



Guida alle Associazioni

Cari genitori,

quella che avete tra le mani è molto più di una guida alle associazioni, è il cuore vero e pulsante di volontari e genitori uniti nell'amore per l'ospedale pediatrico Meyer.

Questo opuscolo è un viaggio nella solidarietà di donne e uomini ogni giorno impegnati in attività a favore del Meyer. Talora questo impegno nasce da un vissuto di sofferenza: parlo dei genitori che hanno sentito forte l'urgenza di restituire qualcosa alla comunità. Talora è una scelta personale e altruistica. Per tutti è immenso dono, fatto di tempo, sensibilità, cura e affetto per il Meyer.

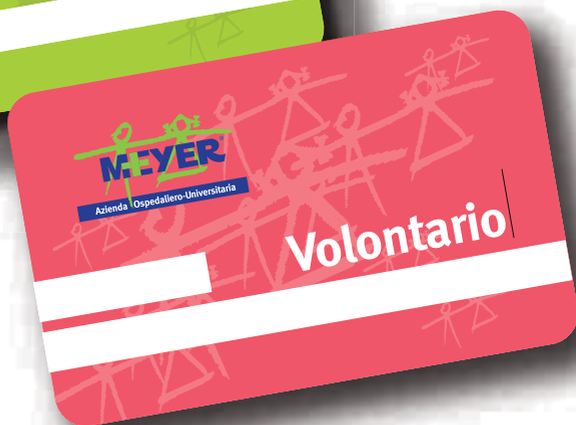
Un dono che si rinnova ogni giorno, nel supporto ai bisogni delle famiglie e ai bambini.

Le associazioni presenti in questa pubblicazione, grazie all'esperienza che hanno vissuto in ospedale, sono un aiuto concreto in un cammino che non è solo di malattia ma anche di guarigione, di confronto e dialogo sui mille aspetti della cura e dell'accoglienza. Considerate queste pagine una mappa della solidarietà, in cui trovare le tracce per aprire relazioni con le associazioni che stabilmente operano al Meyer.

Sappiate che dietro ai numeri di telefono e agli indirizzi e-mail di questo opuscolo ci sono volontari, persone come voi, disponibili e aperte al dialogo, con una speciale sensibilità proprio perché le ansie, i problemi e le difficoltà che vivete sono state anche le loro. Al Meyer sappiamo che quando un bambino si ammala, si ammala anche la famiglia. Le associazioni che abbiamo raccontato in questa pubblicazione per noi preziosa, rappresentano quel diffuso progetto di umanizzazione, alla base di ogni guarigione, sia essa quella del bambino ma ancora di più quella dell'intera famiglia.

Direttore generale Azienda ospedaliera universitaria Meyer

*I volontari
e i referenti
delle associazioni
indossano un
cartellino identificativo
per renderli riconoscibili
agli utenti
e al personale
ospedaliero*



Associazioni e fondazioni di genitori

Alice Benvenuti	4
Amicodivalerio	
ABAR-TU Associazione bambini e adolescenti reumatici	5
Cibo Amico	
Con lo sguardo di Filippo	6
AFaDOC Associazione famiglie di soggetti con deficit dell'ormone della crescita e altre patologie rare	
AIP Associazione immunodeficienze primitive	7
Ioparlo	
AIC Associazione italiana celiachia, delegazione Toscana	8
AISICC Associazione italiana per la Sindrome da ipoventilazione centrale congenita	
La forza di Giò	9
AMMeC Associazione malattie metaboliche congenite	
AMaRTI Associazione malattie renali Toscana per l'infanzia	10
ANNA Associazione nazionale nutriti artificialmente, delegazione Toscana	
Noi per Voi Associazione genitori contro il cancro infantile	11
Occhio al sole	
Piccino picciò Associazione genitori neonati a rischio	12
Respiriamo insieme	
Semi per la SIDS	13
ATBGD Associazione toscana bambini e giovani con diabete	
ACTRUP Associazione toscana cura e riabilitazione ustioni pediatriche	14
ATISB Associazione toscana idrocefalo e spina bifida	
Trisomia 21	15
Un Amico per tutti	

Cuore di bimbo Associazione toscana genitori bambini cardiopatici	16
Fondazione martacappelli	
Fondazione per l'infanzia Ronald McDonald Italia	17
Fondazione Tommasino Bacciotti	
LIFC Lega italiana fibrosi cistica	18
UILDM Unione italiana lotta alla distrofia muscolare, sez. Firenze	

Associazioni di volontariato e tutela

ABIO Associazione per il bambino in ospedale	19
AIL Associazione italiana contro le leucemie	
Amici dell'ANT	20
Amici del Meyer	
Helios	21
AVO Associazione volontari ospedalieri	
Croce Rossa Italiana	22
Federconsumatori	

L'associazione Alice Benvenuti, nata nell'aprile del 2018, prende forza dalla voglia di vivere di Alice il cui pensiero era spesso rivolto all'avvenire dei ragazzi e dei piccoli degenti con cui condivideva la malattia. Lo scopo dell'associazione è aiutare e sostenere le famiglie dei pazienti oncologici del Meyer con buoni viaggi e soggiorni. I beneficiari sono le numerose famiglie che provengono da fuori Firenze, travolte da malattie lunghe e con percorsi di cura difficili e onerosi. L'associazione opera anche sul territorio seguendo le giovani generazioni nel loro percorso di crescita e nella realizzazione delle proprie aspirazioni.



Contatti

via di Mazzalucchio, 10 - 51017 Pescia (PT)
tel. 392 5192474
info@alicebenvenutionlus.org
www.alicebenvenutionlus.org

Amicodivalerio

Attività

Presidente
Ida Buonavoglia

L'associazione Amicodivalerio è stata costituita dai genitori di Valerio che, dopo la sua scomparsa, insieme ad altri genitori di bambini affetti da patologie oncologiche cerebrali, hanno voluto trasformare l'immenso dolore nella volontà di raccogliere fondi per la ricerca sui tumori del sistema nervoso centrale e sull'assistenza per le famiglie colpite da queste malattie. La raccolta fondi serve a finanziare progetti definiti e concordati con il reparto di neuro-oncologia e neurochirurgia del Meyer e borse di studio per biologi, medici e psicologi.



Contatti

via Garibaldi, 258 - 50019 Sesto Fiorentino (FI)
tel. 393 9053079
amicodivalerio@gmail.com
www.amicodivalerio.org

Attività

L'ABAR-TU è un'associazione di genitori costituita nel 1991 con lo scopo di fornire assistenza ai bambini, agli adolescenti reumatici e ai giovani adulti colpiti da artrite idiopatica giovanile, lupus eritematoso Kawasaki, dermatomiosite, vasculite, sarcooidosi, sclerodermia, sindrome Schönlein-Henoch. L'associazione opera in stretto contatto con la struttura di reumatologia pediatrica del Meyer e con le altre strutture che la cura delle patologie reumatiche coinvolge.

Presidente

Paolo Pellegrini
pellegrini@console.it
335 5332244
055 216625

Vice-presidente

Gabriella Beghè
colombogab@tiscali.it
335 691133

Contatti

via Pier Capponi, 69 - 50132 Firenze
c/o studio Bernardo
info@abar-tu.it
www.abar-tu.it



ABAR-TU onlus
ASSOCIAZIONE BAMBINI E ADOLESCENTI REUMATICI

Cibo amico

Attività

Cibo Amico allergia alimentare e anafilassi è un'associazione di famiglie unite per migliorare la qualità di vita di bambini e giovani affetti da allergia alimentare, Fpies, anafilassi. Favorisce la creazione di una rete nazionale tra famiglie, promuove l'accesso ai migliori centri allergologici, collabora con il registro nazionale della Fpies, partecipa al tavolo regionale inter-istituzionale per la somministrazione dei farmaci a scuola, organizza eventi informativi principalmente nelle scuole e nell'ambito della ristorazione per diffondere la cultura dell'allergia alimentare e del corretto utilizzo degli iniettori di adrenalina. Cibo Amico è presente sui social dove gestisce un gruppo di autoaiuto e una pagina di "ricette senza".

Referente

Valeria Invernizzi

Contatti

via delle Catese, 8 - 50019 Sesto Fiorentino (FI)
tel. 347 7243033
info@ciboamico.it
www.ciboamico.it



Con lo sguardo di Filippo

Attività

Presidente
Antonio Flamini
Referente
Anna Mancaniello



È un'associazione di volontariato nata nell'ottobre 2014 in nome di Filippo Flamini. Si occupa di varie attività in campo sociale e la principale si svolge con gli ospiti in cura nel reparto di oncologia del Meyer e i loro familiari: i nostri volontari ascoltano, giocano, disegnano e inventano insieme a loro, nella piccola ludoteca del reparto. Alle famiglie che lo richiedono diamo la disponibilità di andare anche a casa o nelle strutture di accoglienza (quando le condizioni lo consentono). Lo spirito che ci anima è quello di aver cura degli altri, ispirandoci all'amore che Filippo aveva per la vita e per le persone. A chi lo desidera (ogni anno a una famiglia diversa) ma ha difficoltà economiche, possiamo offrire un pellegrinaggio a Lourdes, per molti luoghi di fede e di speranza.

Contatti

via di Caciolle, 1 - 50127 Firenze
tel. 320 7908823
info@conlosguardodifilippo.org
www.conlosguardodifilippo.org

AFaDOC *Associazione famiglie di soggetti con deficit dell'ormone della crescita e altre patologie rare*

Attività

Presidente
Cinzia Sacchetti
presidente@afadoc.it
348 7259450
Referente Toscana
Stefano Vati
referente.toscana@afadoc.it
347 3660300



AFaDOC è l'unica associazione italiana che riunisce le famiglie dei pazienti, prevalentemente bambini e ragazzi, in terapia con l'ormone della crescita per patologie croniche e rare come deficit di GH, Sindrome di Turner, panipopituitarismo, SGA, anomalie del gene SHOX e altre sindromi genetiche caratterizzate da problemi di accrescimento. Lo scopo principale dell'associazione è sostenere moralmente e psicologicamente questi pazienti e le loro famiglie, aiutandoli a superare l'impatto della diagnosi e i momenti di difficoltà, accompagnandoli durante tutto il percorso della terapia, che in alcuni casi dura tutta la vita. Le nostre iniziative spaziano dal campo scuola allo sportello di counselling psicologico, dal workshop nazionale agli incontri formativi, passando attraverso tanta informazione costantemente aggiornata.

Contatti

via Vigna, 3 - 36100 Vicenza
tel. 0444 301570
info@afadoc.it
www.afadoc.it

Attività

L'AIP si propone di favorire la diffusione delle informazioni sulla patologia nel sociale e nell'ambito medico-sanitario: promuovere interventi legislativi sul territorio a favore di soggetti affetti da immunodeficienze, anche in collaborazione con altre associazioni; favorire un'appropriata informazione ai pazienti sullo stato di avanzamento della ricerca, della diagnosi e della terapia delle varie immunodeficienze primitive; promuovere la ricerca nel medesimo ambito; garantire ai pazienti ricoverati e in day hospital un'assistenza ottimale; offrire un'assistenza morale e psicologica, promuovere la solidarietà fra pazienti e favorirne l'incontro; erogare liberalità ad altre organizzazioni non profit che abbiano fini istituzionali simili e a persone indigenti affette da immunodeficienze.

Referente
Gaetano Priolo



Contatti

Clinica pediatrica Università degli Studi di Brescia,
piazzale Spedali Civili, 1 - 25123 Brescia
tel. 030 3386557
info@aip-it.org
www.aip-it.org

Ioparlo

Attività

Ioparlo opera all'interno dell'ospedale pediatrico Meyer in collaborazione con il Centro sordità infantile, otorinolaringoiatria, a fianco dei bambini sordi e delle loro famiglie. Ai genitori diciamo che serve tempo, pazienza, dedizione e soprattutto serve imparare a non aver paura. Cerchiamo di aiutare le famiglie nelle difficoltà, anche burocratiche, e offriamo il nostro supporto raccontando le nostre esperienze personali perché anche noi, un giorno, abbiamo avuto gli stessi dubbi e le stesse paure. I nostri volontari sono presenti al Meyer durante le giornate dedicate al day service audiologico e nei giorni in cui sono previsti interventi per l'inserimento di protesi impiantabili.

Presidente
Laura Brogelli
Referente
Letizia Bandini



Contatti

via Montebeni, 5 - 50061 Fiesole (FI)
tel. 328 8261439 - 349 2632392
info@ioparlo.org
www.ioparlo.org
facebook: ioparlo.org

Presidente

Giuseppe Antonio Domenico Giura

Referente

Fabio Bonechi

L'associazione, fondata nel 1979, si propone di educare la persona celiaca e i familiari riguardo alla malattia; favorire l'aderenza alla dieta glutinata; collaborare con le società di gastroenterologia e con le università; promuovere l'istituzione di centri di riferimento; indicare le certificazioni per esenzione dal ticket e per l'erogazione degli alimenti senza glutine; creare una catena di ristoranti formati sull'alimentazione senza glutine e sulla preparazione di pasti per celiaci; favorire l'informazione nelle scuole e la ricerca medica.



Contatti

via Buoncompagno da Signa, 22/c - 50058 Signa (FI)
tel. 055 8732792
segreteria-regionale@celiachia-toscana.it
www.celiachia-toscana.it
facebook: AIC.Toscana

Referenti

Silvia Sbolci

Alessandro Carcano

Uno dei principali obiettivi dell'associazione è divulgare le informazioni relative a quella che scientificamente viene definita Sindrome da ipoventilazione centrale congenita (Cchs), conosciuta anche come Sindrome di Ondine, ovvero bambini che non sono in grado di respirare autonomamente durante il sonno e per sopravvivere hanno bisogno di ricorrere a dispositivi di ventilazione meccanica. Un altro obiettivo di AISICC è riuscire a ottenere il riconoscimento dei diritti, creare una rete di solidarietà e promuovere la ricerca scientifica.



Contatti

via Ungheria, 8 - 50126 Firenze
tel. 333 7976176
aisicc@sindromediondine.it
www.sindromediondine.it

Attività

La forza di Giò è stata costituita da tutta la nostra famiglia per aiutare i bambini affetti da tumori cerebrali infantili, come il nostro Giò, il quale combatte con questa tremenda malattia oramai da 16 anni. Da tutto questo male che ci ha colpiti, vogliamo rinascere e combattere con la consapevolezza di dover scendere in campo in prima persona.

La nostra associazione ha come obiettivo la raccolta di fondi da investire nella ricerca per sostenere il reparto di neuro-oncologia del Meyer; in particolare l'associazione sosterrà l'attività di giovani ricercatori, impegnati in studi sperimentali sui tumori cerebrali.

Presidente
Monica Bigagli
Vice-presidente
Carlotta Fuochi



Contatti

via di Casale, 155/c - 59100 Prato
tel. 348 0954832
laforzadigio@gmail.com
www.laforzadigio.flazio.com
facebook: la forza di giò

Associazione malattie metaboliche congenite **AMMeC**

Attività

L'AMMeC dal 1995 ha come centro di riferimento il servizio di malattie metaboliche e muscolari del Meyer. Oltre a offrire sostegno ai malati e alle loro famiglie, ha l'obiettivo di stimolare la ricerca medico-scientifica, la formazione e la specializzazione dei medici; promuovere e sostenere il miglioramento dell'assistenza sanitaria; incentivare l'allargamento dello screening neonatale a un numero maggiore di malattie e di Regioni. Favorisce una maggiore conoscenza delle malattie metaboliche ereditarie e promuove il riconoscimento di queste patologie, considerate orfane, da parte delle autorità sanitarie competenti.

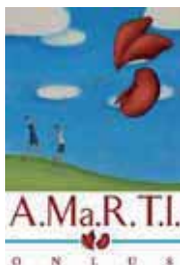
Presidente
Simona Menchetti
Referente
Domenico Mucci



Contatti

via Querceto, 29 - 59100 Prato
tel. 349 7656574
ammec@ammec.it
www.ammec.it

Presidente
Patrizia Tofani



L'AMaRTI, fondata nel 2005 dai familiari di un bambino affetto da una grave malattia renale, si occupa di assistere le famiglie di bambini affetti da malattie renali in difficoltà economiche, aumentare le conoscenze e la sensibilità sul tema delle malattie renali, favorire la ricerca scientifica e il progresso culturale nella prevenzione, nella diagnosi e nelle cure di tali malattie. Fornisce supporto culturale alle famiglie e ai pediatri di libera scelta per una migliore comprensione della fisiopatologia delle malattie renali e delle loro complicanze. Le raccolte fondi sono finalizzate anche al finanziamento di borse di studio.

Contatti

via Gualdrada, 13 - 50125 Firenze
tel. 339 4943195
info@amarti.info
www.amarti.eu



ANNA, Associazione nazionale nutriti artificialmente, costituita nel maggio 2008, è crocevia di incontro e confronto sulla nutrizione artificiale attraverso la promozione, l'indirizzo e il finanziamento della ricerca scientifica, la promozione e l'erogazione dei servizi, la rappresentanza e l'affermazione dei diritti delle persone nutrite artificialmente. ANNA vuole essere punto di riferimento per le persone che vivono quotidianamente questa realtà, cercando di facilitare gli iter burocratici per l'utilizzo di farmaci e miscele nutrizionali speciali, nonché favorire gli esami che consentono di gestire al meglio i problemi clinici.

Contatti

via delle panche, 38/1 - 50141 Firenze
tel. 339 6858193
info@associazioneanna.it
carlotta.defilippo@associazioneanna.it
www.associazioneanna.it

Attività

Noi per Voi si occupa, dal 1986, della qualità della vita del bambino in ospedale, con il servizio di sostegno psicologico ai pazienti oncologici e alle loro famiglie. In particolare il progetto Homing si occupa del supporto psicologico e psicosociale a domicilio di pazienti (di età compresa fra 0 e 25 anni) oncologici o affetti da altre patologie gravi; Inclusion, incentrato invece sull'istruzione, raccorda i pazienti impossibilitati ad andare a scuola con le scuole di provenienza. Grazie alle attività ricreative in corsia e a domicilio, riusciamo a garantire assistenza morale e materiale ai piccoli pazienti. Inoltre Noi per Voi investe le proprie risorse nella ricerca scientifica, per il raggiungimento di nuovi percorsi di prevenzione e cura dei tumori infantili e contribuisce all'acquisto di strumentazioni scientifiche.

Presidente
Pasquale Tulimiero



Contatti

via delle panche, 133/a - 50141 Firenze
tel. 055 580030
info@noipervoi.org
www.noipervoi.org

Occhio al sole

Attività

Occhio al sole è un'associazione nata nel 2004 in favore dei bambini affetti da cheratocongiuntivite vernal, la vita dei quali è fortemente condizionata da fotofobia, prurito, dolorosa sensazione di corpo estraneo negli occhi, lacrimazione. L'associazione, oltre ad assistere i pazienti, si occupa di raccogliere le prenotazioni di collirio prodotto dalla farmacia del Meyer da parte degli utenti che vivono lontano da Firenze (più del 50% dei fruitori dei servizi della struttura) e spedire loro le confezioni, previo controllo dei medici: questo farmaco innovativo consente di superare l'allergia alla luce del sole e permette una vita normale a tutti i piccoli che ne sono affetti. Inoltre l'associazione favorisce l'accesso alle cure e finanzia borse di studio.

Referente
Francesco Palmerio



Contatti

lungarno Ferrucci, 23 - 50126 Firenze
tel. 328 0283135
info@occhioalsole.it
www.occhioalsole.it

Referente

Monica Ceccatelli Collini



L'associazione è nata nel 1996 da un gruppo di genitori che avevano avuto il proprio figlio ricoverato in terapia intensiva per prematurità o altre patologie. L'obiettivo di Piccino picciò è quello di creare una rete di sostegno e accompagnamento dei genitori durante la degenza del bambino in terapia intensiva neonatale; promuovere iniziative concrete per migliorare la cura e l'assistenza dei neonati ricoverati e stimolare e favorire la ricerca scientifica, l'informazione pubblica e l'educazione sanitaria. È tra i fondatori di Vivere - Coordinamento nazionale delle associazioni per la neonatologia.

Contatti

viale E. De Amicis, 99/a - 50137 Firenze
c/o centro il Baobab
tel. 333 4037122
info@piccinopiccio.it
www.piccinopiccio.it

Respiriamo insieme

Presidente

Simona Barbaglia

Referente

Serena Giacomini



L'associazione è composta da pazienti, famiglie ed esperti provenienti da tutta Italia e che, dal 2017, si riconoscono nella denominazione Respiriamo Insieme. Nell'area pediatrica realizziamo azioni a favore dei bambini affetti da asma bronchiale, malattie allergiche, respiratorie, dermatologiche, conclamate in forma seria e grave tale da necessitare il ricovero in ospedali pediatrici, centri riabilitativi e strutture sanitarie pediatriche specializzate.

Promuoviamo iniziative di sensibilizzazione contro i danni provocati dall'inquinamento sulla salute di adulti e bambini, per loro vogliamo agevolare l'accesso alle prestazioni, alle terapie e alle tutele utili a garantirne l'inserimento e l'inclusione nella comunità, nella vita sociale e scolastica.

Contatti

via Bartolomeo Sestini, 178 - 51100 Pistoia (PT)
tel. 331 2759920
toscana@respiriamoinsieme.org
info@respiriamoinsieme.org
www.respiriamoinsieme.org

Attività

La SIDS (Sudden Infant Death Syndrome) è la morte improvvisa e inattesa di un neonato (generalmente tra 2 e 4 mesi di vita) apparentemente sano durante il sonno; è la prima causa di morte tra un mese e un anno di vita. L'associazione si occupa di sostenere e accompagnare i genitori durante l'elaborazione del lutto; diffondere e informare la popolazione sulla campagna per la riduzione del rischio di SIDS; supportare e indirizzare la ricerca.

Referente
Ada Macchiarini



Contatti

piazza SS. Annunziata, 12 - 50122 Firenze
tel. 349 1674038
posta@sidsitalia.it
www.sidsitalia.it

Associazione toscana bambini e giovani con diabete **ATBGD**

Attività

L'ATBGD, composta da genitori di bambini e giovani con diabete, promuove e divulga attività tese alla cura e alla prevenzione del diabete, all'educazione del paziente e della famiglia su autocontrollo e autogestione della condizione diabetica. Organizza incontri in collaborazione con i sanitari del centro di diabetologia del Meyer; promuove attività ricreative, educative e sportive per favorire l'inserimento del bambino e del giovane con diabete nel tessuto sociale. Raccoglie fondi da destinare a studi e iniziative rivolte a una maggiore conoscenza del diabete.

Presidente
Massimo Beneforti

Referente
Alessandra Kidd



Contatti

via Faccioli, 10 - 50145 Firenze
tel. 370 3336054
associazione@atbgd-onlus.org
www.atbgd-onlus.org

Presidente
Laura Lensi

Segretario
Giovanni Andrea Grisolia



Fondata nel 1990 su iniziativa di alcuni genitori, riunisce familiari di bambini ustionati e collabora con il personale sanitario del centro ustioni pediatrico del Meyer. L'ustione è una patologia particolare e ancor più quando colpisce un bambino. L'attività dell'associazione è volta al miglioramento del trattamento e dell'assistenza dei bambini ricoverati, anche attraverso l'acquisto di attrezzature; al supporto psicologico ed economico delle famiglie durante la degenza e dopo le dimissioni; alla promozione della prevenzione degli incidenti da ustione.

Contatti

via Masaccio, 199 - 50132 Firenze
tel. 055 573982
info@atcrup.org
www.atcrup.org
facebook: Atcruponlus

Referente
Marco Esposito

L'ATISB riunisce famiglie nel cui nucleo sia presente un portatore di spina bifida. Promuove attività di prevenzione, cura e riabilitazione; favorisce inserimento e valorizzazione sociale dei pazienti e delle loro famiglie. Gestisce consultori psicologici, scolastici, normativi, infermieristici e fisioterapici e una biblioteca sulla disabilità; gestisce la struttura sociale e turistica "La casa di Alice". Promuove percorsi formativi di vita indipendente per ragazzi disabili e organizza corsi e tornei di tennis in sedia a rotelle.



Contatti

Centro attività "La mongolfiera"
via del pesciolino, 11/f - 50145 Firenze
tel. 328 6140064
info@atisb.it
www.atisb.it

Attività

Trisomia 21 è una associazione fondata nel 1979. Ha lo scopo di favorire il miglior sviluppo delle persone con Sindrome di Down, o disabilità genetiche di tipo intellettivo, e la loro integrazione all'interno della società. È centro riabilitativo sanitario riconosciuto dalla Regione Toscana. Attraverso i servizi offerti, sia in ambito sanitario sia assistenziale, l'associazione offre ai suoi assistiti e alle loro famiglie un supporto durante tutto il processo evolutivo delle persone coinvolte, dalla nascita all'inserimento nella scuola e nel mondo del lavoro fino alla vita indipendente. I servizi e le attività che il centro mette a disposizione si possono raggruppare in quattro aree di intervento: area riabilitativa sanitaria, area abilitativa sociale, area tempo libero e sport e area per la vita indipendente.

Contatti

viale Alessandro Volta, 16/18 - 50131 Firenze
tel. 055 5532872 – 339 8477788
at21@at21.it
www.at21.it

Presidente
Antonella Falugiani



Attività

L'associazione promuove iniziative per la raccolta fondi, in modo da poter realizzare progetti concordati direttamente con il reparto di oncoematologia del Meyer, acquistare apparecchiature mediche e di laboratorio utili alla ricerca e all'assistenza medica, favorire iniziative di informazione e sensibilizzazione sulle malattie ematologiche e sulla donazione di sangue, plasma e midollo osseo, ma anche cercare di migliorare la qualità della vita nel reparto per aiutare chi è costretto a viverci per lunghi periodi. E poi dare un aiuto concreto ai bambini e alle famiglie che attraversano il periodo di malattia e si trovano in difficoltà economiche.

Contatti

località Razuolo, 4 - 50032 Borgo San Lorenzo (FI)
tel. 331 3286965 – 328 7673009
info@unamicopertutti.it
www.unamicopertutti.it
facebook: unamicopertutti

Presidente
Giampiero Cecchini



*Un amico
per tutti*

Referente
Andrea Fiori

È un'associazione di genitori costituita nel 1995 con lo scopo di fornire assistenza morale e informativa ai bambini con problemi cardiologici e alle loro famiglie. Realizza insieme ad altre associazioni progetti di prima accoglienza. L'associazione collabora con la struttura di cardiologia pediatrica del Meyer, punto di riferimento della Rete cardiologica pediatrica toscana, sostenendo progetti di collaborazione con altre strutture che si occupano della cura dei bambini cardiopatici.



Contatti

piazza Pietro Mascagni, 42 - 50127 Firenze
tel. 334 2213090
info@cuoredibimbo.org
www.cuoredibimbo.org

Fondazione martacappelli

Referente
Benedetta Fantugini

La Fondazione martacappelli ha lo scopo di accogliere i genitori dei bambini ricoverati nei reparti di rianimazione e terapia intensiva neonatale del Meyer e di accompagnarli nel percorso di malattia dei loro figli. L'assistenza è di carattere psicologico, pratico ed economico ed è rivolta in particolar modo alle famiglie che vengono da fuori Firenze e che devono quindi affrontare anche un disagio logistico. La fondazione si rende inoltre disponibile a sostenere le spese per i funerali o i rientri in patria delle piccole salme.



Contatti

via XX settembre, 106 - 50129 Firenze
tel. 348 3732404
info@martacappelli.it
www.martacappelli.it
facebook: fondazionemartacappelli

Attività

Casa Ronald Firenze è una delle strutture di Fondazione per l'infanzia Ronald McDonald Italia e si trova nelle immediate vicinanze del Meyer. La struttura è nata nel 2013 per offrire, anche a Firenze, ospitalità e assistenza ai piccoli pazienti dell'ospedale pediatrico e alle loro famiglie, durante il percorso di cura o di terapia ospedaliera. A Casa Ronald Firenze tutto è pensato per ricreare un clima familiare, dove confrontarsi e supportarsi a vicenda, dove raccontarsi e sorridere come in una grande famiglia. Qui, l'armonia è di Casa.

House manager
Clara Mancini



Contatti

via Taddeo Alderotti, 95 – 50139 Firenze
tel. 055 414839 - 371 1829049
casaronald-firenze@fondazioneronald.it
www.fondazioneronald.org

Fondazione Tommasino Bacciotti

Attività

Dal 2000 la nostra missione è aiutare le famiglie con bambini ricoverati all'ospedale pediatrico Meyer provvedendo all'accoglienza dei nuclei familiari dei lungodegenti e finanziando borse di studio per la ricerca e i progetti medico-scientifici. Con le 22 Case accoglienza Tommasino siamo in grado di ospitare fino a 98 persone al giorno. Dal 2010, con il nostro servizio di accoglienza, siamo referenti delle lungodegenze del Meyer: una presenza costante vicino alle famiglie per aiutarle nelle loro esigenze.

Presidente
Paolo Bacciotti

Vice-presidente
Barbara Jauernegger

*Referente progetto
accoglienza famiglia*
Simone Cacciato

Contatti

via Ontignano, 44 - 50014 Fiesole (FI)
tel. 055 695047
info@tommasino.org
www.tommasino.org



Presidente

Franco Berti

Vice-presidenti

Elena Degl'Innocenti

Marco Cherubini

LIFC è nata nel 1985 da un gruppo di genitori e pazienti per offrire ai malati di fibrosi cistica tutti gli strumenti necessari per vivere una vita più lunga e migliore. Assiste, con supporto economico e aiuto psicologico, i pazienti e le loro famiglie a 360°; sostiene i centri di cura e la ricerca; rappresenta i pazienti e ne tutela i diritti; sensibilizza la comunità. Supporta i gruppi di autoaiuto, l'inserimento scolastico e lavorativo, accompagna nel percorso di trapianto.



Contatti

via Caccini, 13 - 50141 Firenze
tel. 055 410982 – 329 06350841
info@toscanafc.it
www.toscanafc.it
facebook: LIFCToscana

UILDM

Attività

Referenti

Pierluigi Marrani

Anna Rontini

La UILDM sostiene l'assistenza domiciliare ai soci distrofici e alle loro famiglie così da permettergli di inserirsi nel mondo sociale e di svolgere giornalmente tutte le azioni personali e ricreative, soprattutto con l'ausilio della tecnologia. L'associazione è impegnata nella raccolta fondi per la ricerca genetica e clinica sulla distrofia muscolare di Duchenne e sulle altre malattie genetiche.



Contatti

via San Jacopo, 6/a - 50061 Fiesole (FI)
tel. 055 90970
uildmfirenze@hotmail.com
www.uildm.org

Attività

L'Associazione per il bambino in ospedale è accanto ai piccoli pazienti e ai loro genitori, fin dal loro ingresso al Meyer, per accoglierli, sostenerli e fornire informazioni pratiche su come funzionano l'ospedale e i suoi servizi. L'attività dei nostri volontari ha luogo nelle zone d'attesa e nei locali comuni del piano terra durante il giorno e al pronto soccorso la sera, con l'intento di aiutare il bambino a superare l'impatto con la realtà ospedaliera attraverso il gioco, l'ascolto, il sorriso e sostenere i genitori con assistenza informativa e di supporto.

Presidente
Valentina Ferro
Vice-presidente
Monica Ciagli



Contatti

via dei Caboto, 57/2 - 50127 Firenze
tel. 389 9122924
info@abiofirenze.org
www.abiofirenze.com

Attività

L'Associazione italiana contro leucemie, linfomi e mieloma collabora con il Meyer fornendo assistenza interna all'ospedale in oncoematologia, day hospital oncoematologico, week hospital, punto prelievi; assistenza domiciliare gratuita, con proprio team di medici e infermieri per i pazienti dimessi dagli ospedali dell'area fiorentina; accoglienza gratuita per pazienti e loro familiari non residenti a Firenze nelle due case di accoglienza.

Presidente
Silvio Fusari
Segretario
Fabio Parenti



Contatti

piazza Giovanni Meyer, 2 - 50139 Firenze
tel. 055 4364273
ailfirenze@ailfirenze.it
www.ailfirenze.it



L'associazione Amici dell'ANT si compone di cittadini che offrono la propria collaborazione a sostegno delle attività gratuite di assistenza specialistica domiciliare e prevenzione oncologica di Fondazione ANT Italia, condividendone in piena armonia finalità e valori morali. Diffonde il programma Eubiosia e partecipa alle manifestazioni programmate dalla Fondazione ANT Italia al fine di raccogliere fondi per l'assistenza domiciliare oncologica gratuita ai sofferenti di tumore; tale servizio, nell'area fiorentina, viene svolto anche per i pazienti in età pediatrica fin dal 1997, con operatori specializzati e retribuiti da ANT: medici, infermieri, psicologi, fisioterapisti e oss. Inoltre dà aiuto sociale, psicologico e umano agli assistiti dalla fondazione e alle loro famiglie.

Contatti

via San Donato, 38/40 - 50127 Firenze
tel. 055 5000210
delegazione.firenze@ant.it
www.ant.it/toscana

Amici del Meyer

Attività

Presidente
Sara Lo Grande
Vice-presidente
Elisa Pancani

L'associazione Amici del Meyer nasce l'8 ottobre 2008 per accogliere tutti coloro che desiderano dedicare il loro tempo al volontariato a favore dell'ospedale Meyer e della sua Fondazione.



Contatti

via Garibaldi, 15 - 50123 Firenze
c/o Legal Service srl
tel. 389 8466339
associazioneamicidelmeyer@gmail.com
www.amicidelmeyer.it

Attività

L'associazione di volontariato Helios nasce nel 1995 con lo scopo di offrire a bambini, giovani e alle loro famiglie un supporto nelle situazioni di difficoltà e disagio, temporanee o permanenti, proponendo attività ludico-ricreative e di socializzazione in ambito ospedaliero, domiciliare e sociale. Dal 2012 è inoltre accreditata per effettuare donazioni di sangue, emoderivati e midollo osseo al Meyer e in tutti i centri trasfusionali della Toscana.

Presidente
Francesco Sarti
f.sarti1976@gmail.com
338 8878478
Coordinatore volontari
Maria Forzieri
maria.forzieri@gmail.com
328 6689744



Contatti

via Giolitti, 15 - 50136 Firenze
tel. 055 414229
info@heliosonlus.it
www.heliosonlus.it

Associazione volontari ospedalieri **AVO**

Attività

L'AVO è un'associazione laica di volontari che, dopo un corso di formazione, dedica parte del proprio tempo a distrarre con il gioco i bambini dalla realtà ospedaliera e a sostenere i loro genitori. Al Meyer l'AVO è presente nei reparti di neurologia e neurochirurgia, pediatria B, day hospital e day surgery, oncematologia, pronto soccorso e accoglienza. L'AVO fa anche un servizio di SOS rendendo disponibile, su richiesta del coordinatore infermieristico o dell'assistente sociale, un volontario in orario diverso da quello del normale servizio per assistere bambini soli o con esigenze particolari.

Presidente
Maria Grazia Laureano
Referente
Gabriella Cattaneo
lellacattaneo.fi@gmail.com
338 2522537



Contatti

via Malcontenti, 6 - 50122 Firenze
(c/o Asp Montedomini)
tel. 339 7907095
avofirenze@libero.it - avofirenze@pec.it
www.avofirenze.it
facebook: ass.volontari.ospedalieri.Firenze

Referente

Pietro De Carlo
pediatria@crifirenze.it



Croce Rossa Italiana
COMITATO LOCALE DI FIRENZE

La Croce Rossa Italiana, comitato di Firenze, è presente al Meyer tutti i giorni e tutte le notti con i suoi volontari dal 2004. In tutte le nostre attività ci guidano i nostri 7 principi: umanità, imparzialità, neutralità, indipendenza, volontariato, unità, universalità. Siamo volontari con idonea formazione professionale. Siamo di sostegno ai minori e alle loro famiglie e di supporto al personale sanitario nei seguenti reparti: pronto soccorso e obi, pediatria A e B, chirurgia, neuroscienze, sub-intensiva, terapia intensiva neonatale.

Contatti

lungarno Soderini, 11 – 50124 Firenze
tel. 055 27444101
firenze@crifirenze.it
www.crifirenze.it

Federconsumatori

Attività

Referente

Rosalba Boncompagni



La Federconsumatori è un'associazione senza scopo di lucro che ha come obiettivi prioritari l'informazione e l'autotutela di consumatori e utenti. Gli operatori degli sportelli, diffusi in modo capillare in tutta la regione, svolgono un'attività di informazione ai consumatori sui loro diritti, sulle leggi in vigore e sulle soluzioni possibili per risolvere i loro reclami. I servizi di informazione, consulenza e assistenza sono espletati da esperti qualificati. Particolare e crescente attenzione è rivolta alla tutela dei diritti in campo socio-sanitario.

Contatti

via Tavanti, 3 - 50134 Firenze
tel. 055 217195
fct.toscana@federconsumatoritoscana.it
www.federconsumatoritoscana.it



Azienda Ospedaliero-Universitaria

Viale Pieraccini, 24
50139 Firenze

URP
tel 055 5662332

www.meyer.it