



5 PER MILLE

FIBRODISPLASIA OSSIFICANTE PROGRESSIVA

un numero

94031440228

Quest'anno c'è un modo molto semplice per sostenere la nostra associazione. La nuova Legge Finanziaria ha infatti confermato la possibilità per le persone fisiche di destinare agli enti non profit il 5 per mille dell'imposta sul reddito. Basta una vostra firma sulla denuncia dei redditi ed aiuterete tutti gli ammalati di Fibrodisplasia Ossificante Progressiva

...i motivi...

non costa nulla: nel caso il 5 per mille non venga devoluto a nessuna associazione, resterà comunque una parte delle imposte da pagare e sarà incamerato dallo Stato

è un gesto di solidarietà: i fondi del 5 per mille saranno utilizzati per lo sviluppo dei progetti di ricerca e di tutti i nostri fini sociali come elencati nell'art. 4 del nostro statuto (vedi il riquadro)

è semplice: i modelli per la denuncia dei redditi (CUD, 730 e UNICO) contengono uno spazio dedicato al 5 per mille: basta firmare nella prima sezione (relativa al non profit) e indicare il codice fiscale dell'associazione F.O.P. Italia (Fibrodisplasia ossificante progressiva) onlus **94031440228**

non è alternativo all'8 per mille: destinare il 5 per mille ad una associazione non impedisce di devolvere l'8 per mille alla Chiesa cattolica, alle altre confessioni religiose o allo Stato

il nostro slogan

“Rari, ma non più soli”

1. L'associazione di volontariato " F.O.P. ITALIA (Fibrodisplasia Ossificante Progressiva)" persegue il fine della solidarietà, civile, culturale e sociale e non persegue scopi di lucro sia diretto che indiretto.
2. Le specifiche finalità dell'associazione di volontariato sono:
 - a) Contribuire attivamente al miglioramento del patrimonio informativo esistente in Italia circa le necessità e i supporti indispensabili per i malati di F.O.P. e le loro famiglie, in particolare informandoli sulle possibilità di cura, terapie, luoghi di assistenza e primo intervento.
 - b) Suscitare e mantenere l'interesse pubblico sui problemi dei soggetti affetti da F.O.P. promuovendo e sostenendo la ricerca scientifica, attraverso la raccolta di fondi da destinare alla stessa.
 - c) Fornire informazioni sui servizi, sulla loro collocazione, organizzazione e funzione all'interno delle strutture sanitarie.
 - d) Realizzare servizi di assistenza sociale e socio-sanitaria, nonché di supporto e sostegno dell' associazionismo per l'affermazione dei diritti civili dei malati di Fibrodisplasia Ossificante Progressiva (F.O.P.), avendo al riguardo ad un loro inserimento nel mondo sociale e lavorativo.
 - e) Promuovere e favorire attraverso incontri, dibattiti, conferenze, manifestazioni il sorgere di gruppi di lavoro, associazioni, progetti scientifici medici, per lo studio della F.O.P, sollecitando anche l'emanazione di specifici provvedimenti legislativi.
 - f) Attuare iniziative di ricerca, formazione e sensibilizzazione dei cittadini e degli enti pubblici sui problemi delle malattie rare (malattie orfane).
3. Per la concreta realizzazione di tali attività l' Associazione ricercherà e promuoverà l' intesa e la collaborazione con il Servizio Sanitario Nazionale e con tutti gli altri servizi territoriali, pubblici e privati, locali, comunitari e mondiali, inoltre potrà partecipare ad altre associazioni, società od enti aventi scopi analoghi o connessi ai propri.
4. Svolgerà attività di promozione per far conoscere la propria attività associativa con pubblicazioni e ogni altro mezzo di comunicazione, sempre nel rispetto della normativa vigente.

F.O.P. ITALIA (Fibrodisplasia ossificante progressiva) Onlus
(decreto nr 18 del 16 ottobre 2006 Ass. Politiche Sociali Prov. Autonoma Trento)
Via Massa 16 – 38063 AVIO (Trento - Italia)
cod.fisc. 94031440228 Tel. 0039 0464 685091
sede secondaria: Via Rivo Rocca Chiesa 21/2 – 16010 Serra Ricco' (GE)
www.fopitalia.it e-mail: info@fopitalia.it

IBAN BTB IT2100324020879651100214974
IBAN POSTA IT88X0760101800000075417170