



## *Il Consiglio Direttivo di Parent Project*



Luca Genovese  
Legale rappresentante e  
Presidente dell'associazione



Stefano Mazzariol  
Vice Presidente e  
Referente Area Scienza



Filippo Buccella  
Referente Area Scienza  
e Area Comunicazione



Marco Anecchino  
Referente  
Aspetti Giuridico - Legali



Gianni Buontempi  
Referente  
Area Raccolta Fondi



Ezio Magnano  
Referente  
Centro Ascolto Duchenne



Maria Rosaria Rollo  
Referente  
Area Raccolta Fondi



Sara Capponi  
Referente  
Centro Ascolto Duchenne



Gerardo Laurenzana  
Referente Nazionale  
Delegati Territoriali

# *Indice*

<b>4</b>	<b>Chi siamo</b>
<b>8</b>	<b>La distrofia muscolare di Duchenne e Becker</b>
<b>9</b>	<b>Mission e vision</b>
<b>10</b>	<b>Progetto InFormAzioni</b>
<b>14</b>	<b>La governance all'interno di Parent Project</b>
<b>16</b>	<b>Le attività per area</b>
<b>17</b>	<b>Coordinamento nazionale</b>
<b>18</b>	<b>Area Scienza</b>
<b>22</b>	<b>Area Centro Ascolto Duchenne</b>
<b>30</b>	<b>Area Raccolta fondi e Comunicazione</b>
<b>35</b>	<b>Area Segreteria</b>
<b>37</b>	<b>Area Contabilità</b>
<b>38</b>	<b>Area Progettazione e Gestione Attività Istituzionali</b>
<b>40</b>	<b>Relazioni Istituzionali</b>
<b>41</b>	<b>Faq</b>
<b>44</b>	<b>Mappa dei principali stakeholder suddivisi nelle tre principali aree</b>





Siamo un'associazione di pazienti e genitori con figli affetti da **distrofia muscolare di Duchenne e Becker**.

Dal 1996 lavoriamo per migliorare il trattamento, la qualità della vita e le prospettive a lungo termine dei nostri bambini e ragazzi attraverso la ricerca, l'educazione, la formazione e la sensibilizzazione.

Il cuore della nostra associazione sono le famiglie: Parent Project nasce dall'iniziativa di un gruppo di genitori che ha deciso di unire le forze per garantire ai propri figli le migliori opportunità e per sostenersi reciprocamente, creando una rete che oggi comprende circa 20.000 persone, tra famiglie, volontari, clinici, ricercatori, sostenitori.

Senza i genitori che si sono messi e che continuano a mettersi in gioco, il nostro sogno non avrebbe avuto inizio. Nel tempo, l'associazione è cresciuta, si è dotata di una struttura organizzativa e di uno staff, grazie ai quali il sogno che ci accomuna continua a concretizzarsi ogni giorno.

I genitori e più ampiamente i familiari dei bambini e ragazzi affetti da distrofia muscolare di Duchenne e Becker rivestono un ruolo centrale anche a livello decisionale, esercitando la

propria governance attraverso una serie di organi. Parent Project, infatti, è coordinata nelle sue linee di azione da un **Consiglio Direttivo** composto da soci, che ricoprono la carica di consigliere a titolo volontario, e dall'**Assemblea dei soci**. Quest'ultima ha nominato dei **Delegati territoriali**, nelle varie regioni italiane, con funzioni rappresentative e di coordinamento di eventi e specifiche azioni a livello locale.

Il **sostegno alla ricerca scientifica** per la distrofia muscolare di Duchenne e Becker è un obiettivo fondamentale per Parent Project aps fin dalla sua nascita. Il finanziamento della ricerca scientifica, arrivata alla sperimentazione sull'uomo, ha portato ai primi risultati concreti con l'**approvazione condizionale alla commercializzazione di Translarna TM (Ataluren)** per il trattamento della distrofia muscolare di Duchenne con mutazione non senso nei pazienti deambulanti di età eguale o superiore a 5 anni da parte di EMA (European Medicine Agency). Inoltre, nel corso del 2016, l'FDA (Food and Drug Administration) ha approvato **Exondys51 (eteplirsen), molecola per la strategia dell'exon skipping sviluppata da Sarepta Therapeutics**, come primo farmaco negli Stati Uniti per il trattamento della distrofia muscolare di Duchenne.

Nel tempo Parent Project ha saputo creare una rete di collaborazioni tra ricercatori, clinici, associazioni di pazienti e agenzie regolatorie. Questa combinazione di stakeholder, attualmente unica nel panorama delle malattie rare, ha permesso e permetterà sempre più di accelerare il progresso della ricerca sulla patologia.

Tra le varie iniziative di approfondimento ed informazione scientifica proposte dall'associazione occupa un posto di rilievo la **Conferenza Internazionale** che ogni anno, a febbraio, vede riuniti a Roma i maggiori esperti da tutto il mondo per aggiornare la comunità su ricerca scientifica e gestione clinica, e che ha raggiunto, nel 2020, la sua XVIII edizione.

Dal 2002 è attivo il **Centro Ascolto Duchenne**, un servizio di supporto a tutto tondo, gratuito, dedicato alle famiglie, che si avvale della professionalità di assistenti sociali e psicologi. La sede nazionale del CAD opera presso la sede di Parent Project a Roma; a partire dal 2007 sono state aperte sedi locali in altre Regioni italiane. L'équipe del CAD, oggi, segue direttamente circa 700 famiglie con progetti di orientamento personalizzato e affianca insegnanti, operatori sanitari e assistenti sociali nella costruzione di percorsi di integrazione e nella programmazione dei servizi.

A livello internazionale Parent Project **è socio fondatore di WDO** (World Duchenne Organization - precedentemente nota come UPPMD-United Parent Projects Muscular Dystrophy), una federazione che riunisce organizzazioni internazionali impegnate nella lotta alla distrofia muscolare di Duchenne e Becker e più globalmente alle patologie neuromuscolari.



## La distrofia muscolare di Duchenne e Becker

La distrofia muscolare di Duchenne (DMD) è una rara patologia genetica che colpisce 1 su 5.000 neonati maschi. È la forma più grave delle distrofie muscolari, si manifesta in età pediatrica e causa una progressiva degenerazione dei muscoli. La distrofia di Becker (BMD) è una variante più lieve, il cui decorso varia però da paziente a paziente. Al momento, non esiste una cura. Sono oltre 5.000 le persone che convivono in Italia con la distrofia muscolare di Duchenne e Becker. I progetti di ricerca finanziati in tutto il mondo e il trattamento da parte di un'équipe multidisciplinare hanno permesso di migliorare le condizioni generali e raddoppiare l'aspettativa di vita, che oggi può arrivare a superare la terza decade.

**Un futuro di  
qualità per i  
nostri figli e un  
mondo senza  
distrofia muscolare di  
Duchenne e Becker**



Gli obiettivi di fondo che ci hanno fatto crescere fino ad oggi sono quelli di:

- 1.** affiancare, informare e sostenere, anche psicologicamente, le famiglie dei bambini e ragazzi affetti da distrofia muscolare di Duchenne e Becker;
- 2.** promuovere e finanziare la ricerca scientifica per sconfiggere la distrofia muscolare di Duchenne e Becker attraverso progetti di ricerca, borse di studio per ricercatori e l'acquisto di strumenti diagnostici;
- 3.** sviluppare un network collaborativo in grado di diffondere informazioni su procedure di trattamento clinico e di emergenza, linee guida e protocolli terapeutici, centri di riferimento su tutto il territorio nazionale.

La visione di Parent Project è quella di un futuro di qualità per i bambini e ragazzi che oggi convivono con la patologia, e di un mondo senza distrofia muscolare di Duchenne e Becker.

L'idea di lavorare per costruire un futuro di qualità implica più dimensioni:

- porre attenzione su tutti gli aspetti della gestione clinica, per massimizzare il benessere psico-fisico di bambini e ragazzi e preservare il più possibile le loro abilità;
- promuovere l'integrazione e la costruzione di percorsi di autonomia per ragazzi e giovani adulti dando loro tutte le opportunità possibili per vivere pienamente il loro presente, sviluppando le proprie potenzialità.

Quando si convive con una patologia complessa come la DMD o la BMD, che nel tempo conduce ad un livello crescente di disabilità motoria, sono tante le questioni pratiche da affrontare nel quotidiano, e sono tante le domande e i dubbi che si pongono i genitori o i giovani pazienti stessi. Tra il 2018 e il 2019 Parent Project ha puntato sull'attivazione di percorsi di formazione e di nuovi servizi per andare incontro ai bisogni di tutta la comunità, realizzati nell'ambito del progetto **"InFormAzioni"**, finanziato dal Ministero del Lavoro e delle Politiche Sociali- avviso n.1 annualità 2017, che ha avuto come obiettivo generale quello di rinnovare e potenziare l'intera struttura associativa.

Da sempre la formazione è uno degli strumenti fondamentali per promuovere e consolidare una struttura organizzativa consapevole, in cui la necessità sempre crescente di aggiornamento e potenziamento delle competenze venga affiancata dall'individuazione di nuove figure e nuovi ruoli all'interno della rete nazionale. Per venire incontro a queste esigenze, nel corso dell'anno, sono stati avviati percorsi rivolti a tutti i soci, pazienti e famiglie dell'associazione, con sessioni dedicate alla figura del delegato territoriale, fondamentale per il radicamento e la crescita di Parent Project sul territorio; alla gestione clinica dei pazienti con distrofia di Duchenne e Becker ed allo sviluppo dei nuovi farmaci, tema molto delicato in cui risulta indispensabile il coinvolgimento dei pazienti; alla nuova figura del "dialogatore in associazione", con lo scopo di stimolare sul territorio la partecipazione comunitaria.

Al fine di affiancare la formazione diretta alla comunità Duchenne e Becker e, allo stesso tempo, di sensibilizzare la società civile, è stata lanciata la campagna di sensibilizzazione ed informazione "Il paziente al centro". La campagna ha la finalità di diffondere informazioni e consapevolezza riguardo ad una serie di tematiche chiave legate alla distrofia muscolare di Duchenne e Becker con un linguaggio semplice e diretto.

In parallelo sono stati sviluppati e attivati nuovi servizi rivolti ai pazienti e ai professionisti presenti nei CAD.

È stato inserito un consulente legale, per offrire indicazioni e riferimenti normativi utili alla gestione dei vari aspetti legati alla patologia e permettere ai professionisti dei CAD di poter approfondire tematiche legali, avendo così maggiori strumenti per rispondere alle richieste di famiglie e ragazzi.

Una delle novità è la creazione del portale online **"L'esperto risponde"**, grazie al quale la comunità dell'associazione può confrontarsi e porre i propri quesiti riguardanti i bisogni e



le necessità quotidiane, legate alla Duchenne e alla Becker, direttamente con esperti in settore.

Il servizio è focalizzato su tre tematiche fondamentali: la progettazione accessibile, per rispondere a quesiti legati a tutto ciò che è possibile fare per adattare la propria casa nel modo migliore alle esigenze di una persona con la DMD o la BMD, nell'ottica della maggiore autonomia possibile; l'integrazione scolastica, per affiancare i genitori rispetto a dubbi e problematiche legate al mondo della scuola, contesto fondamentale per la socializzazione e il benessere di bambini e ragazzi; e l'area collegata agli aspetti giuridici, per aiutare famiglie e pazienti a destreggiarsi rispetto a leggi e diritti.

È possibile consultare il sito e registrarsi tramite il link ***esperto.parentproject.it***.

Per offrire un migliore servizio di consulenza e ascolto a pazienti, famiglie e caregiver, e radicare allo stesso tempo la presenza su quei territori in cui l'associazione non era ancora presente, sono stati incrementati i Centri di Ascolto Duchenne e Becker, in particolare nelle città di Bologna, Firenze, Bari. Un obiettivo raggiunto di fondamentale importanza per il potenziamento e la crescita della rete associativa e per il supporto a famiglie e pazienti. A questa azione si è affiancata la sperimentazione di una vacanza associativa, grazie alla quale i ragazzi e le loro famiglie hanno potuto vivere un momento comunitario privo di barriere, architettoniche e sociali, in un clima di condivisione, ascolto e supporto incondizionato.



## DIAGNOSI DI DMD/BMD E INSERIMENTO SCOLASTICO

a cura del Gruppo Nazionale Distrofie Muscolari

Alfredo Pignatelli (Roma)



# *La governance all'interno di Parent Project*



Parent Project è **un'associazione di promozione sociale (APS)**, iscritta anche presso l'Anagrafe delle Onlus.

Le associazioni di promozione sociale sono costituite da tutti quei movimenti, gruppi e federazioni con finalità di utilità sociale a favore degli associati o di terzi, che operano senza fine di lucro e nel pieno rispetto della libertà e dignità degli associati.

Dal 2012 l'associazione è stata riconosciuta come persona giuridica.

Dal 2015 è soggetto accreditato per la formazione del personale della scuola presso MIUR.

L'associazione è organizzata secondo i principi della partecipazione democratica: i pazienti, i genitori e, più in generale, i soci rivestono un ruolo centrale a livello decisionale, esercitando la propria funzione di governance attraverso una serie di organi sociali e cariche elettive.

## **SOCI**

*I soci partecipano pienamente alla vita associativa e possono esprimere idee e proposte, oltre che votare, nell'ambito dell'assemblea dei soci.*

## **ASSEMBLEA DEI SOCI**

*L'assemblea ordinaria si riunisce almeno una volta all'anno. Ha lo scopo di approvare il bilancio consuntivo e la relazione del Consiglio Direttivo sull'attività annuale, di eleggere i membri del Consiglio Direttivo e di deliberare su ogni altro argomento portato all'attenzione dai consiglieri.*

## **CONSIGLIO DIRETTIVO**

*L'organo che coordina e dirige lo svolgimento delle attività dell'associazione dando esecuzione alle delibere dell'assemblea. Stabilisce le linee di azione di Parent Project nel suo complesso assumendo tutte le decisioni più importanti nella vita associativa. È composto da un numero variabile di consiglieri (da 3 a 9), eletti dall'assemblea dei soci. Dura in carica 3 anni ed elegge Presidente e Vice Presidente.*

## **PRESIDENTE**

*Viene eletto dal Consiglio Direttivo ed è il legale rappresentante dell'associazione. Convoca e presiede le assemblee dei soci; promuove e dirige, d'intesa con l'assemblea stessa, le attività dell'associazione.*

## **VICE PRESIDENTE**

*Affianca il Presidente nei suoi compiti e lo sostituisce, quando necessario.*

## **DELEGATI TERRITORIALI**

*Il Consiglio Direttivo nomina i delegati territoriali: familiari e/o pazienti, che si mettono a disposizione dell'associazione e di altri pazienti o familiari per sostenere le attività che si svolgono sul proprio territorio di appartenenza. I delegati territoriali ricoprono diversi ruoli e contribuiscono alla crescita dell'associazione a livello locale.*

# *Le attività per Area*





# *Il Coordinamento nazionale*



[coordinamento@parentproject.it](mailto:coordinamento@parentproject.it)



## **Cristina Picciolo - Coordinatrice Nazionale**

[c.picciolo@parentproject.it](mailto:c.picciolo@parentproject.it)

Presso la sede nazionale è operativa una Coordinatrice, parte integrante dello staff di Parent Project aps. È compito del coordinamento supervisionare le attività delle diverse aree e curare la relazione tra le stesse. La Coordinatrice Nazionale garantisce, inoltre, la corretta comunicazione tra le cariche sociali - Consiglio Direttivo e Presidente - e lo staff dell'associazione, al fine di assicurare il raggiungimento degli obiettivi che l'organizzazione stessa si pone.

## Area Scienza



[scienza@parentproject.it](mailto:scienza@parentproject.it)



**Fernanda De Angelis**  
**Biologa Molecolare**

[f.deangelis@parentproject.it](mailto:f.deangelis@parentproject.it)

**Area Scienza**



**Gloria Antonini**  
**Biologa Molecolare**

[g.antonini@parentproject.it](mailto:g.antonini@parentproject.it)

**Area Scienza**



**Ilaria Zito**  
**Biologa Genetista**

[i.zito@parentproject.it](mailto:i.zito@parentproject.it)

**Area Scienza e Responsabile Registro  
Pazienti DMD/BMD Italia**

Il supporto alla ricerca è un obiettivo chiave di Parent Project. Perseguiamo questo fine agendo su più livelli nell'ottica di promuovere, attraverso il nostro impegno, un percorso quanto più spedito e fluido per il cammino della ricerca. L'Area Scienza gestisce, pertanto, tutte le attività legate al sostegno della ricerca e alla divulgazione dell'informazione scientifica verso i pazienti, le famiglie e il mondo esterno. In parallelo e nello stesso ambito, l'area gestisce anche il Registro Italiano DMD/BMD, la banca dati on-line dedicata alla raccolta d'informazioni cliniche e genetiche dei pazienti affetti da DMD/BMD. Il registro Italiano DMD/BMD è parte del Registro Globale istituito dal Treat-NMD, un network di eccellenza che ha come obiettivo il coordinamento e l'armonizzazione della ricerca nel campo delle malattie neuromuscolari. Il Registro consente di avere una stima del numero dei pazienti affetti nel territorio, condurre studi mirati ad approfondire le conoscenze sulla storia naturale della patologia ed è uno strumento fondamentale per la progettazione e realizzazione di studi clinici.

## *Le attività condotte dall'Area sono:*

- consulenza alle famiglie attraverso incontri in sede o contatto telefonico per fornire informazioni relative alla patologia, diagnosi genetica, ricerca scientifica, trial clinici e diagnosi prenatale;
- gestione dei progetti scientifici, dal primo esame delle richieste di finanziamento fino all'iter di valutazione esterno, di cui l'Area segue l'avvio e il monitoraggio, unitamente alla redazione e divulgazione delle notizie relative ai progetti finanziati, dall'avvio ai risultati finali;
- organizzazione e cura dei contenuti di convegni dedicati alla patologia organizzati dall'Associazione. L'Area elabora il programma, tiene i contatti con gli esperti e provvede alla divulgazione dell'evento;
- partecipazione a convegni e meeting scientifici nazionali e internazionali esterni;

- *elaborazione e divulgazione di articoli relativi a pubblicazioni scientifiche, a studi clinici in corso o report di convegni scientifici attraverso il sito istituzionale, la newsletter. Inoltre, vengono elaborati materiali di divulgazione inerenti la patologia e organizzati webinar su specifiche tematiche;*
- *cura dei rapporti con clinici, specialisti, ricercatori e aziende farmaceutiche/biotech;*
- *formazione ed aggiornamento scientifico diretto allo staff;*
- *gestione del Registro Italiano DMD/BMD attraverso il supporto agli utenti sia nella fase di registrazione che in quella di aggiornamento periodico dei dati richiesti. Inoltre, gli utenti ricevono informazioni su tematiche inerenti la patologia o sull'avvio di eventuali studi clinici che potrebbero coinvolgerli.*

## Area Centro Ascolto Duchenne



[centroascolto@parentproject.it](mailto:centroascolto@parentproject.it)

**Cad Nazionale (Numero verde 800.943.333)**



**Tiziana D'Auria**

**Assistente sociale**

[t.dauria@parentproject.it](mailto:t.dauria@parentproject.it)

**Responsabile di Area**



**Emanuela Giulitti**

**Psicologa psicoterapeuta**

[e.giulitti@parentproject.it](mailto:e.giulitti@parentproject.it)



**Maria Caterina Pugliese**

**Psicologa**

[m.pugliese@parentproject.it](mailto:m.pugliese@parentproject.it)



**Cristina Bella**

**Fisioterapista**

[c.bella@parentproject.it](mailto:c.bella@parentproject.it)



**Nicole Coluzzi**  
**Assistente sociale**

*n.coluzzi@parentproject.it*



**Maria Capece**  
**Psicologa**

*m.capece@parentproject.it*

## *Cad Regionali*

### **CAD LOMBARDIA**

#### **Sede Milano**



**Giada Perinel**  
**Psicologa psicoterapeuta**



**Anna Petruzza**  
**Psicologa**

*cadlombardia@parentproject.it*

## CAD SICILIA



**Sede Vittoria (RG)**

**Sonia Benvissuto**

**Psicologa psicoterapeuta**

*cadsicilia@parentproject.it*



**Sede Messina**

**Stefania Manganaro**

**Psicologa psicoterapeuta**

*cadmessina@parentproject.it*



**CAD CALABRIA**

**Letizia Silicato**

**Assistente sociale**

*cadcalabria@parentproject.it*



**CAD BASILICATA**

**Rosanna Benedetto**

**Psicologa psicoterapeuta**

*cadbasilicata@parentproject.it*





### **CAD PUGLIA**

**Carmenrocca Sileo**  
**Assistente Sociale**

*cadpuglia@parentproject.it*



### **CAD EMILIA**

**Annalaura Lovaglio**  
**Assistente sociale**

*cademilia@parentproject.it*

## **CAD PIEMONTE**



### **Sede Moncalieri (TO)**

**Letizia Sticca**  
**Psicologa psicoterapeuta**

*cadpiemonte@parentproject.it*



### **Sede Alessandria**

**Maria Elena Malaspina**  
**Assistente Sociale**

*cadalessandria@parentproject.it*



**CAD TOSCANA**

**Lucrezia Salucci**

**Psicologa**

*cadtoscana@parentproject.it*

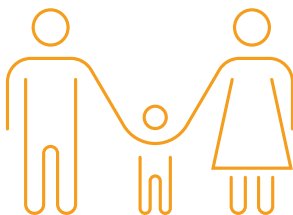


**CAD SARDEGNA**

**Sara Billai**

**Psicologa psicoterapeuta**

*cadsardegna@parentproject.it*



**L'Area CAD - Centro Ascolto Duchenne** offre un servizio di supporto a tutto tondo, gratuito, rivolto alle famiglie, ad operatori sanitari e sociali, insegnanti ed altre categorie.

Le gravi problematiche legate alla distrofia muscolare di Duchenne e Becker rendono indispensabile un intervento sociosanitario integrato utile a garantire una presa in carico adeguata alle diverse esigenze. Inoltre, la mancanza di protocolli terapeutici, l'assenza di dati certi di prevalenza della patologia o la diversa interpretazione della normativa, non consentono agli enti preposti quali Aziende Sanitarie, Ospedali, Centri di Riferimento di intervenire su tutto il territorio nazionale in modo uniforme.

Per far fronte agli squilibri che derivano da questa situazione, il Centro Ascolto Duchenne si occupa di organizzare programmi di formazione, produrre e diffondere materiale informativo specifico, provvedere alla formazione di gruppi di interesse specifici, ottimizzare la rete di supporto per i pazienti e per le loro famiglie e aggiornare un database che è diventato uno strumento indispensabile per monitorare gli sviluppi epidemiologici della patologia e fornire aggiornamenti alle famiglie, all'équipe multidisciplinare e ai ricercatori.

## **Il CAD** *offre, nello specifico, i seguenti servizi:*

- informazioni alle famiglie e ai diversi stakeholder sulla patologia e sull'associazione, sull'accesso a prestazioni sanitarie e assistenziali, sulle agevolazioni fiscali, sull'assistenza domiciliare e riabilitativa, sulle barriere architettoniche ed altro;
- supporto e/o orientamento psicologico finalizzato al sostegno nella comunicazione con il bambino e nella coppia genitoriale, oltre all'orientamento in caso di disagio emozionale vissuto sia dai ragazzi che dai genitori;
- orientamento alle famiglie riguardo a medici specialisti e Centri di riferimento ai quali rivolgersi;
- attività di supporto al percorso scolastico che avviene attraverso l'informazione e la sensibilizzazione per insegnanti e studenti, l'affiancamento sulle procedure da seguire per richiedere l'insegnante di sostegno e AEC, il supporto nelle dinamiche relazionali tra ragazzo/docenti e ragazzo/gruppo di pari ed infine l'orientamento nel caso in cui il bambino presenti anche dei disturbi cognitivi e/o comportamentali;

- servizio di consulenza per le famiglie presso alcuni Centri Clinici dove l'équipe è presente in alcuni giorni prestabiliti con sportello e/o servizio di accoglienza/orientamento. Attualmente il servizio è attivo presso l'Ospedale Pediatrico Bambino Gesù di Roma, il Centro Clinico Nemo di Messina e l'Istituto Neurologico "C. Besta" di Milano;
- sostegno psico-sociale da parte degli specialisti del CAD ai partecipanti ai trial clinici;
- supporto informativo sulla fisioterapia alle famiglie;
- implementazione della conoscenza del territorio e della rete;
- cura e accoglienza per le nuove famiglie che entrano in contatto con la realtà associativa;
- realizzazione e diffusione di svariate attività progettuali;
- organizzazione di incontri sul territorio e nelle scuole;
- assistenza e supporto nella stesura di un funzionale progetto di vita familiare in presenza di uno o più ragazzi Duchenne e Becker.

## Area Raccolta fondi e Comunicazione



[raccoltafondi@parentproject.it](mailto:raccoltafondi@parentproject.it)

[comunicazione@parentproject.it](mailto:comunicazione@parentproject.it)



**Elena Poletti**

**Responsabile Area Comunicazione -  
Ufficio Stampa**

[e.poletti@parentproject.it](mailto:e.poletti@parentproject.it)



**Fabiana Ruggiero**

**Responsabile Area raccolta Fondi -  
Comunicazione web**

[f.ruggiero@parentproject.it](mailto:f.ruggiero@parentproject.it)



**Roberto Zoffoli**

**Area Raccolta Fondi - Gestione  
Eventi, Campagne e produzione  
materiale multimediale**

[r.zoffoli@parentproject.it](mailto:r.zoffoli@parentproject.it)



**Irene Del Vecchio**

**Area Raccolta Fondi - Corporate Fundraising e gestione eventi e campagne**

*i.delvecchio@parentproject.it*



**Aida Baiocchi**

**Area Raccolta Fondi - Gestione Eventi, Campagne e supporto comunicazione**

*a.baiocchi@parentproject.it*



**Aurora Giacalone**

**Grafica creativa**

*grafica@parentproject.it*

La comunità costituita da famiglie, soci, volontari e staff realizza ogni anno un ricco ventaglio di eventi, iniziative di sensibilizzazione e raccolta fondi. Sono diversi gli appuntamenti nazionali che vedono una grande mobilitazione associativa: le campagne di raccolta fondi a Natale e a Pasqua, la Giornata Mondiale sulla distrofia di Duchenne del 7 settembre, le periodiche campagne legate all'SMS solidale, l'attivazione riguardo alla diffusione del 5 per mille, e altri ancora.

L'Area **Raccolta fondi** e **Comunicazione** pianifica e coordina queste iniziative, reperisce fondi attraverso una varietà di stakeholder per sostenere le attività strutturali di Parent Project e si occupa di massimizzare la visibilità esterna dell'associazione attraverso i media, tradizionali e digitali, e di garantire la comunicazione interna.

## *Le attività caratteristiche dell'Area Raccolta fondi sono le seguenti:*

- supporto e formazione a famiglie, soci, volontari e sostenitori per l'organizzazione di eventi di raccolta fondi e sensibilizzazione;
- organizzazione di eventi istituzionali dell'associazione (Conferenza Internazionale, workshop ideati in collaborazione con l'Area Scienza, mostre e presentazioni);
- ideazione, organizzazione, diffusione e monitoraggio delle campagne di raccolta fondi nazionali;
- partnership con aziende nell'ottica di una maggiore valorizzazione della responsabilità sociale di impresa;
- ricerca e coinvolgimento di donatori privati;
- richieste di finanziamento ad enti e fondazioni attraverso specifiche proposte progettuali, in collaborazione con l'Area Progettazione.

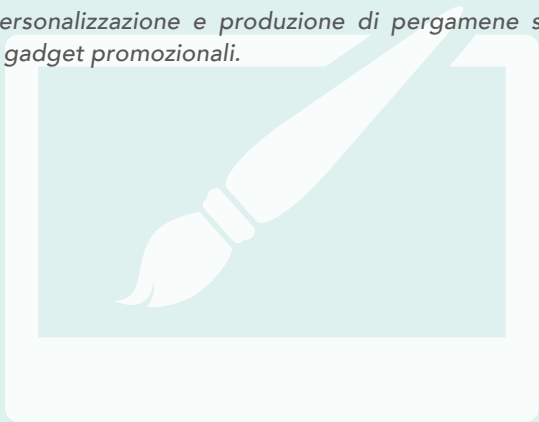


## *In particolare, l'ufficio stampa si occupa di:*

- contatti con media nazionali e locali: tv, radio, stampa e testate online;
- redazione e diffusione di comunicati stampa, interviste e approfondimenti su scienza, sanità e sociale per le testate giornalistiche, in collaborazione con l'Area Scienza e il CAD;
- cura sito e newsletter;
- gestione dei profili Facebook, Twitter, Instagram, Linkedin e YouTube di Parent Project;
- elaborazione e aggiornamento del materiale informativo (schede, dépliant, brochure) in collaborazione con le altre Aree;
- archiviazione di articoli per la rassegna stampa;
- ricerca spazi pubblicitari su web, tv, stampa e radio per le campagne di raccolta fondi e sensibilizzazione;
- realizzazione di materiali fotografici e video.

## *Le attività legate alla Grafica sono le seguenti:*

- *ideazione e adattamento dei materiali di diffusione delle campagne di sensibilizzazione e raccolta fondi;*
- *ideazione e adattamento dei materiali per eventi nazionali e territoriali e/o approvazione di tutti i materiali realizzati autonomamente per gli eventi sul territorio;*
- *cura dell'immagine coordinata e conseguente formazione per il corretto utilizzo del logo;*
- *ideazione dei materiali istituzionali;*
- *personalizzazione e produzione di pergamene solidali e gadget promozionali.*



## *Area Segreteria*



**associazione@parentproject.it**



**Lucilla Patrizi**

**Segreteria organizzativa**

*associazione@parentproject.it*

L'Area Segreteria coordina e cura una serie di attività legate all'amministrazione dell'associazione, all'organizzazione della logistica e alle relazioni con Enti e Istituzioni a livello nazionale e territoriale.

## *Le attività dell'Area sono legate a:*

- *primo contatto telefonico con donatori, soci e famiglie;*
- *gestione delle spedizioni e delle comunicazioni istituzionali;*
- *gestione delle spedizioni di materiale informativo e promozionale verso sedi territoriali e privati, in occasione di eventi locali e campagne di raccolta fondi;*
- *gestione delle domande di ammissione come socio, verifica del versamento delle quote associative;*
- *verifica delle donazioni e follow up (ringraziamenti, emissione delle dichiarazioni fiscali);*
- *gestione dei contatti e degli ordini con i fornitori, corrieri, aziende e manutenzione di macchinari e forniture della sede;*
- *cura della campagna "In memoria di" e della campagna "Pergamene";*
- *organizzazione e gestione del magazzino.*

## Area Contabilità



[contabilita@parentproject.it](mailto:contabilita@parentproject.it)



**Emilio Lodise**

**Responsabile amministrativo**

[contabilita@parentproject.it](mailto:contabilita@parentproject.it)

L'Area cura la parte finanziaria e contabile dell'associazione.

*Nello specifico il responsabile di Area svolge le seguenti attività:*

- redazione ed elaborazione del bilancio annuale e della relativa nota integrativa;
- gestione contabile ed amministrativa della sede nazionale e delle sedi regionali;
- interazione con i revisori di bilancio, con lo studio fiscale e con i consulenti del lavoro;
- rendicontazione dei progetti.

## *Area Progettazione e Gestione attività istituzionali*



**progetti@parentproject.it**



**Francesca Romana Buontempi**  
**Responsabile Progetti e gestione**  
**attività istituzionali**  
*f.buontempi@parentproject.it*



**Fabiana Boccia**  
**Area progetti e gestione attività**  
**istituzionali**  
*f.boccia@parentproject.it*

L'Area cura la ricerca di bandi pubblici e privati per il sostegno delle attività istituzionali, l'ideazione, gestione e rendicontazione dei progetti, e garantisce le relazioni con le istituzioni e gli enti di riferimento. L'Area si occupa, inoltre, di gestire le attività amministrative dell'associazione, in particolare gli adempimenti legati alla forma giuridica e tutte le attività relative al giusto funzionamento degli organi istituzionali.

## *Le attività caratteristiche dell'Area sono le seguenti:*

- redazione, gestione e rendicontazione dei progetti di promozione sociale finanziati dal Ministero del Lavoro e delle Politiche Sociali ai sensi della Legge 383/2000;
- ricerca di finanziamenti per sostenere le attività istituzionali dell'associazione attraverso la partecipazione a bandi pubblici (enti nazionali, regionali, provinciali, comunali) e privati (fondazioni bancarie, fondazioni private);
- richieste di finanziamento extra bando a banche ed enti pubblici, richieste di erogazioni liberali;
- gestione e rendicontazione dei progetti finanziati in sinergia con le altre aree dell'associazione;
- ricerca di finanziamenti in collaborazione con soci, genitori e pazienti;
- organizzazione dell'Assemblea dei soci;
- gestione delle richieste di patrocinio per eventi su scala nazionale e locale e delle richieste istituzionali legate ad eventi di raccolta fondi;
- gestione delle iscrizioni ad Albi e Registri territoriali e nazionali per Associazioni di Promozione Sociale;
- organizzazione della logistica e dei trasferimenti per eventi nazionali e territoriali.

## Area Relazioni Istituzionali



[relazioniesterne@parentproject.it](mailto:relazioniesterne@parentproject.it)



**Fabio Amanti**

**Relazioni Istituzionali**

[f.amanti@parentproject.it](mailto:f.amanti@parentproject.it)

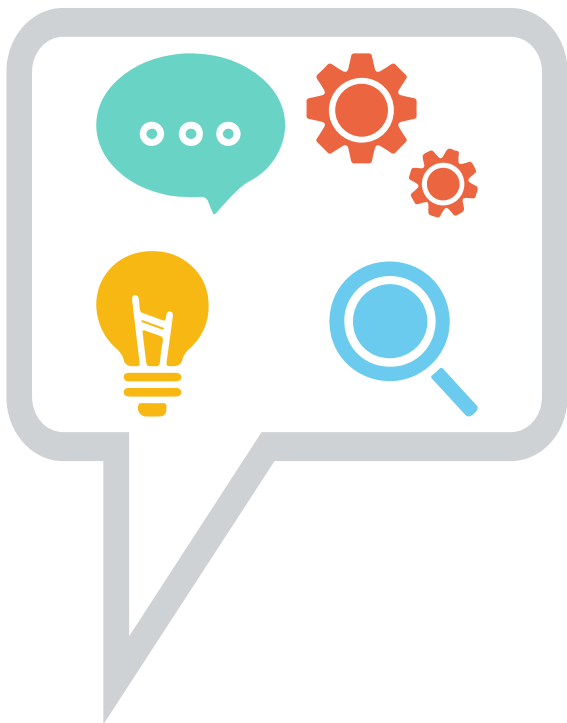
### *L'Area cura le seguenti attività:*

- partecipazione ai tavoli di lavoro del Forum del Terzo Settore, della F.I.S.H. (Federazione Italiana per il Superamento dell'Handicap) e del Forum Sanità Lazio.






*A chi mi devo rivolgere?*



*Sono un genitore, ho appena ricevuto la diagnosi per il mio bambino e non so da dove cominciare.*




 Il primo contatto verrà stabilito con il Centro Ascolto Duchenne, che raccoglierà le informazioni e ascolterà il vissuto, le richieste e i bisogni della famiglia, per iniziare ad affiancarla nelle diverse necessità che, gradualmente, potranno emergere (dai consigli sui Centri Clinici alla relazione con la scuola, ai consigli di taglio psicologico).

L'Area Scienza potrà, in un momento successivo, fornire maggiori informazioni sugli aspetti scientifici della patologia.


*Sono l'insegnante di un bambino che ha la DMD/BMD e vorrei poterlo aiutare nel migliore dei modi.*



 Il Centro Ascolto Duchenne è a disposizione per informare e formare insegnanti di ogni ordine e grado di scuola e per favorire un dialogo e una condivisione di esperienze finalizzati alla piena integrazione scolastica e sociale dei bambini e ragazzi che convivono con la patologia.

*Sono un genitore/ un insegnante /un amico e vorrei fare qualcosa per darvi una mano, come posso fare?*



 In questo caso è bene contattare l'Area Raccolta Fondi per scoprire i tanti modi in cui è possibile attivarsi, come volontario o sostenitore, per aiutare Parent Project a portare avanti i propri

obiettivi. Dall'organizzazione di un evento locale, all'adesione a campagne nazionali, alla diffusione e sensibilizzazione, sono tantissimi i "primi passi" che potrai compiere per sostenerci, e noi saremo al tuo fianco.

*Sono un'azienda e vorrei sapere come sostenermi.*



L'Area Raccolta Fondi è, anche in questo caso, il punto di riferimento per fornire tutte le informazioni sulle modalità di supporto alla nostra mission.

*Sono un medico/un ricercatore e vorrei organizzare un evento informativo oppure proporvi di collaborare ad un progetto.*



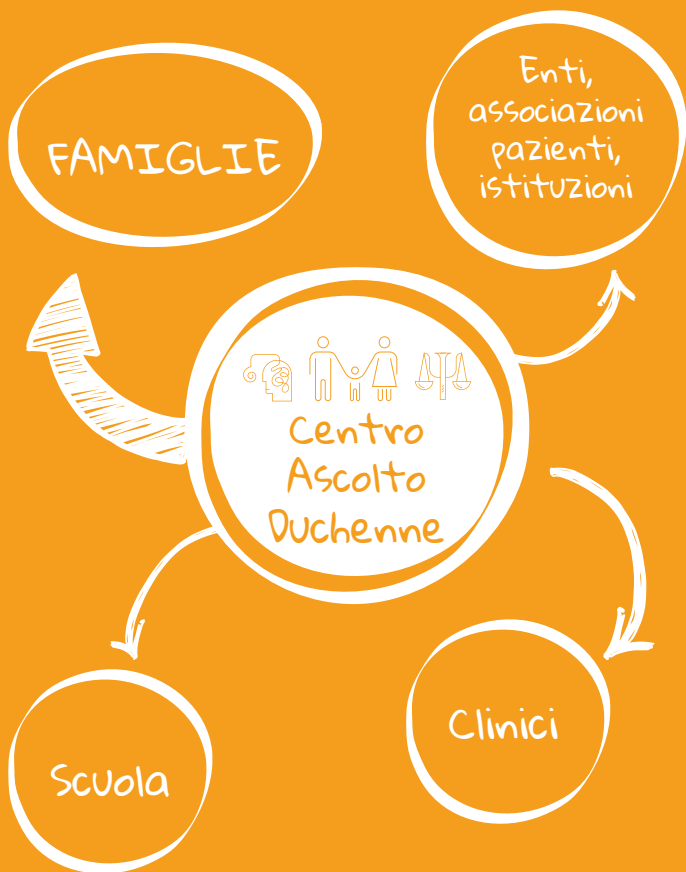
L'Area Scienza è a disposizione per ogni tipo di proposta legata all'area della ricerca e dell'informazione scientifica sulla DMD/BMD.

*Sono un'associazione/un ente che lavora su tematiche analoghe alle vostre e vorrei proporvi di collaborare.*



Dopo un primo contatto con la Segreteria, la richiesta verrà indirizzata all'Area più indicata.

# Mappa dei principali stakeholder

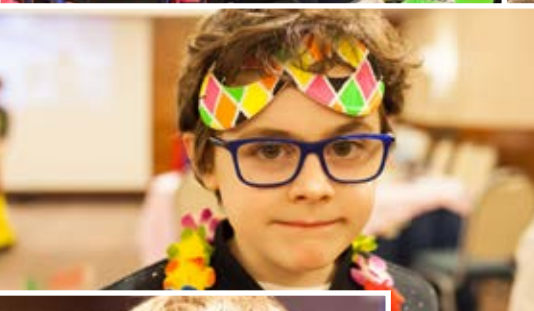


suddivisi nelle tre principali aree



## Mappa dei principali stakeholder suddivisi nelle tre principali aree





Questa brochure è stata realizzata nell'ambito del  
Progetto InFormAzioni finanziato dal Ministero del Lavoro e delle  
Politiche Sociali – Avviso n.1/2017



*Parent Project aps*

Via Pietro De Francisci, 36 - 00165 Roma  
Tel. 06-66182811 – fax 06-66188428  
[www.parentproject.it](http://www.parentproject.it) • [associazione@parentproject.it](mailto:associazione@parentproject.it)