

SCHEDE ASSOCIAZIONI FEDERAZIONE LIVER POOL



A.F.M.F.

L'AFMF è nata a Forlì nel 1996, raccoglie oltre 150 soci ed è impegnata nei settori della prevenzione, dell'educazione sanitaria e dell'assistenza alle persone malate. L'AFMF è una Onlus iscritta al Registro regionale del volontariato (decreto n. 825 della Regione Emilia-Romagna) e aderente ad Assipro, il Centro servizi per il volontariato della Provincia di Forlì-Cesena. Nel 2003 è tra le associazioni fondatrici della Federazione nazionale delle associazioni di volontariato per le malattie epatiche e il trapianto di fegato, la Liver-Pool Onlus, della quale fa parte.

Promotrice di campagne di sensibilizzazione sul territorio, organizzatrice di corsi e congressi, l'AFMF ha acquistato e donato numerose attrezzature (ecografo portatile, monitor, carrelli, letti elettrici) all'ospedale di Forlì e ha sperimentato, fra l'altro, la nascita dell'assistenza domiciliare per i malati di cirrosi epatica scompensata e dell'assistenza psicologica per i pazienti affetti da epatite cronica. L'AFMF partecipa alle iniziative per la celebrazione della Giornata nazionale per la donazione e il trapianto degli organi, ai progetti del Centro servizi per il volontariato e alle feste provinciali del volontariato. L'AFMF dal 2012 è presente anche nelle scuole di Forlì, per corsi di educazione sanitaria tesi a ridurre l'abuso alcolico fra i giovani e il rischio di trasmissione delle epatiti virali.

Dal 2001 l'AFMF ha guardato oltre i confini, progettando con la Regione Emilia-Romagna, il Comune di Forlì e il CISP, numerosi interventi contro la diffusione delle epatiti virali nei campi dei rifugiati saharawi in Algeria, curando direttamente le attività cliniche e di formazione del personale locale. Da oltre dieci anni l'AFMF finanzia questi progetti.

ASSOCIAZIONE FORLIVESE PER LE MALATTIE DEL FEGATO ONLUS



CONSIGLIO DIRETTIVO



Salvatore Ricca Rosellini (Presidente)
Giovanni Vandi (Vice-Presidente)
Isolda Mordenti (Segretaria)
Ornella Coveri (Consigliere)
Edo Pagliari (Consigliere)
Antonio Garzanti (Consigliere)
Nereo Baruzzi (Consigliere)
Nillo Moressa (Tesoriere)
Gabriella Alpi (Revisore dei Conti)

SEDE E CONTATTI



Ospedale "G.B. Morgagni - L. Pierantoni"
Via C. Forlanini, 34
47121 Forlì (FC)

Tel. 0543731422
<http://www.afmf.it>
e-mail: info@afmf.it

Nome SKYPE
astrafeonlus

AMICI DEL FEGATO

La Onlus "Amici del Fegato" nasce nel luglio del 2005 per fornire servizi di informazione, assistenza e volontariato.

Una delle attività più importanti della ONLUS "Amici del Fegato" è quella di fornire informazioni soprattutto sulla prevenzione perché la alterata o ridotta funzione di un organo prezioso come il fegato può compromettere la vita stessa. Molto spesso oggi le malattie del fegato iniziano con un ingrossamento del fegato stesso che si riempie di grasso e causa quella che si chiama "steatosi epatica" o "fegato grasso". Questo stato patologico del fegato può regredire anche adottando stili di vita corretti, alimentazione equilibrata e giusto movimento.

Per tutto questo è anche nata la Onlus "Amici del fegato" che si propone di:

- fornire assistenza socio-sanitaria alle persone affette da malattie del fegato e delle vie biliari;
- diffondere l'informazione fra la popolazione per la prevenzione delle malattie del fegato;
- promuovere lo studio e la ricerca nella diagnosi precoce e relative terapie (numerose progetti di ricerca anche con istituzioni internazionali sono in corso);
- aiutare i malati e le loro famiglie ad affrontare al meglio le malattie. Da oltre dieci anni l'AFMF finanzia questi progetti.

AMICI DEL FEGATO ONLUS



CONSIGLIO DIRETTIVO



Adamo Neri (Presidente)
Luigi Ricci (Vice Presidente)
Giorgio Baroni (Tesoriere)
Luca Roncadi (Consigliere)
Pierluigi Senatore (Consigliere)
Mauro Manno (Consigliere)
Stefano Bellentani (Presidente Comitato Scientifico)

SEDE E CONTATTI



Sede amministrativa e operativa
Piazza Pace, 2
41011 Campogalliano (MO)

Tel. 059525977
Cell. 3274495679

Sede operativa di Carpi
Via Peruzzi, 22
41012 Carpi (MO)

Tel. 0596550185
Cell. 3274467771

e-mail: info@amicidelfegato.it

NOME SKYPE [fegatocmp \(Belentani\)](#)
[amicidelfegato](#)

A.R.I.A.E.

ARIAE, l'acronimo sta per Associazione per la Ricerca e l'Assistenza in Epatologia, nasce nell'aprile del 2009 ad iniziativa di un piccolo gruppo di cittadini che hanno avuto a vario titolo rapporti "sanitari" con il gruppo guidato dal Prof. Pietro Andreone (Responsabile dell'Unità Operativa Semplice di Struttura Ambulatoriale e di Ricoveri Diurni per le Malattie del Fegato presso UO di Semeiotica Medica, AOU Policlinico S. Orsola-Malpighi di Bologna). Si tratta di trapiantati o di persone già affette da patologie epatiche, tutti animati dall'intento di mettere a disposizione delle attività del gruppo la propria esperienza e una parte - non importa quanto grande o piccola - del proprio tempo. L'associazione, che è retta da uno statuto che la configura come associazione di volontariato (e quindi ONLUS di diritto), conta oggi più di cinquanta soci e sviluppa la propria attività, sotto la guida di un Consiglio direttivo composto da cinque persone e con la consulenza di un comitato scientifico di illustri clinici e ricercatori, nelle due direzioni indicate nell'acronimo: la ricerca e l'assistenza.

Al centro della prima missione sta, quasi naturalmente, la collaborazione al gruppo guidato dal Prof. Andreone, che si è sviluppata in vari modi. Ricordo il sostegno all'inserimento dei risultati e dei valori degli esami strumentali e di laboratorio nel sistema informatico di archiviazione dati anagrafici, e alla sistemazione del materiale del laboratorio, nonché la continuazione di patrimoni bibliografici. Anche le dotazioni strumentali hanno visto l'impegno di ARIAE, con il dono, anche ad altri reparti ospedalieri, di apparecchiature per diagnostica ad ultrasuoni e di un ecografo e sonda. Sono state istituite e finanziate borse di studio, una ad es. nel quadro di un progetto di "Sorveglianza dell'epatocarcinoma" o per l'avvio di corsi di formazione specialistici. Sono stati distribuiti premi a ricercatori particolarmente meritevoli, segnalatisi sul piano internazionale per l'accettazione di loro ricerche in congressi di altissimo valore scientifico. L'assistenza si è articolata in un punto di ascolto presso gli ambulatori e in alcuni interventi personalizzati a favore di pazienti in condizione di particolare disagio socio economico. Importante infine da segnalare l'attività di divulgazione dei temi attinenti alle malattie del fegato e ai corretti stili di vita che ne consentono una efficace prevenzione. Un convegno cittadino ed uno in provincia su sono svolti in questo ambito e sono in previsione interventi mirati alla popolazione giovanile con iniziative da svolgersi anche nelle scuole.

ASSOCIAZIONE PER LA RICERCA E L'ASSISTENZA IN EPATOLOGIA ONLUS



CONSIGLIO DIRETTIVO



Antonio Pezzano (Presidente)
Loris Mantovani (Vice-Presidente, Tesoriere)
Pirchia Schildkraut (Segretaria)
Carmela Cursaro (Consigliere)
Antonio Pezzano (Consigliere)

SEDE E CONTATTI



Policlinico Sant'Orsola - Malpighi
PAD 11, ST 21
Via Massarenti, 9
40138 Bologna (BO)

Tel. 3332689472
<http://www.ariae.it>
e-mail: info@ariae.it

NOME SKYPE
antonio.pezzano2

A.S.TRA.FE.

L'Associazione Siciliana per il Trapianto del Fegato è un'associazione di volontariato che opera su tutto il territorio della regione Sicilia essendone iscritta all'albo dal 1995. I soci Volontari sono cittadini, tra cui anche pazienti trapiantati e medici, favorevoli alla donazione volontaria post mortem, anonima e gratuita, di organi, tessuti e cellule a scopo di trapianto terapeutico.

L'A.S.TRA.FE., fondata a Palermo il 17 giugno 1992, è stata tra i promotori della realizzazione di un Centro Trapianti d'organo in Sicilia cosa che si realizzò con l'inizio dell'attività di IS.ME.TT. nel 1999.

Attualmente offre supporto sociale ai pazienti, adulti e bambini, già trapiantati o in attesa di trapianto e dei rispettivi familiari e promuove l'aggiornamento di medici e infermieri, la ricerca nel campo del trapianto e la progettazione e la realizzazione di iniziative socio culturali sia nel settore trapianti sia in quello della donazione degli organi di cui ne promuove la cultura.

ASSOCIAZIONE SICILIANA PER IL TRAPIANTO DI FEGATO ONLUS



CONSIGLIO DIRETTIVO

Salvatore Camiolo (Presidente)
Patrizia Pipitò (Vicepresidente)
Giovanni Vittoria (Consigliere)
Daniela Di Ganci (Consigliere)
Domenico Basile (Consigliere)

SEDE E CONTATTI

A.S.TRA.FE. c/o ISMETT
Via Ernesto Tricomi, 5
90127 Palermo (PA)

Tel. 0912192610
Fax 0912192277
www.astrafe.sicilia.it
e-mail: astrafe@libero.it
PEC: astrafe@pec.it

NOME SKYPE astrafeonlus

A.T.E.C.

L'A.T.E.C. Onlus "Luigi Iona" é sorta nel 2002 ed è iscritta al registro anagrafe onlus dell'agenzia entrate di Catanzaro (prot. 14514-2005).

L'Associazione intende:

- offrire supporto e informazioni a coloro cha hanno subito un trapianto, a quanti sono in lista d'attesa ed ai propri famllia-ri;
- promuovere il rafforzamento della solidarietà umana;
- determinare nei cittadni la coscienza dell'utilità della donazione degli organi a favore di chi necessiti di un trapianto;
- coltivare i rapporti con gli Enti scientifici atti ad effettuare il trapianto;
- contribuire ad una miglior informazione sulla condizione umana delle persone che attendono dalla donazione di un organo la possibilita di sopravvivere e di essere reintegrate nella comunità;
- sensibilizzare l'opinione pubblica sui problemi morali e scientifici connessi ai trapianti di organi umani, nel rispetto delle leggi vigenti;
- stimolare gli Enti preposti all'educazione e alla prevenzione sanitaria;
- promuovere la prevenzione e la gestione delle malattie del fegato.

ASSOCIAZIONE TRAPIANTATI EPATICI CALABRIA ONLUS



CONSIGLIO DIRETTIVO



Marisa Lucchino (Presidente)
 Maria Massimo (Vice-Presidente)
 Antonio Mastroianni (Segretario)
 Marcello Ventura (Tesoriere)
 Lorenzo Surace (Referente Sanitario e Scientifico)

SEDE E CONTATTI



Sede Operativa
 Via Gramsci, 62 (Palazzo Davoli)
 88046 Lamezia Terme (CT)

Tel. e Fax 0968437801
 Cellulare 3397327184
 e-mail: ateconlus@gmail.com

NOME SKYPE live:info_971211

ATO PUGLIA

Accreditata ufficialmente presso il Policlinico di Bari (Centro di Riferimento Regionale Trapianto di Organi), AUSL: BR - BA - TA. Esplica nelle AUSL funzioni di componente dei vari comitati misti e di conciliazione.

Obiettivi:

- fornire informazioni e appoggio morale, a chi è in procinto di trapianto aiutandolo ad arrivare al più presto presso un centro specializzato e indirizzando i famigliari presso strutture alberghiere più economiche;
- sensibilizzare le Aziende Ospedaliere sulla condizione di "nuovo sano" della persona trapiantata che comunque necessita di essere seguita secondo un preciso piano di controllo;
- adoperarsi perché le Istituzioni e le Aziende Ospedaliere valutino a fondo, e quindi risolvano, tutte le problematiche che stanno a monte e a valle del trapianto, adeguando di conseguenza le strutture ospedaliere necessarie;
- collaborare attivamente con i Coordinatori regionali e locali, con le istituzioni, con le AUSL, le Aziende Ospedaliere e con le altre Associazioni, che operano nel nostro settore affinché si diffonda la sana e vera cultura della Donazione e Trapianto di Organo;
- sollecitare leggi nazionali, regolamenti regionali e locali che favoriscano l'attività di trapianto in accordo come stabilito dal Piano Sanitario Nazionale e Regionale.

ASSOCIAZIONE TRAPIANTATI ORGANI PUGLIA ONLUS



CONSIGLIO DIRETTIVO



Giovanni Santoro (Presidente)
 Antonio Motolese (Vice-Presidente)
 Patrizia Semeraro (Segretario)
 Vincenzo Battista (Tesoriere)
 Albanese Cosimo (Consigliere)
 Giovinazzi Rosaria (Consigliere)
 Oliva Antonio (Consigliere)
 Pizzarelli Fernando (Consigliere)
 Portararo Umberto (Consigliere)
 Santoro Lucia (Consigliere)
 Secondo Emanuele (Larizza Mirella) (Consigliere)

SEDE E CONTATTI



Sede Regionale
 Via Monfalcone, 31
 74016 Massafra (TA)
 Tel. e Fax 0998800184
<http://www.atopuglia.org>
 E-mail: ato.puglia@libero.it
atomassafra@libero.it
trapiantati@virgilio.it
 PEC: atopuglia@pec.it

NOME SKYPE [giovanniatopuglia](#)



A.TRA.S.

L'A.Tra.S. Associazione Trapianti Sicilia ONLUS è un'associazione di volontariato nata nel 2002 e fortemente voluta dai Soci fondatori che liberamente avevano deciso di impegnarsi e battersi per favorire la logica della donazione in un territorio nel quale proprio la donazione degli organi era ancora vista con sospetto.

L'A.Tra.S. ha sede legale a Patti (Messina) e, a tutt'oggi, conta circa cento soci toccati chi più chi meno dall'esperienza del trapianto.

Ha contribuito alla nascita di Liver-Pool soprattutto nella persona dell'Avv. Antonino De Simone, primo presidente e motore propulsore dell'associazione, nonché presidente della stessa Liver-Pool fino alla sua morte avvenuta nel 2006.

Attualmente la Presidenza è ricoperta da Caterina De Simone e agisce principalmente nella Sicilia Orientale mantenendo ben saldi i rapporti con le altre associazioni di volontariato in ambito sanitario e con le altre federate Liver-Pool.

ASSOCIAZIONE TRAPIANTI SICILIA ONLUS



CONSIGLIO DIRETTIVO

Caterina De Simone (Presidente)
Giardina Enrica (Vice-Presidente)
Ferdinando D'Amico (Consigliere, Direttore Scientifico)

SEDE E CONTATTI

Sede Legale
Via Cristoforo Colombo, 223
98066 Patti (MS)

Tel. 0941362651 - 0941367720
Cellulare 3334504692
e-mail: katef@live.it

NOME SKYPE
live:katef

COPEV

Il Comitato Prevenzione Epatite Virale (COPEV) fu costituito nel 1987 da Ernesto e Maria Vitiello con lo scopo di ottenere la vaccinazione obbligatoria contro l'epatite da virus B e di svolgere attività preventiva contro questa malattia.

Il 25-11-1988 il Copev presentò una proposta di legge per la vaccinazione obbligatoria neonatale e iniziò una campagna promozionale molto attiva che il 27-5-1991 portò alla promulgazione della legge 165 che rendeva obbligatoria la vaccinazione neonatale estesa anche ai dodicenni. Raggiunto l'ambito traguardo il Comitato si trasformò in "Associazione Italiana Copev per la cura dell'epatite virale e delle malattie epatiche".

L'attività si svolge su diversi fronti:

- ricerca, con sponsorizzazione fin dalle origini della ricerca scientifica in campo di patologia epatica. I risultati sono stati molto soddisfacenti con la pubblicazione di numerosi lavori scientifici sulle più importanti riviste internazionali;
- assistenza al malato, in convenzione con la Fondazione IRCCS del Policlinico è stato creato il Centro Beatrice Vitiello per l'assistenza ambulatoriale nel periodo pre e post trapianto di fegato. Inoltre esiste un Ambulatorio per le malattie del fegato che segue i pazienti sia con visite mediche, sia via internet o telefono;
- assistenza ai parenti, da 10 anni è in funzione la Casa di Accoglienza Beatrice Vitiello con dieci camere con bagno privato per i familiari dei malati;
- prevenzione giovanile contro l'abuso di alcol, con lezioni presso le scuole medie superiori di Milano e Provincia;
- comunicazione, tramite sito Internet, Rivista Copev News, Convegni.

ASSOCIAZIONE ITALIANA COPEV PER LA PREVENZIONE E CURA DELL'EPATITE VIRALE «Beatrice Vitiello» ONLUS



CONSIGLIO DIRETTIVO



Ernesto Vitiello (Presidente)
Valentina Bellia (Consigliere, Sez. Sondrio)
Fabio Carbone (Consigliere, Sez. Roma)
Sergio Castellini (Consigliere)
Federico Colombo (Consigliere)
Erminia Furiosi (Consigliere)
Mario Mondelli (Consigliere)
Luisa Migliavacca Binaghi (Consigliere)
Giorgio Rossi (Consigliere)
Luigi Rainiero Fassati (Direttore Scientifico)

SEDE E CONTATTI



Sede Legale
Via Statuto, 5
20121 Milano (MI)
Tel. e Fax 0229003327
Tel. Segreteria 0245474323/4
Tel. Ambulatorio 0229003327
<http://www.copev.it>
e-mail: segreteria@copev.it

NOME SKYPE [luigi.fassati2](#)

L'associazione - Delegazione Trapiantati di Fegato della Regione Autonoma Friuli Venezia Giulia - nasce nel 1998 , con l'inizio dei primi trapianti di fegato al Policlinico Universitario di Udine.

Oggi l'Associazione ha concretizzato la Sua diffusione nel territorio con molteplici iniziative di sensibilizzazione e di concreto aiuto, diretto ed indiretto ad adulti e bambini, prima e dopo il trapianto .

Collabora, inoltre, a promuovere l'attività di studio, formazione, ricerca e prevenzione delle malattie e dei trapianti di fegato .

Promuovere un tema importante come la prevenzione e donazione ed il trapianto di organi è un fine alto che , realizza il dovere civile della solidarietà e del servizio alla vita .

E' cogliendo il senso di tale scopo , svolto per molti anni con competenza dalle Associazioni di questo settore, che il legislatore della Legge 91/99 ha riconosciuto Loro il ruolo di collaboratori dell'istituzione nella promozione dell'informazione .

L'Associazione partecipa e da la propria collaborazione ad Enti ed Associazioni, al fine di promuovere e sviluppare iniziative che siano conformi alle proprie finalità statutarie .

L'Associazione è Socia fondatrice della Consulta per la Regione FVG donazione e Trapianti.

L'Associazione è Socia fondatrice della Federazione nazionale Liverpool (Federazione Nazionale Associazioni di Volontariato per le malattie epatiche e dei trapianti di fegato).

L'Associazione è Socia sostenitrice dell' AISF (Associazione italiana per lo studio del fegato).

O.N.L.U.S. N. 522 L.R. 12/95 ART. 6

ASSOCIAZIONE DELEGAZIONE TRAPIANTATI DI FEGATO DELLA REGIONE FRIULI VENEZIA GIULIA ONLUS



CONSIGLIO DIRETTIVO

Anna Maria Carpen (Presidente) Francesco
Antoniazzi (Vice-Presidente) Francesca
Barbazza (Segretaria, Tesoriere) Renata
Purpura (Consigliere)
Giovanni Zucchetto (Consigliere)
Adelia Corso (Consigliere)
Enzo Patusso (Consigliere)
Francesco Degano (Consigliere))

SEDE E CONTATTI

Sede Legale
c/o Carpen
V.le San Daniele, 60
33100 UDINE (UD)

Tel. e Fax 0432479054
e-mail: segreteria.atffvg@libero.it

NOME SKYPE anna_atf

HEPATOS

La Fondazione Lionello Forin Hepatos Onlus, nata per volere di Lionello Forin (1931-2004) a seguito della sua personale esperienza di malato ed alla sua memoria dedicata, è il frutto concreto della volontà congiunta del Cenacolo (sodalizio che promuove la cultura dello sport padovano) e di alcuni medici dell'Università e dell'Azienda Ospedaliera di Padova per un progetto volto a favorire la ricerca e la cura delle malattie epatiche.

La Fondazione, ufficialmente riconosciuta dalla Regione Veneto, si propone quindi di realizzare e favorire progetti di formazione dell'opinione pubblica circa la prevenzione delle epatopatie, di solidarietà sociale nei confronti dei malati e delle loro famiglie, di favorire la ricerca ed il progresso scientifico.

L'Associazione provvede, senza fine di lucro:

- all'assistenza di persone svantaggiate di qualunque età, sesso e condizione, affette da epatopatie;
- alla formazione ed educazione dell'opinione pubblica e degli operatori sanitari circa la prevenzione e la terapia delle epatopatie mediante convegni, corsi, pubblicazioni e stampati ad hoc;
- al progresso della conoscenza scientifica circa la natura, la prevenzione e la terapia delle epatopatie e delle loro complicanze;
- alla prevenzione e alla riduzione dell'abuso alcolico quale causa di epatopatie;
- all'istituzione di borse di studio, contratti, assegni e/o premi per la ricerca in ambito epatologico.

FONDAZIONE «Lionello Forin» HEPATOS ONLUS



CONSIGLIO DIRETTIVO

Michele Forin (Presidente)
 Alberto Frattina (Vice-Presidente)
 Piero Amodio (Consigliere)
 Angelo Gatta (Consigliere)
 Paolo Angeli Consigliere (Presidente Comitato Scientifico)
Revisori dei Conti
 Bovo Moreno
 Duso Paolo
 Santacroce Carlo

SEDE E CONTATTI

Segreteria
 Via Martiri Giuliani e Dalmati, 2
 35129 Padova (PD)

Tel. 0498070099
 Fax 0498071034
 info@hepatos.org

Comitato Scientifico
 Presso Clinica Medica 5
 Via Giustiniani, 2
 35128 Padova (PD)

Tel. 0498212285
 Fax 0498754179

NOME SKYPE adellafra

FONDAZIONE ONLUS MARINA MINNAJA



La Fondazione ONLUS Marina Minnaja è stata fondata nel 1991 ed è costituita da medici che si dedicano alla ricerca e all'attività clinica inerente le malattie di fegato, il trapianto di fegato e le cellule staminali. La Fondazione ha sede presso la Struttura Semplice Dipartimentale "Trapianto Multiviscerale" (Responsabile Dott.ssa Patrizia Burra) che afferisce alla Gastroenterologia dell'Azienda Università di Padova (Direttore Prof. Giacomo Carlo Sturniolo).

La Fondazione prende il nome da Marina Minnaja che era una giovane studentessa del Liceo Tito Livio di Padova. Marina aveva da anni una rara e grave malattia del fegato per cui l'unica terapia possibile era il trapianto di fegato, che era stato eseguito in America due volte. Purtroppo la malattia, nonostante i due trapianti, era ritornata a colpire il fegato di Marina, per cui aveva bisogno di un nuovo organo. Mentre era ricoverata ad Innsbruck in una clinica specializzata in attesa del terzo trapianto, le condizioni cliniche si aggravavano e la malattia poneva fine alla sua giovane vita il 4 ottobre 1986.

Le attività della Fondazione sono sempre state sostenute dal papà di Marina, il Prof. Carlo Minnaja, che è stato docente di Matematica presso l'Università di Padova, dalla sua famiglia.

Le principali attività della Fondazione sono dedicate alla Ricerca, Educazione e Divulgazione:

- promuovere e agevolare lo studio e la ricerca nell'ambito delle malattie del fegato e del trapianto di fegato;
- promuovere attività divulgative e di sensibilizzazione della popolazione generale sulla donazione d'organo;
- promuovere la formazione di personale sanitario per l'assistenza al paziente prima e dopo trapianto di fegato;
- promuovere e facilitare l'assistenza e il sostegno ai pazienti e ai loro familiari;
- organizzare congressi, convegni, riunioni, seminari, commissioni, comitati di studio sul tema delle malattie di fegato e del trapianto di fegato;
- partecipare a congressi, convegni, commissioni, comitati nazionali o internazionali, ed inoltre aderire a Enti e Organizzazioni aventi per scopo la ricerca in campo scientifico, ed in particolare della medicina relativa ai trapianti d'organo;
- promuovere e curare la raccolta e la pubblicazione di studi, monografie, libri, opuscoli e riviste, giornali, inerenti alle proprie attività scientifiche.

FONDAZIONE ONLUS «Marina Minnaja»



CONSIGLIO DIRETTIVO

Patrizia Burra (Presidente)
Remo Naccarato (Presidente Onorario)
Alfredo Vian (Segretario)
Antonio Bozzo (Rappresentante dei pazienti con trapianto di fegato)
Giancarlo Nardon (Rappresentante dei pazienti con trapianto di fegato)

SEDE E CONTATTI

Sede Legale
c/o Studio Dott. Roberto Maran
Viale dell'Industria, 23
35129 Padova (PD)

Tel. 0498759399
Fax 0498782276
<http://www.fondazioneminnaja.com>
e-mail: info@fondazioneminnaja.com
fondazione.minnaja@gmail.com

NOME SKYPE antlo.veneto.segreteria

ASSOCIAZIONE SARDA TRAPIANTI

L'Associazione nasce a Cagliari il 9 dicembre 1998, dopo la raccolta di quindicimila firme di adesione alle sue finalità. Dal 2003 è iscritta al Registro Generale del Volontariato ed è socia fondatrice della Federazione Liver Pool nonché socio sostenitore dell' AISF (Associazione Italiana Specialisti del Fegato).

In via prioritaria svolge le seguenti attività:

- sensibilizzare la popolazione per diffondere la cultura della donazione e del trapianto di organi, tessuti e cellule;
- fornire assistenza a chi attende, vive ed opera nella società;
- collaborare con associazioni, enti e organismi regionali, interregionali e nazionali;
- promuovere e partecipare ad attività didattiche con le scuole e con il mondo dello sport, responsabilizzando gli stessi trapiantati e disabili;
- promuovere le proprie finalità attraverso i moderni strumenti di comunicazione tradizionali e con la creazione di una efficiente ed intelligente rete mediatica internet.

L'attività di sensibilizzazione e promozione si svolge sempre in sintonia con le campagne di comunicazione della Regione Sardegna e del Ministero della Salute con la partecipazione di esperti del mondo sanitario di livello nazionale ed internazionale ed in collaborazione con le principali associazioni di volontariato.

ASSOCIAZIONE SARDA TRAPIANTI "Alessandro Ricchi" ONLUS



CONSIGLIO DIRETTIVO

Giuseppina Lorenzoni (Presidente)
Ica Cherchi (Vice-Presidente)
Piero Carta (Vice-Presidente)
Francesco Scarpa (Segretario)
Giampiero Maccioni (Consigliere)
Giorgio Cocco (Consigliere)
Valerio Pintus (Consigliere)
Rosanna Carta (Consigliere)
Enrico Riccaboni (Consigliere)
Silvio Serra (Consigliere)

SEDE E CONTATTI

Sede Legale

Via Cattaneo, 36
09016 Iglesias (CI)

Tel. e Fax 078130067 cellulare 3338389965 -
3476106054

<http://www.associazionesardatrapianti.blogspot.com/>

<http://www.facebook.com/group.php?gid=62162300128&ref=ts>

<http://www.arteperlavita.it>

NOME SKYPE

live:4fa3a28a8a82d74e

VITE

L'Associazione Vite Onlus iscritta al registro regionale del volontariato, opera dal 1996 nell'ambito dei trapianti di fegato, rene, pancreas e rene-pancreas con gli obiettivi principali di diffondere nella società la cultura della donazione degli organi e di sostenere i pazienti affetti da gravi patologie durante il lungo percorso del trapianto.

Tra le numerose attività di Vite Onlus si ricordano le seguenti:

- organizzazione di manifestazioni e incontri circa la prevenzione della malattie epatiche sensibilizzando la popolazione e in particolar modo i giovani al rispetto della propria salute e della propria vita attraverso;
- promozione e partecipazione del progetto organizzato dal Centro Trapianti di Cisanello (Pisa) dell'aoip "Non sei solo", nato per creare momenti di incontro tra medici, persone in attesa di trapianto di organo e persone già trapiantate oppure l'organizzazione di incontri nelle scuole dove i soci e i consiglieri di Vite Onlus partecipano per testimoniare che il trapianto è vita e per divulgare la donazione degli organi;
- partecipazione di Vite Onlus nelle scuole medie e superiori attraverso la testimonianza dei trapiantati che portano a conoscenza gli alunni circa la loro esperienza durante il lungo percorso del trapianto;
- organizzazione di un Convegno annuale sul tema degli immunosoppressori e trapianto con l'obiettivo di favorire la cultura della donazione d'organo attraverso la divulgazione degli aspetti scientifici e clinici e creare un momento di approfondimento sulla vita dopo il trapianto.

Ogni giorno i volontari di Vite Onlus si adoperano per soddisfare le richieste di chi si rivolge all'associazione, richieste quali la ricerca di un alloggio, informazioni sui servizi e sulle strutture della sanità che possono essere di supporto, assistenza morale e logistica, richieste esplicative sul trapianto e sulla qualità della vita, e tutto quanto possa essere d'aiuto a chi approccia per la prima volta ad un tema ed una esperienza così impegnativa.

Non dobbiamo mai smettere di credere che il Trapianto è vita!

ASSOCIAZIONE VOLONTARIATO ITALIANO TRAPIANTATI EPATICI ONLUS



CONSIGLIO DIRETTIVO



Presidente: Carlo Franceschi
 Vicepresidente: Matteo Tarani
 Segretaria: Laura Deglinnocenti
 Tesoriere: Lillo Di Puma, nominato dall'assemblea
 Presidente Onorario
 Responsabile Pubbliche Relazioni: Gloria Chiarini
 Consiglieri:
 Pasquale Milite,
 Nicola Bimbi,
 Cristiana Stefanini,
 Filippo Garagnani Cavallazzi,
 Stefania Tamberi,
 Miceli Aldo, Egiziano
 Frediani, Domenico
 Ceccotti, Marida Poli,
 Anna Franti

SEDE E CONTATTI



Sede Legale
 c/o pres. osp. di Cisanello
 Via Paradisa, 2
 56124 Pisa (PI)

Tel. 050996768
 Fax 050996875
<http://www.viteonlus.it>
 e-mail: info@viteonlus.it

NOME SKYPE

