

A woman with long dark hair is shown in profile, kissing a baby on the cheek. The baby is lying back in a medical chair, wearing a white cable-knit sweater and a grey mesh cap. The woman is wearing an orange top. The background is a plain white wall. A large red diagonal shape is overlaid on the right side of the image.

**ASSISTENZA PEDIATRICA  
A DOMICILIO**



**A OGNI BAMBINO  
LA SUA CURA,  
NEL CALORE DI CASA**

# UN BISOGNO CHE CRESCE

Oggi, nella sola Lombardia, sono **4.200 i bambini e ragazzi con malattie inguaribili (patologie oncologiche o croniche gravi)**, di cui **1.800 con bisogni complessi** che necessitano di cure palliative. Numeri che continuano a crescere, generando un'urgente richiesta di assistenza continuativa e ad alta intensità.

## LA RISPOSTA DI VIDAS A QUESTA EMERGENZA SANITARIA

Un'assistenza pediatrica specializzata che, nel calore di casa, cura e accompagna tutta la famiglia, adattandosi alle varie fasi della malattia, per garantire una migliore qualità di vita. Unica nel suo genere, l'assistenza VIDAS è spesso la sola possibilità che i bambini hanno di ricevere cure domiciliari adeguate.

## L'OBIETTIVO DA RAGGIUNGERE INSIEME NEL 2024

**Aumentare il numero di bambini assistiti a domicilio ogni giorno.** Per farcela abbiamo bisogno dei nostri donatori. La nostra assistenza, infatti, è gratuita per le famiglie ma, non essendo totalmente convenzionata con il sistema sanitario nazionale, è quasi completamente a carico di VIDAS.

## I 4 BENEFICI DELL'ASSISTENZA VIDAS

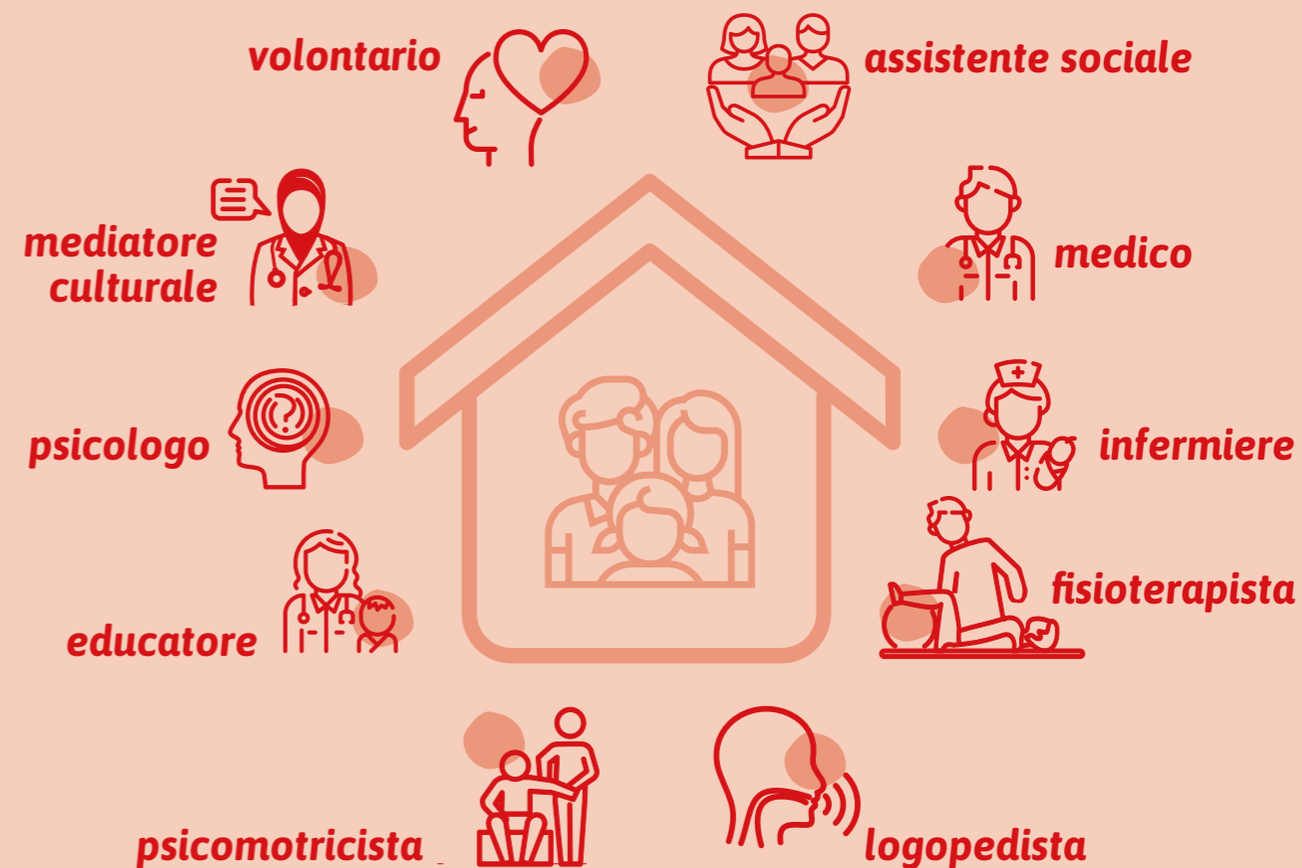
- 1. ASSISTENZA INDIVIDUALE** costruita sui bisogni di ogni bambino, per affrontare al meglio la malattia che cambia nel tempo e abilitare i genitori a gestirla nella quotidianità di casa.
- 2. REPERIBILITÀ 24 ORE SU 24** di medici esperti, sempre pronti ad intervenire nelle situazioni critiche o di emergenza.
- 3. CONTINUITÀ DELL'ASSISTENZA** durante tutto il percorso della malattia (3 anni e mezzo in media circa), in costante collaborazione con l'ospedale, gli specialisti di riferimento e i pediatri sul territorio.
- 4. SUPPORTO A TUTTI I BISOGNI SOCIALI** della famiglia e del bambino, perché la malattia fa emergere necessità importanti, non solo dal punto di vista clinico, ma anche sociale, per esempio accedere alle agevolazioni previste dalla legge oppure beneficiare di una mediazione linguistica e culturale, nel caso di famiglie straniere.





## A OGNI FAMIGLIA LA SUA ÉQUIPE DEDICATA

La nostra équipe multidisciplinare arriva nella vita delle famiglie in un momento particolarmente delicato che richiede un'assistenza esperta e qualificata, ma anche gentilezza e rispetto. Grazie al sostegno dei nostri donatori **ci prendiamo cura del bambino malato e di tutto il suo nucleo familiare**, attivando le figure sociosanitarie in base ai loro bisogni specifici e all'evolversi della malattia.



## 1. ASSISTENZA INDIVIDUALE



Grazie a VIDAS abbiamo imparato a gestire la malattia di nostro figlio Valerio anche fuori dall'ospedale, a casa nostra.

Nostro figlio Valerio è nato estremamente prematuro, di sole 24 settimane, e oggi ha importanti fragilità all'apparato cardiopolmonare che lo costringono a vivere attaccato ad un respiratore. Quando siamo tornati a casa dopo i lunghi ricoveri in ospedale, ci siamo trovati faccia a faccia con la sua malattia. Eravamo smarriti e spaventati di fronte ai macchinari, alle terapie da somministrare e alle crisi che sarebbero potute arrivare.

È grazie agli insegnamenti del medico di VIDAS sulle manovre di rianimazione che ho potuto salvare Valerio durante un arresto cardiaco. **Gli operatori ci hanno formati in modo da essere preparati a gestire ogni evenienza e ci supportano con continuità.**

Fabio e Fabiola, genitori di Valerio



## 2. REPERIBILITÀ 24 ORE SU 24



Sapere che abbiamo a nostra disposizione un medico e un infermiere **24 ore su 24** cambia le nostre giornate e la nostra vita.

Luca ha una malattia rarissima, la Sindrome di Miller Dieker che compromette il suo sviluppo cognitivo e le capacità motorie.

Per questo abbiamo bisogno costantemente di aiuto qualificato. Le necessità di Luca sono tante e complesse e, in qualunque momento, può succedere qualcosa che mette a rischio la sua sopravvivenza.

Con VIDAS abbiamo gestito insieme tanti eventi critici, anche in piena notte, affrontando emergenze senza bisogno di correre in ospedale. **Ogni volta che non ci sentiamo sicuri, chiamiamo il medico che arriva a casa in poco tempo.**

Fabiana e Fabrizio, genitori di Luca

Inquadra il qr code per  
conoscere la storia di Luca >



### 3. CONTINUITÀ DELL'ASSISTENZA



***Da più di 3 anni  
siamo seguiti da VIDAS  
con grande calore.  
I loro volti sono un punto fermo  
nelle nostre giornate complicate.***

*Quando aveva 8 mesi, a Nicolò è stata diagnosticata la Sindrome di Alexander, una rara malattia neurodegenerativa che, nel tempo, gli ha tolto la capacità di parlare e muoversi.*

***Tre anni fa abbiamo conosciuto VIDAS e, da quel momento, non ci hanno mai lasciati soli nell'assistere nostro figlio a casa.***

*Il medico e l'infermiere seguono da anni tutta l'evoluzione della malattia di Nicolò e lo conoscono benissimo. Sono i nostri punti di riferimento sui quali sappiamo di poter contare sempre. Con loro ci sentiamo al sicuro e, quando entrano dalla porta, anche Nicolò fa dei sorrisi incredibili!*

*Stefania e Domenico, genitori di Nicolò*

## 4. SUPPORTO A TUTTI I BISOGNI SOCIALI



**Senza VIDAS  
non ce l'avremmo fatta.  
Ci hanno aiutati anche  
a trovare una casa  
più adatta ai bisogni di Ziad.**

*Ziad non parla, non cammina, ha una grave epilessia e problemi respiratori. Quando siamo arrivati con lui in Italia dall'Egitto, ci siamo sentiti persi, un po' per la lingua, un po' perché qui tutto era diverso. Non riuscivamo a spiegarci, a capirci nemmeno con i dottori che seguivano nostro figlio e gestire la sua malattia era ancora più difficile.*

***Incontrare la mediatrice culturale di VIDAS è stato bellissimo, perché ci ha aiutato a capire tutto quello che serviva per assistere al meglio Ziad a casa.***

*L'incontro con VIDAS ci ha resi forti e sicuri. Grazie a loro oggi la nostra famiglia è più serena.*

Rasha e Ahmed, genitori di Ziad (testimonianza raccolta grazie a Jana, mediatrice linguistica e culturale dell'équipe pediatrica VIDAS)

# INSIEME POSSIAMO GARANTIRE A OGNI BAMBINO LA SUA CURA NEL CALORE DI CASA

Aiutaci a raggiungere un numero sempre maggiore di bambini e famiglie, **fino a 70 piccoli pazienti al giorno entro il 2024.**

L'assistenza VIDAS è gratuita per le famiglie ma, essendo soggetta parzialmente a convenzioni, è quasi completamente a nostro carico. Per questo abbiamo bisogno ancora di te.

## INSIEME POSSIAMO FARE MOLTO



Con **1.500 €**  
puoi contribuire alle **attività  
del logopedista per due mesi.**



Con **10.000 €**  
puoi contribuire  
all'**assistenza dell'equipe  
medica per un mese.**



Con **6.000 €**  
puoi contribuire a garantire  
per due mesi la **presenza  
a domicilio di uno  
psicomotricista pediatrico.**



Con **15.000 €**  
puoi contribuire ad offrire  
**150 giornate di assistenza  
domiciliare pediatrica**  
da parte dell'équipe.

## COME PUOI AIUTARCI



Dona con **BONIFICO BANCARIO:**  
VIDAS ODV  
Banco BPM Spa  
IBAN: IT43 M 05034 01738 000 000 008 475  
BIC/Swift: BAPPIT21667  
Causale: **VD21126**



Dona online con **CARTA DI CREDITO:**  
collegarsi al sito [dona.vidas.it/domiciliare](https://dona.vidas.it/domiciliare)  
o inquadrare il QR code



## I VANTAGGI FISCALI

Le donazioni a VIDAS sono deducibili o detraibili dal reddito.  
Per tutti i dettagli rimandiamo al nostro sito [www.vidas.it/agevolazioni-fiscali/](https://www.vidas.it/agevolazioni-fiscali/)



**Per maggiori informazioni, puoi contattare:**

Luisa Maria Colzani  
Responsabile Grandi Donatori  
tel. 02 72511257 - 349 9345862  
[luisamaria.colzani@vidas.it](mailto:luisamaria.colzani@vidas.it)

**VIDAS**

Via Ojetti 66 - Milano

Tel. 02 725111

[www.vidas.it](http://www.vidas.it)

