



ASSOCIAZIONE ITALIANA PER LA RICERCA SCIENTIFICA E PER LA TUTELA DELLA PERSONA DOWN

VIVI DOWN onlus
Viale Jenner 54
20159 Milano

Tel. 02 8056238
02 86452083
Fax 02 56561576

info@vividown.org
www.vividown.org

Codice Fiscale:
97065390151

C. C. Postale:
61371209

Banca Prossima
IBAN: IT87F
0335 901 600
1000 0000 9921

Aderente al
Coordinamento Nazionale
Associazioni delle persone
con Sindrome di Down

Iscritta al
Registro Provinciale
(Milano)
del Volontariato.
Data provvedimento:
27/03/2002
N° provvedimento: 64
Sez. A/Sociale

Iscritta al
Registro regionale delle
Associazioni di Solidarietà
Familiare (L.R. 23/99) con
decreto del Direttore
Generale n° 4211
del 24/04/2007,
al n° progressivo 700.

RELAZIONE ANNUALE DI MISSIONE DEL CONSIGLIO DIRETTIVO

Art.23 dello Statuto

Cari soci,

come potrete vedere nelle prossime pagine, nel 2017 sono proseguite le attività “storiche” di Vivi Down insieme a nuove iniziative e nuovi progetti.

La presente relazione delle attività dell’Associazione segue le indicazioni del documento dell’Agenzia per le Onlus “*Linee guida e schemi per la redazione del bilancio delle imprese sociali*”.

Missione e identità di Vivi Down Onlus

Vivi Down nasce nel 1988 per tutelare le persone con sindrome di Down sostenendo la ricerca scientifica e favorendo le attività volte a migliorare il benessere delle persone con Trisomia 21.

Riportiamo di seguito l’articolo 3 dello Statuto che descrive gli intenti associativi: “La Finalità di Vivi Down è quella di “promuovere una cultura che incoraggi e sostenga lo sviluppo della qualità della vita delle persone con la sindrome di Down e delle loro famiglie”.

Per “sviluppo della qualità della vita” si intende lo sviluppo della possibilità di operare scelte e di fruire di opportunità a partire dalle capacità e potenzialità delle persone con la sindrome di Down e delle loro famiglie.

La Finalità verrà perseguita in nome di una condivisa solidarietà sociale, civile e culturale, avvalendosi in modo determinante e prevalente delle prestazioni volontarie e gratuite dei propri aderenti, escludendo qualsiasi scopo di lucro, anche indiretto.

Per il raggiungimento di tale Finalità sono state individuate e definite delle “Macrostrategie” e le “Azioni” necessarie alla loro realizzazione.

Macrostrategie e Azioni sono specificate nel Regolamento di Vivi Down, elaborato e successivamente aggiornato, secondo necessità, dal Consiglio Direttivo di Vivi Down.”

Attività Istituzionali

Tutte le attività che svolgiamo a favore delle persone con sindrome di Down e le loro famiglie sono gratuite.

1. ATTIVITA' PER LA SALUTE

Visite generiche e specialistiche

La tutela della salute delle persone con sindrome di Down è una delle principali attività e si attua in particolare attraverso l'opera dei medici che visitano i nostri utenti in sede, secondo il protocollo concordato con il responsabile medico dell'Associazione.

Per tutto il 2017 sono proseguite anche le visite specialistiche e gli accertamenti presso le strutture ospedaliere di Milano con cui l'Associazione ha un rapporto duraturo.

In particolare, le visite per gli adulti presso la nostra sede sono tenute dalla Dr.ssa Maria Cressotti e dal Dr. Lucio Adelasco.

Per le visite agli utenti in età pediatrica da gennaio a giugno si sono alternate la Dr.ssa Anna Moscatiello e la Dr.ssa Alessandra Gazzarri; da luglio la Dr.ssa Moscatiello è stata sostituita dalla Dott.ssa Cristina Madia. La Dott.ssa Gazzarri è assente per maternità.

Il Dr. Adelasco, Responsabile Medico dell'Associazione, si occupa, da un lato, di mantenere i contatti con i medici delle strutture ospedaliere in cui abbiamo un accordo per l'invio dei nostri utenti alle visite, dall'altro, nei casi in cui ce ne fosse bisogno, di prendere contatti con nuovi specialisti, coadiuvato da Stella Forti, in sintonia con il Consiglio.

Per conoscere meglio tutte le attività mediche svolte nell'anno 2017 rimandiamo alla relazione redatta dal Dr. Adelasco come responsabile medico.

Comitato Scientifico

Il Comitato Scientifico è così composto: Prof.ssa Daniela Mari, Geriatra dell'Università di Milano (presidente), Dr.ssa Maria Francesca Bedeschi, genetista della Fondazione Ca' Granda Ospedale Policlinico, Prof. Giancarlo Comi, neurologo dell'Università Vita e Salute di Milano, Dr. Alessandro Nobili, farmacologo clinico dell'Ist. Mario Negri di Milano, Prof. Paolo Rama, oculista dell'Università Vita e Salute di Milano, Dr.ssa Paola Sgaramella, endocrinologa dell'Ospedale San Raffaele, Prof. Gianvincenzo Zuccotti, Pediatra dell'Università di Milano.

Il Comitato Scientifico si è riunito nel mese di luglio per discutere lo stato dell'arte delle ricerche sulla sindrome di Down.

Osteopatia

L'osteopata Dr. Francesco Bertacchi, anche per il 2017 ha offerto mensilmente delle sedute gratuite per i nostri utenti, i quali traggono molti benefici dai suoi trattamenti.

2. CONSULENZE AI SOCI

Consulenze Psicologiche – Ti ascolto

La Dr.ssa Patrizia Rebaudi, psicologa e psicoterapeuta, si occupa delle consulenze ai nostri utenti e alle loro famiglie, che vogliono, attraverso degli incontri in sede, affrontare le criticità che possono nascere in una famiglia con un figlio con disabilità; vi invitiamo a leggere la sua relazione.

Servizio tutoring familiare – Progettiamo la mia vita

Il servizio, tenuto dalla psicologa e psicoterapeuta Dr.ssa Giuliana Fornaro, si rivolge alle famiglie e offre lo spazio di consulenza per sostenerle nel loro ruolo genitoriale e affiancarle nel percorso di crescita del proprio figlio e nella scelta del suo progetto di vita.

Lo scopo è aiutare le famiglie a migliorare le proprie competenze nel gestire in modo sempre più autonomo il progetto di vita del figlio/a e fare in modo che gli obiettivi educativi siano condivisi dalle diverse figure che possono avere un ruolo nell'educazione della persona con sindrome di Down, sia formali (insegnanti, logopedisti, etc...) sia informali (contesti sportivi, gruppi scout, etc...)

In allegato trovate la relazione della Dr.ssa Fornaro che illustra l'attività del servizio.

Gruppo di sostegno e di auto-mutuo aiuto – Progettiamo la mia vita

Proseguono gli incontri del Gruppo di Auto-Mutuo-Aiuto (A.M.A.) per i genitori di persone con sindrome di Down, con la supervisione della Dr.ssa Rebaudi.

Scopo del gruppo di Auto-Mutuo-Aiuto è dare l'opportunità, a persone che condividono la situazione di prendersi cura di una persona con sindrome di Down, di esprimere le proprie esperienze e di aiutarsi reciprocamente ad affrontare e superare i problemi personali come problemi condivisi dal gruppo.

Il gruppo attuale si incontra una volta al mese di sabato pomeriggio ed è aperto a nuovi partecipanti che siano interessati.

Formazione e sostegno dei volontari

Da settembre la socia Dott.ssa Alessandra Bolla, psicologa e psicoterapeuta, si è resa disponibile ad occuparsi volontariamente del sostegno ai volontari. I primi mesi sono stati dedicati all'analisi dello stato dell'arte e alla raccolta delle necessità dell'associazione per costruire un nuovo Progetto Volontari, il cui scopo sia da una parte ampliare il numero delle persone coinvolte, dall'altro rinsaldare il rapporto con le persone che sono il motore delle nostre attività.

3. PROGETTI

Progetti finanziati da enti Istituzionali e privati

"Progettiamo la mia vita" finanziato con i fondi dell'Otto per Mille alla Chiesa Valdese Unione delle Chiese Metodiste e Valdesi e Fondazione Cariplo

Nel primo trimestre del 2017, la Tavola Valdese con i fondi raccolti dall'8 per mille ha finanziato il servizio di Tutoring Familiare per il progetto di vita delle persone con sindrome di Down in età scolastica e per aumentare le competenze genitoriali. Da dicembre il medesimo progetto è finanziato da Fondazione Cariplo e da aziende private.

Tra le attività finanziate dal gruppo vi sono: colloqui della psicologa del servizio Tutoring Familiare con ragazzi, genitori ed educatori, un Gruppo A.M.A., sensibilizzazione dei contesti formali ed informali.

"Talent & Job"

Il progetto finanziato da E.Bi.Temp., iniziato a novembre 2016, è terminato a dicembre 2017. Scopo del progetto era la formazione di 10 giovani adulti e delle loro famiglie per fornire loro

elementi di conoscenza relativi all'inserimento lavorativo. La seconda parte del progetto prevedeva per 6 di loro progetti personalizzati di tirocinio presso aziende per un possibile inserimento lavorativo. Il progetto si è concluso con l'assunzione di un giovane presso un ristorante. L'evento conclusivo è stata una conferenza presso la camera del Lavoro.

"Dire, fare ...lavorare!"

Il progetto "Dire, fare ... lavorare" nasce nel 2017 dalla collaborazione di tre differenti realtà: la nostra organizzazione di volontariato, Fondazione Aquilone e l'impresa privata Camping di Milano, con il finanziamento di State Street Charities Aid Foundation. Questo progetto prevede un percorso formativo di 4 ore settimanali per 5 giovani adulti con sindrome di Down supportati da un educatore presso il Camping. Inoltre è previsto parallelamente un percorso per i genitori sull'adulità dei propri figli. Il progetto proseguirà nel 2018.

"Imparo a lavorare"

A giugno 2017 si è concluso il progetto "Imparo a Lavorare" finanziato da State Street Charities Aid Foundation che ha previsto un corso di informatica per 7 ragazzi. Il corso ha visto anche l'intervento della Polizia Postale che ha tenuto una lezione aperta a tutte le nostre famiglie riguardo la sicurezza in rete.

Progetti autofinanziati

"La Combriccola"

Vivi Down Onlus ha deciso di autofinanziare il progetto per permetterne il proseguimento, essendo terminato il finanziamento da terzi. Il progetto vuole offrire delle occasioni di inclusione e di partecipazione sociale a degli adolescenti attraverso un gruppo costituito da pari con disabilità e senza disabilità tra i 15 e i 18 anni d'età e supervisionato dalla pedagogista Paola Ragaini.

"Arteterapia"

Vivi Down Onlus ha deciso di autofinanziare un progetto di Arteterapia per persone ultraquarantenni tenuto da Davide Degradi. Vi hanno preso parte 8 adulti per 12 incontri monosettimanali.

"Danzaterapia"

Presso la nostra sede la studentessa di danzaterapia Paola Pagliarin ha tenuto un corso di 12 sedute monosettimanali a 6 ragazzi.

"Siamo come Voi"

Alcune coppie genitoriali sono state selezionate per portare avanti un progetto, per ora in fase di sperimentazione, che prevede un loro intervento in caso di richiesta da parte di genitori di neonati con sindrome di Down che vogliono confrontarsi con dei pari. Il progetto prevede l'intermediazione del personale di neonatologia o pediatria dell'ospedale dove si sia verificata la nascita. Per il

momento il progetto è in fase di sperimentazione presso l’Ospedale dei Bambini “Vittore Buzzi” a Milano e l’Ospedale di Legnano. Nel 2017 siamo stati contattati tre volte per degli interventi.

4. ATTIVITA’ DI VOLONTARIATO E TEMPO LIBERO

Un amico per la Persona Down

La particolarità del servizio proposto da Vivi Down si basa sul rapporto personale e diretto tra volontario e persona con disabilità per trascorrere insieme del tempo libero e fare le attività che più interessano.

Le persone che si sono rivolte all’Associazione per iniziare a fare i volontari hanno svolto degli incontri con Stella Forti e con la psicologa per poi conoscere la famiglia della persona con sindrome di Down con cui faranno volontariato e successivamente cominciare l’attività con il nuovo amico.

Gruppi di Tempo Libero

Continuano ad incontrarsi i due gruppi di tempo libero formatosi attraverso progetti precedenti. Le attività programmate in autonomia coinvolgono giovani con sindrome di Down e alcuni volontari.

Nei loro incontri il gruppo decide quali attività organizzare: mangiare fuori, andare in piscina, vedere una mostra, etc... e ciascuno dà un contributo per la realizzazione dell’uscita.

Il gruppo di volontari ha la supervisione della Dr.ssa Fornaro.

Consulenze notarili

Il Dottor Giuseppe Gallizia, già notaio del collegio dei notai di Milano, che ringraziamo vivamente, è sempre disponibile ad offrire consulenza gratuita a coloro che desiderano avere chiarimenti sulla situazione familiare riguardo la tutela del patrimonio della persona con disabilità per permettergli una situazione favorevole nel “dopo di noi-durante noi” o su altre tematiche di competenza notarile.

Volontari per la gestione operativa dell’Associazione

Anche quest’anno abbiamo potuto avvalerci per brevi periodi del valido aiuto di volontari per aiutare in ufficio, svolgendo attività di archiviazione, inserimento dati nel computer e altri lavori di amministrazione. Tuttavia con l’aumentare delle attività, è necessario trovare nuove persone.

Collaborazione con ManagerNoProfit

Prosegue la collaborazione con un’associazione di ex-manager in pensione che ci trasmettono le proprie competenze nella gestione delle attività associative.

Attività ludiche

Nel 2017 sono state organizzate diverse attività ludico/esperenziali anche con la collaborazione di associazioni amiche:

- In canoa sui navigli con Naviglio Sport Club

- Workshop Stop Motion sulla realtà aumentata con Associazione Veronica Sacchi e Fondazione Arrigo e Pia Pini
- Un giro con moto storiche in collaborazione con Fondazione Arrigo e Pia Pini
- Una partita di calcio integrato con Bonola Calcio
- Un adolescente ha potuto collaborare con la casa di produzione EraZero al doppiaggio del personaggio con sindrome di Down Super CJ nel cartone animato “La casa dei Loud” (stagione 2, puntata 13).

Feste e spettacoli

Durante il 2017 sono state organizzate diverse occasioni ludiche di aggregazione come la festa di Carnevale e quella di Halloween, il pranzo di inizio estate e la grigliata di settembre. Quest’ultima ha visto come volontari nell’organizzazione parte del personale dell’Hotel Principe di Savoia.

5. AGGIORNAMENTI E INFORMAZIONI

Incontri con i soci

Nel 2017 è stato organizzato un incontro per i soci con Cattolica Assicurazioni per approfondire la polizza assicurativa “Dopo di Noi” che prevede delle rendite basate sulla speranza di vita delle persone con sindrome di Down anziché sulle tabelle standard.

Attività di informazione e centro di ascolto.

Lo Sportello Informativo è attività centrale per l’aiuto alle famiglie: nel corso dell’anno abbiamo seguito centinaia di pratiche di persone che chiedevano informazioni e chiarimenti su diversi aspetti riguardanti l’invalidità, le provvidenze economiche, le agevolazioni fiscali, i permessi lavorativi dei familiari di persone con disabilità, l’Amministratore di Sostegno e altri temi che interessano la vita e i diritti delle persone con sindrome di Down. In particolare segnaliamo una piccola vittoria dello Sportello: siamo riusciti collaborando con il Centro Provinciale Istruzione Adulti ad ottenere un insegnante di sostegno al corso di Italiano per Stranieri per una giovane donna immigrata con sindrome di Down.

É sempre più frequente che ospedali, pediatri, assistenti sociali e altre figure che si occupano di persone con disabilità, invitino i “neogenitori” a contattare Vivi Down perché possano essere aiutati e quindi vivere in maniera non drammatica l’avventura di avere un figlio con sindrome di Down.

6. INIZIATIVE DI SENSIBILIZZAZIONE

Giornata Nazionale della Persona con Sindrome di Down

Come di consueto, la seconda domenica di ottobre, Vivi Down ha partecipato alla Giornata Nazionale della Persona con sindrome di Down allestendo dei banchetti in 19 diversi punti di Milano e provincia per sensibilizzare le persone attraverso la distribuzione di volantini che spiegano chi è la persona con sindrome di Down e le attività che svolgiamo.

Ringraziamo i numerosi soci che hanno contribuito attivamente, con la loro presenza ai banchetti, per dare informazioni e raccogliere le donazioni.

Progetto "Diversamente karate"

In collaborazione con FIAM Federazione Italiana Arti Marziali e l'Associazione Amici di Silvia, nasce un progetto di karate integrato non a scopo agonistico. Per sensibilizzare tutti i maestri di karate d'Italia soci FIAM, Forti Stella e la Dott.ssa Giuliana Fornaro hanno tenuto un seminario durante il raduno nazionale FIAM a Chianciano Terme nel mese di settembre riguardo al valore aggiunto dato dallo sport integrato.

Eventi Solidali

In occasione della Milano Marathon abbiamo organizzato un aperitivo solidale affinché staffettisti e maratoneti avessero occasione di conoscere persone con sindrome di Down della nostra associazione. Allo stesso scopo è stato organizzato un importante ristoro alla fine della corsa e una festa di premiazione la settimana successiva.

Corso di formazione "Siamo Grandi"

In collaborazione con Fondazione Aquilone, Stella Forti ha organizzato un corso di aggiornamento per operatori che devono affrontare l'invecchiamento degli utenti presso la Comunità Alloggio Stella Polare in cui vivono alcune nostre persone con sindrome di Down. Vi hanno preso parte i nostri medici Dott. Lucio Adelasco e Dott.ssa Maria Cressotti, la specialista nostra referente per neurologia Dott.ssa Chiara Gori e la nostra psicologa Dott.ssa Patrizia Rebaudi.

Attività strumentali

1. FINANZIAMENTO DELL'ATTIVITÀ DI VIVI DOWN

Poiché le quote associative coprono meno di un quinto delle spese per le attività dell'associazione, sono state organizzate diverse iniziative per raccogliere fondi.

La Giornata Nazionale della Persona con Sindrome di Down dell'8 ottobre è stata anche un'occasione di raccolta fondi grazie alla distribuzione, in cambio di una offerta, di tavolette di cioccolato, di penne e di palline per l'albero di Natale personalizzate, oltre a dei biglietti di auguri.

Contributi da privati

Durante l'anno diverse persone, sia soci che terzi, hanno sostenuto le attività dell'Associazione con donazioni anche molto generose.

Alcune persone, in occasione del matrimonio o del battesimo dei figli, hanno voluto devolvere all'associazione una donazione; per questo abbiamo inviato loro delle pergamene che testimoniano la loro scelta di solidarietà. Anche in occasioni luttuose alcuni hanno chiesto a parenti e amici di evitare fiori, ma devolvere quella spesa a sostegno delle nostre attività.

Delle aziende hanno deciso di effettuare una donazione a Vivi Down e per alcune di esse abbiamo stampato i biglietti di Auguri Natalizi.

Eventi Sportivi

In occasione della Milano Marathon per ogni iscrizione abbiamo ricevuto parte della quota; inoltre molti staffettisti e maratoneti hanno sostenuto l'associazione con collette e donazioni. In questa occasione abbiamo potuto contare anche sul supporto di due aziende. Grazie a tutte le oltre 200 persone coinvolte.

Eventi Solidali

A marzo siamo stati presenti grazie all'associazione culturale Forendum e alla collaborazione dei gruppi Star Wars 501° Legion Italica Garrison e Rebel Legion Italica Base all'evento Cartoomics (presso Rho Fiera) per raccogliere fondi a favore del laboratorio di arteterapia.

Nei mesi di novembre e dicembre abbiamo organizzato dei mercatini solidali all'interno di tre aziende amiche (Amazon Italia, IBM Italia e BNP Paribas Italia) in cui offrivamo ai loro dipendenti i nostri prodotti solidali.

5 PER 1000

Quest'anno abbiamo ricevuto il 5 per 1000 delle imposte come da dichiarazione 2015 relativa ai redditi 2014 per un importo pari a € 51.646,93 da n.1198 dichiaranti che hanno scelto di destinarlo a Vivi Down. Siamo in attesa dei dati della dichiarazione 2016 relativa ai redditi 2015.

Ringraziamo coloro che sostengono Vivi Down anche in questo modo e invitiamo i nostri soci a diffondere presso i famigliari e gli amici la conoscenza di questo mezzo per sostenere le nostre attività.

2. GESTIONE DELL'ASSOCIAZIONE

Consiglio Direttivo

Il Consiglio Direttivo è attualmente così composto: Leonardo Casati (Presidente), Alberto Segnegghi (Vicepresidente), Vincenzina Vita (Tesoriera), Giuseppe Gessa (Segretario), Sebastiana Arca, Guido Calbiani, Maria Pia Cardamone, Fabio Maurizio Cerri, Giovanni De Gradi.

Il Collegio dei Revisori risulta così composto: Marco Saverio Spolidoro (Presidente), Emilio Aguzzi De Villeneuve, Laura Adelia Pesaro. Membri supplenti: Massimo Laconca, Luciano Panceri.

Personale

Stella Forti, responsabile dell'associazione, si occupa del coordinamento interno e delle relazioni esterne, con particolare riguardo alla raccolta fondi e all'organizzazione di eventi; inoltre, segue i volontari, la comunicazione esterna, il comitato scientifico e cura alcuni aspetti amministrativi-contabili dell'associazione.

Federica Usai si occupa dell'attività di segreteria e dell'implementazione del nuovo programma gestionale fornito da Salesforce.

Michela Borsani gestisce lo sportello informativo, le relazioni coi soci e collabora alla gestione dei progetti.

Da giugno Franca Tadi che ha collaborato con l'associazione per oltre vent'anni si è ritirata. Cogliamo quest'occasione ufficiale per ringraziarla di tutto ciò che ha fatto.

Consulenze Gratuite

Ringraziamo due studi di professionisti che assistono gratuitamente la nostra associazione: lo Studio Iberati Dottori Commercialisti, che ci segue per l'amministrazione contabile e la stesura del bilancio e lo Studio Massaroni Galimberti, per la consulenza del lavoro.

La società Salesforce ci ha fornito a titolo gratuito 10 licenze d'uso del proprio programma CRM e ci ha inseriti nel proprio progetto di assistenza gratuita per le associazioni no profit assegnandoci la consulenza del proprio Business Architect Davide Carabella.

Vogliamo ringraziare sia l'azienda sia Davide del grande contributo datoci.

Un ringraziamento va anche ai Revisori: Avv. Spolidoro, Dr. Aguzzi de Villeneuve e Dr.ssa Pesaro che seguono volontariamente l'associazione.

Stage curriculari per studenti

Durante l'anno uno studente di Scuola Secondaria di II grado per due settimane è stato presente nella nostra sede per l'alternanza scuola-lavoro, aiutandoci a svolgere diversi lavori di ufficio a sostegno delle attività ordinarie dell'associazione.

Stage extra-curricolare

Da settembre Mirko Amodio ha collaborato all'implementazione del nuovo programma gestionale durante uno stage extracurricolare che terminerà a febbraio 2018.

Progetti gestionali

Il personale e i volontari sono occupati nello studio e implementazione in particolare di due progetti relativi a:

- Un nuovo programma gestionale che permetterà una migliore comunicazione coi soci e snellimento delle procedure operative
- La nuova legge 106/2016 sulle riforma degli Enti del Terzo Settore che potrà essere di incentivo a nuove progettualità

3. RAPPORTI CON LE ALTRE ASSOCIAZIONI E CON LE ISTITUZIONI.

Coordinamento Nazionale delle Associazioni delle persone con Sindrome di Down.

Vivi Down è iscritto al CoorDown e ha partecipato all'Assemblea nazionale a maggio 2017. Da dicembre Forti Stella è impegnata nel gruppo di lavoro denominato "Mozione" del CoorDown che ha l'intento di delineare una progettualità futura per il CoorDown. Inoltre i due consiglieri Giovanni De Gradi e Maria Pia Cardamone hanno offerto la propria disponibilità a collaborare rispettivamente al gruppo "Residenzialità" e "Scuola".

Coordinamento Associazioni Down Lombardia

Abbiamo partecipato attivamente alle riunioni di Down Lombardia con lo scopo di mettere in comune le esperienze delle associazioni presenti sul territorio regionale e anche far arrivare le proprie istanze alle istituzioni per le problematiche inerenti alla sindrome di Down, attraverso la Ledha Milano, di cui il Coordinamento è socio.

Incontri in Ledha Milano e "Tavolo Disabili" del Comune di Milano

Per seguire e intervenire nelle diverse tematiche legate ai diritti delle persone con disabilità a livello cittadino, Vivi Down aderisce all'Associazione Ledha Milano e partecipa ad alcuni gruppi di lavoro del Comune di Milano. Il consigliere Giovanni De Gradi è delegato dal Consiglio a partecipare e riferire le tematiche discusse.

Associazione InCerchio

Vivi Down è socia della Associazione InCerchio che si occupa della tutela e della promozione dei diritti delle persone fragili, fornendo, in particolare, informazioni riguardanti l'Amministratore di Sostegno nei casi più complessi.

Convegni, incontri e corsi di aggiornamento cui abbiamo partecipato

Durante l'anno abbiamo partecipato a diversi convegni e incontri per tenerci aggiornati sulle diverse tematiche legislative, sociali ecc. Inoltre abbiamo partecipato a tavoli di reti di comuni della Città metropolitana di Milano come ad esempio Terzo Tempo nella zona nord-ovest della provincia di Milano.

4. I DATI ANAGRAFICI DI VIVI DOWN

Vivi Down è stata fondata il 9 maggio 1988, con atto notarile del Dr. Giuseppe Gallizia, da un gruppo di genitori e medici.

Viene riconosciuta Associazione di Volontariato con decreto del Presidente della Regione Lombardia n. 52867 del 7/3/95 ed è iscritta al Registro del Volontariato della Provincia di Milano N° provvedimento: 64 Sez. A/Sociale con data di provvedimento:2002-03-27.

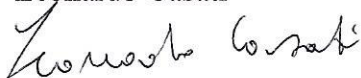
Ottiene il riconoscimento della Personalità Giuridica con delibera della Giunta della Regione Lombardia n. 31985 del 31/10/97 ed è iscritta alla C.C.I.A.A. di Milano – Ufficio Registro delle Imprese con il Num. Rep. Economico Amministrativo 1660406 il 7/4/2001 ed al Registro delle Persone Giuridiche Private tenuto dalla Regione Lombardia con il N° 99 in data 7/4/2001 (già iscritta all'Albo delle Persone Giuridiche al Tribunale di Milano il 3/12/97 al n. 1571/270/66).

I Soci al 31/12/2017 sono 541 come risulta dal registro soci. Lo scorso anno erano 567, numero comprensivo di alcune persone non in regola con i pagamenti. Le persone con sindrome di Down seguite dall'associazione sono state 421.

Un caloroso ringraziamento va a TUTTE le persone, che per brevità qui non nominiamo, ma che hanno collaborato fattivamente alla vita dell'Associazione.

Il Presidente

Leonardo Casati



Il Collegio dei Revisori:

Marco Spolidoro - Presidente



Emilio Aguzzi de Villeneuve



Laura Pesaro



Milano, 05 aprile 2018