

ASSOCIAZIONE ITALIANA SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA

A.I.S.L.A ONLUS

Sede in Viale Ortles 22/4 – 20139 MILANO

Relazione sulla gestione del bilancio al 31.12.2012

L'esercizio chiuso al 31/12/2012 riporta un avanzo pari ad € 4.290,26=

Condizioni operative e sviluppo dell'attività

Le finalità dell'Associazione sono:

- a) Promuovere la tutela, l'assistenza e la cura dei malati di sclerosi laterale amiotrofica, garantendone la dignità personale per una migliore qualità della vita;
- b) Stimolare e diffondere, con ogni mezzo ritenuto utile, necessario o semplicemente opportuno, la conoscenza delle problematiche connesse alla sclerosi laterale amiotrofica al fine di sensibilizzare l'opinione pubblica, le Autorità politiche, sanitarie e socio-assistenziali, nei confronti dei malati e dei loro familiari;
- c) Sollecitare le Autorità competenti perché provvedano con rapidità e accuratezza di diagnosi a fornire trattamenti e cure adeguate ai malati di sclerosi laterale amiotrofica e la necessaria assistenza ai familiari;
- d) Promuovere e sostenere anche in collaborazione con Istituzioni Pubbliche e private, attività di ricerca scientifica e di studio per l'approfondimento delle conoscenze scientifiche circa i modelli e le tecniche di intervento nell'ambito della sclerosi laterale amiotrofica;
- e) Promuovere e organizzare percorsi di formazione professionale del personale sanitario e socio-assistenziale che opera nell'ambito della sclerosi laterale amiotrofica;
- f) Informare i malati, i loro familiari e quanti li seguono nel trattamento, sulla malattia, sulle possibilità di cura e di assistenza;
- g) Promuovere la presenza sul territorio di referenti dell'Associazione così da costituire delle rappresentanze locali tra i Soci vicino agli ammalati e favorire il nascere di gruppi di supporto per loro e le famiglie;
- h) Promuovere e contribuire alla raccolta ed all'elaborazione dei dati epidemiologici su base regionale, nazionale ed internazionale, in collaborazione con le Istituzioni preposte;
- i) Aderire ad organismi regionali, nazionali ed internazionali che si occupano di sclerosi laterale amiotrofica per meglio conseguire gli scopi sociali;
- j) Promuovere la raccolta di fondi, ricevere ed eventualmente elargire contributi e donazioni, anche in natura, e concludere tutte le operazioni necessarie ed utili per il conseguimento dei fini statutari;
- k) Effettuare erogazioni gratuite in denaro e/o in natura, nei confronti di soggetti svantaggiati, che versano in particolari condizioni di indigenza, in ragione di condizioni psichiche, economiche e familiari.

L'attività viene svolta a livello Nazionale presso la Sede di Milano, Viale Ortles 22/4 e presso la sede Amministrativa di Novara, Viale Roma n. 32 e attraverso le circa n. 60 realtà AISLA Locali attive e presenti su tutto il territorio Nazionale

Andamento della gestione

Andamento economico generale

Una recente indagine condotta su un campione di 200 organizzazioni Non Profit (ONP) e realizzata dall'Osservatorio di sostegno al Non Profit sociale dell'Istituto Italiano della Donazione (IID) in collaborazione con l'Associazione Italiana Fundraiser (Assif), avente obiettivo la definizione della raccolta fondi e delle Entrate nel Non Profit ed approfondire il comportamento delle varie fonti di finanziamento ha evidenziato una raccolta fondi, in occasione del periodo natalizio tendenzialmente in linea con l'anno 2011. Solamente il 22% delle ONP migliorano le performance contro il 34% che la peggiora.

Analizzando invece le entrate totali (cifre stimate non essendo ancora disponibili i bilanci 2012) il quadro si fa più grigio: il 2012 sembra essere andato peggio rispetto al 2011; si dimezza infatti – passando da 30% al 15% il numero di ONP che stima miglioramenti nelle proprie entrate.

Diverse ancora le cifre che pongono sotto la lente le previsioni di fundraising per il 2013: infatti il 36% delle ONP prevede di migliorare contro il 20% che immagina di peggiorare le proprie entrate.

Andamento della gestione nei settori in cui opera l'Associazione

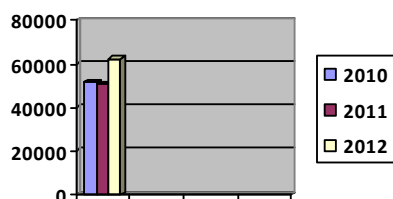
AISLA Onlus, nel prendere atto del grave momento di crisi economica che sta attraversando il nostro Paese e che peraltro non ha trascurato nemmeno le Organizzazioni del Terzo Settore, evidenzia quanto segue: nonostante la grande difficoltà a reperire fondi da finanziamenti pubblici e dalle grandi aziende, anche nel corso del 2012 si è riusciti a raccogliere i proventi necessari per assolvere a tutti i compiti associativi, grazie al costante sostegno dei donatori fedeli, alle raccolte fondi a carattere istituzionali e a quelle manifestazioni programmate che ogni anno ormai garantiscono alla nostra Associazione di poter pianificare le proprie attività.

In particolare si evidenzia che grazie ai

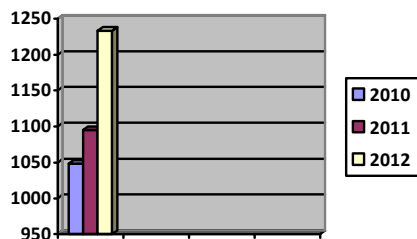
- **Proventi derivanti dal 5x1000 costanti negli anni** - con la somma di € 377.075,36= derivanti dall'Unico 2010/Redditi 2009; e al
- **Contributo straordinario del "Lascito Maria Donata Ghezzi"** - con la somma di € 375.000,00= a sostegno attività assistenziali

unitamente ad altri proventi raccolti, si potuto svolgere - in osservanza allo Statuto Sociale - le linee guida dettate dall'Assemblea Ordinaria dei Soci, ed in particolare:

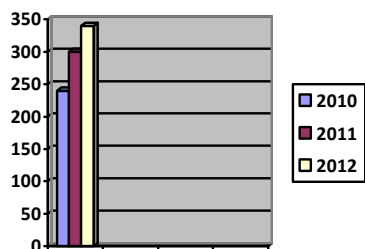
- Sostenere molteplici attività di assistenza a supporto dei nostri Associati: attraverso distribuzione in comodato gratuito (incluse le prove e l'assistenza) dei comunicatori ad alto contenuto tecnologico – l'invio delle tabelle alfabetico/simboliche per la comunicazione – distribuzione gratuita di programmi informatici su cd-rom - supporti economici alle famiglie per progetti di badantato, servizi di trasporto, e contributi per l'acquisto di ausili per la mobilità (**contributi erogati nel 2010 € 51.466,28; contributi erogati nel 2011 € 50.732,03; contributi erogati nel 2012 € 62.589,45=**)



- Proseguire le nostre attività di rapporto con le Istituzioni a livello Nazionale e Ministeriale con la partecipazione attiva all'Osservatorio Nazionale sulla condizione delle persone con disabilità;
- Proseguire le attività di con le Istituzioni Regionali attraverso la proposizione e creazione di percorsi assistenziali per le persone affette da SLA; ed ancora portanti lo stanziamento di assegni di cura per i caregiver che assistono a domicilio pazienti SLA ad alta complessità assistenziale;
- Rafforzare e migliorare sempre più l'attività del nostro Centro di Ascolto per la SLA, con l'implementazione di due nuove figure professionali quali una nuova neurologa ed una logopedista, vantando ad oggi la collaborazione di: di un'assistente sociale, di un fisiatra, di un nutrizionista, quattro neurologi, di un pneumologo, di due psicologi, un esperto degli ausili per la comunicazione, di una logopedista e dell'esperto della presa in carico domiciliare per dare risposte adeguate sulla gestione di persone con SLA garantendo così la presenza di un professionista presente in Associazione ogni giorno alla settimana (**1048 chiamate evase nel 2010; 1095 chiamate evase nel 2011; 1233 chiamate evase nel 2012**);



- Istituire e avviare i lavori del “Gruppo Psicologi AISLA” coordinato dalla Dr.ssa Paola Cerutti, psicologa del Centro di Ascolto AISLA Onlus;
- Organizzare incontri di formazione, convegni di aggiornamento e momenti di sensibilizzazione su tutto il territorio Nazionale promossi da AISLA – anche con crediti ECM ed i corsi di formazione avviati nel corso dell’anno:
 - *Roadmap formativa “SLA e Cure Palliative” per operatori – MMG, Infermieri, OSS, fisioterapisti, psicologi, assistenti sociali – in 8 città: Lecce, Cagliari, Pistoia, Ancona, Padova, Messina, Salerno, Catanzaro (276 partecipanti cumulativi)*
 - *5° Corso per Assistenti familiari di pazienti affetti da malattie neurologiche avanzate ed inguaribili (64 partecipanti) . Per un totale di circa 340 partecipanti nell’anno 2012 rispetto a circa 300 partecipanti nell’anno 2011 e circa 240 partecipanti nell’anno 2010.*



- Promuovere il Global Day e la 5ª Giornata Nazionale SLA. La campagna specifica di raccolta fondi ha consentito di raccogliere circa € 204.190,00= che sono stati destinati a sostegno della ricerca;
- Destinare un contributo di € 125.000,00= alla Fondazione Serena per il gestione del “Servizio Riabilitazione Intensiva” e “Supporto Psicologico” con i posti letto di recupero e rieducazione funzionale ospedaliera messi a disposizione presso lo stabilimento “La Colletta” di Arenzano;
- Destinare un contributo di € 75.000,00= alla Fondazione Federico Milcovich di Padova per la realizzazione di un Centro di Riabilitazione in collaborazione con l’Associazione UILDM Padova;
- Proseguire il supporto con la Fondazione Cariplo, la Fondazione Telethon Onlus e la Fondazione Vialli e Mauro per la ricerca e lo sport Onlus nei confronti di Fondazione AriSLA – Agenzia per la ricerca sulla SLA – con l’erogazione di € 100.000,00 x 5 anni;
- Aderire, attraverso la collaborazione delle Sedi Territoriali AISLA Onlus alla realizzazione del progetto “Comunicare” proposto dalla Fondazione AriSLA con un impegno economico di Euro 22.000,00;
- Sostenere progetti sperimentali assistenziali e di ricerca, sia attraverso la Sede Nazionale che attraverso le Sezioni Locali;
- Collaborare costantemente con la Commissione Medico Scientifica AISLA Onlus;
- Aggiornare costantemente il Sito Internet AISLA, in continuo perfezionamento e attraverso l’introduzione del sistema informativo ai soci AISLA tramite invio in formato elettronico della New Letters mensile;
- Proseguire il nostro impegno in qualità di Socio all’Istituto Italiano Donazioni: Ente Certificatore delle Associazioni di Volontariato e garante nei confronti dei donatori rispetto alle campagne di raccolti fondi

e tutte le attività finanziarie dell'Associazione;

- Implementare, attraverso la nascita e la crescita delle nostre Sezioni locali, il supporto ai nostri ammalati ed ai loro famigliari attraverso la formazione dei gruppi di Auto Mutuo Aiuto, ormai presenti in quasi tutte le realtà territoriali con la presenza di uno psicologo di supporto;
- Aderire ad organismi regionali, nazionali ed internazionali che si occupano di sclerosi laterale amiotrofica e di disabilità, attraverso l'annuale affiliazione all'International Alliance (con partecipazione all'International Symposium on ALS/MND) alla FISH, alla Ledha, alla FIAN, alla FCP e SICP e la collaborazione attiva e fattiva con la UILDM e la partecipazione alla Società Consortile E.Net s.c.a.r.l.-

Inoltre una convenzione con le Università Milanesi ha permesso alla nostra Associazione di avviare una collaborazione con stagisti Universitari che possano frequentare la Sede AISLA per un periodo bimestrale di formazione lavorativa ed essere così di supporto volontario alla struttura organizzativa di AISLA Onlus.

Fatti di rilievo avvenuti nel corso dell'esercizio:

A livello Nazionale e grazie il prezioso supporto dell'attività delle Sezioni Locali AISLA Onlus l'importante lavoro di sensibilizzazione presso le Istituzioni si è concretizzato:

A livello Ministeriale con:

- Prosecuzione e partecipazione ai lavori dell'**Osservatorio Nazionale sulla condizione delle persone con disabilità**, da parte del Past President Melazzini. Organismo istituito ai sensi dell'art. 3 della legge 3 marzo 2009, n. 18 e presieduto dal Ministro del Lavoro e delle Politiche Sociali. L'Osservatorio ha funzioni consultive e di supporto tecnico-scientifico per l'elaborazione delle politiche nazionali in materia di disabilità con particolare riferimento alla promozione dell'attuazione della Convenzione delle Nazioni Unite sui diritti delle persone con disabilità, siglata a New York il 13 dicembre 2006; alla predisposizione di un programma di azione biennale per la promozione dei diritti e l'integrazione delle persone con disabilità, in attuazione della legislazione nazionale e internazionale; alla promozione della raccolta di dati statistici e della realizzazione di studi e ricerche sul tema; alla predisposizione della relazione sullo stato di attuazione delle politiche sulla disabilità.

A livello Regionale con:

Gruppi di Approfondimento Tecnico regionali sulla Sla – il cui insediamento è stato richiesto e stimolato da Aisla a livello nazionale e tramite le sue sezioni territoriali già operativi in quasi tutte le Regioni. I tavoli tecnici regionali, al cui interno è presente almeno un rappresentante di Aisla Onlus, hanno l'obiettivo di stimolare gli enti locali, a partire dalle Regioni, a deliberare ed adottare provvedimenti a sostegno e a supporto degli ammalati di Sla e dei loro familiari (percorso di continuità assistenziale, acquisto e distribuzione comunicatori ad alto contenuto tecnologico ...). Nell'ultimo anno presso tali Tavoli Tecnici Regionali sono stati discussi e deliberati anche i "Programmi Attuativi Regionali dei Fondi per la non Autosufficienza" previsti dal Decreto Interministeriale 11/11/2011 e già adottati presso le Regioni Abruzzo, Basilicata, Calabria, Campania, Friuli Venezia Giulia, Lombardia, Lazio, Liguria, Marche, Molise, Piemonte, Puglia, Sardegna, Toscana, Valle d'Aosta, Veneto.

Corsi di formazione

Grazie al lavoro dell'Ing. Bastianello, specializzata in percorsi formativi per coloro che devono assistere il malato con SLA, è proseguita l'opera di formazione ed informazione con i corsi sopra elencati inoltre è previsto:

- 1 giornata alla settimana di incontro/formazione con i famigliari dei pazienti presso il Centro Clinico NeMo e 2 al mese presso la Fondazione S. Maugeri di Via Camaldoli Milano.

E' in corso la 6^a Edizione del Corso di Formazione per Assistenti famigliari di pazienti affetti da malattie neurologiche avanzate ed inguaribili e il nuovo programma di formazione AISLA Nazionale rivolto a medici e personale specializzato nell'assistenza dei malati di SLA.

Altri in programmazione.

Stato dell'arte in materia statutaria associativa

L'Assemblea dei Soci AISLA Onlus, in più circostanze, è stata informata, approvando, sugli sviluppi della problematica relativa alla modificazione dello Statuto Associativo.

Rispetto all'ultimo incontro della Conferenza dei Presidenti/Referenti AISLA Onlus, il Gruppo di Lavoro incaricato dal Consiglio Direttivo Nazionale, con la preziosa collaborazione dello Studio consulente R&P Legal ha dato avvio alla fase 3, cosiddetta attuativa delle modifiche statutarie definendo e concordando apposito testo di Statuto delle Sezioni che vorranno determinarsi nel senso di aderire al nuovo ordinamento di autonomia gestionale così come previsto dal Cap. V, artt. 17), 18 e 19 dello Statuto AISLA Nazionale. Seguirà nei prossimi mesi fase di confronto con le Sedi/Sezioni territoriali per assicurare un graduale accompagnamento al passaggio dell'autonomia gestionale territoriale AISLA Onlus.

Evoluzione prevedibile della gestione

La Sede Nazionale continuerà nella sua opera di sensibilizzazione ed informazione sulla malattia, attraverso l'organizzazione di eventi, convegni con crediti ECM, corsi di formazione per operatori e famigliari e attraverso la partecipazione assidua dei Presidenti/Referenti di Sezione a Convegni e del Dr. Christian Lunetta, incaricato dal Consiglio Direttivo Nazionale ad incontri presso Tavoli Tecnici a carattere Ministeriale e Regionali per proseguire l'importante azione di sollecito per la presa in carico e l'attuazione di percorsi di continuità assistenziale – deliberazione di assegni di cura – prescrizione di ausili ad alto contenuto tecnologico ed in monitoraggio dello stanziamento dei fondi per la non autosufficienza a supporto dei malati SLA e dei loro famigliari.

Supporto alle persone con SLA e loro famigliari

Proseguirà il sostegno e l'aiuto ai malati ed alle loro famiglie sia in forma diretta attraverso le Sedi Locali che in forma indiretta attraverso la Sede Nazionale

Centro di Ascolto

Sempre attivo il servizio del Centro di Ascolto SLA a livello Nazionale con la presenza giornaliera di medici esperti e disponibili a risolvere problematiche inerenti la patologia: nel mese di febbraio 2013 il team degli esperti si è arricchito di una nuova professionalità, avvalendosi della collaborazione di un'infermiera professionale esperta in cure palliative.

Sul territorio sono operativi oltre 25 Gruppi AMA (Auto Mutuo Aiuto) avviati dalle Sezioni e Sedi Locali che attraverso incontri, guidati da psicologi e medici esperti, favoriscono il supporto alle persone affette da SLA ed i loro famigliari anche attraverso i lavori del "Gruppo psicologi AISLA" coordinato dalla Dr.ssa Paola Cerutti.

Corsi di Formazione

L'Associazione si impegnerà a promuovere corsi di formazione per care giver, per assistenti famigliari, equipe multidisciplinari ed anche costante aggiornamento di formazione per il personale ed i volontari AISLA Onlus.

Sito Internet e Notiziario

In accordo con l'Agenzia di Comunicazione che segue tutte le media relations di AISLA Onlus è stato deliberato di ridurre a 4 i numeri dei Notiziari AISLA e implementare e le comunicazioni attraverso Internet, con invio quindicinale della Newsletter a tutti gli Associati.

Sono in atto inoltre strategie di comunicazione grafica e modifiche e miglioramenti al Sito Internet dell'Associazione.

Progetti di Ricerca e Assistenza

L'Associazione sarà impegnata ad assolvere tutti gli impegni economici assunti nel corso 2012 e negli anni precedenti ed in particolare:

- € 30.600,00= progetti Giornata Nazionale SLA 2010;
- € 961,19= per contributo a supporto “Attivazione del servizio di assistenza psicologica ambulatoriale e domiciliare ad integrazione e supporto dei servizi neurologici e neurofisiologici ospedalieri, distrettuali e territoriali dell’USL 8 Arezzo”
- € 5.001,00= contributo progetto “Sostegno psicologico pazienti affetti SLA AISLA Monza Brianza”;
- € 7.650,00= contributo progetto “Sostegno psicologico pazienti e famigliari SLA Ambulatorio Malattie Motoneurone Policlinico Gemelli Roma”;
- € 600.000,00= contributo derivante dalla L. 133/2008, erogato dal Ministero dell’Economia e Finanza, finalizzato alla realizzazione di strutture per malati SLA sul territorio Nazionale;
- € 100.000,00= a sostegno del Progetto Brindisys “Brain-computer interface device to supporte individual autonomy in loked-in individuals”;
- € 2.000,00= all’USC Medicina Fisica e Riabilitazione a sostegno di interventi di terapia occupazione ai fini della comunicazione alternativa in pazienti affetti da malattia dei motoneuroni (SLA) – A.O. Bergamo
- € 2.500,00= per contributo “Progetto Assistenza Respiratoria Domiciliare ai Pazienti con Patologie Neuromuscolari dell’ASL Brindisi presso Unità Operativa Servizio Pneumologico”;
- € 4.500,00= all’UOC Malattie Fisiopatologia dell’Apparato Respiratorio AORN Monaldi – NAPOLI per il Progetto inserimento medico specialista in malattie apparto respiratorio;
- € 8.000,00 all’U.O.C. Pneumologia, A.O. G. Rummo Benevento per la realizzazione del progetto “La gestione del paziente affetto da Sclerosi Laterale Amiotrofica (SLA): il percorso diagnostico e terapeutico in ambito pneumologico”;
- € 4.240,34 all’IRCCS Fondazione S. Maugeri di Mistretta per la realizzazione progetto “Sostegno psicologico pazienti affetti da SLA”;
- € 2.500,00=alla Facoltà di Medicina e Chirurgia Università Studi di Parma per il Progetto di “Telemedicina Parma” nell’ambito dell’iniziativa Maratona Vinci la SLA;
- € 7.190,49= per il progetto di assistenza infermieristica domiciliare sul territorio avviato dalla Sede AISLA Sondrio grazie al contributo concesso dalla Fondazione ProValtellina e AG&B Tirelli;
- € 3.100,00= per supporti economici e progetti assistenziali deliberati dal CDN nell’anno 2012;
- € 170.000,00= per supporto Progetto Giornata Nazionale SLA 2012 “Counselling Genetico per il malati SLA” presso Centro Clinico NeMo – A.O. Niguarda Ca’ Granda;
- € 150.00,00= per progetto “Adotta un Ricercatore” in convenzione con Università Studi Milano Bicocca (Sezione Monza Brianza);
- € 12.000,00= per progetto supporto psicologico ammalati SLA area Livorno / Piombino;
- € 18.000,00= per donazione strumentazione Biobanca da Sezione AISLA Friuli Venezia Giulia;
- € 30.000,00=per borsa di studio “Amici di Rai” presso U.O. Riabilitazione Cardiorespiratoria di Mariano Comense (Sede AISLA Como);
- € 25.000,00= contributo a Fondazione Serena per ampliamento attività a supporto dei malati presso Centro Colletta Arenzano (Fondi L. 133/2008);

- € 50.000,00= stanziamento in tre anni contribuito a Fondazione Federico Milcovich di Padova, in collaborazione con UILDM per realizzazione Centro Riabilitazione (Fondi L. 133/2008)
- € 14.000,00= per supporto da parte di alcune Sezioni Territoriali AISLA Onlus al progetto “Comunicare” di AriSLA;
- € 500.000,00= prosecuzione dell’impegno per ulteriore quinquennio verso la Fondazione AriSLA;

Trentennale AISLA e 24^International Symposium on ALS/MND Associations

Nel corso del 2013 ricorrerà il trentennale della nostra Associazione, costituita il 21 Aprile 1983.

Un primo momento celebrativo avverrà in occasione dell’Annuale Assemblea dei Soci AISLA Onlus mentre si è ipotizzato di stampare un “book” celebrativo che potrà essere distribuito in occasione del 24^International Symposium on ALS/MND Associations che quest’anno sarà ospitato nuovamente in Italia a Milano.

Global Day e Giornata Nazionale SLA

Per quanto riguarda l’organizzazione della Giornata Mondiale e Nazionale sulla SLA, momenti istituzionali di sensibilizzazione e di raccolta fondi a supporto della ricerca, si sta lavorando per pianificare al meglio gli eventi relativi a queste giornate sia in ambito Nazionale che Locale al fine di ottimizzare e implementare le azioni in maniera sinergica rapportandosi anche con le altre Associazioni che collaborano attivamente con AISLA, nella raccolta fondi per la ricerca sulla SLA (AriSLA – Fondazione Viali e Mauro – Fondazione Serena, etc.). In particolare:

Aisla ha aderito alla campagna globale promossa dalla MND International che prevede la sottoscrizione di cinque diritti che tutelano le persone affette da SLA ed i loro familiari:

- 1) Le persone affette da SLA hanno il diritto di ricevere una tempestiva diagnosi e informazione.
- 2) Le persone affette da SLA hanno il diritto di ricevere cure e trattamenti di alta qualità.
- 3) Le persone affette da SLA hanno il diritto di essere curati in quanto individui e con dignità e rispetto.
- 4) Le persone affette da SLA hanno il diritto di migliorare la qualità della loro vita.
- 5) Gli accompagnatori/familiari delle persone affette da SLA hanno il diritto di essere rispettati, ascoltati e ottimamente supportati.

- Con l’obiettivo di creare una comunità globale che sostenga il rispetto di tali diritti, AISLA promuoverà, in occasione del Global Day, l’organizzazione di eventi su tutto il territorio nazionale confidando nella massima adesione e partecipazione di tutti i nostri Soci e Sezioni.
- Una particolare indicazione sarà suggerita alle Sezioni/Sedi territoriali in occasione del Global Day di dare largo spazio alle persone affette da SLA ed alle loro famiglie attraverso l’organizzazione di eventi come il “FAMILY DAY” ovvero un incontro aperto alle famiglie e/o momenti di sensibilizzazione coordinandosi adeguatamente con il settore della Comunicazione di AISLA Onlus.

Il Settore Fundraising ha già verificato la data più adeguata per la Giornata Nazionale e avviato tutte le procedure per autorizzazioni necessarie all’attivazione dell’SMS solidale.

Attività di fundraising

Il settore fundraising in stretta sinergia con l’Agenzia di Comunicazione ha programmato per l’anno 2013 le seguenti strategie di raccolte fondi:

- accesso a possibili finanziamenti attraverso bandi per attività di volontariato o promozione sociale presso Istituzioni – Enti e Fondazioni Bancarie;
- contatti con possibili aziende interessate a sostenere e finanziare specifici progetti;
- lancio di importante campagna di raccolta fondi nelle Giornate del 21 Giugno 2013 e della Giornata Nazionale SLA (29 settembre);

- adeguata campagna di sensibilizzazione 5x1000 coinvolgendo, a minor costo, le maggiori testate informatiche;
- avviare nuove iniziative di raccolta fondi quali: “Operazione Sollievo” e Payroll Giving”;
- supportare maggiormente tutte le iniziative promosse sia a livello Nazionale che dalle nostre Sezioni Territoriali con una procedura codificata e attraverso la nuova campagna grafica.

Destinazione del risultato d’esercizio

Si propone all’Assemblea di destinare il risultato d’esercizio a nuovo.

Ringraziamo per la fiducia accordataci e invitiamo ad approvare il bilancio così come presentato

Il Presidente
Massimo Mauro

