



Associazione Con Lorenzo per mano Onlus

*Una mano tesa a progetti operanti nell'ambito
dell'oncologia pediatrica*

BILANCIO SOCIALE

2016

DEFINIZIONE DI BILANCIO SOCIALE

Il Bilancio Sociale dell'Associazione Con Lorenzo per mano Onlus è il documento fondamentale per fornire le informazioni economiche-finanziarie e patrimoniali atte a rappresentare i risultati di esercizio, nonché la situazione dell'Associazione alla data di bilancio. E' lo strumento che l'Associazione Con Lorenzo per Mano Onlus utilizza per rispettare i criteri di trasparenza delle proprie azioni.

Il Bilancio Sociale è uno strumento di rendicontazione delle responsabilità, dei comportamenti e dei risultati sociali, ambientali ed economici nonché delle attività svolte dall'Associazione. Tale documento ha il fine di offrire un'informativa strutturata e puntuale a tutti i soggetti interessati, non ottenibile a mezzo della sola informazione economica contenuta nel bilancio di esercizio.

DESTINATARI DEL BILANCIO SOCIALE

Il Bilancio Sociale è un documento pubblico, rivolto a tutti gli stakeholder, cioè a tutte le parti interessate a reperire informazioni e/o alla valutazione dell'Associazione. Il Bilancio Sociale viene divulgato dall'Associazione anche attraverso il proprio sito internet: www.conlorenzopermano.it al fine di garantire la massima trasparenza.

Attraverso il Bilancio Sociale il lettore potrà valutare il grado di attenzione e considerazione che l'Associazione riserva nella propria gestione rispetto alle esigenze degli stakeholder.

Il Bilancio Sociale viene redatto secondo le "Linee Guida per la Redazione del Bilancio Sociale delle Organizzazioni Non Profit".

In tale documento è prevista inoltre la Relazione di Missione, che prevede l'obbligo di fornire informazioni rispetto ai seguenti ambiti principali:

- **Identità dell'Associazione:** in questa sezione si trova la storia dell'Associazione, i principi che la guidano, la missione, il suo assetto istituzionale ed organizzativo;
- **Rendiconto:** questa sezione contiene ed indica nel dettaglio i dati economico-finanziari dell'Associazione e le modalità di raccolta dei fondi.
- **Attività istituzionali:** questa sezione evidenzia i progetti e le attività finanziate.
- **Azioni di supporto (attività "strumentali") :** questa sezione evidenzia le iniziative di sensibilizzazione e raccolte pubbliche di fondi intraprese.

- **Contesto ambientale:** si evidenziano i rapporti con la comunità locale nonché i benefici prodotti non solo per gli utenti, ma per l'intera collettività.
- **Obiettivi:** questa sezione evidenzia i punti di forza e di debolezza in vista del perseguimento dell'efficacia e dell'efficienza della gestione, oltre che alla sua capacità di perseguire gli obiettivi statutari.

Il Presidente

Andrea Pellegrini



IDENTITA' DELL'ASSOCIAZIONE

GENERALITA' E STORIA



Quanti bambini per gioco, con una matita colorata o dei pennarelli, disegnano la propria manina su un foglio di carta

E così ha fatto anche il piccolo Lorenzo, un bambino di tre anni davvero speciale che, nel corso della sua battaglia durata un anno e mezzo contro una neoplasia cerebrale maligna, non ha mai perso il sorriso, la voglia di giocare, di correre e di vivere.

E proprio la sagoma della sua manina è diventata il simbolo della nostra Associazione, per sostenere la ricerca e la cura nel campo dei tumori dell'età pediatrica.

L'Associazione **Con Lorenzo per mano Onlus** nasce a Como il 10 aprile 2013, in ricordo del piccolo Lorenzo Pellegrini, un bambino vivace e solare che, nel corso della sua battaglia durata un anno e mezzo contro una neoplasia cerebrale maligna, non ha mai perso il sorriso, la voglia di giocare, di correre e di vivere, ed ha regalato a tutti noi un'enorme lezione di vita, insegnandoci ad affrontare con forza le difficoltà.

L'Associazione **Con Lorenzo per mano Onlus** nasce dalla volontà dei genitori, ma anche di parenti e amici che hanno conosciuto il piccolo Lorenzo e che serbano, nel proprio cuore, il ricordo indelebile di lui, della sua voglia di vivere, di ridere e di far sorridere.

L'Associazione ha come scopo la raccolta di fondi per sostenere iniziative nel campo dei tumori infantili.

Sede legale: via Cantoniga, 2 – 22100 COMO Loc. Albate

Tel. +39 389 9462334

C.F. 95114450133 (L'Associazione non ha Partita Iva)

E-mail: info@conlorenzopermano.it

Web: www.conlorenzopermano.it

L'Associazione non riconosciuta **Con Lorenzo per mano Onlus** risulta costituita ai sensi degli artt. 36, 37, 38 del Codice Civile e del D.lgs. n. 460/1997. L'Associazione non ha fini di lucro e usufruisce delle agevolazioni fiscali riservate alle ONLUS. Dall'anno fiscale 2014 è iscritta al contributo del 5 per mille. Ai benefattori è riconosciuta la deducibilità fiscale secondo la normativa vigente.

I PRINCIPI GUIDA DELL'ASSOCIAZIONE

Gratuità: La gratuità è un il valore fondante dell'Associazione Con Lorenzo per mano Onlus, ed implica la scelta libera e consapevole di donare non solo il proprio tempo, ma anche la propria volontà e il proprio impegno con la motivazione e l'entusiasmo necessari, senza aspettarsi alcun "ritorno".

Uguaglianza: Ogni socio e/o sostenitore ha pari importanza poiché, pur essendo l'Associazione strutturata in ruoli organizzativi diversi e ben definiti, ogni ruolo è indispensabile per conseguire l'obiettivo.

Impegno e integrità morale: chi opera all'interno dell'Associazione deve sentirsi moralmente impegnato a corrispondere al meglio alle esigenze dei propri interlocutori.

Imparzialità, indipendenza: l'Associazione opera in modo indipendente da qualsiasi condizionamento politico, ideologico e commerciale e utilizza i fondi raccolti con equità senza alcuna discriminazione.

Trasparenza e completezza dell'informazione: costituiscono la base essenziale dello scambio con qualsiasi interlocutore.

GLI INTERESSATI ALL'ATTIVITA' (GLI STAKEHOLDER)

I principali interessati all'attività dell'Associazione ed i maggiori fruitori sono:

- I bambini e le loro famiglie in cura presso l'INT di Milano, in cura presso l'Ospedale Pediatrico Meyer di Firenze e/o ospitati presso la "Casa dei Bambini" di CasAmica Onlus a Milano;
- La Struttura Complessa di Pediatria dell'Istituto Nazionale dei Tumori di Milano;
- Il reparto di Genetica Medica – Ospedale Pediatrico Meyer di Firenze;
- Università degli studi di Firenze – Dip. Scienze Biomediche sperimentali e cliniche;
- Laboratorio Dipartimento di Scienze Radiologiche, Oncologiche e Anatomo-Patologiche Università Roma La Sapienza;
- L'Associazione CasAmica Onlus di Milano;
- I soci;
- I sostenitori / donatori;
- La collettività.

Tutti, in diverso modo, sono stati coinvolti nell'attività dell'Associazione Con Lorenzo per mano o come fruitori, o destinatari delle donazioni, o come organizzatori e promotori di eventi. A tutti sono stati dedicati momenti di informazione e comunicazione attraverso le modalità descritte in precedenza, attraverso il Bilancio sociale, la corrispondenza

personale e la newsletter. Tutti, inoltre, hanno libero accesso al sito web dell'Associazione: www.conlorenzopermano.it

La Struttura Complessa di Pediatria dell'Istituto Nazionale dei Tumori di Milano.



Da oltre 30 anni la Struttura Complessa di Pediatria Oncologica dell'INT di Milano, si occupa di bambini, adolescenti e giovani adulti affetti da tumori solidi dell'età pediatrica. Ogni anno sono presi in carico per diagnosi e terapie più di 200 nuovi pazienti. Oltre il 75% dei pazienti partecipa a protocolli clinici a carattere internazionale, nazionale o istituzionale. Per la "presa in carico globale" del paziente, le attività cliniche si avvalgono di un supporto multispecialistico costituito da professionisti dedicati all'ambito della pediatria oncologica, quali radiologo, patologo, chirurgo, radioterapista, medico nucleare, endocrinologo, neurologo, psicologo e, in campo pre-clinico, biologo. Le attività cliniche sono inoltre supportate ed integrate da uno staff che include assistente sociale, insegnanti di scuola materna, primaria e secondaria, educatori, intrattenitori e volontari. La Struttura Complessa di Pediatria è una delle oltre 50 strutture di pediatria oncologica riconosciute dall'AIEOP (Associazione Italiana Ematologia Oncologia Pediatrica) ed è quella con il maggior numero di nuove diagnosi annuali di tumore in Italia; è inoltre la seconda in Europa dopo l'Istituto Gustave Roussy di Parigi. Si occupa infatti del 15% dei bambini che si ammalano di tumore ogni anno nel nostro Paese. E' il numero e la varietà dei bambini della cui malattia si è formulata diagnosi e trattamento, nel corso dell'esistenza di una pediatria presso la Fondazione, che l'hanno resa un riferimento in Italia per protocolli ideati e coordinati a livello nazionale ed internazionale per neoplasie del sistema nervoso centrale, tumori del rene, neuroblastoma, tumori ossei, tumori germinali, sarcomi pediatrici.

L'Associazione CasAmica Onlus di Milano



CasAmica Onlus è un'organizzazione di volontariato che, dal 1986, a Milano, accoglie malati e loro familiari in difficoltà provenienti da tutta Italia per curarsi negli ospedali della città.

Le sue 4 Case di accoglienza, ubicate nei pressi di importanti centri di eccellenza ospedaliera, quali l'Istituto Nazionale dei Tumori e l'Istituto Neurologico Carlo Besta, sono aperte 365 giorni all'anno e dispongono complessivamente di circa 100 posti letto.

Tre case sono destinate all'accoglienza degli adulti mentre la più recente, inaugurata nel 2011, è specificamente progettata per l'ospitalità dei bambini malati e delle loro famiglie. Nelle Case gli ospiti trovano il conforto, la dedizione e il sostegno di circa 80 volontari e operatori, nel rispetto di uno stile di accoglienza che negli anni si è fatto sempre più attento a creare un ambiente confortevole e familiare.

L'Ospedale Pediatrico Meyer di Firenze – Il reparto di Genetica Medica



L'ospedale Meyer fa parte del Servizio Sanitario nazionale e in particolare del Sistema Sanitario della Regione Toscana. E' integrato con l'Università degli Studi di Firenze con la quale svolge, in maniera unitaria, funzioni di assistenza, didattica e ricerca. Si caratterizza per le attività di

diagnosi, cura e riabilitazione rivolte ai piccoli pazienti sino al raggiungimento della loro maggiore età nel rispetto, comunque, del principio della continuità assistenziale.

Il Meyer è ospedale pediatrico di alta specializzazione e centro di riferimento nazionale per l'elevata complessità pediatrica. E' dotato di tutte le specialità mediche e chirurgiche di area pediatrica.

Le moderne tecnologie si associano all'attività di ricerca e alle nuove terapie per il raggiungimento di alti livelli assistenziali in un contesto di umanizzazione e di servizi di accoglienza per le famiglie e i piccoli pazienti.

La struttura di Genetica medica garantisce due servizi qualificati: uno di consulenza medica per la genetica clinica (postnatale), soprattutto in ambito pediatrico, genetica oncologica pediatrica, genetica prenatale; l'altro tecnologicamente avanzato per le analisi di laboratorio nell'ambito della diagnostica di specifiche malattie genetiche.

I Soci

I soci sono tutte quelle persone che volontariamente aderiscono all'Associazione nel corso della sua esistenza attraverso il pagamento della quota associativa.

I soci condividono le motivazioni che sono alla base dell'Associazione stessa diventando così, in prima persona, parte di un significativo ed importante progetto.

Il socio viene costantemente aggiornato sugli sviluppi degli obiettivi raggiunti, da raggiungere, sugli eventi e sulle iniziative organizzate dall'Associazione, nonché partecipa all'assemblea annuale dei Soci.

LA MISSIONE

L'associazione Con Lorenzo per mano Onlus persegue esclusivamente finalità di solidarietà sociale nel settore della beneficenza, senza alcuno scopo di lucro, attuate attraverso:

- **lo svolgimento di attività di beneficenza diretta** rivolta al miglioramento della qualità di vita dei soggetti in età pediatrica degenti presso strutture ospedaliere appartenenti a famiglie indigenti e affetti da neoplasie maligne;
- **lo svolgimento di attività di beneficenza indiretta** ai sensi del comma 2bis dell'art.10 del D.lgs. 460/1997 mediante il sostegno ad altri Enti e Fondazioni senza scopo di lucro e/o Onlus che operano prevalentemente nell'ambito della ricerca scientifica e/o nella cura nel campo dei tumori dell'età pediatrica, e nei settori di cui al comma 1 lettera a) dell'art. 10 del D.lgs. 460/1997 per la realizzazione diretta di progetti di utilità sociale nel campo dell'oncologia pediatrica. La beneficenza verso i citati Enti, Fondazioni e/o Onlus viene concretizzata attraverso erogazioni gratuite, in denaro e/o in natura, nei confronti degli stessi, con l'utilizzo di somme provenienti dalla gestione patrimoniale o da donazioni appositamente raccolte.

ASSETTO ISTITUZIONALE ED ORGANIZZATIVO

Lo statuto dell'Associazione prevede:

- **I Soci fondatori:** sono i soci che partecipano alla costituzione dell'Associazione stessa.
- **I Soci ordinari:** sono coloro che aderiscono all'Associazione nel corso della sua esistenza in base alle quote associative stabilite dal Consiglio Direttivo.
- **I Soci benemeriti – sostenitori:** sono tutti coloro i quali effettuano versamenti al fondo di dotazione ritenuti di particolare rilevanza dal Consiglio Direttivo o che il Consiglio Direttivo ritiene tali in seguito alla particolare rilevanza del loro apporto di contributo di volontariato.
- **L'Assemblea dei Soci:** è composta da tutti gli associati non morosi ed ha il compito di:
 - approvare il rendiconto economico finanziario ed il bilancio consuntivo dell'esercizio precedente, nonché il bilancio preventivo del successivo esercizio;
 - nominare il Consiglio Direttivo, eccezione fatta per il primo Consiglio che è nominato in sede di costituzione dell'Associazione;
 - nominare il Presidente dell'Associazione, eccezione fatta per il primo che è nominato in sede di costituzione dell'Associazione;
 - nominare il Collegio dei Revisori, tranne il primo, che viene nominato in sede di costituzione dell'Associazione;
 - deliberare sugli argomenti sottoposti al suo esame dal Consiglio Direttivo.

L'Assemblea dei soci viene indetta una volta all'anno.

- **Il Consiglio Direttivo:** al Consiglio Direttivo compete la gestione ordinaria e straordinaria dell'Associazione ed in particolare:
 - la promozione e l'attuazione dell'attività da svolgere secondo il programma di massima fissato anno per anno;
 - la redazione del rendiconto economico finanziario ed il bilancio consuntivo dell'esercizio precedente, nonché il bilancio preventivo del successivo esercizio, da sottoporre all'esame dell'assemblea, i quali saranno messi a disposizione degli associati presso la sede sociale nei dieci giorni che precedono l'assemblea che dovrà deliberarne l'approvazione;
 - la nomina del Vice Presidente, del Segretario e del Tesoriere, fatta eccezione per i primi che vengono nominati in sede di atto costitutivo;
 - l'ammissione e l'esclusione dei soci;
 - la determinazione annuale della quota associativa;

- la redazione di un regolamento interno nel caso in cui, a proprio insindacabile giudizio, ne ravvisi la necessità;
- la preparazione degli argomenti da sottoporre all'assemblea dei soci;
- l'elaborazione di un piano di attività annuale;
- la promozione ed il coordinamento di iniziative finalizzate agli scopi dell'Associazione;
- la discussione in merito alla destinazione dei fondi disponibili, anche in base al contributo di qualificati collaboratori esterni.

Durante l'anno 2016, le riunioni del Consiglio Direttivo sono state sette.

- **Il Presidente dell'Associazione:** il Presidente dell'Associazione è il Presidente del Consiglio Direttivo; egli ha la rappresentanza legale dell'Associazione di fronte a terzi ed in giudizio, nonché la firma sociale. Il Presidente può compiere tutti gli atti di ordinaria e straordinaria amministrazione diretti al conseguimento degli scopi sociali.
- **Il Collegio dei Revisori:** il Collegio ha i seguenti compiti:
 - vigilare sulla tenuta dei conti dell'Associazione;
 - esprimere all'assemblea il parere (anche verbale) sul rendiconto economico finanziario e sul bilancio consuntivo dell'esercizio precedente, nonché sul bilancio preventivo del successivo esercizio predisposti dal Consiglio Direttivo;
 - decidere senza appello i ricorsi presentati dagli interessati avverso l'esclusione degli associati;
 - dare pareri non vincolanti al Consiglio Direttivo su qualunque argomento rimesso al suo giudizio.

Il Collegio si riunisce una volta all'anno.

Consiglio Direttivo

<i>Presidente</i>	<i>Pellegrini Andrea</i>	<i>Ingegnere</i>
<i>Vice Presidente</i>	<i>Briganti Beatrice</i>	<i>Architetto</i>
<i>Consigliere</i>	<i>Biscella Maria Francesca</i>	<i>Impiegata</i>
<i>Consigliere</i>	<i>Briganti Sara</i>	<i>Impiegata</i>
<i>Consigliere</i>	<i>Diomante Daniele</i>	<i>Libero professionista</i>
<i>Consigliere</i>	<i>Rigamonti Alessandro</i>	<i>Ingegnere</i>
<i>Consigliere</i>	<i>Sidella Roberto</i>	<i>Ingegnere</i>

Nessuna figura percepisce compensi da parte dell'Associazione

Collegio dei Revisori

Revisore

Monti Serena

Ingegnere Impiegato tecnico

Revisore

Pastarini Stefano

Perito edile

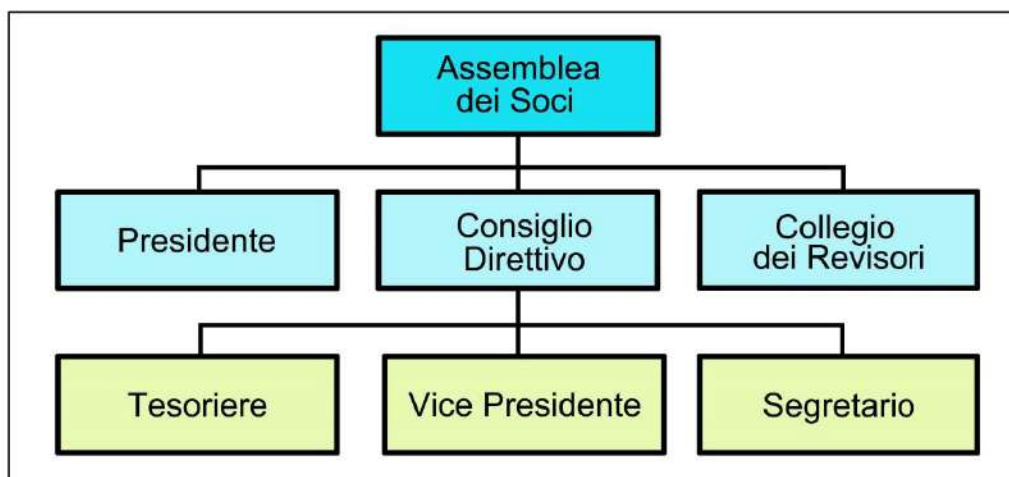
Revisore

Serangeli Gabriele

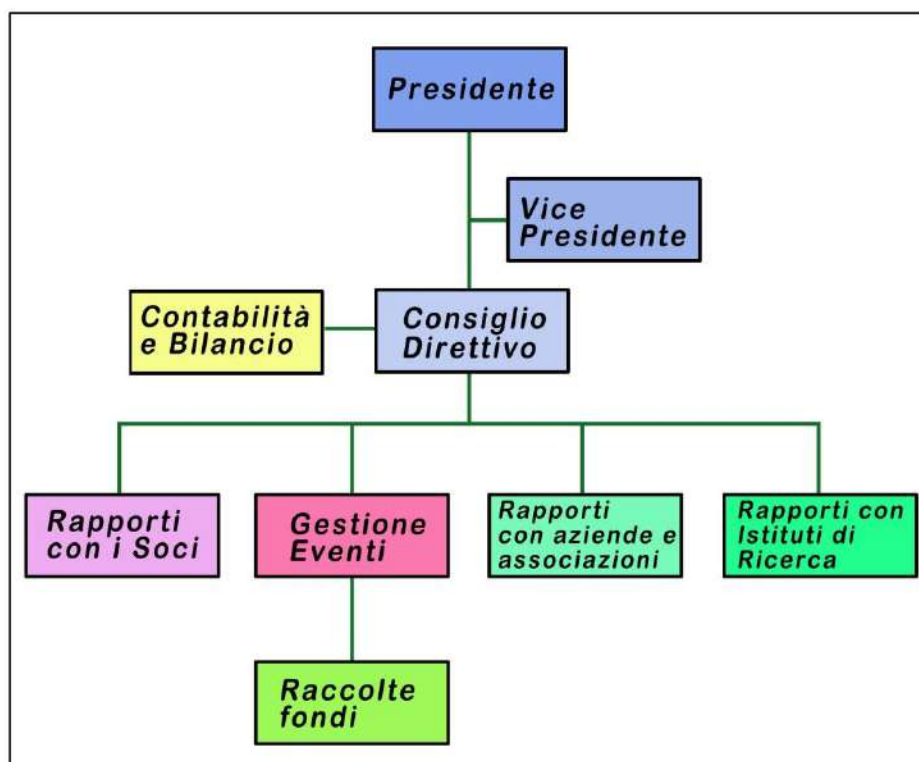
Commercialista

Nessuna figura percepisce compensi da parte dell'Associazione

ASSETTO ISTITUZIONALE ED ORGANIZZATIVO

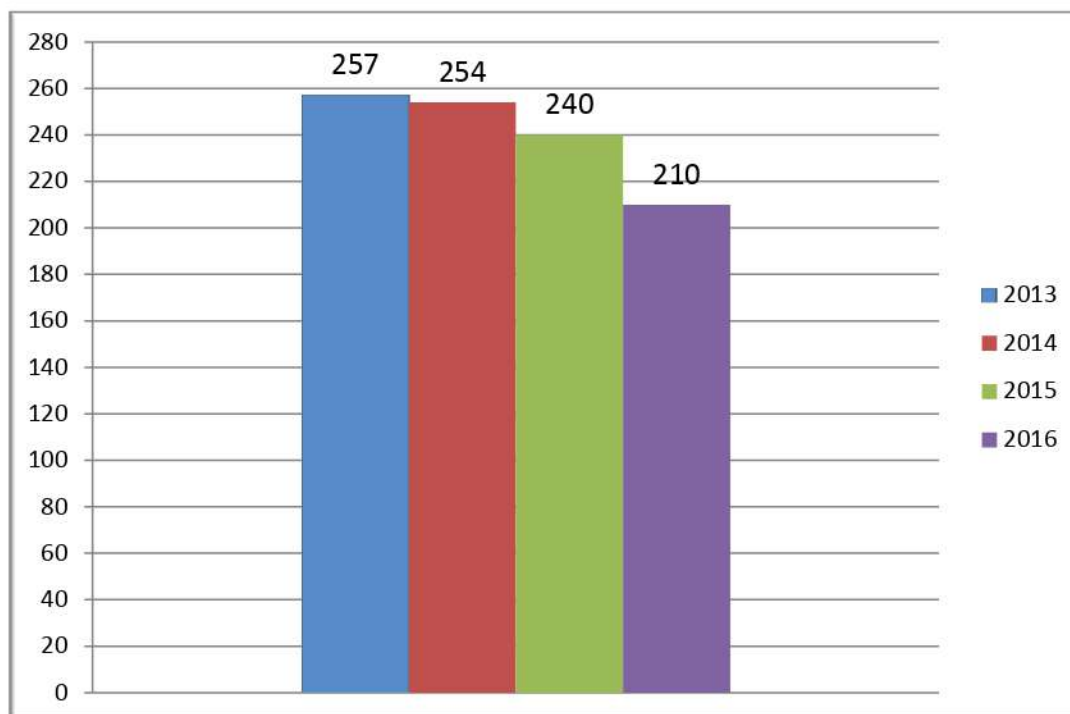


ORGANIGRAMMA FUNZIONALE



ANDAMENTO SOCI ANNO 2013 – 2016

Numero soci regolari al 31/12/2016:



Il numero dei soci indicato all'interno del grafico evidenzia un calo durante il periodo 2013 – 2016.

Si riscontra che tale decremento interessa, nella maggior parte dei casi, persone che si sono associate appena costituita l'Associazione. Tali soci non hanno poi proseguito negli anni seguenti.

Di contro, si registra una costante partecipazione dei soci che hanno aderito nel corso degli anni successivi al primo. Tale andamento palesa comunque una buona risposta e un buon coinvolgimento all'Associazione.

RENDICONTO

Nel rendiconto sono illustrati i dati economico-finanziari che caratterizzano la gestione economica e finanziaria dell'Associazione durante l'anno 2016.

L'asset principale delle Attività è la disponibilità liquida (98,1%). Le altre componenti significative sono i ratei e risconti attivi (1,23%).

L'asset principale delle Passività è rappresentato dal Patrimonio (99,6%) che è composto dall'avanzo dell'esercizio precedente più l'eccedenza attiva di quello in esame. Da evidenziare che i debiti incidono per lo 0,40% sul totale e sono relativi a fatture dello Studio contabile Consorzio ABC da saldare nel successivo esercizio.

BILANCIO 4 SEZIONI

ESERCIZIO 2016

STATO PATRIMONIALE

ATTIVITA'

PASSIVITA'

Conto	Part.	Descrizione	Saldo finale	Conto	Part.	Descrizione	Saldo finale
07		IMMOBILIZZAZIONI FINANZIARIE	100,00	23		CAPITALE E RISERVE	46.863,97
07.01		PARTECIPAZIONI IMMOBILIZZATE	100,00	23.01		FONDO DI DOTAZIONE	46.863,97
07.01.01		Partecipazioni Consorzio ABC	100,00	23.01.01		FONDO DI DOTAZIONE	46.863,97
19		DISPONIBILITA' LIQUIDE	39.961,29	23.01.01.01		Fondo di Dotazione	46.863,97
19.01		BANCHE C/C E POSTA C/C	39.785,52	33		DEBITI COMMERCIALI	190,39
19.01.01		Banca c/c	34.097,83	33.03		FORNITORI	190,39
	6	Banca Popolare di Milano	34.097,83	33.03.01		Fornitori terzi Italia	190,39
19.01.03		Posta c/c	5.687,69		f	CONSORZIO A.B.C. AMMINISTRAZ. L	190,39
19.03		CASSA	175,77				
19.03.03		Cassa contanti	175,77				
21		RATEI E RISCONTI ATTIVI	500,70				
21.01		RATEI E RISCONTI ATTIVI	500,70				
21.01.03		Risconti attivi	500,70				
		Totale Attivita'	40.561,99			Totale Passivita'	47.054,36
		Perdita del periodo	6.492,37				
		Totale a pareggio	47.054,36				

La perdita del periodo ammonta ad € 6.492,37. L'importo deriva dal fatto che, nel corso dell'anno, sono state effettuate donazioni, secondo gli scopi statutari, superiori a quanto raccolto durante il periodo in oggetto. Questo è stato possibile anche grazie al positivo avanzo di gestione derivante dagli esercizi precedenti.

Si anticipa che, parte dell'utile non ancora donato, verrà devoluto durante l'anno 2017 al sostegno di un nuovo progetto che l'Associazione si prefigge di perseguire in collaborazione con il reparto di Pediatria Oncologica dell'INT di Milano: Progetto Retinoblastoma - Oncologia Oculare Pediatrica.

ONERI

Gli oneri per lo svolgimento dell'attività tipica, il finanziamento cioè dei progetti deliberati, coprono il 79,2% della spesa complessiva. Gli oneri per le attività di raccolta fondi sono €.8.172,47 pari al 18,3%.

RICAVI

Per quanto riguarda le voci inerenti i ricavi, le erogazioni relative alla voce "attività tipica" comprensive delle quote associative e delle erogazioni liberali ammontano al 46,4%, mentre la parte legata ai proventi delle raccolte pubbliche di fondi ammonta al 53,3%.

BILANCIO 4 SEZIONI

ESERCIZIO 2016

CONTO ECONOMICO

COSTI

RICAVI

Conto	Part.	Descrizione	Saldo finale	Conto	Part.	Descrizione	Saldo finale
51		ONERI PROMOZIONALI E RACCOLTA	8.172,47	47		PROVENTI ATTIVITA' TIPICA	17.751,50
51.01		ONERI PROMOZIONALI E RACCOLTA	8.172,47	47.01		QUOTE E CONTRIBUTI	4.300,00
51.01.01		Oneri Raccolta Pubblica di Fondi	8.172,47	47.01.01		Ricavi da quote associative	4.300,00
	5	Costi RPF mercatini Natale	4.310,47	47.15		EROGAZIONI LIBERALI	13.451,50
	6	Costi RPF mercatini Pasqua	2.058,00	47.15.01		Erogazioni Liberali Terzi	13.451,50
	7	Costi Rpf Buon Compleanno Lorenzo	1.804,00	49		PROVENTI DA RACCOLTA PUBBLICA	20.394,00
55		ONERI ATTIVITA' TIPICA	35.434,00	49.01		PROVENTI DA RACCOLTA PUBBLICA	20.394,00
55.01		ONERI ATTIVITA' TIPICA	35.434,00	49.01.01		Raccolta Pubblica Fondi	20.394,00
55.01.01		Acquisti di beni	350,00		7	Proventi Rpf Natale	11.100,00
	3	Acquisti alimentari	350,00		5	Proventi Rpf Pasqua	5.190,00
55.01.17		Oneri Diversi di Gestione	35.084,00		6	Proventi Rpf compleanno Lorenzo	4.104,00
	2	Diritti SIAE	84,00	73		PROVENTI FINANZIARI E PATRIMONI	89,53
	1	Erogazioni Liberali/Donazioni	35.000,00	73.13		PROVENTI FINANZIARI VARI	89,53
59		ONERI SUPPORTO GENERALE	798,17	73.13.09		Interessi attivi su c/c bancari	89,53
59.01		ONERI SUPPORTO GENERALE	798,17				
59.01.03		Servizi	798,17				
	1	Servizi amministrativi	798,17				
75		ONERI FINANZIARI	322,76				
75.01		ONERI FINANZIARI VERSO BANCHE	322,76				
75.01.05		Oneri postali	294,71				
75.01.07		Commissioni e spese bancarie	28,05				
		Totale Costi	44.727,40			Totale Ricavi	38.235,03
						Perdita del periodo	6.492,37
						Totale a pareggio	44.727,40

BILANCIO DI PREVISIONE 2017

RENDICONTO GESTIONALE DI PREVISIONE 2017 - CONTO ECONOMICO			
COSTI		RICAVI	
Oneri attività tipica-beni	€ 500,00	Proventi quote sociali	€ 5.000,00
Oneri attività tipica-servizi	€ 500,00	Proventi donaz/erogaz	€ 20.000,00
Oneri attività tipica/oneri diversi	€ 35.000,00	Proventi racc pubbl fondi	€ 22.500,00
Oneri promozionali e racc pubbl	€ 10.000,00	Proventi finanz e patrimon/banca	€ 100,00
Oneri supporto generale	€ 1.000,00		
Oneri finanziari e patrimoniali	€ 400,00		
TOTALE ONERI	€ 47.400,00	TOTALE PROVENTI	€ 47.600,00
RISULTATO GESTIONALE	€ 200,00		

Il bilancio di previsione del 2017 valutato in funzione delle risultanze dell'anno passato, presenta i seguenti valori economici:

PROVENTI per un totale di € 47.600,00 così ripartiti:

- Proventi per attività tipica € 20.000,00
- Proventi da raccolta fondi € 22.500,00
- Proventi quote sociali € 5.000,00
- Proventi finanziari € 100,00

ONERI per un totale di € 47.400,00 così ripartiti:

- Oneri da attività tipica € 36.000,00
- Oneri promozionali e di raccolta € 10.000,00
- Oneri supporto generale € 1.000,00
- Oneri finanziari € 400,00

RENDICONTO GESTIONALE DI PREVISIONE 2017 - STATO PATRIMONIALE			
ATTIVITA'		PASSIVITA'	
Partecipazione Cons. ABC	€ 100,00	Debiti - Fornitori	€ 200,00
Disp Liq 31/12/2017- Banca/Posta	€ 39.950,00	Fondo di dotazione	€ 46.863,97
Disp Liq 31/12/2017 - Cassa	€ 220,90		
Risconti	€ 500,70		
Disavanzo Gestione 2016	€ 6.492,37		
TOTALE ATTIVITA'	€ 47.263,97	TOTALE PASSIVITA'	€ 47.063,97
UTILE D'ESERCIZIO	€ 200,00		

MODALITA' DI RACCOLTA DEI FONDI

Le fonti principali atte a garantire la sostenibilità e l'indipendenza economica dell'Associazione derivano dalle quote sociali, da erogazioni liberali, da manifestazioni organizzate dall'Associazione, da Soci e/o non Soci, il cui ricavato viene devoluto completamente o in parte all'Associazione, da attività e iniziative benefiche organizzate da soggetti diversi per le quali l'Associazione fornisce solo supporto esterno o dà il patrocinio. Dall'anno 2014 l'Associazione fa parte dei soggetti beneficiari del "5 per mille" dell'IRPEF, che, nella dichiarazione dei redditi, offre ai contribuenti la possibilità di destinare una quota delle proprie imposte all' Associazione.

L'Associazione Con Lorenzo per mano Onlus organizza poi, in occasione di Natale, Pasqua, nonché in occasione del compleanno del piccolo Lorenzo, attività volte alla raccolta di fondi, proponendo eventi e/o banchi solidali, con oggetti interamente realizzati dai nostri sostenitori e/o amici.

Il materiale utile alla realizzazione di tali oggetti, viene in piccola parte acquistato dall'Associazione. La maggior parte del materiale viene recuperato gratuitamente e/o donato dagli stessi sostenitori/amici.

Nell'anno 2016 tutto il materiale cartaceo divulgativo e di supporto all'associazione (pieghevoli informativi, buste, tessere associative) è stato donato dalla Tipografia Vi.Bi.O di Como Loc. Albate.

L'associazione è inoltre impegnata durante tutto l'anno in attività di comunicazione di vario genere (dal semplice passa parola all'invio di mail riguardanti la propria attività, i progetti sostenuti ecc...) al fine di sensibilizzare le persone sul tema dell'oncologia pediatrica.

Questo tipo di attività ha inoltre lo scopo di far conoscere l'Associazione a sempre più persone, diffondere sempre più la nostra missione, incrementare i nostri Soci nonché accrescere e fidelizzare i nostri sostenitori.

Con parte dei fondi raccolti durante tutto il 2016 l'Associazione Con Lorenzo per mano Onlus ha sostenuto un importante centro ospedaliero, nonché struttura di riferimento a livello nazionale: l'Ospedale Pediatrico Meyer di Firenze.

La nostra Associazione sostiene attualmente un progetto condotto dal Reparto di Genetica Medica dell'Ospedale Pediatrico Meyer, in collaborazione con la Neurochirurgia e il Dh di Neuro-oncologia. Lo scopo del progetto è quello di identificare e studiare specifiche molecole tumorali nel sangue e nel liquido cefalorachidiano in piccoli pazienti affetti da tumori cerebrali, attraverso un nuovo metodo: la biopsia liquida.

L'Associazione ha inoltre avviato dal 2013 una significativa collaborazione con l'Associazione CasAmica Onlus, un'organizzazione di volontariato che dal 1986 a Milano, ospita nelle proprie strutture di accoglienza, malati e loro familiari, provenienti da tutta Italia per curarsi negli ospedali milanesi.

Anche quest'anno sono stati destinati parte dei fondi raccolti, al fine di assicurare la gratuità dell'accoglienza presso la "Casa dei Bambini" a famiglie in forti difficoltà economiche, con bambini o ragazzi affetti da tumori pediatrici, in cura presso l'INT di Milano.

Pertanto, durante l'anno 2016, all'Associazione sono pervenute n.2 richieste inerenti progetti da sostenere i quali sono stati entrambi finanziati, per gli importi richiesti.

Di seguito si descrivono nel dettaglio, i progetti sostenuti.

PROGETTO 1-2016:

Liquid Biopsy: the role of free DNA in Central Nervous System Tumors

Collaborazione con:

Reparto di Genetica Medica – Ospedale Meyer di Firenze

Responsabile Prof.ssa Sabrina Giglio

Università degli Studi di Firenze – Dipartimento di Scienze Biomediche sperimentali e cliniche.

Importo erogato: euro 29.000,00

Modalità di erogazione della donazione: effettuata tramite bonifico bancario

I tumori del Sistema Nervoso Centrale (SNC) sono la prima causa di morte in età pediatrica e ad oggi, la classificazione dell'Organizzazione Mondiale della Sanità (OMS) ne identifica oltre 100 istotipi diversi, ognuno dei quali necessita di uno specifico approccio terapeutico.

Nonostante l'elevato tasso di mortalità, circa il 60% di questi tumori è curabile, ma esistono alcuni istotipi, definiti poor-responder, che non rispondono alle terapie convenzionali con conseguente prognosi infausta.

Negli ultimi anni, gli sforzi messi in atto per la ricerca di nuovi farmaci oncologici si sono concentrati soprattutto sulle terapie target, per il cui successo è fondamentale identificare specifici marcatori molecolari predittivi di risposta alla terapia su campioni tissutali.

Purtroppo però per molti tumori, in particolare per quelli del SNC, i campioni tissutali possono non essere reperibili, non disponibili per esaurimento del materiale o ancora non adeguati da un punto di vista biologico. Per tale motivo, insieme alla necessità di sviluppare un metodo non invasivo che permetta l'identificazione precoce dell'insorgenza di un tumore e il monitoraggio di una eventuale ripresa di malattia durante il follow-up dei pazienti, la comunità scientifica ha riportato fortemente in prima linea la ricerca sui marcatori circolanti.

I marcatori circolanti, infatti, essendo facilmente reperibili nel sangue periferico, rappresentano la cosiddetta "biopsia liquida", in grado di fornire informazioni in tempo reale sull'evoluzione della malattia del singolo paziente.

Lo sviluppo di tecniche di indagine molecolare nuove e altamente sensibili ha permesso di identificare la presenza di DNA circolante tumorale libero (ctDNA) nel plasma, di vescicole

extracellulari (EVs) che contengono specifici RNA, micro-RNA (miRNA) e proteine tumorali.

E' ormai noto che le cellule tumorali possono dissociarsi dalla massa tumorale primaria ed accedono al circolo sistemico tramite l'extravasazione diretta in vasi sanguigni o dopo il transito nel sistema linfatico. Tali cellule tumorali circolanti (CTC) furono isolate nella seconda metà del 1900 dal gruppo di ricerca di Engell e Roberts che scoprirono cellule tumorali in campioni di sangue provenienti da diversi pazienti ammalati con carcinomi della mammella, dell'ovaio, del polmone, della prostata e dello stomaco (Engell HC. Cancer cells in the circulating blood. Acta Chir Scand (Suppl): 201,1955). Ancora, nel 1948 è stata riportata per la prima volta la presenza di DNA libero, non associato a cellule, nella circolazione sanguigna e le potenziali applicazioni del DNA libero plasmatico (circulation cell free DNA, cfDNA) nella diagnosi e nella prognosi del cancro sono state per la prima volta dimostrate nel 1977, quando elevati valori di cfDNA furono individuati nel siero di pazienti affetti da neoplasia (Anker P. Quantitative aspects of plasma/serum DNA in cancer patients Ann NY Acad.Sci 2000;906:5-7).

E' ormai noto che le cellule tumorali possono rilasciare in vari fluidi corporei, come sangue, liquido cefalorachidiano, saliva e urine, vescicole extracellulari contenenti RNA messaggeri e microRNA specifici della cellula neoplastica. In particolare, in ambito oncologico, sono studiati ormai da anni i microRNA, piccole molecole di RNA endogeno non codificante che regolano molti processi fisiologici della cellula sana e, nella cellula trasformata, possono presentare dei profili di espressioni abnormi e agire come molecole promotrici del processo neoplastico.

Lo scopo di questo studio è quello di identificare specifici marcatori tumorali nel sangue e nel liquido cefalorachidiano in pazienti pediatrici affetti da tumori cerebrali, in particolare cercheremo di isolare, quantificare e caratterizzare geneticamente il DNA circolante tumorale ed di eseguire uno studio del profilo di espressione di microRNA associati a questi tipi di tumore, attraverso tecniche di nuova generazione altamente sensibili, con il fine di cercare di stabilire se le varianti individuate sono correlabili con l'istotipo di tumore, con il suo stadio e con la recidiva di malattia durante il follow-up. Lo scopo sarà quello di individuare varianti che possano predire la risposta a farmaci o indirizzare all'uso di terapie "biologiche" altamente specifiche per quel tipo di tumore e personalizzate direttamente sul paziente.

Il progetto prevederà un training di messa a punto delle metodiche di estrazione del DNA circolante e microRNA da plasma e da liquido cefalorachidiano e della successiva

interpretazione dei risultati, anche in base alla varianti riscontrate direttamente sul tessuto biotico.

Infatti in questo modo si cercherà di costruire un metodo non invasivo, veloce e informativo sulla storia del tumore.

La realizzazione di questo progetto verrà condotto dal gruppo della Prof.ssa Sabrina Giglio in collaborazione con la Neurochirurgia e il dh di Neuro-oncologia dell'A.O.U Meyer.

PROGETTO 2- 2016

Collaborazione con:

Associazione CasAmica Onlus . Milano

(Accoglienza e ospitalità per malati in terapia e loro familiari lontani da casa)

Importo erogato: euro 6.000,00

Modalità di erogazione della donazione:

effettuata tramite bonifico bancario - IBAN: IT09C0521601627000000092070 intestato a Associazione CasAmica Onlus.

CasAmica è un'associazione di volontariato che nasce nel 1986 per offrire ospitalità ed accoglienza al grave fenomeno della migrazione sanitaria che interessa moltissime famiglie italiane e che vede la città di Milano il principale polo di attrazione.

Attraverso le sue 4 case di accoglienza, ospita circa 35.000 persone l'anno, provenienti da ogni regione italiana e in piccolissima percentuale dall'estero.

L'ultima casa aperta nella primavera del 2011 accoglie bambini, ragazzi e giovani malati, accompagnati dai loro familiari.

Circa l'80% degli ospiti si riferisce per la cura, all'Istituto Nazionale dei Tumori di Milano.

Nella sua storia, CasAmica ha costruito un modello specifico di accoglienza, capace di assicurare la possibilità di un alloggio dignitoso ed economicamente accessibile a tutti, nonché l'accompagnamento delle persone malate e dei suoi cari.

Nel 2016 CasAmica ha ospitato 182 bambini, ragazzi adolescenti e giovani sotto i 25 anni in cura per circa il 45% presso il reparto di oncologia pediatrica dell'Istituto Nazionale dei Tumori, per il 30% presso le chirurgie dell'Istituto Neurologico Carlo Besta per interventi su tumori cerebrali, il rimanente 25% presso altri Ospedali cittadini per patologie diverse.

Rispetto all'anno scorso un numero inferiore di accoglienze ma con una permanenza media più lunga.

Sono continuati i servizi gratuiti di accompagnamento psicologico per le famiglie ospiti che ne hanno fatto richiesta e le proposte di Pet therapy e di clown terapia che, dopo aver concluso il periodo di sperimentazione, qualificano ormai stabilmente l'accoglienza.

La nuova frontiera di collaborazione con la pediatria dell'INT, riguarda la continuità educativa tra CasAmica e il reparto di pediatria. Sta per iniziare la presenza continuativa di un educatore che strutturerà la sua attività in stretta collaborazione con i colleghi presenti in reparto.

Le donazioni dell'Associazione Con Lorenzo per mano Onlus sono state finalizzate per gli interventi e le situazioni di bisogno segnalate. In particolare:

per aiutare

- F. L.
- E. C.
- Q. D.
- S. S.

Durante l'ultima comunicazione CasAmica aveva segnalato la necessità in Casa Bambini di un corrimano per le scale di accesso al portone e l'acquisto di una nuova lavatrice.

Il corrimano è stato realizzato con un costo di € 475,80. Improvvisamente si è rotto un piano cottura che è stato sostituito con urgenza per un importo di € 256,20

E' stato rimandato l'acquisto della lavatrice grazie ad una donazione di un elettrodomestico, che però andrà sostituito nelle prossime settimane in quanto già usato e non in perfetto stato. Verrà destinata pertanto la rimanente somma di euro € 268 all'acquisto di una nuova lavatrice.

AZIONI DI SUPPORTO (ATTIVITA' STRUMENTALI")

Di seguito vengono indicate le principali attività di raccolta fondi e di sensibilizzazione effettuate dall'Associazione Con Lorenzo per mano Onlus.

Natale



In occasione del Natale, l'Associazione è stata impegnata a partecipare ai vari Mercatini di Natale, organizzati da vari comuni in provincia di Como. In particolare durante il periodo Natalizio 2016, l'Associazione ha partecipato con banchi solidali, ai seguenti Mercatini di Natale: Mercatino di Natale di Bregnano (CO), Mercatino di Natale di Capiago Intimiano (CO).

Obiettivo: raccogliere fondi per finanziare i progetti in corso, nonché sensibilizzare le persone sul tema dell'oncologia pediatrica. La raccolta pubblica sopra indicata ha dato risultati positivi. L'ammontare disponibile per gli impieghi istituzionali è pari ad € 6.789,53, al netto dei costi sostenuti (spese sostenute € 4.310,47; entrate € 11.100,00).

Pasqua

Durante il periodo pasquale l'Associazione si è impegnata a proporre le Colombe Solidali.

Obiettivo: raccogliere fondi per finanziare i progetti in corso, nonché sensibilizzare le persone sul tema dell'oncologia pediatrica. La raccolta pubblica sopra indicata ha dato risultati positivi. L'ammontare disponibile per gli impieghi istituzionali è pari ad € 3.132,00, al netto dei costi sostenuti (spese sostenute € 2.058,00; entrate € 5.190,00).

Buon Compleanno Lorenzo



In occasione del compleanno del piccolo Lorenzo (2 giugno) l'Associazione ha organizzato il "Buon compleanno Lorenzo". Questo Evento si è svolto in tre momenti fondamentali: la partecipazione dell'Associazione con un banco solidale all'interno del Maggio Bregnanese, organizzato dalla Pro Loco Bregnano; un banco solidale

organizzato in piazza della Chiesa ad Albate (CO) nonché la cena sociale di beneficenza.

Obiettivo: raccogliere fondi per finanziare i progetti in corso, nonché sensibilizzare le persone sul tema dell'oncologia pediatrica.

La raccolta pubblica sopra indicata ha dato risultati positivi. L'ammontare disponibile per gli impieghi istituzionali è pari ad € 2.300,00, al netto dei costi sostenuti (spese sostenute € 1.804,00; entrate € 4.104,00).

Asso Albate – La giornata delle Associazioni



In occasione dell'evento Asso Albate – Giornata delle Associazioni, organizzato dalla Scuola G. Marconi di Albate, l'Associazione era presente con il proprio banco informativo.

Obiettivo: sensibilizzare le persone sul tema dell'oncologia pediatrica nonché illustrare e far conoscere i progetti intrapresi dall'Associazione.

Di seguito vengono indicate alcune delle principali attività effettuate in favore dell'Associazione Con Lorenzo per mano Onlus.

- Torneo benefico di Burraco organizzato dalla Classe 1947 di Como. Il ricavato è stato devoluto all'Associazione.
- Spettacolo teatrale dell'Associazione di promozione sociale Apertamente al fine di sensibilizzare le persone sul tema dell'oncologia pediatrica nonché illustrare e far conoscere i progetti intrapresi dall'Associazione.
- I presepi di Piero Saldarini – Bregnano (CO). Il ricavato è stato devoluto all'Associazione.
- Evento presso Azienda Agricola Biologica Ponzin. Parte del ricavato è stato devoluto all'Associazione.



LE ATTIVITA' DI COMUNICAZIONE

Ogni manifestazione (sia essa una raccolta fondi oppure un evento di sensibilizzazione) è il veicolo utilizzato dall'Associazione per farsi conoscere, per coinvolgere altre persone, per fare nuovi soci e, cosa importantissima, per far conoscere a più persone possibili la propria missione e i propri scopi.

Il sito internet



Il sito internet dell'Associazione Con Lorenzo per mano Onlus è sempre attivo. Al suo interno si trovano informazioni complete sull'Associazione nonché le foto di eventi e manifestazioni.

Attraverso il sito dell'Associazione è inoltre possibile accedere ad ulteriori Link di importanza ed utilità sociale, quali ad esempio:

- Fondazione IRCCS - Istituto Nazionale dei Tumori
- Associazione Italiana Ematologia Oncologia Pediatrica
- Federazione Italiana Associazioni Genitori Oncoematologia Pediatrica Onlus
- Associazione Italiana Registri Tumori
- CasAmica Onlus - Accoglienza e ospitalità per malati in terapia e i loro familiari

La newsletter

L'Associazione si avvale di questo importante strumento di comunicazione per contattare i propri soci nonché per informarli sulle proprie iniziative.

Social Network



L'Associazione ha la propria pagina Facebook. L'Associazione ha attualmente 694 "Mi piace".

OBIETTIVI

PUNTI DI FORZA DELL'ASSOCIAZIONE

- Sostegno ad un nuovo centro ospedaliero: l'Ospedale Pediatrico Meyer di Firenze;
- Sostegno all'Associazione CasAmica Onlus di Milano;
- Perseguimento degli obiettivi statutari;
- Maggiore conoscenza dell'Associazione sul territorio;
- Canali di comunicazione verso i soci e verso l'intera comunità;
- Trasparenza del Bilancio Sociale (pubblicato anche sul sito Web).

OBIETTIVI DI MIGLIORAMENTO

Gli obiettivi di miglioramento che l'Associazione si propone di perseguire sono:

- Far conoscere sempre di più l'Associazione sul territorio, la sua missione, i progetti sostenuti;
- Sensibilizzare costantemente gli attuali soci, al fine di mantenere nel tempo il loro sostegno;
- Ampliare il numero di nuovi soci e/o sostenitori;
- Incrementare la comunicazione con gli Ospedali e con le Associazioni, al fine di conoscere più rapidamente le loro necessità ed i programmi;
- Effettuare donazioni anche in favore di altri Ospedali e Centri Pediatrici che si occupano di oncologia infantile in Italia;
- Incrementare il numero di donazioni nonché i progetti da sostenere.
- Incrementare i rapporti con le altre associazioni presenti sul territorio per coordinare programmi di intervento e scambiare esperienze;
- Un graduale e costante sforzo per migliorarsi sempre di più;
- Proseguire nell'azione di miglioramento della leggibilità e comprensibilità del Bilancio Sociale.