

Associati a noi: più siamo e più contiamo!

Puoi diventare nostro socio ordinario inviando la domanda di iscrizione disponibile sul nostro sito www.aimame.it. Riceverai per email le istruzioni per finalizzare la tua richiesta. La quota associativa è pari a 20 euro annuali.

Chi Siamo

A.I.Ma.Me. è un'associazione di volontariato fondata nel 2015 con l'impulso di un piccolo gruppo di pazienti che hanno ravvisato in Italia la necessità di sviluppare e diffondere una corretta informazione e conoscenza per i malati di melanoma su questa malattia e sulle problematiche associate, offrire indicazioni e supporto per affrontarla, rappresentandone gli interessi. Nel 2019 A.I.Ma.Me. ha accolto la richiesta di aiuto dei pazienti Non Melanoma Skin Cancer, divenendo dunque un'Associazione a supporto di malati di melanoma e tumori della pelle: un'unica voce per tutti.

I nostri membri:

Consiglio Direttivo:

Giovanna Niero -Presidente-, Antonio Brancaccio, Alberto Cerretti, Luca Carlo Rossi, Monica Sandri, Pierfelice Trapassi, Sara Vigna.

Comitato Scientifico:

Giuseppe Palmieri - coordinatore del board -, Paolo Ascierio, Corrado Caracò, Michele Maio, Mario Mandalà, Daniela Massi, Paola Queirolo, Mario Santinami, Ignazio Stanganelli.

A.I.Ma.Me. fa parte di:



**a.i.
ma.
me.**
*Associazione Italiana Malati di
Melanoma e tumori della pelle*

**Associazione Italiana
Malati di Melanoma - ODV**
Via Barberini 11, 00187 Roma
Telefono: 0649776088
www.aimame.it info@aimame.it

A.I.Ma.Me. è anche su:



La mission dell'Associazione

- A.I.Ma.Me. ha l'obiettivo di perseguire in via esclusiva finalità di solidarietà sociale quali l'informazione sulle patologie oncologiche della pelle, l'integrazione sociale, la riabilitazione, la valutazione e la difesa dei diritti civili rispetto al lavoro, alla pensione, all'assistenza di chi è o è stato malato. Si batte altresì per migliorare su tutto il territorio nazionale i servizi di diagnosi, terapia e assistenza, anche domiciliare, al fine di superare le disparità attualmente esistenti in molte regioni d'Italia, con particolare riguardo all'accesso ai farmaci innovativi.



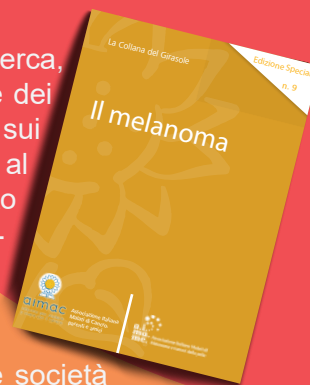
Cosa facciamo

- offriamo ai nostri utenti supporto informativo su strutture d'eccellenza e servizi per diagnosi, cura e riabilitazione nell'ambito del Servizio Sanitario Nazionale (SSN).
- con la nostra helpline, attiva 5 giorni su 7, forniamo informazioni per l'affermazione dei diritti civili, sociali e sanitari;
- ascoltiamo i bisogni dei pazienti e delle loro famiglie attraverso lo sportello di supporto psicologico;
- condividiamo sul nostro sito e sui canali social "pillole informative" sulle malattie oncologiche della pelle, perché la conoscenza e la corretta informazione sono la prima forma di prevenzione e educazione alla salute;



- partecipiamo a tavoli di lavoro istituzionali regionali e nazionali per migliorare su tutto il territorio nazionale i servizi di diagnosi, cura e assistenza, anche domiciliare, con il fine di superare le disparità attualmente esistenti in molte regioni d'Italia, con particolare riguardo all'accesso ai farmaci innovativi;

- promuoviamo iniziative di ricerca, formazione e sensibilizzazione dei cittadini e degli enti pubblici sui problemi dell'emarginazione, al fine di ottenere un cambiamento culturale nei confronti del melanoma e tumori della pelle;



- collaboriamo con il SSN e con Istituti pubblici e privati, le società scientifiche e le case farmaceutiche per la promozione di iniziative a favore dei malati di tumori della pelle;

- sviluppiamo insieme alle istituzioni criteri e metodi verso la costituzione di Melanoma Unit Certificate nei centri sanitari italiani, allo scopo di offrire al malato italiano la best practice assistenziale disponibile e l'innovatività messa in campo dalla ricerca clinica.



- creiamo e divulghiamo materiale scientifico, disponibile gratuitamente sia sul sito in formato digitale sia in formato cartaceo, elaborato o vagliato dal nostro Comitato Scientifico;

- collaboriamo con Associazioni analoghe alla nostra distribuite sul territorio nazionale.

Sostienici

A.I.Ma.Me. è una ODV senza scopo di lucro, se condividi la nostra iniziativa puoi scegliere di sostenerci con un contributo e ci aiuterai a mantenere le nostre attività.

Puoi inviare un contributo tramite bonifico bancario indicando le seguenti coordinate:

- c/c intestato ad AIMaMe presso Banca Intesa Sanpaolo, codice **IBAN IT68T0306909606100000135606**.

- Puoi fare una donazione online sul sito www.aimame.it tramite Paypal.

Si ricorda che è possibile detrarre o dedurre le donazioni e le erogazioni liberali effettuate a favore di A.I.Ma.Me. nei limiti e con le modalità stabilite dalla legge (DPR 917/86).

Puoi donare il 5 PER MILLE

- Indicando nella dichiarazione dei redditi (Modello Unico – 730 – CUD) il nostro codice fiscale **97839090582** e firmare nel riquadro relativo agli enti del terzo settore.

Questo contributo **NON COSTA NULLA AL DONATORE**, ma è importante per l'Associazione che lo riceve.