



PARKINSON ITALIA
CONFEDERAZIONE ASSOCIAZIONI ITALIANE
PARKINSON E PARKINSONISMI (ONLUS)

Annual Report

2014

Parkinson Italia ONLUS

UN NETWORK PER LA MALATTIA DI PARKINSON E I PARKINSONISMI

Parkinson Italia è una confederazione di associazioni di volontariato. Attraverso l'adesione delle singole associazioni è aperta a tutti: pazienti, volontari, familiari e simpatizzanti.

L'autonomia e la cooperazione sono i punti di forza della confederazione: le associazioni aderenti da una parte conservano tutta la libertà di azione, dall'altra si connettono a una rete di contatti e di iniziative. In questo modo il rispetto delle esigenze locali si unisce all'efficienza di una struttura di coordinamento.

SCOPI

Parkinson Italia ONLUS si adopera per informare l'opinione pubblica, le istituzioni e i mass media circa:

- la gravità degli aspetti nascosti della malattia
- le conseguenze sulle persone che ne soffrono, il loro nucleo familiare e la società

Col fine di ottenere adeguati trattamenti sanitari e tutele sociali, Parkinson Italia ONLUS si fa portavoce e promotore di:

- istanze dei pazienti e dei caregiver
- progetti su specifiche esigenze e problemi
- studi, indagini e ricerche sociali
- proposte di Legge e adeguamenti di regolamenti / disposizioni in materia di salute pubblica e tutele sociali

CONSIGLIO DIRETTIVO 2014

Presidente: Lucilla Bossi

Vicepresidente: Valeria Levi della Vida

Segretario: Laretta Schiavoni

Tesoriere: Giovanna Menicatti

Consiglieri:

Federica Basadonne

Pia Gabrielli

Antonino Marra

Paola Neri

Antonio Palazzoli

Giulia Quaglino

Pier Domenico Sonda

COMITATO SCIENTIFICO

- | | | |
|---|-----------------------|--------------------------|
| • Tommaso Caraceni
<i>Coordinatore</i> | • Ubaldo Bonuccelli | • Peter Paul Pramstaller |
| • Giuseppe Meco
<i>Vice Coordinatore</i> | • Francesca De Pandis | • Giulio Riboldazzi |
| • Luciano Abruzzi | • Laura Godi | • Stefano Ruggieri |
| • Giovanni Abbruzzese | • Marco Guidi | • M. Valeria Saddi |
| • Alberto Albanese | • Roberto Marconi | • Augusto Scaglioni |
| • Giovanni Albani | • Gianpietro Nordera | • Fabrizio Stocchi |
| • Mario Baratti | • Marco Onofri | • Filippo Tamma |
| • Luigi Bartolomei | • Alessandro Padovani | • Gianluigi Veronesi |
| | • Claudio Pacchetti | • Daniele Volpe |
| | • Carlo Pasetti | |
| | • Maria Pellegrini | |

2014: Un anno con un grande "cuore"

Al cuore degli eventi dell'anno passato, al centro di quella che mi piace chiamare la "rinascita" di Parkinson Italia, c'è il Meeting di Bologna che ha dato consistenza istituzionale – con l'approvazione del nuovo statuto e la definizione delle priorità della confederazione – al percorso intrapreso dal consiglio direttivo eletto al congresso di Bari nel 2013.

Tutto questo ha finalmente permesso l'avvio di tre grandi progetti che ci vedranno impegnati a lungo:

1. Una Ricerca socio-epidemiologica a livello nazionale sulla MdP, a tutt'oggi mai realizzata in Italia: un cosiddetto "Libro Bianco" che fornisca dati e studi non solo sulla situazione clinica dei pazienti ma anche sull'impatto che la malattia ha sulle famiglie e sulla Società.
2. La regolamentazione e l'armonizzazione delle procedure seguite dalla Commissioni di Invalidità nella valutazione delle persone affette da Parkinson attraverso la diffusione di linee guida omogenee a livello nazionale da parte dell'INPS.
3. La realizzazione di Reti Regionali delle associazioni che si occupano della Malattia di Parkinson, per coordinare un'azione comune di rappresentanza in ogni singola Regione d'Italia.

Questi progetti mirano a dare una risposta alle priorità individuate al Meeting di Bologna, dove il ruolo di Parkinson Italia ONLUS – tutore dei diritti e portavoce dei bisogni delle persone con Parkinson – è stato ben definito e il mandato è stato ratificato attraverso l'approvazione del nuovo Statuto che, dopo 17 anni dalla nascita della Confederazione, è stato aggiornato alle esigenze attuali.

In particolare, riguardo la "rappresentanza", è chiaro a tutti che occorre istituire reti regionali che aggregino associazioni della stessa zona per interloquire autorevolmente, grazie a una voce unica e forte, con le Istituzioni Regionali in materia di assistenza sanitaria, diritto alla salute e sostegno alle famiglie. Temi, questi, che vedono ripresentarsi le secolari differenze

tra le regioni italiane – non solo tra Nord e Sud – con disparità di trattamenti, tutele o accesso ai servizi.

La buona notizia è che i tempi stanno cambiando e si sta finalmente diffondendo anche nel nostro Paese la consapevolezza che i pazienti-cittadini non sono più passivi spettatori di decisioni prese "dall'alto" ma devono essere loro stessi a farsi promotori e proponenti di progetti e soluzioni. L'esperienza e la conoscenza "sul campo" delle organizzazioni di volontariato sono un patrimonio immenso e ancora poco valorizzato che, se messo a frutto, può aiutare le Istituzioni a svolgere in modo efficace il loro compito.

Modifica dello Statuto dopo 17 anni dalla nascita della Confederazione

Proprio sotto questo aspetto, il Meeting di Bologna ha visto nascere un "gruppo di lavoro" auto costituito, con partecipanti da molte delle associazioni confederate. Un gruppo che ha continuato a lavorare nel corso dell'anno con lo scopo dell'emersione di richieste da parte delle associazioni locali (ma



*Lucilla Bossi,
Presidente di
Parkinson Italia e
Tommaso Caraceni,
coordinatore del
Comitato Scientifico
della Confederazione*

anche di proposte) e di coinvolgimento fatto nelle attività della Confederazione degli associati attraverso un dialogo costante.

Abbiamo collaborato con EPDA alla realizzazione e distribuzione di un importante strumento di relazione tra medico e paziente: la Well Being Map. Trattasi di una "scheda" da stampare su cui annotare determinate osservazioni per monitorare l'andamento della malattia, raccogliendo informazioni utili per il medico curante. Tale strumento è sostenuto e diffuso da EPDA e da numerose organizzazioni di pazienti in Europa. Lo strumento è stato valutato molto positivamente anche da LIMPE-DISMOV.

La Giornata Nazionale 2014 della MdP ci ha visto Partner di LIMPE-DISMOV, attraverso l'operato e le attività delle associazioni confederate che hanno contribuito a rendere un successo la manifestazione anche quest'anno.

Riguardo all'anno appena trascorso, poi, c'è anche da sottolineare la continuità proficua della "attività ordinarie" già in atto.

La raccolta fondi è stata decisamente superiore alle aspettative di inizio anno, segno che con una progettualità convincente è più facile ottenere fiducia

Sono proseguite le attività editoriali della confederazione, come la gestione del sito web, della newsletter mensile e delle schede settimanali, nonché l'ampliamento di quelle attività di comunicazione legate ai Social Media (Facebook e Twitter) e all'ufficio stampa, grazie anche all'apporto di nuove forze inserite

nello staff. A fine anno, i numeri confermano il successo di queste attività, grazie a un gradimento sempre più alto, dato dal numero di visitatori del sito, dagli abbonati alla newsletter e alle schede informative, dai "followers" di Facebook e di Twitter. Numeri in costante aumento che portano sempre più visibilità e autorevolezza alla Confederazione.

La raccolta fondi è stata decisamente superiore alle aspettative di inizio anno, segno che a fronte di una progettualità convincente è più facile ottenere fiducia (e fondi) dai donatori, siano essi grandi aziende o semplici cittadini. In particolare, grazie alla crescita di questi ultimi – attraverso il 5x1000, i bollettini postali, i bonifici e le carte di credito – possiamo annunciare che il nostro bilancio è costituito per meno della metà dalle donazioni delle aziende e possiamo quindi considerarci "indipendenti". A tutto questo ha contribuito anche una più accorta gestione delle risorse che ha visto ridursi notevolmente alcune spese fisse (telefono/internet, affitto, ecc.)

A inizio anno due nuove associazioni (Azione Parkinson Catania, La Tartaruga di Cremona) entravano nella confederazione, ma a fine anno prendevamo atto dell'uscita delle associazioni di Verbania, Grosseto e Bologna. Un normale "assestamento", dati i grandi cambiamenti degli ultimi mesi. Ci consola sapere che per il 2015 due nuove associazioni hanno visto già approvata la loro domanda di adesione e, mentre scriviamo, altre due domande sono in corso di presentazione.

Nel merito della Malattia di Parkinson, abbiamo continuato a ribadire con qualsiasi mezzo che si tratta di un problema non solo clinico ma anche sociale, la cui dimensione sta nei numeri: 300.000 malati (stimati) in Italia, che raddoppieranno nei prossimi 15 anni. E l'immagine che la malattia riguardi solo le persone anziane non corrisponde più alla realtà. L'età d'esordio del Parkinson si fa, infatti, sempre più giovane: un paziente su 4 ha meno di 50 anni, il 10% ha meno di 40 anni e le famiglie con figli in età scolare, dove uno dei genitori è malato, sono più di 30.000. In più, nei giovani la malattia ha un impac-

to "sociale" maggiore che negli anziani, in quanto incide pesantemente sulla qualità di vita di più persone contemporaneamente e sul loro futuro, perché interrompe un percorso, un progetto, che non è stato ancora realizzato e probabilmente non potrà più esserlo.

Sono i numeri di una realtà drammatica di cui, parrebbe, le stesse istituzioni non si rendono conto. Una realtà non percepita nemmeno dall'opinione pubblica, che ha un'idea non più attuale del problema. Per questo, quello di cambiare la percezione della malattia è uno degli impegni presi col nuovo Statuto, al fine di ottenere l'attenzione (e le risposte) di cui le persone con Parkinson e le loro famiglie hanno necessità.

E il 2015?

A gennaio 2015 un avvicendamento al vertice ha visto Valeria Levi Della Vida rinunciare alla vicepresidenza, sostituita nella carica da Antonino Marra, mentre Federica Basadonne è decaduta dalla carica di consigliere e dalla funzione di Relazioni Esterne.

Ma già altre forze nuove sono entrate a far parte della squadra, come Silvia Rezzaghi che assume la funzione delle Relazioni Esterne, e il gruppo di volontari e stagisti che sta cominciando a lavorare proprio mentre scriviamo a nuove attività, come un'importante progetto editoriale, materiali grafici e di comunicazione, un ufficio di Relazioni Internazionali, un programma di raccolta fondi sul grande pubblico e di partecipazione a Bandi Pubblici, nazionali ed europei, per sostenere i progetti in modo indipendente.

Sul fronte interno, dovremo stringere di più il dialogo diretto con i nostri confederati e aprirci

di più verso le associazioni non ancora confederate, per spingerle a unirsi a noi nella nostra missione. Per completare la riforma dell'organizzazione, dovremo infine approvare il nuovo Regolamento Attuativo (che dovrà essere necessariamente adeguato allo Statuto approvato nel 2014) nonché riorganizzare le funzioni, i collaboratori e i compiti alla luce dei cambiamenti nell'organigramma.

Il 2015 comincia dunque con tante idee in corso di progettazione e di progetti in fase di realizzazione (Libro Bianco, Commissioni di Invalidità, Reti Regionali), che richiederanno tempo e molte risorse (umane ed economiche) per essere portati a termine, mentre già si vedono altri problemi emergere, come i tagli alla Sanità, e altri riemergere periodicamente, come il mercato parallelo che crea "a singhiozzo" una penuria di farmaci importanti...

Queste e altre priorità dovranno essere affrontate dalla Confederazione e il Meeting 2015 – che sarà aperto a tutti, non solo alle associazioni confederate – dovrà dare la spinta e la motivazione necessaria a chi lavora per gli scopi comuni, affinché le difficoltà e gli ostacoli che stiamo per affrontare siano superati.

Insomma, cari associati... Per aspera ad astra! Ed è assolutamente vero che per chi non teme di spendersi per una Causa, le difficoltà conducono alle stelle.

Lucilla Bossi

Presidente Parkinson Italia ONLUS



Alcuni membri del Consiglio Direttivo nel 2014:

Pia Gabrielli,
Ass. Parkinson Trento;

Lucilla Bossi,
Parkinson Lombardia;

Antonino Marra,
Ass. Parkinsoniani
Associati Mestre Venezia;

Valeria della Vida,
Azione Parkinson Ciociaria;

Giulia Quaglini,
Ass. Parkinson Insubria
Cassano Magnago;

Giovanna Menicatti,
Parkinson Lombardia;

Federica Basadonne,
Ass. Pavese Parkinsoniani;

Lauretta Schiavoni,
Ass. Parkinson Marche;

Paola Neri,
Gruppo Parkinson Carpi.

A metà anno, Donatella Ghezzi, che da tanti anni curava la segreteria della Confederazione, ha dovuto dimettersi per motivi personali.

Donatella è stata per più di dieci anni l'orecchio attento che ha saputo ascoltare, confortare e offrire parole di solidarietà a chiunque avesse un peso sul cuore a causa di questa malattia.

A nome del CD di Parkinson Italia e di tutte le associazioni confederate le rinnovo gli auguri più sentiti per il suo futuro e, personalmente, la ringrazio con sincero affetto per la calda amicizia con cui mi è sempre stata vicina anche nei momenti più difficili della mia lunga presidenza.

Lucilla Bossi

FATTI SALIENTI 2014

Gennaio

Audizione in Regione Lombardia per presentare il quadro generale della situazione delle cure e dell'assistenza in materia di MdP e proporre modalità più adeguate alle necessità dei parkinsoniani, come le cure domiciliari e la deospedalizzazione.

Marzo

Entrano nel Team Operativo Francesco Mollo (volontario) e Valeria Baietti (stagista) che si occuperanno fino a settembre della Comunicazione di Parkinson Italia, avviando nuove iniziative come, ad esempio, le schede informative settimanali "La mia vita con P" e dando un'impostazione strategica a tutto il lavoro.

**Nuove forze,
giovani e fresche,
entrano in squadra**

Prima riunione regionale di Parkinson Italia: presenti 4 delle 6 associazioni confederate della Lombardia. Si discute su come costituire una Rete Regionale di associazioni, capace di interloquire con le istituzioni lombarde.

Aprile

Stesura del nuovo Statuto e organizzazione dell'assemblea straordinaria.

Progettazione del Meeting di Bologna, che non sarà un convegno prevalentemente scientifico ma il momento in cui le associazioni fanno emergere esigenze e proposte.

Maggio

Assemblea straordinaria e Meeting di Bologna. Approvazione del nuovo Statuto e individuazione delle priorità della Confederazione.

Giugno / Luglio / Agosto

Si comincia a lavorare su progetti concreti, proposte e soluzioni da sottoporre alle Istituzioni perché vengano attuate:

1. Una Ricerca socio-epidemiologica nazionale sulla MdP, mai realizzata in Italia. Un "Libro Bianco" con dati e studi non solo sulla situazione clinica ma anche sull'impatto che la malattia ha sulle famiglie e sulla Società.

2. La regolamentazione, omogenea su tutto il territorio nazionale, delle procedure della Commissioni di Invalidità, attraverso il rilascio di linee guida nazionali per la valutazione delle persone con Parkinson da parte dell'INPS.

3. La realizzazione di Reti Regionali delle associazioni che si occupano della Malattia di Parkinson, per coordinare un'azione comune di rappresentanza in ogni singola Regione.

Settembre

Vengono avviati i primi contatti con altre organizzazioni che possono diventare partner sui progetti della Confederazione (ad esempio con FISH Federazione Italiana Superamento Handicap e con LIMPE Lega Italiana Malattia di Parkinson) e anche con le Istituzioni che rappresentano gli interlocutori principali per le nuove istanze, come INPS.

Parkinson Italia ONLUS è convocata dal Ministero della Salute al "Tavolo delle Cronicità", la consultazione che vede le organizzazioni di malati coinvolte nella realizzazione del "Patto sulla Salute" del governo Renzi. Parkinson Italia tra settembre e dicembre coordina il lavoro del gruppo che si occupa di far emergere le criticità e le esigenze non soddisfatte della Malattia di Parkinson e di proporre soluzioni.

Ottobre

L'ing. Riva, che era stato per anni Direttore Generale di Parkinson Italia, dopo un anno e mezzo di assenza torna a lavorare per la Confederazione. A lui viene affidata la direzione di due dei tre progetti chiave, cioè il "Libro Bianco della MdP" e la realizzazione della prima Rete Regionale in Lombardia.

Viene realizzata la pubblicazione interna "Parkinson Post" (un cosiddetto House Organ) che viene redatto a ogni riunione del Consiglio Direttivo e inviato a presidenti e consiglieri delle associazioni confederate, per informarli tempestivamente delle decisioni prese, degli argomenti discussi e dell'andamento delle attività.

Novembre / Dicembre

Sono i mesi in cui si avviano i progetti e si comincia a pianificare le azioni che porteranno al conseguimento degli obiettivi.



IL MEETING DI BOLOGNA

Muoversi, conoscersi, sorridere

Bologna, 31 maggio e 1 giugno 2014

Le associazioni che aderiscono a Parkinson Italia ONLUS si sono incontrate a Bologna per il 1° Meeting Nazionale, il 31 maggio e l'1 giugno 2014, per l'approvazione del bilancio e l'assemblea straordinaria per la modifica dello Statuto. Bilancio 2013 e nuovo Statuto sono stati approvati dopo partecipata discussione.

I due punti cardine del mandato che l'assemblea ha dato alla Confederazione, tramite l'approvazione del nuovo Statuto, sono la Tutela del diritto alla salute e la costituzione

di Reti Regionali per interloquire direttamente con le Istituzioni Sanitarie.

Inoltre, dalle discussioni della tavola rotonda e dai gruppi di lavoro, sono emerse considerazioni e proposte per perseguire gli scopi indicati.

Infatti, Le due giornate del Meeting "Muoversi, conoscersi, sorridere" hanno visto, per la prima volta, le Associazioni di vo-

lontariato confederate in Parkinson Italia confrontare esigenze e bisogni comuni, discutere proposte ed esperienze, definire il proprio ruolo sul territorio locale e quello di Parkinson Italia a livello nazionale.

Dall'esperienza quotidiana di pazienti, caregiver e volontari, è emerso il "mandato" della Confederazione nei prossimi anni:

1. Nonostante i numeri, una realtà drammatica come quella del Parkinson non sembra coinvolgere in modo adeguato le Istituzioni e la dimensione del problema non sembra essere percepita neppure dall'opinione pubblica. Per questo, cambiare in modo significativo la percezione della malattia e delle sue implicazioni sociali è una priorità, al fine di ottenere l'attenzione che il Parkinson merita.

2. La tavola Rotonda plenaria, che ha visto tutti i rappresentanti convenuti a Bologna riuniti in cerchio a discutere, ha fatto emergere le esigenze più quotidiane e personali, le problematiche che la persona con Parkinson e il caregiver sentono come prioritarie e che rappresentano la leva principale per cui essi si rivolgono e partecipano alle attività di un'associazione.

3. Il gruppo di approfondimento sul caregiver, formato prevalentemente da persone il cui congiunto è una persona con Parkinson, ha espresso esperienze e necessità relative sia alla propria situazione personale che a quella delle persone dell'associazione di appartenenza. Una problematica condivisa da tutti è quella della "accettazione /rifiuto" non solo e non tanto della malattia in sé, quanto del cambiamento.

Sono stati evidenziati problemi di mancanza di spazi e di tempo, scarsa conoscenza della malattia, il non essere coinvolti dai medici nella gestione della malattia, problemi relativi al proprio ruolo in famiglia, di solitudine e di mancanza di supporto e di formazione.

4. Il gruppo di lavoro sul tema dell'organizzazione delle realtà locali e nazionale ha indicato come priorità la corretta gestione amministrativa, la chiarezza degli obiettivi e divisione di compiti tra locale e nazionale, nonché un efficace coordinamento delle due realtà.

Nasce l'idea di un'indagine epidemiologica seria, un "censimento" attendibile del numero dei malati in Italia e delle loro condizioni.

Poi, rafforzare le attività di comunicazione per diffondere consapevolezza verso l'esterno sulle problematiche legate alla malattia, ma anche verso l'interno (associazioni, malati...) per creare coesione e scambio di esperienze.

Il meeting ha avuto un notevole successo, anche se non tutte le associazioni confederate sono riuscite a partecipare. Segno che molti lavorano ancora in una situazione di "gestione dell'emergenza" con poche risorse per partecipare ad attività con le altre organizzazioni, finalizzate a obiettivi a medio e lungo termine di portata regionale o nazionale.

Una realtà drammatica come quella del Parkinson non coinvolge in modo adeguato le Istituzioni



Gestione economica

Bilancio al 31 Dicembre 2014

QUOTE ASSOCIATIVE

Al 31/12/2014 le Associazioni aderenti a Parkinson Italia sono 28, di cui 26 in regola con la quota associativa, non in regola 2.

INFORMAZIONI SULLA GESTIONE

Il Bilancio 2014 si chiude con un avanzo di EURO 10.125,77

Sul versante delle entrate le donazioni da privati sono più che raddoppiate rispetto al 2013;

Così come le donazioni da privati sono aumentate, anche i contributi relativi al "5 per mille" hanno avuto un incremento decisamente significativo, aumentando di quasi quattro volte.

Invece, le donazioni delle Case farmaceutiche (nel 2014: Boston, Novartis, Equistasi e Medtronic) hanno subito una leggera flessione.

Sul versante delle uscite si segnala un incremento delle spese per il compenso riconosciuto al Coordinatore.

Nel contempo, tuttavia, il costo della Segreteria è stato più che dimezzato, in quanto la posizione nello staff – a seguito di dimissioni – è rimasta scoperta dal Giugno 2014.

Si segnala, infine, che la fattura della società AfterPixel srl relativa alla gestione del sito web e delle attività di comunicazione "online" per il secondo semestre 2014, verrà pagata direttamente dall'azienda ABBVIE srl (EURO 4.000,00 + IVA) nei primi mesi del 2015.

Giovanna Menicatti

Tesoriere di Parkinson Italia ONLUS

Estratto dalla relazione del Revisore

Agli Associati della PARKINSON ITALIA Confederazione Associazioni Italiane Parkinson e Parkinsonismi (ONLUS)

Il bilancio chiuso al 31.12.2014 così come Vi viene presentato è stato oggetto di esame da parte mia.

L'esame è stato condotto secondo gli statuiti principi di revisione. In conformità ai predetti principi la revisione è stata pianificata e svolta al fine di acquisire ogni elemento necessario per accertare se il bilancio d'esercizio sia viziato da errori significativi e se i risultati, nel suo complesso, attendibile. Il procedimento di revisione contabile è stato svolto in modo coerente con la dimensione dell'Associazione e con il suo assetto organizzativo (...)

Ritengo che il lavoro svolto fornisca una ragionevole base per l'espressione del mio giudizio professionale. (...)

A mio giudizio, il sopra menzionato bilancio nel suo complesso rappresenta attendibilmente la situazione patrimoniale e finanziaria e il risultato gestionale della PARKINSON ITALIA per l'esercizio chiuso al 31 dicembre 2014.

Maria Rita Astorina

Dottore Commercialista, Milano

Maggiori entrate rispetto alle previsioni

BILANCIO ESERCIZIO 2014

Conto Economico

Ricavi vari		Spese ufficio	
Quote associative	9.160,00	Affitto sede	7.530,46
Contributo per condivisione attrezzature	900,00	Spese C/C bancario e postale	273,66
Donazioni da privati	13.972,51	Spese segretaria	2.379,00
5 per mille	6.181,19	Spese ufficio	3.022,63
Sub Totale	30.213,70	Elettricità	525,00
		Telefono	992,84
		Spese di rappresentanza	1.110,20
		Spese Consiglio Direttivo	1.393,64
		Quote associative	1.042,00
Donazioni da Case Farmaceutiche		Sub Totale	18.269,43
Equistasi	1.500,00	Spese Progetti	
Boston Sc.	12.000,00	Spese per eventi (Meeting Bologna)	2.320,90
Medtronic	1.500,00	Coordinamento attività e raccolta fondi	15.225,60
Novartis	7.000,00	Diritto d'autore (redazione articoli/testi)	3.100,00
Sub Totale	22.000,00	Gestione sito web	3.172,00
		Sub Totale	23.818,50
TOTALE RICAVI	52,213,70	TOTALE COSTI	42.087,93
		Avanzo di periodo	10.125,77
		TOTALE A PAREGGIO	52,213,70

Stato Patrimoniale

Attivo		Passivo	
Banca Prossima	36.193,70	Fondo Patrimoniale	3.078,42
Bancoposta	2.179,41	Avanzo gestioni precedenti	23.350,80
Piccola cassa	146,10	Deposito cauzionale	900,00
Pay Pal	848,78	Debito per quote competenza 2015	1.456,00
		Ritenute da versare	380,00
		Imposte da versare	77,00
Totale Attivo	39.367,99	Totale Passivo	29.242,22
		Avanzo di periodo	10.125,77
		TOTALE A PAREGGIO	39.367,99

BILANCIO PREVENTIVO 2015

Entrate		Uscite	
Quote associative	9.000,00	Struttura e spese ordinarie	20.042,00
Donazioni privati	13.000,00	Compenso Coordinatore	18.300,00
5 per mille	8.000,00	Redazione testi e articoli	5.500,00
Donazioni e Affidamenti Case farmaceutiche	27.000,00	Attività di Comunicazione	3.700,00
Condivisione Attrezzature	3.600,00	Avanzo gestione	13.058,00
TOTALE	60.600,00	TOTALE	60.600,00

28 associazioni con 39 sedi sul territorio nazionale

ACQUAVIVA (BA)

Associazione Parkinson Puglia
c/o Ospedale Miulli
Str. Provinc. Per Santeramo Km 4,1
70021 ACQUAVIVA DELLE FONTI (BA)
parkinsonpuglia@libero.it
www.parkinsonpuglia.com

ANCONA

Associazione Parkinson Marche
c/o Unità di Neurologia
Ospedale INRCA
Via della Montagnola 164
60131 ANCONA
Tel: 071 8003232
parkinsonmarche@inrca.it

Sub sede:

ASCOLI PICENO

Sportello Parkinson
c/o Ist. di Riabilitazione S. Stefano
via S. Serafi 5
63100 ASCOLI PICENO
Tel: 0736 253809

Sub sede:

FABRIANO (AN)

Sportello Parkinson
c/o Cuore Salus - Monastero
San Silvestro Abate
Via San Silvestro 70
60044 FABRIANO (AN)
Tel. e fax: 0732 880066
fros.mail@tiscali.it
www.cuoresalus.it

Sub sede:

PESARO

Sportello Parkinson
Sig.ra Marinella Guerra
(su appuntamento)
Tel. 3396532737

ARONA (NO)

Ass. Parkinsoniani Sede di Arona
Via San Carlo 32
28041 ARONA (NO)
Tel: 338 4554539
parkinsonarona@virgilio.it

BOLZANO

Ass. Altoatesina per Parkinson
e malattie affini
Via G. Galilei 4/a
39100 BOLZANO
Tel: 0471 931888
info@parkinson.bz.it
www.parkinson.bz.it

BRESCIA

Azione Parkinson Brescia
Via Marchetti 1/c
25126 BRESCIA
Tel: 030 2906348
apb.parkinson@libero.it

Sub sede:

BERZO INFERIORE (BS)

Viale Caduti 1
25040 BERZO INFERIORE (BS)

CARPI (MO)

GPC-Gruppo Parkinson Carpi
c/o Casa del Volontariato
Viale Peruzzi 22
41012 CARPI (MO)
Tel: 059 6229003
carpiparkinson@carpidiem.it

CASSANO MAGNAGO (VA)

As.P.I. Ass. Parkinson Insubria
Sezione di Cassano Magnago
Via C. Colombo 32
21012 CASSANO MAGNAGO (VA)
Tel: 0331 282424 - 339 5863222
associazioneparkinson@gmail.com

CASSINO (FR)

Azione Parkinson Ciociaria
Via Lungo Melfa 9
03038 ROCCA SECCA SCALO (FR)
Tel: 339 7940262
tommaso_ranaldi@virgilio.it
www.azioneparkinsonciociaria.org

CATANIA

A.P.C. - Azione Parkinson Catania
Via A. di Sangiuliano 54
95131 CATANIA
apc.azioneparkinson@libero.it

CREMONA

La Tartaruga ONLUS
Associazione cremonese Parkinson
www.latartarugaparkinson.it
Via Gioconda 5
26100 Cremona (CR)
Telefono: 329 4297082
latartarugaonlus@hotmail.it

DELEBIO (SO)

Ass. Parkinson Rino Gangemi
Via Verdi 1
23014 DELEBIO (SO)
Tel: 339 4267193
dellocamos@hotmail.it

GENOVA

A.L.P. Ass. Ligure Parkinson
Piazza De Simone 1 (ex "Tiro al Volo")
16166 GENOVA
Tel: 347 2902857
info@alpigenova.it
www.alpigenova.it

GROSSETO

Associazione Parkinson Grosseto
Cittadella Dello Studente edificio D
58100 GROSSETO
Tel: 370 3044490
architettobarbieri@alice.it

MESTRE-VE

Associazione Parkinsoniani
Associati Mestre Venezia
e provincia
Via Brenta Vecchia 41
30174 MESTRE-VE
Tel: 348 9248317
info@parkinsonianiassociati.it
www.parkinsonianiassociati.it

MILANO

APM Parkinson Lombardia
Via Vincenzo Monti 25
20123 MILANO
Tel: 02 2847892
info@parkinson-lombardia.it
www.parkinson-lombardia.it

NUORO

Associazione Parkinsoniani Nuoro
Via Bach 4
08100 NUORO
Tel: 328 4223908
assparkinsonnuoro@tiscali.it
www.associazioneparkinsonnuoro.org

PALERMO

Azione Parkinson in Sicilia
c/o Presidio Ospedaliero E. Albanese
Via Papa Sergio I° 5
90142 PALERMO
Tel: 320 9336312
marina.rizzo@parkinsonsicilia.org
www.parkinsonsicilia.org

Sub sede:**MESSINA**

Via Cresta 429
98074 NASO (MS)
Tel: 339 6681049

PARMA

Unione Parkinsoniani
Via A. Saffi 43
43100 PARMA
Tel: 0521 231318
info@parkinsonitalia.it
www.parkinsonitalia.it

PAVIA

Associazione Pavese Parkinsoniani
c/o Centro Civico Mirabello Scala
Piazza D'Acquisto 6
27100 PAVIA
Tel: 0382 578712
parkinsonpavia@alice.it
www.associazionepaveseparkinson.beepworld.it

Sub sede:**VIGEVANO (PV)**

c/o CSA "Evergreen"
Via Egidio Sacchetti 3
27029 VIGEVANO (PV)
Tel: 0381 27709 int. 472

Sub sede:**VOGHERA (PV)**

Via Ugo Foscolo 13
27058 VOGHERA (PV)
Tel: 328 1285346
pietro.basadonne@fastwebnet.it

PESCARA

Azione Parkinson Pescara
Piazza Caduti del Mare 5
65126 PESCARA
Tel: 085 4917432
www.azioneparkinsonpescara.it
antoniopalazzoli@libero.it

PRATO

Noi e il Parkinson Prato
Via dell'Aiale 13/15
59100 PRATO
Tel: 0574 444004
noieilparkinson-prato@virgilio.it
www.noi-e-il-parkinson.po.it

REGGIO EMILIA

Gruppo Parkinson di Reggio Emilia
Via Gorizia 49
42100 REGGIO EMILIA
Tel: 334 1448520
parkinson.re@libero.it

ROMA

Azione Parkinson Lazio
Via Ostiense 108
00154 ROMA
Tel: 06 30207280
azioneparkinsonlazio@hotmail.it
www.azioneparkinson.it

S. LAZZARO DI SAVENA (BO)

We Help You Onlus – Associazione
per l'Aiuto al Malato di Parkinson
Via Speranza, 43
40068 S. LAZZARO DI SAVENA (BO)
Tel: 051 0280897
www.wehelpyou.it
info@wehelpyou.it

TRENTO

Associazione Parkinson Trento
Via Pasubio 29
38100 TRENTO
Tel: 0461 931943
parkinson.trento@gmail.com
www.parkinson-trento.it

Sub Sede:**VILLA AGNEDO**

presso Villa Prati
38059 - Villa Agnedo (TN)

Sub Sede:**ROVERETO**

presso RSA Vannetti
38068 - Borgo Sacco, Rovereto (TN)

Sub Sede:**CLES**

38023 - Cles (TN)

VERBANIA

Ass. Parkinson Lago Maggiore
Cuneo e le sue Valli
Via Partigiani 4
28925 VERBANIA
www.parkinsonlagomaggiorecuneo.com

Sub sede:**CUNEO**

c/o Claudio Rabbia
Via Cuneo13
Fraz. Roata Chiusani
12044 CENTALLO (CN)
Tel: 338 3666865 - 0171 719337
claudiorabb@yahoo.it

VERONA

Unione Parkinsoniani Verona
Via Don G. Bertoni 4
37122 VERONA
Tel: 045 597351
upvr@libero.it
www.parkinsonitalia.it

VICENZA

Ass. Vicentina Malattia di Parkinson
Via Mercato Nuovo 41
36100 VICENZA
Tel: 0444 963246
info@parkinsonvicenza.it
www.parkinsonvicenza.it

PARKINSON ITALIA ONLUS
Via San Vittore 16 – 20123 Milano
segreteria@parkinson-italia.it – www.parkinson-italia.it
tel. +39 - 348.75.85.755

Codice Fiscale: 96391930581
CC postale: 19693183
IBAN: IT45G0335901600100000075351



PARKINSON ITALIA
CONFEDERAZIONE
ASSOCIAZIONI ITALIANE
PARKINSON E PARKINSONISMI
(ONLUS)