

AssiSLA ONLUS in memoria Raffaella Alberici

Sede in 40139 Bologna - Via Altura n. 3 -

Codice fiscale 91255160375

Rendiconto al 31.12.2018

Situazione Patrimoniale (importi espressi in euro)

Attività	31/12/2017	31/12/2018
<i>Disponibilità liquide</i>	125.325	102.002
Depositi bancari e postali	122.523	102.002
Cassa	2.801	0
Totale attività	125.325	102.002

Passività	31/12/2017	31/12/2018
<i>Patrimonio Netto</i>	132.362	125.325
Risultato di esercizio	-7.037	-23.323
Totale passività	125.325	102.002

Rendiconto di gestione (importi espressi in euro)

Proventi	31/12/2017	31.12.2018
<i>Erogazioni liberali privati</i>	25.820	16.976
<i>Raccolta fondi per progetti</i>	32.584	0
<i>Interessi attivi</i>		

5 X 1000	12.153	10.216
Totale Proventi	70.557	27.192
Oneri		
Erogazioni fondi per progetti	50.958	45.844
Spese generali	9.304	2.649
Spese segreteria e sede ferrara	17.332	2.022
Totale Oneri	77.593	50.515
Avanzo di gestione	-7.037	-23.323

Il Presidente
Filippo Martone

Relazione sulla Gestione

La nostra associazione persegue le seguenti finalità

- a) l'assistenza delle persone affette da Sclerosi Laterale Amiotrofica (SLA), delle loro famiglie, mediante la predisposizione di servizi di assistenza domiciliare medica ed infermieristica;
- b) la predisposizione e l'organizzazione di strutture di assistenza anche a distanza;
- c) la fornitura di assistenza psicologica e fisiatrica integrativa delle prestazioni del servizio sanitario;
- d) la formazione di figure professionali mediche e paramediche specializzate nella cura e nell'assistenza dei pazienti e delle loro famiglie;
- e) la promozione della conoscenza della malattia presso il personale sanitario, i pazienti, le famiglie coinvolte, le strutture sanitarie, la pubblica amministrazione e più in generale il pubblico, per mezzo degli strumenti educativi (quali ad esempio corsi accreditati per la formazione professionale permanente) ed informativi ritenuti più idonei;
- f) l'assistenza ai pazienti nei rapporti con la pubblica amministrazione per lo svolgimento di pratiche connesse al loro stato patologico;

- g) la promozione ed il favorire la ricerca di base sulla SLA, anche mediante la costituzione di una fondazione;
- h) la promozione di raccolta di fondi, l'acquisizione di contributi ed elargizioni diretti a sostenere lo svolgimento dell'attività dell'associazione;
- i) lo svolgimento di attività di informazione e sollecitazione presso le istituzioni allo scopo di rappresentare le esigenze dei pazienti e delle loro famiglie affinché ne sia tenuto conto nei processi di decisione politica ed amministrativa che riguardino i soggetti affetti da SLA e le loro famiglie;
- j) la pubblicazione periodica dei risultati della attività dell'associazione, sia economici sia dei progetti.

L'Associazione potrà, inoltre, federarsi con altre Associazioni nazionali ed internazionali affini.

L'associazione opera nel territorio della Regione Emilia- Romagna.

L'associazione, per realizzare gli scopi primari, potrà svolgere qualunque attività direttamente connessa e/o accessoria a quelle sopra elencate, nonché compiere tutti gli atti e concludere tutte le operazioni contrattuali di natura mobiliare, immobiliare e finanziaria, necessarie o utili alla realizzazione degli scopi sociali e con riferimento all'oggetto sociale.

L'Associazione, anche quest'anno, ha perseguito i propri scopi sociali ampliando le attività e radicandosi nel territorio in maniera sempre più incisiva.

Principali attività ed eventi:

- *5 per mille anno 2015/2016 riconosciuto ad Assisla € 10.218*
- *potenziamento struttura (segreteria, comunicazione)*
- *consulenze mediche a supporto dei malati*
- *servizi resi ai malati (trasporti, materiale vario)*

Le erogazioni liberali e la raccolta fondi sono stati circa € 16.976; le erogazioni fondi sono state di circa € 45.844; spese generali e spese di "struttura" (segreteria, consulenti medici e consulenza comunicazione, riviste, trasporti, ecc.) sono state di circa € 4.671

Il 5 per mille è stato completamente utilizzato per l'erogazione di assistenza ai malati e per la sensibilizzazione e la conoscenza della malattia.