

5 per mille rendiconto contributo, anno 2023

					4
 	-	~11		-	T 7.1
	• • •		ica		
_	- 4			_	

Codice Fiscale 97227940828

Denominazione ASSOCIAZIONE SICILIANA PER LE IMMUNODEFICIENZE PRIMITIVE ODV

Link Rendiconto

Data Ultimo Aggiornamento

Link Rendiconto

07-11-2025

Presentazione Ente

L'ASSOCIAZIONE NASCE NEL 2008 SU INIZIATIVA DI UN GRUPPO DI GENITORI DI BAMBINI AFFETTI DA IMMUNODEFICIENZE PRIMITIVE CON LA FINALITÀ DI FAVORIRE LA DIFFUSIONE DELLE INFORMAZIONI SULLE IDP NEL SOCIALE E NELL'AMBITO DELLE DIVERSE SPECIALIZZAZIONI MEDICHE, PROMUOVERE INTERVENTI LEGISLATIVI IN AMBITO LOCALE E NAZIONALE A FAVORE DI SOGGETTI AFFETTI DA IDP, FAVORIRE UNA APPROPRIATA INFORMAZIONE DEI PAZIENTI E DELLE LORO FAMIGLIE SULLO STATO DI AVANZAMENTO DELLA RICERCA DIAGNOSI E TERAPIA, PROMUOVERE LA RICERCA SCIENTIFICA E TECNOLOGICA NELL'AMBITO DELLA DIAGNOSI E DELLA TERAPIA DELLE IDP, GARANTIRE UNA ASSISTENZA MORALE E PSICOLOGICA A TUTTI I PAZIENTI RICOVERATI E/O IN DAY HOSPITAL E ALLE LORO FAMIGLIE, DARE SOSTEGNO FINANZIARIO ALLE PERSONE INDIGENTI AFFETTE DA IDP.

IN QUESTI ULTIMI ANNI ABBIAMO LAVORATO ALLA INTRODUZIONE DELLO SCREENING NEONATALE IN SICILIA, CON LA PRESENTAZIONE DI UN PROGETTO DI LEGGE DELLA REGIONE SICILIA PER L'ALLARGAMENTO DEGLI

SCREENING NEONATALE IN SICILIA, CON LA PRESENTAZIONE DI UN PROGETTO DI LEGGE DELLA REGIONE SICILIA PER L'ALLARGAMENTO DEGLI SCREENING ANCHE ALLE IMMUNODEFICIENZE PRIMITIVE MEDIANTE RICERCA DI TREC E KREC. L'ASSOCIAZIONE SOSTIENE E SUPPORTA IL REPARTO DI ONCOEMATOLOGIA PEDIATRICA DELL'OSPEDALE CIVICO DI PALERMO. TUTTE LE ATTIVITÀ SIA QUELLE SVOLTE ALL'INTERNO DEL REPARTO CHE QUELLE SVOLTE ALL'ESTERNO, SONO DESTINATE A TUTTI I PAZIENTI DELLA UO

INDIPENDENTEMENTE DALLA PATOLOGIA

Sede Legale

Provincia PALERMO Comune PALERMO

Indirizzo VIA ALTOFONTE 93 CAP 90126

Telefono1 3886387521 Email1 ASSOCIAZIONESPIA@HO

TMAIL.IT

Telefono2 Email2

Telefono3 Email3

Pec ASSOCIAZIONESPIA@PEC.IT

Sede Operativa Principale

Sede Operativa coincide con la sede legale



5 per mille rendiconto contributo, anno 2023

Dati Legale Rappresentante					
Codice Fiscale	****				
Data di Nascita	****	Sesso	****		
Nome	DANIELA	Cognome	COLLETTA		
Cittadinaza	****	Stato di Nascita	****		
Comune	****	Città	****		
Domicilio Elettivo					
Provincia	****	Comune	****		
Indirizzo	****	CAP	****		
Telefono1	****	Telefono2	****		
Telefono3	****	Email	****		
Pec	****				

		Rendiconto Delle Spese		
Anno Esercizio	2023	Importo Percepito €43.832,09	Data Percezione	27-12-2024



5 per mille rendiconto contributo, anno 2023

	_			 4
	7 - 1 1		/-1a/al	
Spes	1-2	an	7-11-1	

Tipo Spesa Acquisto beni e servizi Importo €43.832,09

MINISTERO del LAVORO e delle POLITICHE SOCIALI

RENDICONTO CONTRIBUTO

5 per mille rendiconto contributo, anno 2023

Relazione Illustrativa

PREMESSA

L'Associazione nasce nel 2008 su iniziativa di un gruppo di genitori di bambini affetti da Immunodeficienze Primitive, curati presso l'u.o. di onco-ematologia pediatrica dell'azienda Civico A.R.N.A.S. di Palermo, con la finalità di favorire la diffusione delle informazioni sulle IDP nel sociale e nell'ambito delle diverse specializzazioni mediche, promuovere interventi legislativi in ambito locale e nazionale a favore di soggetti affetti da IDP, favorire una appropriata informazione dei pazienti e delle loro famiglie sullo stato di avanzamento della ricerca diagnosi e terapia, promuovere la ricerca scientifica e tecnologica nell'ambito della diagnosi e della terapia delle IDP, garantire assistenza morale e psicologica ai pazienti ricoverati e/o in Day Hospital e alle loro famiglie, dare sostegno finanziario alle persone indigenti affette da IDP.

L'Associazione sostiene e supporta il reparto di Oncoematologia Pediatrica dell'ospedale Civico di Palermo. Tutte le attività sia quelle svolte all'interno del reparto che quelle svolte all'esterno, sono destinate a tutti i pazienti della UO indipendentemente dalla patologia.

LA MISSION:

Le Immunodeficienze Primitive sono un gruppo di malattie gravi, rare e poco conosciute, caratterizzate da abnorme suscettibilità alle infezioni per un difetto dei normali meccanismi della risposta immunitaria.

Il bambino dopo la diagnosi si ritrova in una condizione assolutamente diversa da quella dei suoi coetanei, essendo spesso limitato in molte attività che sono indispensabili per la socializzazione e la crescita dell'individuo.

L'attenzione alla qualità di vita dei pazienti e delle loro famiglie è oggi un tema sempre più importante nella comunità scientifica; la SPIA, che come già detto nasce come associazione di genitori, è da sempre in prima linea nell'aiutare pazienti e famiglie ad affrontare le difficoltà connesse al raggiungimento di una diagnosi complessa, quelle legate alle caratteristiche della malattia e delle cure che vanno continuate a volte per tutta la vita, con l'obiettivo di guardare sempre più al benessere psicofisico ed al restituire una vita piena oltre i limiti imposti dalla malattia.

L'attenzione di SPIA si è subito concentrata dunque sull'importanza dell'informazione e sulla necessità della divulgazione delle conoscenze su queste patologie per favorire una diagnosi quanto più precoce e ridurre il ritardo diagnostico che aumenta morbilità e mortalità delle IDP.

Per implementare tale programma informativo e formativo è stata prevista la realizzazione di piccole pubblicazioni sulle singole immunodeficienze e sulle vaccinazioni che andranno distribuite ai pazienti, medici e pediatri di base. . In questi anni abbiamo, in vari modi, portato all'attenzione dell'Assessorato alla Salute l'importanza delle immunodeficienze primitive e le criticità connesse alla gravità di queste malattie e delle carenze di personale dedicato del centro di Onco-ematologia Pediatrica dove queste vengono curate. Nel 2014 è stata ottenuta un'audizione alla Commissione sanità della Regione che ha trasmesso all'Assessorato alla Sanità le istanze dell'Associazione di non compromettere la qualità di assistenza del centro di Onco-ematologia Pediatrica di Palermo.

Nella precedente legislatura SPIA ha promosso la presentazione di un disegno di legge per l'introduzione dello screening neonatale delle IDP in Sicilia e si propone di raggiungere l'obiettivo dell'approvazione nel corso di questa legislatura.

L'Associazione da sempre sostiene anche la formazione continua del personale sanitario che opera in reparto, nonché le attività di ricerca scientifica.

Le immunodeficienze sono malattie rare e croniche, per questo motivo l'Associazione nel 2014 ha avviato un progetto di ricerca sull'impatto psicologico che tale cronicità comporta soprattutto negli adolescenti. Tale progetto si è consolidato nel tempo ed è proseguito con la presenza costante di una psicologa, con contratto libero professionale, in reparto.

L'associazione nel novembre 2015 ha inaugurato una casa di accoglienza nei pressi del nosocomio; l'appartamento è stato acquistato nel novembre 2014, ristrutturato, arredato e corredato.

La "Casa di Riccardo" è composta da una cucina e un salone, comuni, la stanza blu con cinque posti letto e bagno privato, la stanza rossa con quattro posti letto e bagno privato. La Casa di Riccardo viene data in uso gratuito ai piccoli pazienti fuori sede e alle loro famiglie, per le lungo degenze e/o dh prolungati.

Spia Camp è il progetto più ambizioso dell'Associazione: realizzare un campo di Terapia Ricreativa pensato per ospitare minori le cui vite sono compromesse dalla malattia,



5 per mille rendiconto contributo, anno 2023

dove poter svolgere attività ludiche e sportive.

A novembre del 2018 abbiamo acquistato un fondo rustico di 12 ettari a soli dieci minuti di strada dal nosocomio, una scelta fatta anche in previsione di poter dare la possibilità ai bambini di recarsi sul posto anche dopo le terapie per un breve momento di svago. Un'esperienza di svago, divertimento, relazione e socialità in un ambiente naturale e protetto.

Sarà un campo concepito per bambini affetti da patologie gravi e croniche principalmente oncoematologiche, a cui offrire gratuitamente un periodo di svago e divertimento e contribuire così a sviluppare in loro la fiducia nelle proprie capacità e nel proprio potenziale.

Inoltre la partecipazione al Camp offrirà a questi bambini un'occasione di confronto con altri vissuti analoghi e di vivere momenti spensierati lontani dalle incombenze della quotidianità.

Saranno previste le attività di un camp tradizionale, ma adattate in modo da essere accessibili a tutti i partecipanti sotto la gestione e la costante supervisione di personale qualificato.

Áll'interno sarà presente un'infermeria completamente attrezzata in cui medici ed infermieri professionisti gestiranno direttamente le procedure di routine. Sarà presente la necessaria componente medica in grado di intervenire tempestivamente ma in modo discreto: a questo scopo anche l'infermeria sarà un ambiente allegro e colorato.

Tutto questo permetterà ai partecipanti di vivere un'indimenticabile esperienza di svago in totale serenità e sicurezza.

ATTIVITA' SVOLTE E SPESE SOSTENUTE NELL'ANNO 2024

- •Offerto sostegno psicologico ai pazienti affetti da IDP con la collaborazione di una psicologa.
- •Fund raising: Campagna di Pasqua.
- •Versamento quota parte iscrizione del centro ad AIEOP.
- •Sostenuto il costo dell'assicurazione per i volontari.
- •Realizzazione progetto: Arte e Sport avviso 1/2023 in collaborazione con Samot Onlus in cui sono stati realizzati per i pazienti del reparto laboratori artistici, gite, corso di teatro, tornei sportivi, visite ai musei.
- •Sostenuto il costo per locazione di un ufficio/magazzino dove si svolge tra l'altro tutta l'attività organizzativa delle campagne di raccolta fondi.
- •Acquistato materiali di consumo per la realizzazione delle bomboniere solidali.
- •Sostenuto i costi per utenze, arredi, materiali di consumo e servizi di manutenzione per la casa di accoglienza.
- •Fund raising: Čampagna Natale

In particolare, con le somme ricevute a dicembre 2024 (relative all'anno finanziario 2023) abbiamo sostenuto i costi appresso elencati:

SPESE SOSTENUTE

3. Acquisto beni e servizi

€ 47.415,72

Si tratta dell'acquisto di parte della fornitura di panettoni per la consueta Campagna di raccolta fondi natalizia.

Accantonamento

Niente da Accantonare



5 per mille rendiconto contributo, anno 2023

Restituzione Spontanea

Niente da Restituire

Allegati

File allegato Format-lista-giustificativi.pdf

Dichiarazioni

Il rappresentante legale, con la sottoscrizione del presente rendiconto:

Dichiara che le spese inserite non siano già state imputate ad altri contributi pubblici o privati (c.d. divieto di doppio finanziamento a valere sulla stessa spesa), se non per la parte residua.

Attesta l'autenticità delle informazioni contenute nel presente documento e la loro integrale rispondenza con quanto riportato nelle scritture contabili dell'organizzazione, consapevole che, ai sensi degli articoli 47 e 76 del d.P.R. n. 445/2000, chiunque rilasci dichiarazioni mendaci, formi atti falsi ovvero ne faccia uso è punito ai sensi del codice penale e dalle leggi speciali in materia.

Dichiara di aver letto e compreso l'informativa sulla privacy

_	- 1	
	a I d	2112

Totale €43.832,09

Dati	In	/10
Dali		

Identificativo RND1748654151777935900

Data Invio 07-11-2025 Stato Inviato