

AssiSLA ONLUS
in memoria Raffaella Alberici
 Sede in 40139 Bologna - Via Altura n. 3
 Codice fiscale 91255160375

Rendiconto al 31.12.2019

Situazione Patrimoniale
(importi espressi in euro)

Attività	31/12/2018	31/12/2019
Disponibilità liquide	102.002	71.783
- Depositi bancari e postali	102.002	71.783
- Cassa	-	-
TOTALE ATTIVITÀ	102.002	71.783

Passività	31/12/2018	31/12/2019
Patrimonio Netto	125.325	102.002
Risultato di esercizio	- 23.323	- 30.219
TOTALE PASSIVITÀ	102.002	71.783

Rendiconto di gestione
(importi espressi in euro)

Proventi	31/12/2018	31.12.2019
Erogazioni liberali private	16.976	23.725
Raccolta fondi per progetti	-	-
Rimborsi	-	12.500
Interessi attivi	-	-
5 X 1000	10.216	9.227
TOTALE PROVENTI	27.192	45.452

Oneri

Erogazioni fondi per progetti	45.844	56.103
Spese generali	2.649	16.015
Spese sede Ferrara	2.022	3.553
TOTALE ONERI	50.515	75.671

AVANZO DI GESTIONE **-23.323** **-30.219**

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 2016/2017 riconosciuto ad Assisla € 9.227
- 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 state di € 23.725; il contributo 5x1000 è stato di E 9.227; le erogazioni fondi sostenute per progetti sono state di € 56.103 e sono comprensive del punto di ascolto alle famiglie e ricerca del personale; spese generali € 16.015 e spese della sede di Ferrara sono state di € 3.553.

Le risorse ricevute con il 5x1000 sono state interamente utilizzate per l'assistenza delle persone affette da SLA con sostegno psicologico, medico, burocratico e materiale.

Bologna,

.2020

Il Presidente

Dott. Filippo Martone