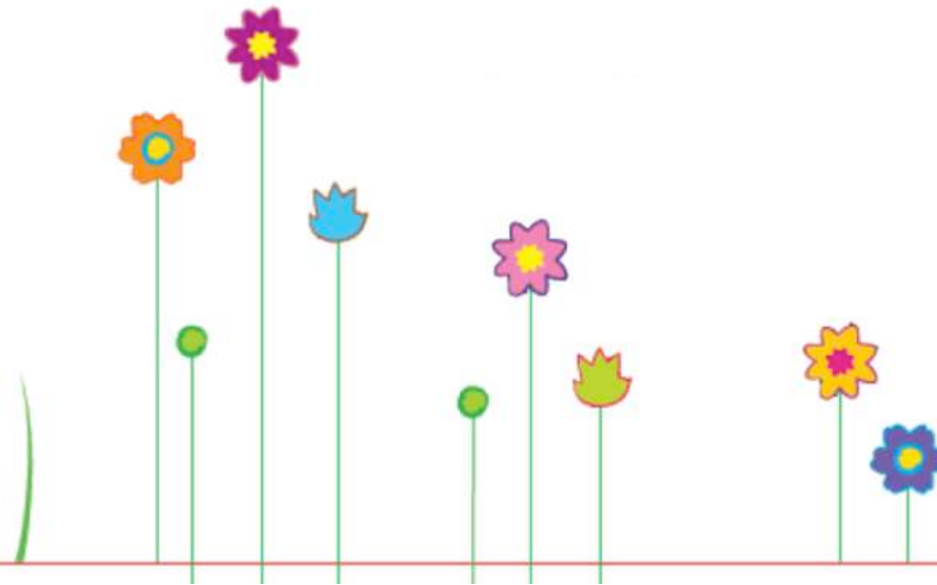


BILANCIO DI ESERCIZIO 2023 E RENDICONTAZIONE PER CASSA



C'è una storia che narra di un colibrì, un piccolo uccellino che si mise a tentare di spegnere un grande incendio trasportando acqua nel suo becco.

Il leone, che si stava domandando come domare l'incendio che devastava la foresta, lo vide e chiese al colibrì: "Ma cosa fai?"

E il colibrì gli rispose: "Faccio la mia parte!".

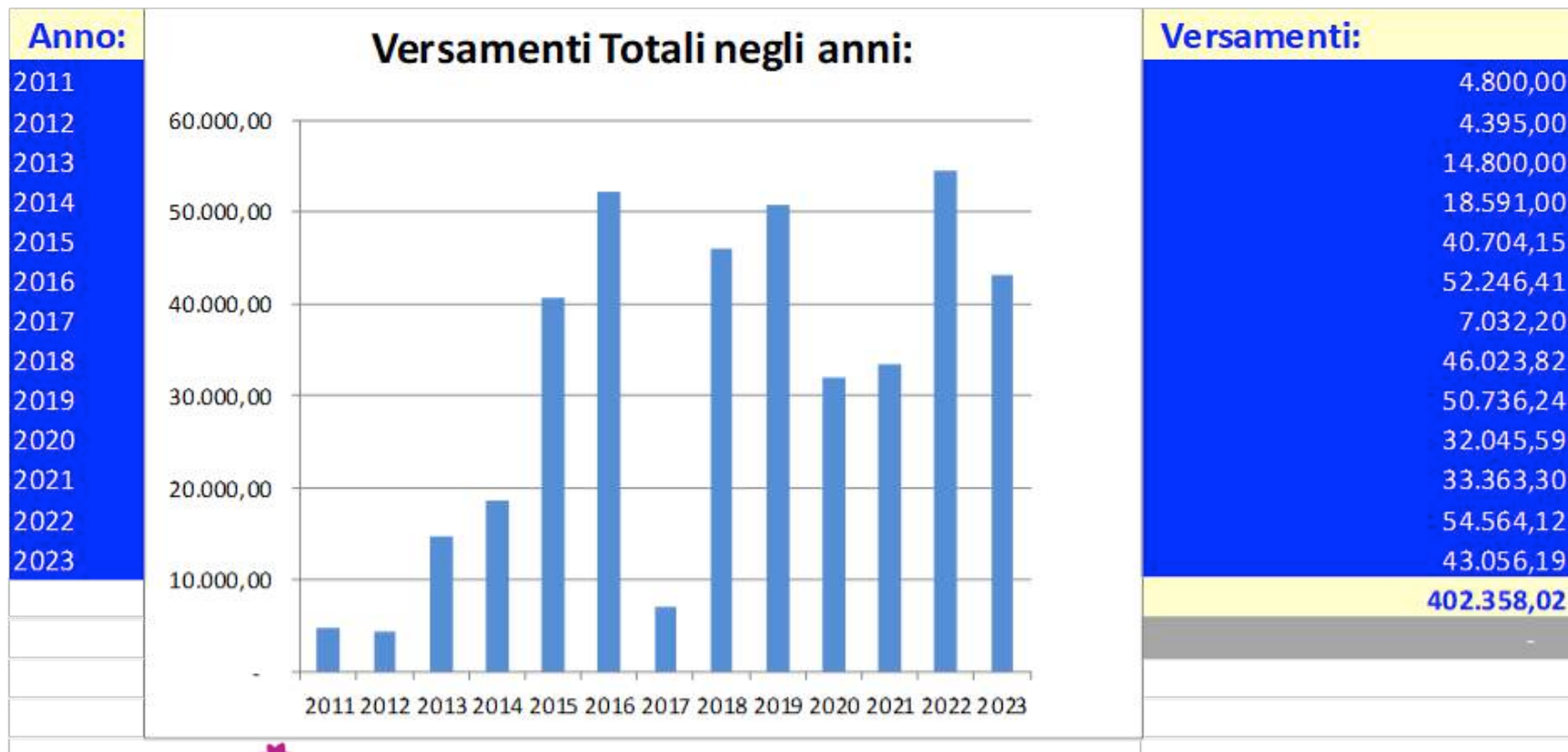
Per chi cerca l'essenza di Fiori di Campo, di un'associazione che tenta di portare aiuto a bambini, a famiglie e a persone che vivono il disagio di una malattia o di una particolare condizione sociale, noi rispondiamo semplicemente con quelle parole: facciamo la nostra parte!

A tutti sempre grazie

Elisa Bertieri
la presidente

Totale Banca c/c		Resto per progetto su C/C:
in cassa TOTALE GENERICI		35.908,83
totale su progetto specifico		9.062,67
		44.971,50

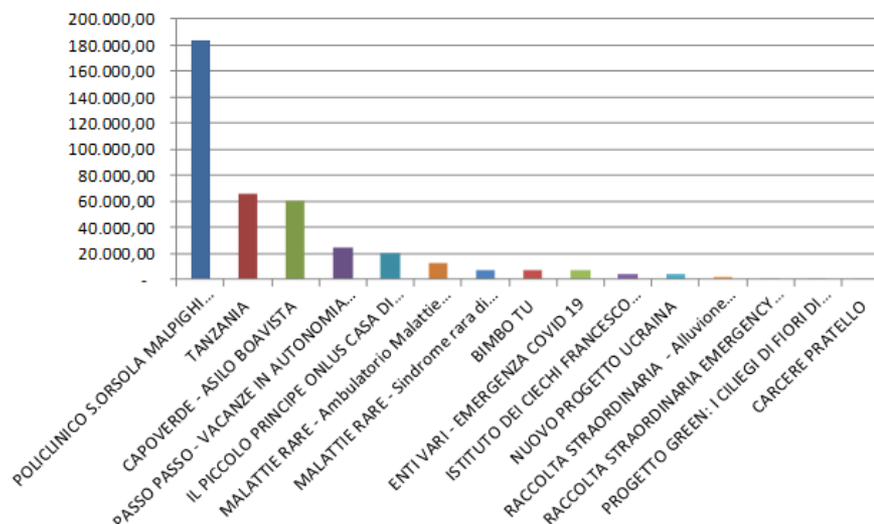




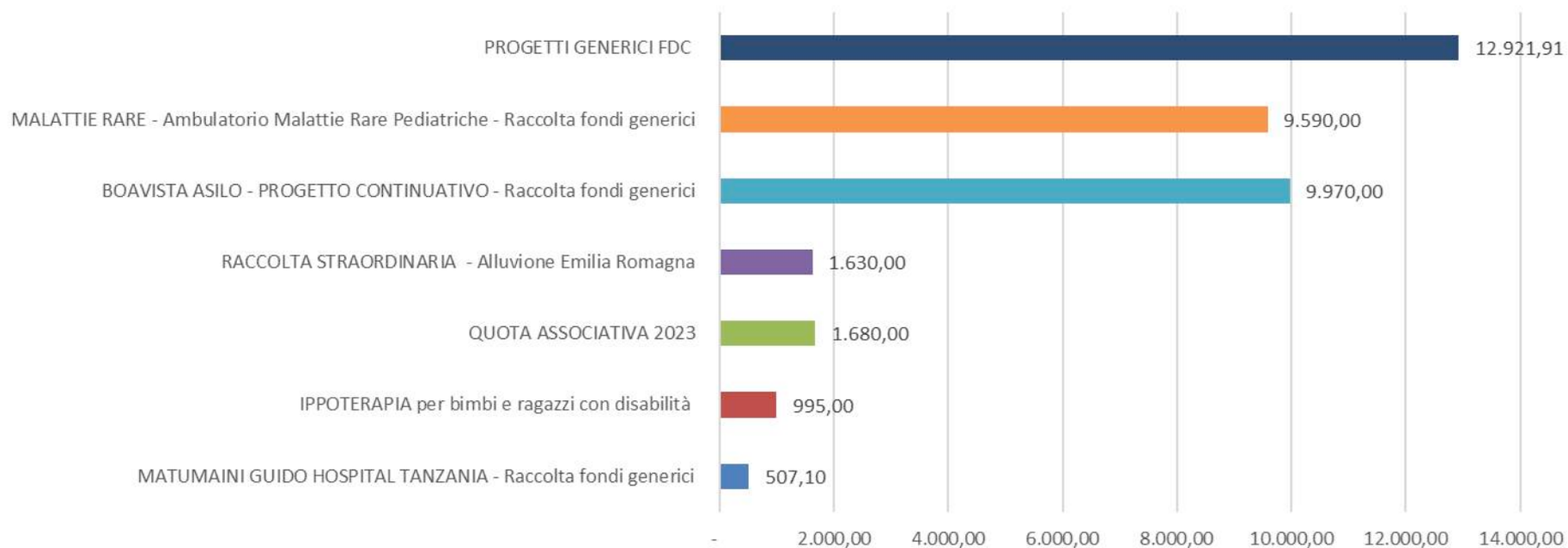
SINTESI PROGETTI CHIUSI FIORI DI CAMPO:		
Progetto:	Versamenti:	
da 2011	POLICLINICO S.ORSOLA MALPIGHI BOLOGNA - AMBULATORIO DI MALATTIE RARE	183.883,41
da 2013	TANZANIA	66.057,60
da 2014	CAPOVERDE - ASILO BOAVISTA	60.198,35
da 2020	PASSO PASSO - VACANZE IN AUTONOMIA E IPPOTERAPIA	24.262,25
da 2013	IL PICCOLO PRINCIPE ONLUS CASA DI ACCOGLIENZA	20.490,61
da 2022	MALATTIE RARE - Ambulatorio Malattie Rare Pediatriche - Esame dell'esoma - DNA	13.176,00
da 2023	MALATTIE RARE - Sindrome rara di Klinefelter	7.500,00
2012	BIMBO TU	7.318,70
da 2020	ENTI VARI - EMERGENZA COVID 19	7.264,75
2012/2013	ISTITUTO DEI CIECHI FRANCESCO CAVAZZA BOLOGNA	4.395,00
da 2022	NUOVO PROGETTO UCRAINA	4.200,00
da 2023	RACCOLTA STRAORDINARIA - Alluvione Emilia Romagna	1.630,00
da 2021	RACCOLTA STRAORDINARIA EMERGENCY - solidarietà Afghanistan	1.017,35
da 2021	PROGETTO GREEN: I CILIEGI DI FIORI DI CAMPO	800,00
da 2015	CARCERE PRATELLO	164,00

402.358,02

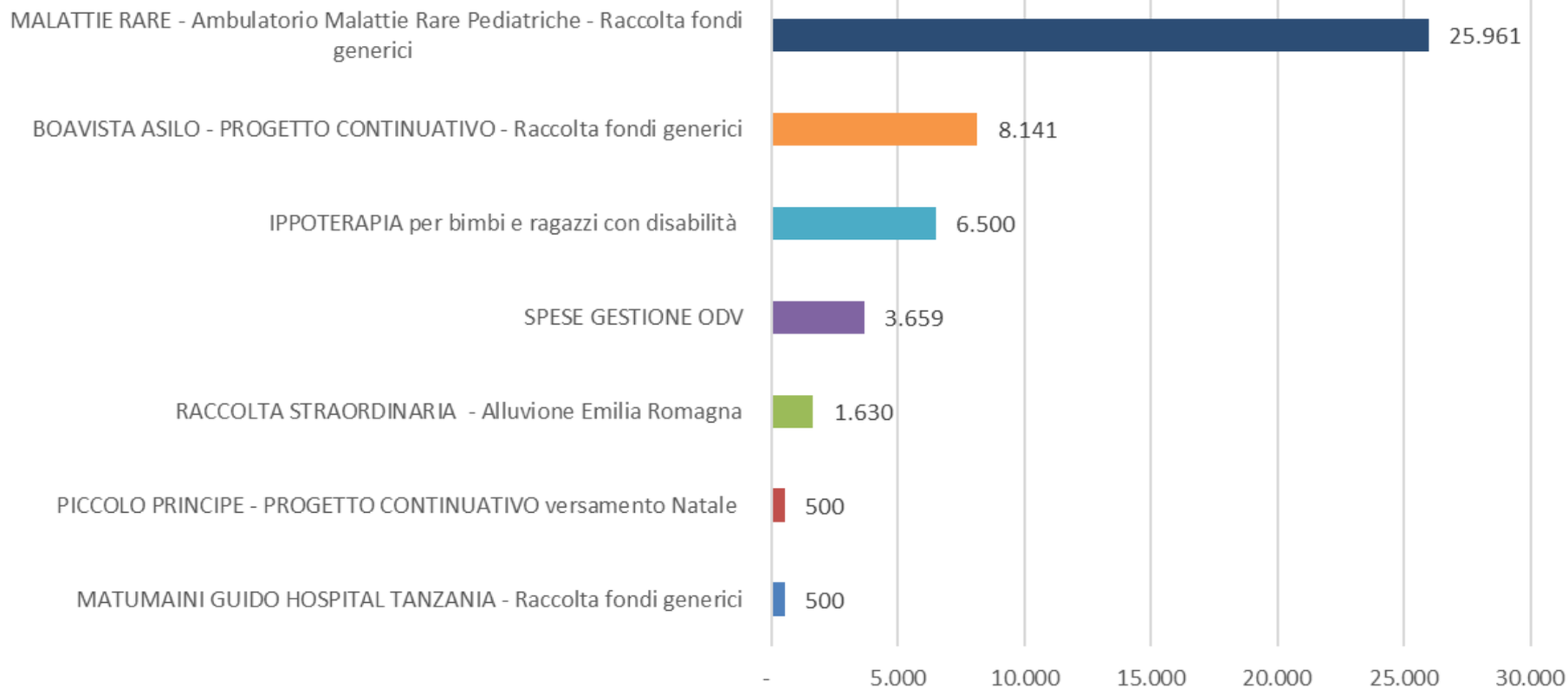
Versamenti Totali su Progetti:



FONDI RACCOLTI 2023



FONDI EROGATI 2023



	FONDI RACCOLTI 2023
MATU MAINI GUIDO HOSPITAL TANZANIA - Raccolta fondi g	507,10
IPPOTERAPIA per bimbi e ragazzi con disabilità	995,00
QUOTA ASSOCIATIVA 2023	1.680,00
RACCOLTA STRAORDINARIA - Alluvione Emilia Romagna	1.630,00
BOAVISTA ASILO - PROGETTO CONTINUATIVO - Raccolta fo	9.970,00
MALATTIE RARE - Ambulatorio Malattie Rare Pediatriche -	9.590,00
PROGETTI GENERICI FDC	12.921,91
	37.294,01
	FONDI EROGATI 2023
MATU MAINI GUIDO HOSPITAL TANZANIA - Raccolta fondi g	500
PICCOLO PRINCIPE - PROGETTO CONTINUATIVO vers am en	500
RACCOLTA STRAORDINARIA - Alluvione Emilia Romagna	1.630
SPESE GESTIONE ODV	3.659
IPPOTERAPIA per bimbi e ragazzi con disabilità	6.500
BOAVISTA ASILO - PROGETTO CONTINUATIVO - Raccolta fo	8.141
MALATTIE RARE - Ambulatorio Malattie Rare Pediatriche -	25.961
	46.890,73
Totale	- 9.596,72

	31/12/2023	31/12/2022
Avanzo/disavanzo d'esercizio prima di investimenti e disinvestimenti patrimoniali e finanziamenti	- 9.597 €	- 7.813 €
Avanzo/disavanzo da entrate e uscite per investimenti e disinvestimenti patrimoniali e finanziamenti	- €	- €
Avanzo/disavanzo complessivo	- 9.597 €	- 7.813 €
CASSA E BANCA	31/12/2023	31/12/2022
Cassa	- €	- €
Depositi bancari e postali	44.972 €	54.568 €

Il 22 novembre 2023 Fiori di Campo da ODV **diventa APS**
Associazione di Promozione Sociale con Personalità Giuridica
con determina della Regione Emilia-Romagna Num. 24825 del 22/11/2023 BOLOGNA

NOVITÀ

FIORI DI CAMPO APS
Associazione di
Promozione Sociale



Fiori di Campo

ASSOCIAZIONE DI PROMOZIONE SOCIALE

ANNO 2023: i nostri progetti per immagini



Nuova fase del progetto che si concluderà ad Aprile 2025.

Continua il **Progetto di sostegno psicologico altamente specializzato** iniziato nel 2015: le dottoresse psicologhe Foresti, Palmeira e Stortoni continuano il loro prezioso lavoro con i bambini con malattia rara e le loro famiglie:

dalla comunicazione della diagnosi, alla progressiva accettazione e convivenza con la malattia



SINDROME RARA DI KLINEFELTER: eccoci con un nuovo progetto a sostegno della ricerca per studiare il profilo cognitivo dei bimbi con una specifica malattia rara.

“Profili cognitivi, linguistici e di apprendimento nella Sindrome di Klinefelter”

In collaborazione con il Centro LADA
Dipartimento di Psicologia dell'Università
di Bologna.




PROGETTO DI RICERCA

Dipartimento di Psicologia - Università di Bologna - Responsabile scientifico: Prof.ssa Paola Bonifacci
Profili cognitivi, linguistici e di apprendimento nella Sindrome di Klinefelter
QUALI SONO GLI OBIETTIVI?

L'obiettivo principale della ricerca è indagare il funzionamento cognitivo dei bambini con SK e di un gruppo di controllo con sviluppo tipico in età scolare, in particolare individuando punti di forza e di fragilità nelle competenze linguistiche, cognitive e di apprendimento.

L'obiettivo secondario dello studio è quello di comprendere la relazione tra profilo funzionale rilevato nei bambini e ragazzi con Sindrome di Klinefelter e alcune variabili familiari.

CHI SONO I DESTINATARI?

Bambini e ragazzi con Sindrome di Klinefelter e con sviluppo tipico di età compresa tra i 7 e i 17 anni e le rispettive famiglie.

COME SI SVOLGE LA RICERCA?

Ai bambini/ragazzi verranno somministrati test standardizzati relativi alle competenze cognitive (ragionamento non verbale, memoria, attenzione, abilità visuo-spaziali), linguistiche (elaborazione e memoria fonologica, vocabolario, morfosintassi, denominazione rapida automatizzata, competenze pragmatiche) e degli apprendimenti (lettura, scrittura e calcolo).

Verrà chiesto ai genitori di compilare questionari volti a raccogliere informazioni su loro figlio e sul suo contesto di crescita.

Si specifica che i dati raccolti rimarranno del tutto riservati e verranno utilizzati in forma aggregata unicamente a fine scientifico, e in nessun caso saranno riconducibili a singole persone.

DOVE SI SVOLGE LO STUDIO?

Il presente studio si svolgerà presso il laboratorio LADA del Dipartimento di Psicologia dell'Università di Bologna, via Filippo Re, 10 (2° piano).

La partecipazione alla ricerca è volontaria e gratuita.

Il progetto è finanziato dall' Associazione Fiori Di Campo odv.

Al termine dello studio verrà rilasciato ai genitori un report sul profilo di funzionamento del bambino/ ragazzo.

SE SEI UN RAGAZZO O UN GENITORE DI UN BAMBINO/RAGAZZO CON SK PARTECIPA A QUESTA IMPORTANTE INDAGINE SCIENTIFICA E AIUTACI A DIFFONDERLA: NE AVRANNO GRANDE VANTAGGIO TUTTI I FUTURI GENITORI E RAGAZZI CON SK!!

Per maggiori informazioni e per partecipare contattare la Dott.ssa Veronica Gandolfi
Mail: veronica.gandolfi2@unibo.it
Tel. 0512091871

Per il terzo anno rinnoviamo l'iscrizione alla piattaforma web LONDON MEDICAL DATABASES - LMD -

breve sintesi dell'utilità del LMD da parte della Dott.ssa Federica Tamburrino - Centro Malattie Rare Pediatriche - Policlinico di Sant'Orsola IRCCS.

“Il London Medical Databases (LMD) è attualmente il programma più completo a livello internazionale, ad accesso limitato al solo personale medico, nell'ambito delle malattie rare congenite malformative. Una fonte aggiornata di informazioni su aspetti clinici, genetici e di materiale fotografico nell'ambito delle malattie rare, attualmente disponibile esclusivamente tramite la Face2gene Library.

Una risorsa estremamente utile a supporto dell'attività clinica e di ricerca del medico specialista per il percorso di diagnosi, presa in carico e follow-up del bambino affetto da sindrome rara.”

Fonte: piattaforma Face2Gene

"Born out of decades of research and data collection, London Medical Databases (LMD) is the most comprehensive resource for photos and information about syndromes, genes and clinical phenotypes.

Accessible exclusively through FDNA's Face2Gene LIBRARY, and curated by genetics experts globally, LMD is the most up-to-date resource of its kind. Users can search for syndromes, genes and phenotypes to produce expert-reviewed content to support clinical evaluations, education and research."

LONDON MEDICAL DATABASES - LMD
Malattie Rare Pediatriche

FACE2GENE
Smart Phenotyping. Better Genetics.

London Medical Databases
(LMD)

fiori di campo
ASSOCIAZIONE DI PROMOZIONE SOCIALE

2023-2024

Centro Malattie Rare Pediatriche
Ospedale S. Orsola | Bologna

CONSEGNA GIOCHI DI PICCOLE DIMENSIONI

per i bimbi in visita o in degenza
presso il Day Hospital



11 marzo 2023 - Intervento del Presidente di Fiori di Campo presso l'evento della Regione Emilia-Romagna: "Formazione, informazione ed ascolto in Emilia-Romagna" per testimoniare l'impegno dell'associazione a sostegno del Centro Malattie Rare Pediatriche - Policlinico di Sant'Orsola

ACCREDITAMENTO ECM

Sono state avviate le procedure per richiedere l'accREDITAMENTO ECM dell'evento per le seguenti figure: medici, biologi, assistenti sanitari, infermieri, ostetriche, assistenti, fisioterapisti, tecnici di laboratorio, farmacisti, dietisti, psicologi.

ISCRIZIONE

La partecipazione al convegno è gratuita. Sarà possibile iscriversi al convegno via Internet, tramite accesso al sito <https://dalute.regione.emilia-romagna.it/it/gestione/regione2023/malattie-rare> formatazione, informazione ed ascolto in emilia-romagna entro e non oltre il 1° marzo 2023.

ATTESTATO DI PARTECIPAZIONE

Al termine del Convegno sarà rilasciato un attestato di partecipazione a chi ne sarà richiesto e a procedure di accreditamento esplicitate, fattispecie con il numero di crediti formative ECM ai partecipanti del profilo professionale per i quali la manifestazione è stata accreditata.

SEGRETERIA ORGANIZZATIVA

Elisa Rozzi, Matteo Volta
Telefono: 051.2634444 - Email: info@fioridicampo.it

COME RAGGIUNGERCI

MEZZI PUBBLICI

• Linea 33: fermata "Bologna Giustiniani" di via dell'Esposizione di fronte alla strada di accesso alla Casa dei Donatori di Sangue.
 • Linea 35: fermata "Prati di Caprasa" di via Emilia Ponente, in Linea urbana 18, 38, 39, e extraurbana 91, 86, 87, 91, 92, 83: fermata "Ospedale Maggiore", proseguire per circa 300 mt oltre la fermata in direzione periferia.

DALL'AUTOSTRADA

Immettersi sulla "tangenziale direzione Aeroporto, uscire allo svincolo "Aeroporto - Via Trionfatori" seguendo le indicazioni per il centro città lungo via Trionfatori, poi svoltare a sinistra lungo via Emilia Ponente. Il parcheggio "Prati di Caprasa", che fronteggia la sede AUSL, è accessibile visitando a sinistra di Prato con il Mappe attrezzato Sui-Questi (Via Prati di Caprasa - Viale Fratelli).



GIORNATA MONDIALE DELLE MALATTIE RARE 2023

FORMAZIONE, INFORMAZIONE ED ASCOLTO IN EMILIA-ROMAGNA

12° EDIZIONE

Il giorno 11 marzo 2023, in occasione della Giornata mondiale delle malattie rare, la Regione Emilia-Romagna è lieta di organizzare la dodicesima edizione del convegno regionale "Malattie rare: Formazione, informazione ed ascolto in Emilia-Romagna" che si rivolge a medici ospedalieri, medici e pediatri di famiglia, professionisti sanitari, professionisti di organizzazione sanitaria, pazienti e loro Associazioni, e a tutti i soggetti impegnati a diverso titolo nel campo delle malattie rare. L'obiettivo principale dell'evento è quello delle passate edizioni: diffondere informazioni ed esperienze su patologie rare e complesse, per favorirne il rapido riconoscimento e l'immediata e corretta presa in carico dei pazienti.

L'evento si aprirà con una sessione di relazioni cliniche relative a: Carenza congenita di Alfa1 antitripsina, Osteogenesi Imperfetta, Talassemia e altre Emoglobinopatie, Disfagia e disturbi del feeding, Sclerosi Sistemica e Rasopatie, mentre il pomeriggio sarà interamente dedicato alle malattie del neuromuscolo sia in età evolutiva che adulta, con interventi relativi alla fase diagnostica, alla presa in carico, alla riabilitazione motoria e respiratoria e alla collaborazione fra specialisti e medici del territorio. Eccellenti relatori della giornata saranno gli specialisti dei centri di riferimento regionali per le patologie rare, e alcune Associazioni di pazienti ci daranno indicazioni sulla loro attività e un riscontro su quanto le azioni messe in campo rispecchino tutte le necessità dei pazienti e dei loro familiari.

PROGRAMMA

8.45-9.00
Accoglienza e registrazione

9.00-9.15
APERTURA DELLA GIORNATA E INTRODUZIONE AI LAVORI
Mattia Altini

9.15-9.30
NOVITA A LIVELLO NAZIONALE E REGIONALE
Elisa Rozzi
Matteo Volta

Prima sessione FORMAZIONE CLINICA
Moderatori:
Elisa Rozzi
Matteo Volta

9.30-9.50
CARENZA CONGENITA DI ALFA 1 ANTITRIPSINA
Marina Aleilo

9.50-10.10
PERCORSO REGIONALE PER LE FRAGILITÀ OSSEE
Luca Sangiorgi
Diego Antonioni

10.10-10.40
NUOVO PIANO QUADRIENNALE PER TALASSEMIA E EMOLOGIOPATIE
Filomena Longo
Giovanni Palazzi

10.40-11.10
DISFAGIA E DISTURBI DEL FEEDING IN ETÀ EVOLUTIVA
Silvia Soffritti
Daniele Farneti

11.10-11.30
Discussione

11.30-11.50
Pausa caffè

11.50-12.10
SCLEROSI SISTEMICA
Dilla Giuggioli

12.10-12.20
ASSOCIAZIONE PAZIENTI CON MALATTIE REUMATOLOGICHE
Daniele Conti

12.20-12.40
RASOPATIE: PERCORSO REGIONALE
Emanuela Scarano

12.40-12.50
ASSOCIAZIONE FIORI DI CAMPO
Elisa Bertieri

12.50-13.00
Discussione

13.00-14.00
Pranzo

Seconda sessione FOCUS SULLE MALATTIE DEL NEUROMUSCOLO IN ETÀ PEDIATRICA E ADULTA: DALLA DIAGNOSI ALL'ASSISTENZA IN OSPEDALE E SUL TERRITORIO

Moderatori:
Duccio Maria Cordelli
Salvatore Ferro

14.00-14.15
PATOLOGIE NEUROMUSCOLARI DELL'ADULTO
Rocco Liguori

14.15-14.30
PATOLOGIE NEUROMUSCOLARI DELL'ETÀ EVOLUTIVA
Antonella Pini

14.30-14.45
IL RUOLO DEL PEDIATRA DI LIBERA SCELTA
Giada Galba
Chiara Matteucci

14.45-15.00
RIABILITAZIONE DEL PAZIENTE IN ETÀ EVOLUTIVA
Antonella Cersosimo

15.00-15.15
RIABILITAZIONE DEL PAZIENTE ADULTO
Doretta Assirelli

15.15-15.30
RIABILITAZIONE RESPIRATORIA
Mirco Lusuardi

15.30-15.40
CONSULTA MALATTIE NEUROMUSCOLARI
Alice Greco

15.40-16.00
Discussione e chiusura

AFFERENZE

Alelio Marina
AOSP Parma
Akinì Mattia
Settore Assistenza Ospedaliera Regione Emilia-Romagna

Antonelli Diego
Istituto Ortopedico Rizzoli
Barderi Elisa
Associazione Fiori di Campo

Cersosimo Antonella
AUSL Bologna

Conti Daniele
AMIR

Cordelli Duccio Maria
AUSL Bologna

Farneti Daniele
AUSL Romagna

Ferro Salvatore
Settore Assistenza Ospedaliera Regione Emilia-Romagna

Galba Giada
Pediatra di libera scelta Bologna

Giuggioli Dilla
AOSP Modena

Greco Alice
Consulta Malattie Neuromuscolari

Liguori Rocco
AUSL Bologna

Longo Filomena
AOSP Ferrara

Lusuardi Mirco
AUSL Reggio Emilia

Matteucci Chiara
Pediatra di libera scelta Bologna

Palazzi Giovanni
AOSP Modena

Pini Antonella
AUSL Bologna

Rozzi Renata
AUSL Romagna

Rozzi Elisa
Settore Assistenza Ospedaliera Regione Emilia-Romagna

Sangiorgi Luca
Istituto Ortopedico Rizzoli

Scarano Emanuela
IRCCS AOSP Bologna

Soffritti Silvia
AUSL Bologna

Volta Matteo
Settore Assistenza Ospedaliera Regione Emilia-Romagna



Continua il nostro impegno per sostenere il **Progetto di Ippoterapia per bimbi con varie disabilità**, coprendo i costi necessari per le assistenti dei bimbi a cavallo

...e così è nata anche un'altra idea: assistere i bambini nell'ora prima di montare a cavallo con **attività manuali in mezzo alla natura**: oltre una decina di nostri volontari dedicano il sabato mattina a questo progetto.



Versamento Affitto per l'anno 2024 e sostegno con beni di prima necessità



Feliz Natal, i bambini dell'Asilo di Boa Vista

IDROPULTRICE PROFESSIONALE

EURO COLUMBUS MACCHINE PRODOTTI E ATTREZZATURE PER LA PULIZIA PROFESSIONALE

Kraenzle

Idropultrice Kraenzle X-A15 TST

LA STRAORDINARIA FORMA COSTRUTTIVA DELLA NUOVA SERIE X DETERMINA UNA NUOVA E PERFETTA COMBINAZIONE DI DESIGN E FUNZIONALITÀ:

- Sistema a cambio rapido Clic della Kränzle
- Scatola accessori per riporre comodamente gli ugelli sostituibili
- Regolazione della pressione, regolazione di pressione d'esercizio continua
- Sistema Totalstop, riduce il carico della pompa ad alta pressione
- Supporto per la pistola ad arresto automatico con lancia
- Ergonomia per un pratico stivaggio degli accessori
- Avvolgitubo con 12 m tubo flessibile ad alta pressione in tessuto d'acciaio
- Cavo elettrico da 5 m con avvolgi cavo

Pressione d'esercizio/max	130/150 bar
Portata d'acqua	480 l/h
Temperatura max. entrata	40°C
Giri Motore	1.400 g/min (4 poli)
Tensione	230V~50Hz 1Ph
Potenza nominale/erogata	2,25 kW / 1,7 kW
Peso	31 Kg



MAGGIO | 2023
**EMILIA
ROMAGNA**
TERRA che riFIORISCE

Giugno 2023 - consegnato idropultrice professionale a Suor Daniela della comunità Suore francescane Sacra Famiglia di Cesena da mettere a disposizione di tutte le famiglie sul territorio ancora colpite dai danni dell'alluvione dello scorso maggio

per i bimbi più...
ANZIANI



È bastato proprio poco per far sorridere gli ospiti della Casa Residenza per Anziani "Fiorella Baroncini" di Imola (Bo): un piccolo omaggio come premio a tutti i partecipanti alla tombola del martedì...

LIBRI COME FIORI



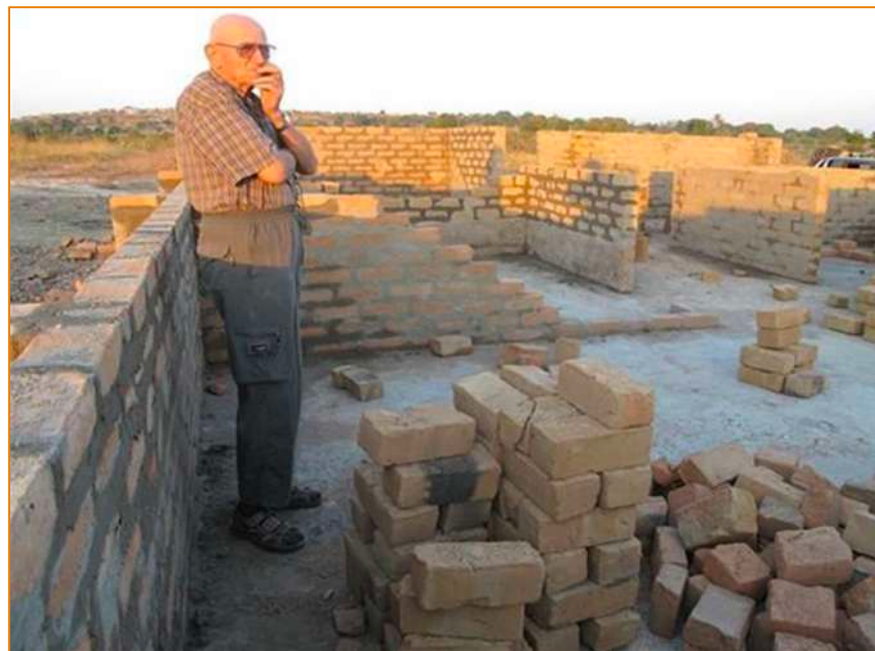
Seminiamo libri nelle località di villeggiatura come fossero fiori...

Anche a dicembre di quest'anno, come negli anni passati, abbiamo effettuato una donazione a sostegno dei progetti che abbiamo incontrato lungo la nostra strada:

PICCOLO PRINCIPE – Bologna - casa che accoglie ragazze e ragazzi in condizioni di fragilità



TANZANIA – piccolo dispensario fondato da Padre Guido Fabbri – Kahama



Matumaini Guido Hospital

“E tu ci credi a Babbo Natale?!”

È UNA INIZIATIVA DI FIORI DI CAMPO



fiori di campo
ASSOCIAZIONE DI PROMOZIONE SOCIALE

È arrivato Babbo Natale in ospedale!

Sei un bimbo o una bimba in visita presso il Policlinico Sant'Orsola Malpighi?
Ti aspettiamo al PAD. 16 - I PIANO presso la saletta di attesa del Centro Malattie Rare Pediatriche

La settimana prima di Natale dal 18 al 22 dicembre

Partecipa anche tu!

www.fioridicampo-adv.it
info@fioridicampo-adv.it

POLICLINICO DI SANT'ORSOLA

UNIVERSITÀ DI BOLOGNA





A tutti, grazie

30 APRILE 2024