cardio trapiantati unitamente a medici ed infermieri operanti presso le Unità Operative della Cardiocirurgia e dello Scoppio Cardiaco Avanzato.

Cosa facciamo

L'associazione si prefigge di tutelare gli interessi morali e materiali dei pazienti trapiantati e di quanti si trovano in lista di attesa. A tale scopo promuove la donazione di organi insieme ad altre consorelle, facendo parte della Consulta delle associazioni costituita presso la Regione Lazio - Assessorato alla Sanità. Assiste i pazienti per il reinserimento nell'attività lavorativa dopo l'intervento e per il pieno recupero psico-fisico. Promuove inoltre, la pubblicazione di opuscoli e diari clinici ad uso dei pazienti e dei medici per conoscere meglio la problematiche dei trapianti con particolare riferimento a quello di cuore.

Per donazioni

C/c bancario: IBAN: IT74N0760103200000060356904

C/c postale n. 60356904

Per destinare il 5x1000 ad ACTI Onlus

Inserire nell'apposito riquadro il codice fiscale: 97356970588

ADMO Roma
Associazione Donatori
Midollo Osseo
Piazza Salvatore Galgano, 27
00173 Roma
www.admolazio.it
WhatsApp 3335677430
roma@admolazio.it
Facebook, Instagram e Twitter @admoroma



Chi siamo

ADMO Roma è una sezione provinciale di ADMO Regione Lazio, federata AFI (ADMO Federazione Italiana) che opera da più di 20 anni nel territorio romano.

Lo scopo dell'associazione è quello di reclutare, informare e invitare i giovani dai 18 ai 35 anni ad iscriversi al registro IBMDR, il registro nazionale dei donatori di midollo osseo e cellule staminali emopoietiche. Con un semplice prelievo di sangue o salivare è possibile accedere ai dati genetici dei donatori ed inserirli dopo la tipizzazione nel grande registro che conta ad oggi più di 400mila donatori in tutta Italia. L'adesione alla causa consente di essere chiamati un giorno a dare il proprio contributo donando le cellule staminali che si trovano nel midollo osseo, queste sono utili soprattutto per la lotta contro tumori del sangue come le leucemie e i linfomi. Quando non si trova un donatore compatibile in famiglia, infatti, si cerca nel registro IBMDR un donatore che abbia un'alta percentuale di compatibilità. Non è facile trovarlo in quanto le probabilità sono molto basse e solo una persona su centomila è compatibile con un malato in attesa di trapianto.

Per questo motivo più persone si iscrivono al registro e più probabilità ci sono che ogni malato trovi il suo fratello genetico su cui poter contare per tornare ad una vita normale.

Cosa facciamo

ADMO Roma è molto attiva sul territorio con eventi di sensibilizzazione e tipizzazione soprattutto in scuole e università, nel 2018 grazie a queste giornate del dono sono stati tipizzati, quindi reclutati, più di 1500 potenziali donatori.

Per destinare il 5x1000 all' Associazione Donatori Midollo Osseo inserire nell'apposito riquadro il codice fiscale: 90043410563

AIDASS
Viale delle Milizie 76
00192 Roma
335.5275140
lapera@libero.it
338.3506711
marizel@libero.it
www.aidass.it



Chi siamo

L'AIDASS (Associazione Italiana per il Diritto alla Salute Sessuale) è un'associazione che si prefigge l'obiettivo di promuovere quelle iniziative culturali e politiche per modificare l'arretratezza scientifica e culturale correlata alla salute sessuale. Un'associazione senza fini di lucro, nata per fare in modo che questo diritto attualmente negato venga recepito nelle leggi e nei codici, per avere un peso e non essere "trasparenti" rispetto alla classe politica, per diffondere l'informazione scientifica e tradurre in cultura le informazioni scientifiche ormai consolidate.

Cosa facciamo

L'AIDASS persegue la finalità di promuovere e tutelare il diritto alla salute sessuale secondo quanto sancito dall'art. 2, 3 e 32 della Costituzione Italiana. La salute sessuale è uno stato di benessere fisico, emotivo, mentale e sociale correlato alla sessualità; non è la mera assenza di malattia, disfunzione o infermità. La salute sessuale richiede un approccio positivo e rispettoso nei confronti della sessualità e dei rapporti sessuali, scevre da rischi, libere da coercizione, discriminazione e violenza.

La salute sessuale rientra come fondamentale diritto inviolabile dell'individuo, sono stati già riconosciuti nelle leggi nazionali e nei documenti internazionali come diritto a :

- avere il più alto standard di s.s. possibile,
- avere accesso ai servizi di s.s. e riproduttiva,
- ricevere un'educazione e informazioni relative alla s.s.

L' AIDASS collabora con tutte le associazioni che perseguano la stessa mission.

AIMAC Onlus
Associazione Italiana Malati
di Cancro, Parenti e Amici
Via Barberini, 11 - 00187 Roma
Numero verde 840 503579
Tel. 06.4825107
Fax 06.42011216
info@aimac.it
www.aimac.it



Chi siamo

AIMAC Onlus dal 1997 fornisce informazioni personalizzate ai malati di cancro e ai loro familiari su: vari tipi di tumore, trattamenti, effetti collaterali, modi per convivere con la malattia e modalità di accesso ai benefici previsti dalle leggi in campo lavorativo, previdenziale, e assistenziale. Dal 2010 è riconosciuta dal Ministero del Lavoro come organizzazione che svolge un'attività di evidente funzione sociale sul territorio nazionale.

Cosa facciamo

AIMAC Onlus assicura ai malati una terapia informativa per affrontare il tumore dalla diagnosi fino all'espletamento delle cure. La strategia multimediale si avvale di: materiale informativo realizzato in collaborazione con Irccs e Università; siti quali www.aimac.it e www.oncoguida.it; 36 punti di accoglienza e informazione nei maggiori centri oncologici; un forum e un servizio di helpline tramite il numero che risponde a quesiti riguardanti la malattia e l'accesso ai benefici in ambito lavorativo, previdenziale e assistenziale.

Presso l'AO San Camillo Forlanini è attivo un Punto informativo, ove è possibile chiedere informazioni personalizzate a volontari di servizio civile, adeguatamente formati all'accoglienza e ricevere gratuitamente materiale informativo aggiornato e scritto in linguaggio semplice.

Per donazioni

C/c bancario: Cassa di Risparmio di Ravenna
 IBAN IT78Y06270 03200CC0730081718
 C/c postale n. 20301016
 IBAN IT33B0760103200000020301016

Per destinare il 5x1000 ad AIMAC Onlus

Inserire nell'apposito riquadro il codice fiscale 97141000584

AINET

Associazione Italiana NET - Vivere La Speranza
Amici di Emanuele Cicio,
Piazzetta Don Brizio Casciola, 6/7
06036 Montefalco (Perugia)
info@viverelasperanza.org
telefono/fax: 0742.379614



Chi siamo

L'Associazione A.I.NET Vivere la Speranza – Amici di Emanuele Cicio – Onlus è un'associazione nazionale di volontariato che dal 2001 raccoglie fondi per sostenere la ricerca e lo studio scientifico delle malattie neoplastiche rare, in particolare dei Tumori Neuroendocrini. Poniamo particolare sensibilità e attenzione ai N.E.T. (Tumori Neuroendocrini) e alle M.E.N. (Neoplasia Endocrina Multipla).

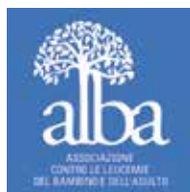
Cosa facciamo

L'AINET sostiene specifici progetti di ricerca a carattere nazionale ed internazionale. La nostra attività si svolge in collaborazione e scambio continuo con i gruppi per la diagnosi e la terapia dei N.E.T. presenti in diverse regioni italiane come il Gruppo Multidisciplinare Regionale per la Diagnosi e Terapia dei tumori Neuroendocrini della Rete Oncologica Regionale dell'Umbria, il Gruppo Multidisciplinare dei NET presso IRCCS A.O.U. San Martino – IST Università di Genova per la Liguria, il Gruppo Multidisciplinare NET di Napoli (dal 2012 Centro ENETS), la Rete Regionale Sardegna Tumori Neuroendocrini, i Gruppi Interdisciplinari Cure Multiaziendali del Piemonte e della Valle d'Aosta, il GOM (Gruppo Oncologico Multidisciplinare) tumori endocrini e del surrene dell'Azienda Ospedaliero Universitaria Careggi di Firenze che si occupa anche della diagnosi e della terapia dei feocromocitomi/paragangliomi, già Centro di riferimento ERN (European Reference Networks) per questa patologia, il laboratorio Sperimentale di Ricerche di Neuroendocrinologia Geriatrica ed Oncologica, Istituto Auxologico Italiano (Milano), la Sezione di Endocrinologia Oncologica della UOSD di Endocrinologia Azienda Ospedaliera San Camillo-Forlanini (Roma). L'associazione svolge un importante lavoro d'informazione e divulgazione attraverso campagne informative, l'organizzazione di convegni divulgativi.

Per destinare il 5x1000 ad AINET

inserire nell'apposito riquadro il codice fiscale 02510540541

ALBA Onlus
 Associazione contro
 le Leucemie del Bambino e dell'Adulto
 Circonvallazione Gianicolense, 87
 00152 Roma
albasancamillo@gmail.com
www.albasancamillo.com
 Facebook: [ALBA@albasancamilloonus](https://www.facebook.com/ALBA@albasancamilloonus)



Chi siamo

ALBA Onlus è un'associazione che si occupa della cura dei pazienti affetti da malattie del sangue.

Nata nel 2002 dall'impegno di genitori, volontari, medici e infermieri, fornisce accoglienza, supporto e assistenza alle persone malate e alle loro famiglie; organizza attività ricreative per migliorare la qualità della vita dei pazienti; informa e sensibilizza l'opinione pubblica sulle malattie del sangue.

Opera presso l'Azienda Ospedaliera San Camillo Forlanini in collaborazione con i Reparti di Ematologia, Day Hospital Ematologico e Trapianti di Midollo Osseo.

Che cosa facciamo

Le principali attività che svolgiamo sono: sportello bisettimanale di informazione e di assistenza dedicato ai pazienti del Day Hospital Ematologico e alle loro famiglie; connessione wifi gratuita per i pazienti e le loro famiglie; attività ricreative rivolte ai pazienti ricoverati; organizzazione di manifestazioni e realizzazione di pubblicazioni per informare e sensibilizzare l'opinione pubblica sulle malattie del sangue; contributo alla ricerca sulle malattie del sangue con corsi di aggiornamento e borse di studio; organizzazione di iniziative di beneficenza.

Per donazioni

C/c bancario: Banca Prossima
 IBAN IT59M0335901600100000125098
 C/c postale n. 708040

Per destinare il 5x1000 ad ALBA Onlus
 Inserire nell'apposito riquadro il codice fiscale 07097811009

Alzheimer Uniti Roma Onlus
 c/o Villa Giuseppina
 Via Prospero Colonna, 46 - 00149 Roma
 Tel. 06.69426665
 Cell. 366.2598370
info@alzheimeruniti.it
www.alzheimeruniti.it



Chi siamo

La missione dell'associazione è ottenere le cure adeguate per i malati di Alzheimer o di altro tipo di demenza e l'appropriato sostegno alle famiglie, nel rispetto dei diritti e della loro dignità. Si propone come interlocutore e portavoce presso le istituzioni pubbliche e private dando voce ai reali bisogni materiali e spirituali dei malati e di tutte le persone che se ne occupano. È la sezione più numerosa di Alzheimer Uniti nazionale, membro di Alzheimer Europe e di Alliance Alzheimer Méditerranéenne.

Cosa facciamo

Obiettivo costante è porre al centro la persona, valorizzare le sue capacità conservate, evitare l'insorgenza di disturbi del comportamento, mantenere il più a lungo possibile l'autonomia, sostenendo la qualità della vita. L'associazione sperimenta nuovi modelli di assistenza basati sull'integrazione con le altre risorse del territorio; non vuole essere un'alternativa alle istituzioni, ma un laboratorio d'innovazione, uno stimolo al cambiamento, al miglioramento dei servizi. Le attività svolte sono: telefono Alzheimer-Ascolto-Anziano-Accoglienza (dal lunedì al venerdì dalle 10.00 alle 18.00); sostegno psicologico; consulenza legale con riferimento alla figura dell'amministratore di sostegno; corsi di formazione per operatori del settore, assistenti familiari, caregiver e volontari; organizzare l'annuale convegno in Campidoglio in occasione della Giornata mondiale dell'Alzheimer; conferire il premio annuale Saggio Caregiver; conduzione di 5 Caffè Alzheimer; i progetti di assistenza domiciliare; sensibilizzare l'opinione pubblica attraverso incontri, pubblicazioni e newsletter.

Per donazioni

Co/c bancario: Banca Mediolanum
 IBAN IT49R0306234210000001959532
 C/c postale n. 17384017

Per destinare il 5x1000 ad Alzheimer Uniti Roma Onlus
 Inserire nell'apposito riquadro il codice fiscale 05897741004

ASPRO Onlus

Associazione per il Supporto
dei Pazienti di Radioterapia
Oncologica

Sede operativa presso Reparto
di Radioterapia Ospedale

San Camillo Forlanini

Padiglione Busi piano 1

Circonvallazione Gianicolense,

87 - 00152 Roma

Tel. 06.58704431

aspro@hotmail.it

**Chi siamo**

L'associazione ASPRO nasce dalle necessità dei pazienti sottoposti a radioterapia, di avere un sostegno burocratico-organizzativo per ottenere le facilitazioni previste dalla legge per la tutela dei diritti del malato. Si pone come punto di riferimento per eventuali necessità che il paziente potrebbe presentare nel periodo di trattamento radioterapico.

Cosa facciamo

Orientiamo il paziente al fine di ottenere i benefici di legge, quali la richiesta di invalidità civile e legge 104 ed eventuale contrassegno di libera circolazione e sosta. Aiutiamo ad organizzare il trasporto per il centro di radioterapia in collaborazione con il Comune, la Provincia e altre associazioni di volontariato. Nei casi di malattia in fase avanzata, attiviamo le procedure per l'inserimento dei pazienti in ambiente idoneo, quale l'hospice o l'assistenza domiciliare. Forniamo supporto assistenziale e organizzativo per una migliore qualità della vita del paziente e dei suoi familiari.

Per donazioni

C/c bancario: Banca di Credito Cooperativo

IBAN IT79C0832703232000000002049

Per destinare il 5x1000 ad A.S.P.R.O. Onlus

Inserire nell'apposito riquadro il codice fiscale 97441100589

Associazione I Diritti Civili nel 2000

Salvabebè Salvamamme

Via Folco Portinari, 50 - 00151 Roma

Tel. 06.35403823 - Fax 06.35451698

Numero Verde Salvabebè: 800.283.110

diritticivili.2000@tiscali.it

www.salvamamme.it

**Chi siamo**

Salvamamme opera da più di 20 anni intervenendo nei momenti dell'abbandono e solitudine di mamme e famiglie in condizioni di grave disagio socio-economico, con supporto che si estende nell'ambito sanitario, logistico, ludico, pedagogico e formativo. Salvamamme ha grande esperienza anche nei casi di maternità estrema e parto anonimo ed offre aiuto alle donne vittime di violenza.

Cosa facciamo

L'attività dell'associazione si rivolge a circa 10.000 mamme (il 25 % italiane, il 75 % straniera). Da anni esiste il Family Support con la Croce Rossa, un Polo socio-sanitario materno infantile per il sostegno a famiglie e persone in condizioni di particolare disagio per ragioni di salute, economiche e sociali. Tanti sono i progetti sviluppati all'interno degli ospedali per le famiglie di bambini nati con particolari fragilità nell'importante percorso di crescita durante il loro primo anno di vita e diversi altri mirati quali: Boutique Bebè e Free Temporary Shop, Salvamamme Passerotti, Salvamamme dà la Pappà, Gelato Sospeso ed infine la Valigia di Salvataggio a sostegno delle donne vittime di violenza, che abbandonano precipitosamente la loro casa perché a rischio di vita, fornendo valigie contenenti indumenti e prodotti per igiene, consulenza legale, psicologica e supporto logistico. Ne sono state consegnate fin ora oltre 1200.

Per donazioni

C/c bancario: Banca Prossima, IBAN: IT11O0335901600100000006311

Per destinare il 5x1000 a Salvabebè Salvamamme Onlus

Inserire nell'apposito riquadro il codice fiscale: 97550550582

Associazione Malati di Reni Onlus
 Via Taranto, 6 - 00182 Roma
 Tel. 3291665932
 assreni@tiscali.it
 www.malatidireni.it



Chi siamo

L'Associazione Malati di Reni Onlus, nata nel 1995 è senza fini di lucro, apartitica e aconfessionale. Gli scopi statutari sono: migliorare la prevenzione, diagnosi e terapia delle nefropatie e la qualità della vita dei nefropatici; incidere positivamente sulle problematiche fisiche e psicologiche di quanti affetti da nefropatie in terapia conservativa o sostitutiva mediante dialisi o trapianto; approfondire la conoscenza delle problematiche relative alla diffusione della cultura della donazione degli organi ed alla organizzazione dei trapianti.

Cosa facciamo

L'associazione dispone di esperti per problemi psicologici e legali, legati alle pratiche per il riconoscimento dell'invalidità civile, legge 104, e quanto altro legato alle pensioni. Nel Lazio, collabora con la Regione per la formulazione di norme atte a migliorare la qualità della vita dei nefropatici e di quelli in attesa di trapianto di organo, ottenendo l'erogazione gratuita dei prodotti apoteici e i rimborsi per effettuare la dialisi e il trapianto. Con il Forum Nazionale ha contribuito all'emanazione della legge 91/99 in materia di prelievi e trapianti di organi e tessuti, che ha creato una nuova sensibilità per istituzioni e cittadini rispetto alla donazione di organi. Aderisce anche alla Campagna Nazionale Donazione e Trapianto del Ministero della Salute. Pubblica il bimestrale "Ti Informo", che illustra l'attività svolta dall'associazione.

Per donazioni

C/c bancario: Banca Unicredit Agenzia 712 Roma
 IBAN: IT31Y0200805211000007133840

Per destinare il 5x1000 all'ASSOCIAZIONE MALATI DI RENI ONLUS Inserire nell'apposito riquadro il codice fiscale 97114010586

Associazione Non Solo Parole
 Circonvallazione Gianicolense 191
 Tel. 3385883770 - 3389943827
 assnonsoloparole@tiscali.it
 aversano-umberto@virgilio.it
 www.associazionenonsoloparole.com



Chi siamo

Associazione Non Solo Parole è un'associazione culturale di promozione sociale, costituitasi nel 2011 senza fine di lucro con lo scopo di promuovere e diffondere la conoscenza e l'uso dei moderni strumenti economici, scientifici, telematici, culturali, con un'attenzione particolare al mondo dei professionisti e delle imprese o di altre organizzazioni pubbliche e private tramite una serie di iniziative e attività, che spaziano nei campi sociali e culturali. Sviluppa iniziative di utilità pubblica, nel pieno rispetto della dignità delle persone, a favore di associati o di terzi. Iscritta all'Albo delle Associazioni della Regione Lazio.

Cosa facciamo

All'interno dell'Azienda Ospedaliera S.Camillo- Forlanini, si occupa di:

- Organizzazione ed assistenza utenti;
- Raccolta indumenti per i non più abbienti da donare alla Comunità Sant' Egidio;
- Raccolta alimentare per i non più abbienti da donare alla Comunità Sant' Egidio.

Per donazioni

C/c postale: IBAN: IT 06 NO76 0103 2000 0000 7125 498

**Associazione Società
di San Vincenzo De Paoli**
Consiglio centrale di Roma
Via della Pigna, 13A - 00186 Roma
Tel. 06.6780796
sanvincenzo.roma@inwind.it
www.sanvincenzoroma.org



Chi siamo

Costituita a Parigi nel 1833 sotto il patrocinio di San Vincenzo de Paoli, da Federico Ozanam e da un gruppo di giovani studenti, la San Vincenzo De Paoli è una società di laici che traducono in atto la fede cristiana mettendosi al servizio dei fratelli nel bisogno, per mezzo di un contatto personale e col dono dell'amicizia. Oggi la società, cura il dialogo personale con tutti quelli che soffrono ed è aperta a tutte le possibili iniziative che i tempi e i luoghi possono richiedere.

Cosa facciamo

L'associazione segue oltre 500 famiglie, con visite domiciliari e distribuzione di circa 8.000 pacchi viveri annui. Si occupa di tre mense: una fissa, per 22.000/25.000 pasti caldi annui; due itineranti, per 20.000 pasti caldi annui o panini, ai senza fissa dimora della stazione Termini.

Opera in due case di accoglienza quali il Convento San Francesco a Ripa (20 assistiti per 365 giorni h24) per il recupero sociale della persona in collaborazione con i Frati Francescani e una a Tivoli (5 assistiti per 365 giorni h24) in collaborazione con il Convento di Valmontone (20 assistiti). Nel settore sanità opera con un ambulatorio dentistico con medici volontari. Si occupa dell'aggiornamento del sito web della Rete della Solidarietà.

Per donazioni

C/c bancario Monte dei Paschi di Siena Agenzia 84
IBAN: IT09X0103003283000061314964

Per destinare il 5x1000 all'ASSOCIAZIONE SOCIETÀ DI SAN VINCENZO DE PAOLI Inserire nell'apposito riquadro il codice fiscale 97490840580

ATTA Lazio ONLUS
Associazione Regione Lazio
degli Ammalati di Tumore
della Tiroide e Associati - ONLUS
Via San Francesco n. 50
00041 Albano Laziale (RM)
Via Cassia n. 721 - 00189 Roma
Tel. 333/3012049
info@atta-lazio.it
www.atta-lazio.it
Facebook: Atta Lazio Onlus



Chi siamo

L'ATTA Lazio è una Onlus nata dalla sinergia tra pazienti e medici endocrinologi nel dicembre 2006 con lo scopo di fornire a tutte le persone interessate da patologie tiroidee, un utile e pratico contributo in termini di informazione, prevenzione, educazione ed assistenza. Ha sede principale presso l'Ospedale Regina Apostolorum di Albano Laziale (RM) e sede secondaria presso l'Ospedale Sant'Andrea di Roma. E' membro del Comitato delle Associazioni dei Pazienti Endocrini (www.capeitalia.org).

Cosa facciamo

L'Associazione persegue finalità di solidarietà sociale nei settori dell'assistenza sociale e sociosanitaria promuovendo la conoscenza delle malattie neoplastiche degli organi endocrini, ed in particolar modo della tiroide, al fine di favorirne la diagnosi precoce e la cura adeguata, attraverso campagne di sensibilizzazione ed informazione nonché attività di screening e valutazione su campioni mirati di popolazione.

Promuove, inoltre, l'attività di ricerca e l'adozione da parte delle strutture sanitarie del Lazio dei percorsi diagnostici e terapeutici basati sulle nuove acquisizioni scientifiche in materia, sensibilizzando gli organi politici, amministrativi, sanitari ed i mass-media allo scopo di favorire l'assistenza dei pazienti e delle loro famiglie.

Per donazioni

Poste Italiane S.p.A., tramite bollettino postale su c/c n. 001026273720
Poste Italiane S.p.A., tramite bonifico
IBAN IT57Y0760103200001026273720 - Intestazione: ATTA Lazio ONLUS

Per destinare il 5x1000 ad ATTA Lazio ONLUS

Inserire nell'apposito riquadro il codice fiscale 09282361006

AVO Roma
Associazione Volontari Ospedalieri
Via Giuseppe Gioacchino Belli, 31
00193 Roma
Tel. 339 3747885
info@avoroma.it
www.avoroma.it
Facebook: avoroma



Chi siamo

AVO Roma, costituita nel 1993, rappresenta una delle più importanti e riconosciute realtà del volontariato nel settore socio-sanitario, ed opera in molti ospedali di Roma, nelle comunità terapeutiche e riabilitative psichiatriche, nelle residenze sanitarie per anziani, nelle case famiglia. È presente sul territorio con circa 300 unità tra volontari e tirocinanti e opera secondo i principi di solidarietà umana, civile e nel rispetto delle diverse culture religiose.

Cosa facciamo

I volontari AVO offrono sostegno morale e conforto al malato, svolgendo un servizio gratuito di accoglienza e di vicinanza, attraverso l'ascolto dei bisogni specifici della persona ospedalizzata. L'AVO Roma ha svolto nel corso degli anni corsi di formazione di base e permanente, ed è tutt'ora impegnata in un continuo progetto formativo mirato a mantenere alto il livello del servizio, offrendo tra l'altro ai volontari in servizio attivo, continue occasioni di formazione permanente e specialistica: Servizio Psichiatrico di Diagnosi e Cura, Unità Spinale, Grandi Ustioni, RSA, Hospice, Alzheimer e Case famiglia.

Fonda la propria attività istituzionale e associativa sui principi costituzionali della democrazia e sulla partecipazione sociale, con obiettivi di umanizzazione di informazione e di educazione alla salute, nel rispetto dei ruoli e delle diverse competenze. Un impegno, coadiuvato dalla presenza di giovani volontari, che svolgono un ruolo di grande sensibilizzazione incontrando gli studenti delle scuole superiori.

Per donazioni

C/c bancario: Unicredit Ospedale Santo Spirito
 IBAN: IT54V0200805135000400071206

Per destinare il 5x1000 ad AVO Roma

Inserire nell'apposito riquadro il codice fiscale 97101990584

BeFREE

Cooperativa sociale contro tratta,
violenze e discriminazioni
Via della Lungara, 19 - 00165 Roma
Tel./Fax 06.89533659
befree.segreteria@gmail.com
www.befreecooperativa.org



Chi siamo

BeFree cooperativa sociale contro tratta, violenze, discriminazioni nasce nel febbraio 2007 per volontà di un gruppo di operatrici con grande esperienza nell'accoglienza e nel sostegno a vittime di soprusi, abusi, maltrattamenti, traffico di esseri umani, violazioni dei diritti umani. L'assunzione di un'ottica di genere è volta alla diffusione del concetto di mainstreaming, con l'obiettivo di favorire modificazioni positive nella percezione socialmente diffusa sulle donne, gli altri, le diversità, e di veicolare una cultura della relazione e del rispetto. BeFree gestisce centri antiviolenza, case rifugio e case di fuga per accogliere e sostenere donne che esperiscono violenza di genere o che sono state vittime della tratta degli esseri umani a scopo di sfruttamento sessuale.

Cosa facciamo

Dal 2009 Sportello Donna h24, gestito da Be Free Cooperativa sociale, all'interno del Pronto Soccorso dell'Ospedale San Camillo-Forlanini di Roma è un servizio di accoglienza specifica, che opera in sinergia con gli operatori sanitari, per accogliere in maniera competente, donne e minori vittime di violenza di genere e/o sessuale che accedono dal Pronto Soccorso Generale, Pediatrico, Ostetrico-Ginecologico o da altri reparti dell'AOSCF. Il pronto soccorso, essendo luogo adeguato di accoglienza, garantisce i requisiti strutturali e organizzativi, che permettono di assicurare alla donna la massima assistenza nel rispetto della dignità, della tutela, della riservatezza e sicurezza della vittima. Inserito nell'offerta sanitaria dell'AOSCF e attivabile fin dal primo accesso al P.S., lo Sportello Donna h24 offre: Assistenza e sostegno psico-sociale competente, in uno spazio protetto d'ascolto empatico; un primo orientamento informativo e la possibilità di accedere a consulenze legali; agevola l'ospitalità presso luoghi protetti presenti sul territorio; la possibilità di accedere ad una rete di collaborazione con i servizi socio-sanitari, le Forze dell'Ordine, studi legali, Tribunali ed altre istituzioni.

Per donazioni

C/c bancario IBAN: IT78T0200805319000010790439

Per destinare il 5x1000 a BE FREE, Inserire nell'apposito riquadro il codice fiscale 09390571009

BPCO Onlus
Associazione Italiana Pazienti
Bronco Pneumopatia Cronica Ostruttiva
 Via Cassia 605 - 00189 Roma
 Tel. 06.33251581
 franchima2@gmail.com
 www.pazientibpco.it



Chi siamo

L'associazione è stata costituita il 24 giugno 2001 allo scopo di unire i pazienti di bronco pneumopatia cronica ostruttiva per ottenere una maggiore attenzione da parte delle istituzioni e dell'opinione pubblica nei confronti del malato cronico respiratorio e, di conseguenza, più adeguati interventi di tutela e misure per una migliore qualità della vita. La missione è quella di migliorare le condizioni di salute, la qualità della vita e la sopravvivenza dei malati e di tutelare i loro diritti e quelli dei loro familiari e dei caregiver. La Bpco è un vero e proprio problema di sanità pubblica, di cui si parla troppo poco nel nostro paese. È una malattia molto diffusa e sottovalutata, in crescita soprattutto nelle persone adulte e anziane, che causa sofferenze e preoccupazioni a coloro che ne sono colpiti e alle loro famiglie.

Cosa facciamo

L'associazione ha lo scopo di accrescere sulla base delle più recenti acquisizioni scientifiche la conoscenza della malattia e della sua gestione da parte dei pazienti e dei loro familiari, al fine di migliorarne le condizioni di salute e la qualità della vita. Si rende interlocutrice delle istituzioni, per conseguire interventi, anche di tipo legislativo, mirati a migliorare la tutela del paziente cronico respiratorio, a promuovere campagne di informazione, di educazione e di prevenzione e a sostenere la ricerca scientifica medica e farmacologica.

Per donazioni

C/c postale n. 19848407
 C/c bancario: Banca di Credito Cooperativo di Roma Agenzia 105
 IBAN: IT86J0832703239000000003435

Per destinare il 5x1000 all'Associazione Italiana Pazienti Bronco Pneumopatia Cronica Ostruttiva
 Inserire nell'apposito riquadro il codice fiscale: 03202030965

CARITAS Roma
Centri di Ascolto Parrocchiali
 29^ Prefettura - Settore ovest
Prefetto: don Luigi Coluzzi
 Via della Magliana, 162 - 00146 Roma
 presso Parrocchia Santo Volto di Gesù
 Tel. 06.550.1063
 s.voltodigesu@tiscali.it
 www.caritasroma.it



Chi siamo

Le parrocchie, comunità cattoliche locali, presenti capillarmente nel territorio, vivono un'attenzione costante alle povertà e ai disagi che incontrano nei luoghi dove risiedono. Si offrono con azioni concrete per l'assistenza morale e materiale della comunità, grazie all'impegno di alcuni loro membri che, coordinati dal parroco, costituiscono la Caritas Parrocchiale.

Le Caritas parrocchiali delle diverse parrocchie si coordinano tra loro attraverso le Caritas di Prefettura che riuniscono le parrocchie di una stessa zona.

Cosa facciamo

La Caritas parrocchiale, attraverso i centri d'ascolto, costituisce un punto d'incontro tra le risorse della parrocchia e le situazioni di disagio. Le richieste rivolte ai Cda vanno dalle domande di lavoro, aiuti economici e assistenza per disagi psichici, sociali o di salute. Gli operatori si prendono carico delle situazioni segnalate indirizzando, attraverso il dialogo, le persone a figure istituzionali che possano essere d'aiuto.

Un'ulteriore risorsa per la comunità, visto l'elevato numero di individui che vive sotto la soglia di povertà è la creazione dei cinque Empori della solidarietà a Roma, di cui uno in zona Marconi, che sono veri e propri supermercati di medie dimensioni a cui possono accedere gratuitamente persone indigenti che si rivolgono alle parrocchie e ai servizi diocesani. Gli empori vengono approvvigionati con periodiche raccolte alimentari presso i supermercati aderenti all'iniziativa.

Per destinare il 5x1000 a CARITAS Roma

Inserire nell'apposito riquadro il codice fiscale 97797430580

Comici Camici

Via Paolo Paruta, 24 00179 - Roma

Tel 065431799

info@comiccamicci.it;

comiccamicci@pec.it

www.comiccamicci.it

Facebook: comici camici

**Chi Siamo**

Le radici della Cooperativa Sociale Onlus Comici Camici sia dal punto di vista culturale che metodologico si possono rintracciare nella decennale appartenenza alla Federazione Internazionale Ridere per Vivere, operante da più di 25 anni nel campo della Gelotologia (il cui metodo originale denominato Comicità è Salute), ha dato origine a numerose ricerche scientifiche (condotte seguendo i nostri clown durante il loro lavoro giornaliero) le quali hanno dimostrato chiaramente come l'intervento continuativo dei Clown Dottori provochi una trasformazione dell'intera comunità ospedaliera: il clima del reparto risulta più sereno, bambini e genitori registrano una sensibile diminuzione dell'ansia legata al ricovero, fattore che si traduce, e questo costituisce il fatto più importante e se vogliamo incredibile, in un miglioramento degli stessi parametri fisiologici.

Cosa Facciamo

I nostri Clown Dottori sono dei professionisti (opportunamente formati) che con sensibilità e competenza accompagnano i bambini e le loro famiglie durante l'intero ricovero ospedaliero, con il compito di smontare, attraverso lo strumento del clown e di un ascolto rispettoso, la paura e le emozioni negative e trasformarle in gioia, serenità e forza.

I nostri Clown Dottori sono presenti dal 1999 all'interno dell'A.O. San Camillo grazie al progetto "Sorrìdi In Ospedale"

Oltre ai contesti ospedalieri, Comici Camici realizza progetti destinati a diverse categorie del disagio socio-sanitario, di comunità e scolastico rivolte a bambini, adulti e anziani anche con diversabilità psichiche e/o motorie sviluppando inoltre nuove metodologie di formazione.

Per donazioni

C/C bancario: Banca Popolare Etica-IBAN:

IT95Z0501803200000011161114

Per destinare il 5x1000 a Comici Camici

inserire nell'apposito riquadro il codice fiscale: 07920851008

Comunità di Sant'Egidio

Piazza Sant'Egidio 3a, 00153 Roma

Tel. 06 4292929

Fax: 06 5800197

info@santegidio.org

www.santegidio.org

**Chi siamo**

Sant'Egidio è una Comunità cristiana nata nel 1968, all'indomani del Concilio Vaticano II, per iniziativa di Andrea Riccardi, in un liceo del centro di Roma. Con gli anni è divenuta una rete di comunità che, in più di 70 paesi del mondo, con una particolare attenzione alle periferie e ai periferici, raccoglie uomini e donne di ogni età e condizione, uniti da un legame di fraternità nell'ascolto del Vangelo e nell'impegno volontario e gratuito per i poveri e per la pace.

Cosa facciamo

La compagnia con chiunque si trovi nel bisogno è tratto caratteristico della vita di chi è parte di Sant'Egidio. Dal 1968 questa amicizia si è allargata a tante persone povere: gli anziani soli e malati, i disabili fisici e mentali, le persone senza dimora, i malati terminali. Lungo questi anni si è sviluppata una sensibilità verso ogni forma di povertà, vecchia o emergente. Molti di loro quando sono ricoverati in ospedale hanno bisogno di maggior vicinanza e sostegno, così come loro amici facciamo loro visita e quando necessario ci rendiamo disponibili ai medici ed agli altri operatori sanitari per favorire la ripresa e il ritorno a casa.

Per donazioni

C/c postale IBAN: IT67D0760103200000000807040

Beneficiario: Comunità di S.Egidio -ACAP Onlus Piazza S.Egidio 3/a, 00153 Roma

Causale: il nome del programma/attività/progetto che si vuole sostenere

Per destinare il 5x1000 alla comunità di Sant'Egidio

Inserire nell'apposito riquadro il codice fiscale 80191770587

Consulta del Volontariato Municipio XI
 Via Vaiano, 1 - 00146 - Roma
 tel. 06.552644338 - fax 06.552636601
 cons.volontariato_11@virgilio.it



Chi siamo

La Consulta è stata istituita nel Municipio con la Delibera di Consiglio n. 2 del 18 gennaio 2002 in quanto il Volontariato è considerato una risorsa fondamentale del territorio e delle istituzioni, tesa a valorizzare le molte risorse esistenti ed a favorire un'ampia partecipazione dei cittadini. La Consulta del volontariato è un Organo consultivo del Municipio Roma XI, il cui scopo è quello di stimolare la partecipazione delle organizzazioni di volontariato e degli enti di tutela che si occupano di temi sociali nel territorio del Municipio XI, favorendo così il coordinamento tra gli interventi sociali pubblici e privati, promuovendo iniziative volte ad acquisire una più ampia conoscenza dei bisogni sociali del territorio, favorendo una programmazione dei servizi sociali e di promozione dei diritti più rispondente alle effettive esigenze della popolazione.

Cosa facciamo

La Consulta è un organismo di partecipazione con funzioni consultive e propositive che persegue le seguenti attività:

- Costante lettura e monitoraggio delle problematiche sociali, culturali, ambientali esistenti sul territorio;
- Agevolare la conoscenza reciproca tra le organizzazioni di volontariato mediante momenti di incontro, confronto e scambio di collaborazione ed esperienze;
- Sviluppare progetti specifici finalizzati al miglioramento delle condizioni di vivibilità della Municipalità;
- Sostenere attività attinenti l'istruzione, la formazione, l'informazione e all'educazione socio culturale ed ambientale;
- Promuovere e sviluppare attività che assumono la centralità della famiglia, degli anziani e del mondo giovanile.
- Favorire la sensibilizzazione ed il coinvolgimento dei cittadini su ogni questione di carattere sociale, al fine di favorire il recupero, il reinserimento e l'inclusione sociale con particolare attenzione alle fasce deboli.

CRI Croce Rossa Italiana
 Comitato Locale 8-11-12 di Roma Onlus
 Via Antonio Pacinotti, 18 - 00146 Roma
 Tel. 06.55302684 - 348.8168159
 Fax 06.233234334
 info@criromail.org
 www.criromail.org



Chi siamo

La Croce Rossa è la più grande associazione umanitaria a livello nazionale ed internazionale ed affonda le sue radici in oltre 150 anni di storia. Con i suoi oltre 150.000 volontari, distribuiti in più di 1400 sedi, garantisce attraverso le sue molteplici attività aiuto a persone sofferenti e vulnerabilità. Ogni sua azione è ispirata ai Principi Fondamentali della Croce Rossa, ai suoi ideali, alla volontarietà e, soprattutto, alla invidiabile condizione di associazione indipendente e neutrale.

Cosa facciamo

I volontari del Comitato 8-11-12 di Roma sono particolarmente impegnati in progetti che permettono quanto più possibile il supporto e l'inclusione sociale. Tra queste attività si annovera il servizio presso l'Ospedale S. Camillo: da circa 30 anni, i volontari operano quotidianamente presso il Dea adulti e pediatrico e nei reparti di neurochirurgia, ortopedia e pediatria. Il loro compito è quello di assistere i pazienti, coadiuvando il personale sanitario e, ove necessario e consentito, fornire informazione alle famiglie dei degenti. Poiché l'ospedalizzazione ha un impatto negativo sul benessere psicologico delle persone, i volontari offrono supporto psicosociale cercando di rendere la loro permanenza meno pesante, anche portando in ospedale momenti di sorriso e di divertimento.

Per donazioni

C/c bancario: IBAN: IT68J0103003220000001786562

Per destinare il 5x1000 alla Croce Rossa Italiana - Comitato Locale 8-11-12 di Roma Onlus, inserire nell'apposito riquadro il codice fiscale Iva: 12671751001

Fondazione ANT Italia Onlus
 Via Alessandro Piola Caselli, 153
 00122 Roma
 Tel. 06.56368534 - 347.6104098
doriana.pinchera@ant.it
info@ant.it



Chi siamo

Nata a Bologna nel 1978 per iniziativa dell'oncologo Franco Pannuti, Fondazione ANT Italia Onlus fornisce assistenza medico specialistica gratuita a casa dei malati di tumore senza alcun costo per le famiglie. In base alle risorse reperite sul territorio, ANT offre inoltre progetti di prevenzione oncologica gratuiti. Il credo di Ant è sintetizzato nel termine Eubiosia (dal greco, "la buona vita" – "la vita in dignità") intesa come insieme di qualità che conferiscono dignità alla vita, in ogni fase della malattia.

Cosa facciamo

Fondazione ANT è la più ampia realtà no profit in Italia per l'assistenza socio- sanitaria domiciliare gratuita ai pazienti oncologici. Da 1985 ad oggi, ANT ha assistito oltre 120.000 malati, in modo completamente gratuito grazie a 19 équipe medico-sanitarie in 10 regioni. Ogni anno sono 10.000 gli assistiti in tutta Italia. ANT offre un'assistenza specialistica effettuata da oltre 500 figure professionali tra medici, infermieri, psicologi, nutrizionisti, fisioterapisti, operatori socio-sanitari, farmacisti e specialisti che portano a casa del malato tutte le cure necessarie 24 su 24, tutti i giorni dell'anno. Il servizio è esteso anche ai bambini con il progetto Bimbi in ANT. A partire dal 2015 il servizio di assistenza domiciliare oncologica ANT gode del certificato di qualità UNI EN ISO 9001:2008 emesso da Globe srl. ANT è impegnata in attività di prevenzione primaria e secondaria. Dall'avvio dei vari progetti- sempre gratuiti per coloro che ne usufruiscono- sono state visitate più di 170.000 persone in oltre 80 province.

Per donazioni

C/c bancario: IBAN: IT57N063850256307400000800P

Per destinare il 5x1000 alla Fondazione ANT Italia Onlus
 Inserire nell'apposito riquadro il codice fiscale 01229650377

F.I.D.I.C.
Federazione Italiana Disabili
Invalidi Civili
 Piazza Carlo Forlanini, 1 - 00151 Roma
 Tel. 339 2708361
penelope2000c@libero.it
www.volontariato.lazio.it/fidic



Chi siamo

F.I.D.I.C. è una federazione italiana, nata nel 1989, per la tutela giuridica, assistenziale e previdenziale dei disabili invalidi civili. Apartitica, senza scopo di lucro, scaturisce dalle esperienze degli operatori del settore, che portano avanti, in forma associativa, la promozione e la divulgazione per la crescita e la maturazione culturale verso le problematiche del disabile. Viene divulgata la cultura del volontariato, collaborando con la società civile, nel rispetto delle singole identità.

Cosa facciamo

Operiamo per garantire assistenza morale e materiale ad anziani e a portatori di handicap. Studiamo i problemi psico-socio-sanitari dei disabili in collegamento con i centri di assistenza; verifichiamo che centri ed istituti offrano l'assistenza adeguata; organizziamo corsi, seminari, convegni a scopo scientifico-divulgativo. Siamo stati parte attiva nel progetto "Socialmente 2", volto a migliorare l'umanizzazione dell'accoglienza, con altre associazioni dell'Azienda Ospedaliera San Camillo Forlanini. Aiutiamo le persone affinché superino i loro momenti di difficoltà e di solitudine, per reinserirle in un contesto civile a loro adeguato. Condurremo una nuova campagna nazionale di informazione-aggiornamento sul tema dell'ossigeno-terapia respiratoria, che causa dipendenza dalle bombole di ossigeno e limita la libertà di spostamento.

Per destinare il 5x1000 a F.I.D.I.C.

Inserire nell'apposito riquadro il codice fiscale: 96127440582

Fondazione Arché Onlus
 Via Oderzo, 34 - 00182 Roma
 Tel. 06.77250350
<http://bit.ly/neonatifamiglia>
www.arche.it



Chi siamo

Una Onlus per bambini e mamme. Arché è una Fondazione che si prende cura dal 1991 di bambini e mamme che vivono una situazione di disagio sociale e fragilità personale, con l'obiettivo di accompagnarli verso l'autonomia.

Cosa facciamo

I nostri progetti vengono svolti, secondo una focalizzazione territoriale, a Milano, Roma e San Benedetto del Tronto, attraverso accoglienza nucleo mamma e bambino in comunità, inserimento in appartamenti in semiautonomia, housing sociale, servizi in ospedale, progetti di inclusione lavorativa, percorsi di educazione alla cittadinanza.

Nell'Ospedale San Camillo Forlanini curiamo il Progetto Spazio Neonato Famiglia presso il Dipartimento Salute Mamma e Bambino.

Il progetto, rivolto a mamme in gravidanza e a genitori e familiari dei neonati, viene svolto in collaborazione con il personale sanitario del Nido, del reparto di Terapia Intensiva Neonatale e dell'Ambulatorio di Consultazione Familiare Neonatale con l'obiettivo di una dimissione più sicura dei neonati a rischio socio-sanitario e per la tutela del diritto alla cura e il pieno inserimento sociale di tutti i bambini fin dai primi giorni di vita. Il progetto offre la disponibilità di uno spazio libero e gratuito di ascolto, azioni di orientamento sul territorio e servizi specifici pensati per dare una risposta adeguata alle fragilità del periodo perinatale.

Dal 2016 il Progetto Spazio Neonato Famiglia viene svolto in partenariato con il Progetto Fiocchi in Ospedale, programma nazionale di Save the Children Italia. Il servizio si trova presso il Padiglione Sala, Piano Terra. Per info: 340 4736452 (cellulare raggiungibile in orario di servizio).

Per donazioni

C/c bancario: Banca Prossima IBAN: IT93F0335901600100000004187
 C/c bancario UniCredit IBAN: IT55Y0200801645000101031168
 intestato a Fondazione Arché onlus – Via Stresa 6, 20125 Milano

Per destinare il 5x1000 a Fondazione Arché Onlus, inserire nell'apposito riquadro il codice fiscale 97105280156.

**Il Cuore delle donne contro
 il Tumore al seno**
 Piazza Roselle, 5 - 00179 Roma
 Tel. 338.3077398
ilcuoredelledonne17@gmail.com



Chi siamo

L'associazione Il Cuore delle donne contro il Tumore al seno è formata da volontarie donne, molte delle quali operano al seno.

Cosa facciamo

L'associazione offre, presso la Breast Unit dell'Ospedale San Camillo-Forlanini, servizi gratuiti o tramite convenzioni alle donne affette da tumore alla mammella e le accompagna durante il loro percorso di guarigione che include la chemioterapia, la radioterapia, la chirurgia oncologica e la chirurgia ricostruttiva.

L'associazione offrirà alle donne operate al seno, in chemioterapia e radioterapia assistenza :

- morale, creando momenti di socializzazione e di solidarietà con altre pazienti e Donne che hanno affrontato lo stesso percorso;
- estetica, attraverso incontri con un hair stylist, esperti in cosmesi naturale e truccatrici professioniste che aiuteranno le Donne a non perdere la loro femminilità e ad avere una speciale attenzione e cura del proprio corpo;
- socio-culturale-ricreativa, attraverso l'organizzazione di eventi culturali, sportivi e di raccolta fondi: concerti musicali, scambio di libri, spettacoli teatrali, incontri sportivi (passeggiate, corse campestri, maratone ...), vendita di prodotti biologici agro-alimentari e oggetti di ogni genere.

Per donazioni

C/c bancario Unicredit IBAN: IT13T0200805046000105311098

Per destinare il 5x1000 a Il Cuore delle donne contro il Tumore al seno inserire nell'apposito riquadro il codice fiscale: 97977120589

Istituto Comprensivo Rosetta Rossi
Via Federico Borromeo
00168 Roma
Scuola in Ospedale
San Camillo Forlanini
Scuola dell'Infanzia - Scuola Primaria



Chi siamo

La Scuola Ospedaliera Statale dell'Infanzia e della Primaria, sede distaccata dell'Istituto Comprensivo Rosetta Rossi di Roma, è presente dal 1992 nell'Azienda Sanitaria San Camillo. Il team dei docenti è attivo dal lunedì al venerdì nei reparti pediatrici, per garantire il diritto allo studio dei giovani pazienti ricoverati. La Scuola in Ospedale assicura la continuità educativo-didattica propria del diritto all'istruzione e contribuisce al benessere dei bambini favorendo il loro sereno processo di guarigione.

Cosa facciamo

L'attività didattica si innesta nell'attività ospedaliera rispettando le esigenze terapeutiche dei piccoli pazienti e adattandosi alle loro condizioni di salute. Le lezioni vengono svolte nelle stanze di degenza o in piccoli gruppi negli spazi dedicati alla Scuola. Per le degenze medio-lunghe i docenti stabiliscono rapporti di collaborazione con gli Istituti Comprensivi di appartenenza dei bambini e al termine del percorso formativo predispongono certificazioni valide ai fini della frequenza scolastica.

Per le degenze brevi, le insegnanti propongono laboratori didattici inseriti nella progettazione propria della Scuola. Occorre ricordare che la Scuola in Ospedale, pur non essendo un'associazione di volontariato, è membro della Rete della Solidarietà sin dal 2008 e ne condivide le finalità di fondo: "sostenere i pazienti nel loro percorso di cura" con competenza, rispetto e flessibilità.

O.N.G. Voci di Popoli del Mondo
Via Lignano in Teverina 9
00181 - Roma
tel. 06 58702209
info@ongvpm.org;
segreteria@ongvpm.org
www.ongvpm.org



Chi siamo

Siamo una Ong italiana idonea MAECI dal 1988. Realizziamo progetti di cooperazione internazionale allo sviluppo e di formazione EaS/ECM. Siamo Partner con l'Azienda Ospedaliera San Camillo-Forlanini per la realizzazione di attività sanitarie congiunte nei PvS (Delibera 999/05/03).

Cosa Facciamo

Ci occupiamo dell'internazionalizzazione aziendale in collaborazione con l'ufficio ICSP. Gestiamo progetti umanitari congiunti co-finanziati da donatori pubblico-privati (Legge 125/14), che prevedono assistenza tecnica e formazione specialistica in loco. Promuoviamo eventi Aziendali sulla salute globale. Ci adoperiamo a favore della sensibilizzazione ambientale e per la riduzione dell'impronta ecologica in ospedale e nei servizi sanitari.

Per donazioni

C/c postale: IBAN: IT38H0760103200000038958435

Per destinare il 5x1000 a Voci di Popoli del Mondo
 inserire nell'apposito riquadro il codice fiscale: 95002700581

APS Associazione PaLiNUro
Pazienti Liberi dalle Neoplasie Uroteliali
 c/o Fondazione IRCCS
Istituto Nazionale dei Tumori
 Via G. Venezian,1 - 20133 MILANO
 Tel. 380 7990320
info@associazionepalinuro.com
www.associazionepalinuro.com



Chi siamo

Neoplasia è sinonimo di tumore: parliamo quindi di un carcinoma che insorge dal tessuto che riveste la vescica e le vie urinarie (bacinetto renale, uretere, uretra). Un numero crescente di pazienti affronta la complessità di un percorso diagnostico e terapeutico che comprende problematiche fisiche e psicologiche che impattano in modo determinante sulla loro vita e su quella dei loro familiari. Allo stato attuale il sistema ospedaliero non è in grado di offrire questo tipo di supporto per carenza di mezzi e persone.

Cosa facciamo

I momenti più difficili per un ammalato sono determinati dagli spazi “vuoti”, quando è fuori dall’ospedale, quando ogni più piccolo sintomo diventa una fonte di ansia. Allora la necessità di rassicurazione può solo derivare da risposte precise sul rimedio più appropriato. L’obiettivo principale di PaLiNUro è dire a questa persona “dove si trova” spiegandole, con linguaggio familiare, cosa fare per risolvere quella specifica situazione e come si evolverà il decorso della sua malattia fino all’auspicabile guarigione. L’Associazione persegue i seguenti scopi:

- l’informazione relativa alle neoplasie uroteliali
- l’assistenza di chi è o è stato malato di neoplasie uroteliali
- lo sviluppo dei servizi di supporto e di riabilitazione per i pazienti e i loro familiari
- la diffusione delle conoscenze sulle patologie uroteliali
- favorire la ricerca per la prevenzione del carcinoma uroteliale.

Per donazioni

C/C Bancario BANCA POPOLARE DI SONDRIO
 IBAN: IT76S0569601620000015013X96

Per destinare il 5x1000 a APS PaLiNUro

Inserire nell’apposito riquadro il codice fiscale 97684280155

Pro.Des

Associazione Progetto Diabete & Salute
 Via Gregorio Ricci Curbastro, 34
 00149 Roma
 Tel. 347 6352024
associazionepro.des@gmail.com
 Facebook: Associazione Pro.Des
 ID della Pagina 694126434337007



Chi siamo

Pro.Des – Progetto Diabete & Salute, è un’associazione italiana, nata nel 2014, dall’impegno di pazienti con Diabete.

Gli scopi dell’Associazione sono l’assistenza sociale, psicologica e sanitaria a favore delle persone con diabete, eventuali comorbidità e/o altre patologie per la promozione della salute e della riabilitazione sociale attraverso la tutela e la difesa dei valori etici, sociali, culturali, ambientali, morali e salutistici soprattutto assistendo e sostenendo l’UOSD di Diabetologia, Struttura di terzo livello nella Rete Diabetologica Regionale, con competenze altamente qualificate, al fine di diventare interlocutori stabili nelle attività di programmazione e verifica e, attraverso specifici processi di qualificazione, divenire partner per lo sviluppo di programmi e attività di informazione/educazione dei pazienti e dei caregivers.

Pro.Des è affiliata con FederDiabete Lazio e con Fand Nazionale.

Cosa facciamo

Pro.Des rende partecipe il maggior numero di persone coinvolte, proponendo di implementare la policy (insieme di azioni poste in essere e correlate ad un problema collettivo) adeguata, soprattutto nell’infondere conoscenza (empowerment), a favore dei propri associati (persone con diabete, simpatizzanti e caregivers), al fine di ottenere dei cambiamenti positivi e una maggiore tutela e attuazione dei diritti delle persone con diabete, attraverso informazione e assistenza (advocacy).

Per destinare il 5x1000

Inserire nell’apposito riquadro il codice fiscale 97797290588

RespiriAmo!
 Associazione delle Malattie
 del Circolo Polmonare
 Via Germanico, 42 - 00192 Roma
 Tel. 06 39733859
insieme@respiriamo.org
www.respiriamo.org



Chi siamo

Ci siamo costituiti perché da soli ci si sente spaesati quando si è alle prese con una malattia sconosciuta, rara e seria come l'embolia polmonare e l'ipertensione polmonare. All'improvviso hai davanti un mostro oscuro e sconosciuto che ti appare immenso da scalare e da combattere. Hai la sensazione di aver perso tutte le tue certezze, vorresti capire cosa sta succedendo, a chi puoi rivolgerti, vorresti trovare un amico di cui ti fidi che ti dice dolcemente che va tutto bene e farete tutto quello che c'è da fare insieme.

Cosa facciamo

Tuteliamo i diritti e gli interessi dei pazienti di Embolia Polmonare e Ipertensione Polmonare.

Facciamo rete insieme e quando parli con un medico, un infermiere, un tecnico, una cosa è farlo da solo, tutt'altra cosa è sentirsi parte di una rete di 315 pazienti e persone care.

Tentiamo di migliorare la qualità della vita dei pazienti. Già solo sapere di essere tutti insieme ti senti subito più forte, non sei più solo contro "la malattia", ma tutti insieme, e "la malattia" comincia a diventare più "piccina". Ci scrivi un'email e poi ci sentiamo più attivamente su Whatsapp. Sensibilizziamo l'opinione pubblica sui problemi che affrontiamo e come possono supportarci.

Informiamo i medici, a partire dai medici di base, a conoscere le nostre malattie, perché sono rare e poco conosciute e spesso sono confuse con delle più frequenti influenze, bronchiti e polmoniti, o addirittura con suggestioni psicologiche.

Per donazioni

c/c bancario Banca Mediolanum IBAN: IT98F0306234210000001698214

S.A.Ne.S. Onlus
 Studio e Assistenza alle Neoplasie
 del Sangue "Claudio Pacifici"
 Sede legale: Via Federico Ozanam, 53
 00152 Roma
 Sede operativa: presso padiglione Cesalpino,
 Azienda Ospedaliera San Camillo-Forlanini
 Tel. 0658704427
segreteria@san.es.it
www.sanes.it



Chi siamo

S.A.Ne.S. Onlus nasce nel 1984 con l'obiettivo di sostenere il paziente oncoematologico e la sua famiglia. Nel corso degli anni ha saputo diversificare i servizi in base alle diverse esigenze che via via emergevano. Ha cominciato con l'allestimento di un day-hospital ematologico, laboratori e camere sterili, ha continuato con la gestione di una casa accoglienza, ha erogato negli anni il servizio di assistenza domiciliare ematologico e il servizio di navetta.

Cosa facciamo

S.A.Ne.S. eroga numerosi servizi, tutti a titolo di gratuità per coloro che ne usufruiscono. Per mezzo di volontari in servizio civile e volontari dell'associazione riusciamo a garantire il servizio navetta da casa per l'ospedale e viceversa, ai pazienti che ne fanno richiesta. Tutti i giorni dalle 7.30 alle 13.00 una volontaria collabora con l'equipe medico-infermieristica presso il desk del day hospital della UOC di Ematologia. Una psicologa, collaboratrice dell'associazione, sostiene il paziente e la famiglia nelle diverse fasi della malattia e della cura. Ogni giorno, dalle 8.00 alle 15.00, è attivo uno sportello con personale volontario e collaboratori che rispondono alle diverse richieste che giungono da pazienti, famiglie e operatori. Dal 2016 S.A.Ne.S. è presente in diversi Istituti Superiori romani per sostenere la sensibilizzazione alla donazione di sangue attraverso progetti di Alternanza Scuola-Lavoro e per fronteggiare disagi e malesseri adolescenziali attraverso uno sportello d'ascolto.

Per donazioni

C/c bancario: Banca di Credito Cooperativo di Roma IBAN: IT70R0832703232000000002030

Per destinare il 5x1000 a S.A.Ne.S. Onlus

Inserire nell'apposito riquadro il codice fiscale: 97041470580

Strade
Studio e Trattamento
della Depressione Onlus
 Via Cesare Fracassini 18 - 00196 Roma
 Tel.: 06 32 65 24 05 Cell.: 335 376 009
 info@stradeonlus.it - www.stradeonlus.it



Chi siamo

L'associazione nasce nel 2004 per rispondere alla necessità di rappresentare i bisogni delle persone affette da Depressione, che non ottengono dai servizi pubblici un trattamento adeguato. La sua mission è di tipo culturale, organizzando eventi di sensibilizzazione e attività di formazione specifica.

- Specifico progetto di umanizzazione delle cure in accordo con la forte attenzione del ministero della salute ai Progetti di umanizzazione per i pazienti fragili.
- Applicazione del modello della medicina narrativa alla prevenzione primaria e secondaria della depressione, con attività di promozione e iniziative di formazione specifica.
- Creazione di un network finalizzato all'utilizzo di strategie di intervento di primo livello per la gestione dello stress, basate sulla medicina narrativa.

Cosa facciamo

2008 - 2012 - Strade Onlus, in collaborazione con Fondazione Rebecca, ha svolto nell'Ospedale San Camillo una attività per la Depressione in gravidanza e nel Post Partum negli anni e dieci incontri di sensibilizzazione presso Eataly nel 2014 - 2015 per formare le mamme e le famiglie ad affrontare il parto e prevenire la Depressione. Strade Onlus ha organizzato un congresso internazionale nel 2014 presso il Comune di Roma sulle tematiche della Depressione in gravidanza e nel post partum.

Strade Onlus ha promosso lo sviluppo di Lucy Software, un'applicazione avveniristica che permette la gestione a distanza dei pazienti con problematiche di malattia cronica e di depressione.

Il piano 2019 prevede una serie di iniziative nell'Ospedale San Camillo volte alla formazione degli operatori nel campo della Medicina Narrativa per migliorare l'umanizzazione delle cure e fornire strumenti idonei ad affrontare lo stress, con pazienti ad alto impegno assistenziale.

Per donazioni

IBAN: IT20U0538703209000002207821

Un Respiro di Speranza Onlus
 presso San Camillo Forlanini,
 padiglione Marchiafava
 Tel. 348.4460215
 unrespirodisperanza@hotmail.com
 Facebook: Un respiro di Speranza



Chi siamo

Un Respiro di Speranza Onlus nasce nel 2015 dalla collaborazione di un gruppo di pazienti, medici e ricercatori impegnati a favore di quanti soffrono di Fibrosi Polmonare Idiopatica e malattie rare del polmone. Ha la sua sede operativa presso l'Azienda ospedaliera San Camillo-Forlanini di Roma, all'interno del padiglione Marchiafava, dove risiede il dipartimento per le malattie polmonari, con il quale collabora attivamente.

Cosa facciamo

Un Respiro di Speranza realizza attività per favorire i contatti tra i pazienti e con gli specialisti; diffondere informazioni sullo sviluppo di nuove terapie; promuovere e organizzare congressi e giornate di approfondimento; sensibilizzare il pubblico e le istituzioni sulle tante problematiche che i pazienti devono affrontare quotidianamente. Per raggiungere questi obiettivi:

- realizza interventi finalizzati al sostegno delle persone affette da IPF e malattie rare del polmone e dei loro familiari, proponendosi come punto di riferimento e di aggregazione;
- promuove attività di sensibilizzazione intorno alle problematiche che l'IPF e le malattie rare del polmone causano;
- sostiene la ricerca sulla IPF e altre malattie rare del polmone;
- organizza attività di raccolta di fondi per sostenere lo svolgimento dell'attività dell'associazione.

Per donazioni

C/c bancario Banco Popolare di Novara IBAN: IT75 D 05034 03215000000000428

Per destinare il 5x1000 a Un Respiro di Speranza inserire nell'apposito riquadro il codice fiscale: 97832650580

Finito di stampare ad Aprile 2019
VF PRESS s.r.l.s. - Via Ugo Niutta, 2A - 00177 ROMA
Tel. 06 2428207 Fax 06 2411356 - e-mail: tipi.vfp@gmail.com



Dal 2008 le associazioni che operano dentro l'Azienda ospedaliera San Camillo-Forlanini hanno dato vita alla Rete della Solidarietà, perché hanno individuato nel lavoro di rete un metodo per dare più efficacia al proprio impegno.

Questo opuscolo contiene le schede delle associazioni che ne fanno parte: presentazioni molto sintetiche, che non rendono completamente ragione del lavoro paziente e prezioso che fanno, ma che possono fornire ad operatori e utenti alcune informazioni utili. Con l'auspicio che l'impegno a trasformare tante energie in sinergie continui a dare frutti.