



Il rappresentante legale, con la sottoscrizione del presente rendiconto, 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.

Il presente rendiconto, inoltre, ai sensi dell'articolo 46 del citato d.P.R. n. 445/2000, deve essere corredato da copia semplice di un documento di identità in corso di validità del soggetto che lo abbia sottoscritto.



---

Firma del rappresentante legale (pre-steso e leggibile)

**A.I.S.L.A. ONLUS**

Associazione Italiana

Sclerosi Laterale Amiotrofica

Sede Operativa

Via G. B. Pergolesi, 6 - 20124 Milano

Tel. 02.66982114 - Fax 02 67070197



*Ministero del Lavoro e delle Politiche Sociali*  
*Direzione Generale per il Volontariato, l'Associazionismo e le Formazioni Sociali*

**MODELLO PER IL RENDICONTO DELLE SOMME PERCEPITE IN VIRTU' DEL BENEFICIO DEL "5 PER MILLE DELL'IRPEF" DAGLI AVENTI DIRITTO**

**ANAGRAFICA**

Denominazione sociale (eventuale acronimo e nome esteso)	Associazione Italiana Sclerosi Laterale Amiotrofica – A.I.S.L.A. Onlus
C.F. del soggetto beneficiario	91001180032
Indirizzo	Via G.B. Pergolesi n. 6
Città	20124 MILANO
N. Telefono	02 66982114
N. Fax	02 67070197
Indirizzo e-mail	segreteria@aisla.it
Nome del rappresentante legale	Massimo Mauro
C.F. del rappresentante legale	MRA MSM 62E24 C352Y

**RENDICONTO DEI COSTI SOSTENUTI**

Anno finanziario	2018
<b>IMPORTO PERCEPITO</b>	<b>€ 566.504,00=</b>
<b>1. Risorse umane:</b> - costi Personale impiegato	<b>€ 192.973,18=</b>
<b>2. Costi di funzionamento:</b>	
<b>3. Acquisto beni e servizi</b>	
<b>4. Erogazioni ai sensi della propria finalità istituzionale:</b>  Contributo ad AriSLA per la Ricerca Contributo a Fondazione Serena per Centri Clinici Nemo	  € 100.000,00= € 200.000,00=  <b>€ 300.000,00=</b>
<b>5. Altre voci di spesa riconducibili al raggiungimento dello scopo sociale</b>  - Consulenza GipSLA- Gruppo Italiano Psicologi SLA - Corsi Formazione - Progetti Pilota Segretari Regionali - Spese Informative inerenti alla realizzazione dell'intero progetto di comunicazione che consente il processo di informazione verso gli utenti (associati e non): sito Internet – invio Newsletter in formato elettronico – comunicati stampa – conferenze – realizzazione eventi informativi di aggiornamento, etc.	  € 3.315,00= € 2.179,92= € 16.713,14=  € 54.903,35=  <b>€ 77.111,41=</b>
<b>TOTALE SPESE</b>	<b>€ 570.084,59=</b>


Data, 30 Aprile 2020

Firma del rappresentante legale

  
**A.I.S.L.A. - ONLUS**  
Associazione Italiana  
Sclerosi Laterale Amiotrofica  
Sede Operativa  
Via G. B. Pergolesi, 6 - 20124 Milano  
Tel. 02.66982114 - Fax 02 67070197

*Il rappresentante legale, sottoscrittore del rendiconto, certifica che le informazioni contenute nel presente documento sono autentiche e veritiere, nella consapevolezza che, ai sensi degli artt. 47 e 76 del DPR 445/2000, chiunque rilasci dichiarazioni mendaci, formi atti falsi o ne faccia uso è punito ai sensi del codice penale e dalle leggi speciali in materia. Il rendiconto, inoltre, ai sensi dell'art. 46 del DPR 445/2000, deve essere corredato da copia semplice di un documento di identità in corso di validità del sottoscrittore.*

Firma del rappresentante legale

  
**A.I.S.L.A. - ONLUS**  
Associazione Italiana  
Sclerosi Laterale Amiotrofica  
Sede Operativa  
Via G. B. Pergolesi, 6 - 20124 Milano  
Tel. 02.66982114 - Fax 02 67070197

*Si precisa che il trattamento di dati personali è eseguito senza il consenso dell'interessato in quanto trattasi di consenso obbligatorio previsto da norma di legge.*



**Relazione descrittiva a rendiconto delle somme percepite dall'Associazione A.I.S.L.A. Onlus "Associazione Italiana Sclerosi Laterale Amiotrofica Onlus" in virtù del beneficio del 5 per mille dell'Irpef 2018 erogato in data 09.06.2020.**

AISLA ONLUS è una Associazione Riconosciuta dal Ministero della Salute con decreto del 30.06.1999 iscritta nel Registro delle Persone Giuridiche tenuto presso l'Ufficio territoriale del Governo di Milano al n. 900 pagina 5003 Volume 4

Le finalità dell'Associazione sono:

- a) Promuovere la tutela, l'assistenza e la cura dei malati di sclerosi laterale amiotrofica, garantendone la dignità personale per una migliore qualità della vita;
- b) Stimolare e diffondere, con ogni mezzo ritenuto utile, necessario o semplicemente opportuno, la conoscenza delle problematiche connesse alla sclerosi laterale amiotrofica al fine di sensibilizzare l'opinione pubblica, le Autorità politiche, sanitarie e socio-assistenziali, nei confronti dei malati e dei loro familiari;
- c) Sollecitare le Autorità competenti perché provvedano con rapidità e accuratezza di diagnosi a fornire trattamenti e cure adeguate ai malati di sclerosi laterale amiotrofica e la necessaria assistenza ai familiari;
- d) Promuovere e sostenere anche in collaborazione con Istituzioni Pubbliche e private, attività di ricerca scientifica e di studio per l'approfondimento delle conoscenze scientifiche circa i modelli e le tecniche di intervento nell'ambito della sclerosi laterale amiotrofica;
- e) Promuovere e organizzare percorsi di formazione professionale del personale sanitario e socio-assistenziale che opera nell'ambito della sclerosi laterale amiotrofica;
- f) Informare i malati, i loro familiari e quanti li seguono nel trattamento, sulla malattia, sulle possibilità di cura e di assistenza;
- g) Promuovere la presenza sul territorio di referenti dell'Associazione così da costituire delle rappresentanze locali tra i Soci vicino agli ammalati e favorire il nascere di gruppi di supporto per loro e le famiglie;
- h) Promuovere e contribuire alla raccolta ed all'elaborazione dei dati epidemiologici su base regionale, nazionale ed internazionale, in collaborazione con le Istituzioni preposte;
- i) Aderire ad organismi regionali, nazionali ed internazionali che si occupano di sclerosi laterale amiotrofica per meglio conseguire gli scopi sociali;
- j) Promuovere la raccolta di fondi, ricevere ed eventualmente elargire contributi e donazioni, anche in natura, e concludere tutte le operazioni necessarie ed utili per il conseguimento dei fini statutari.

L'attività viene svolta a livello Nazionale presso gli uffici operativi siti in Milano via Pergolesi n. 6 e presso la sede Amministrativa di Novara, Viale Roma n. 32 e attraverso le 64 rappresentanze locali attive e presenti su tutto il territorio Nazionale

Nel corso del 2020, l'emergenza sanitaria COVID-19 ha inciso fortemente sull'organizzazione di AISLA Onlus che però non ha mai fermato la propria attività associativa intraprendendo nuove azioni per continuare a supportare la comunità delle persone affette da Sclerosi Laterale Amiotrofica.

Nonostante la difficoltà a reperire fondi attraverso eventi e manifestazioni pubbliche, grazie alla rimodulazione delle attività di fundraising e soprattutto grazie ai **Proventi derivanti dal Contributo 5x1000** - con la somma di € 566.504,00= derivanti dalle dichiarazioni 2018/Redditi 2017, erogati in data 09.06.2020 e pubblicati sull'elenco Agenzia delle Entrate nei primi giorni di aprile 2020, l'Associazione A.I.S.L.A. Onlus ha potuto supportare e realizzare, nel periodo compreso di sei mesi (**aprile 2020/settembre 2020**) quanto segue:

1. **Risorse Umane:** €192.973,18 a copertura di una percentuale del costo del personale dipendente impiegato nelle attività istituzionali.



*persone  
che aiutano  
persone*

L'organico complessivo di AISLA Onlus al 31 dicembre 2020 era composto da circa 130 persone fra personale dipendente e collaboratori professionisti.

In particolare AISLA Onlus, nel corso del 2020, ha offerto un contratto full-time (CCNL Terziario) a tempo indeterminato a 10 dipendenti, altamente qualificati: il 40% è in possesso di laurea, oltre il 50% proviene da precedenti esperienze lavorative professionali nel mondo profit. Tutto il personale sta seguendo percorsi di formazione continua interni all'Associazione, il 30% ha frequentato moduli formativi esterni e il 10% ha conseguito il Master in Cure Palliative.

Livello Istruzione dipendenti al 31 dicembre 2020	
	Anno 2020
Scuola secondaria 1° Grado - Media	
Scuola secondaria 2° Grado - Liceo, Ist. Tecnico, Ist. Prof.	6
Laurea Triennale	1
Laurea Magistrale	2
Dottorato di Ricerca	
Master	1
<b>Totale</b>	<b>10</b>

Nei rapporti con i propri dipendenti, nella gestione del personale e nell'organizzazione del lavoro, AISLA Onlus, da sempre, è impegnata a garantire l'assenza di qualsiasi forma di discriminazione, promuovendo le pari opportunità e sviluppando una cultura di valorizzazione delle diversità.

A testimonianza di questa politica è importante notare che, al 31 dicembre 2020, le donne rappresentano il 72% della forza lavoro totale.

In conformità a quanto previsto dall'art. 16 del Codice del T.S. si attesta che, nella corresponsione ai lavoratori dipendenti di salari e stipendi, nella fase transitoria di Terzo settore – sino alla completa operatività del Registro – in quanto Onlus, sono state rispettate tutte le indicazioni previste dall'art. 10, comma 6, lettera e) del d.lgs. 460/1997, dove è preclusa una retribuzione superiore al 20% rispetto a quella del contratto nazionale applicato; tutto ciò fino all'esaurimento della fase transitoria, fino a quando quindi le misure fiscali del Codice non saranno autorizzate dalla Commissione europea e il Registro Unico non sarà pienamente operativo, con il conseguente superamento della qualifica di Onlus e il pieno riassorbimento delle organizzazioni così inquadrate entro il bacino degli Enti Terzo Settore.

Contestualmente e sempre in conformità all'art. 16 del Codice del T.S. si comunica che la differenza retributiva fra i dipendenti AISLA Onlus non ha superato il rapporto 1 a 8 attestando che nel corso del 2020.



La retribuzione lorda annua/dipendente massima è stata pari ad € 47.156,00;

La retribuzione lorda annua/dipendente minima è stata pari ad € 20.688,00.

AISLA Onlus si è avvalsa altresì della collaborazione di ben 119 collaboratori esterni (psicologi, fisioterapisti, logopedisti, pneumologi ed altri consulenti esperti nella SLA) a cui sono state offerte tipologie contrattuali differenti, per integrare l'offerta dei servizi erogata dal SSN ai propri associati ed utenti.

Nel rapporto con i professionisti e collaboratori esterni, AISLA Onlus, da sempre ha rispettato la corresponsione degli onorari previsti e corrispondenti alle Tabelle degli Ordini e Categorie di appartenenza, richiedendo - per quanto possibile - l'applicazione delle tariffe minime anche in considerazione dell'Ente come Organizzazione non Lucrativa e dei soggetti svantaggiati beneficiari dei servizi.

In particolare si evidenzia che, nel corso dell'anno 2020, causa pandemia ed emergenza COVID-19, per le attività di supporto psicologico, allo scopo di dare continuità ai servizi offerti sono state privilegiati gli interventi attraverso le modalità di tele consulto.

Mentre per tutte le attività integrative, offerte da AISLA Onlus che prevedevano al domicilio un intervento diretto nei confronti del paziente: quali la fisioterapia, servizi alla persona, logopedia, etc., AISLA è intervenuta puramente a titolo di esponente in pagamento rispetto ad un accordo privato tra professionista ed utente.

Popolazione Aziendale per categoria professionale e genere	Anno 2020		
	Livello	M	F
Dirigente			
Quadro			
Impiegato	1°		1
Impiegato	2°	1	2
Impiegato	3°		1
Impiegato	4°		5
<b>Totale Dipendenti</b>		<b>1</b>	<b>9</b>
Collaboratori		32	87

#### **4. Erogazioni ai sensi della propria finalità istituzionale:**

Contributo annuale di € 100.000,000 alla Fondazione AriSLA, Fondazione Italiana di ricerca per la Sclerosi Laterale Amiotrofica, è il principale organismo in Italia e in Europa a occuparsi esclusivamente di *promuovere, finanziare e coordinare* la ricerca scientifica sulla SLA.

È nata nel dicembre del 2008 per volontà di A.I.S.L.A. Onlus – Associazione Italiana Sclerosi Laterale Amiotrofica, Fondazione Cariplo, Fondazione Telethon, Fondazione Vialli e Mauro per la Ricerca e lo Sport Onlus.



### AISLA Onlus

*Per AISLA Onlus il progetto costituisce il perseguimento del proprio obiettivo statutario principale: la sconfitta della Sclerosi Laterale Amiotrofica. L'autorevolezza dei soggetti che hanno affiancato l'Associazione nella realizzazione di Fondazione ArisLA ha reso possibile una ricerca italiana di eccellenza che ci auguriamo possa concretamente offrire maggiori speranze di cura ai malati.*

**Massimo Mauro, Presidente**



### Fondazione Cariplo

*La nascita di ArisLA è stata voluta da Fondazione Cariplo per offrire ai malati di SLA speranze di cura e qualità di vita. Gli studi scientifici hanno dimostrato che si tratta di una patologia che può riguardare chiunque. Lo spunto dei Soci Fondatori ha così generato valore per l'intera comunità che soffre di questo problema.*

**Giovanni Fosti, Presidente**



### Fondazione Telethon

*Dieci anni fa abbiamo aderito con entusiasmo alla fondazione di ArisLA, per rispondere all'urgenza di una comunità sofferente e nella convinzione che ciò si possa realizzare solo tramite l'applicazione di buone pratiche: da qui la costruzione di un modello virtuoso per il finanziamento della ricerca. Oggi la vicinanza tra le nostre organizzazioni si esprime anche in una quotidianità che ci vede lavorare fianco a fianco.*

**Francesca Pasinelli, Direttore Generale**



### Fondazione Vialli e Mauro per la Ricerca e lo Sport Onlus

*Complimenti a tutti! I risultati raggiunti nei primi 10 anni ci dicono che grazie alle collaborazioni create il mondo della ricerca è sulla strada giusta. L'obiettivo è scoprire cause e cura della SLA. Crederci sempre. arrendersi mai!*

**Gianluca Vialli, Presidente  
Massimo Mauro, Vice Presidente**

La sua *mission* è rendere più incisivi ed efficaci gli investimenti e le opportunità nella ricerca sulla SLA, coordinando progetti e ricercatori per evitare sovrapposizioni e duplicazioni delle risorse e sostenere il rapido trasferimento dei risultati alla pratica clinica.

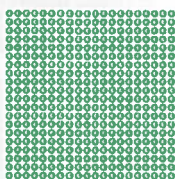
Dal 2008 al 2020 il supporto di Aisla è quantificato in € 2.400.000,00.

## L'IMPEGNO DI ARISLA AL FIANCO DELLA RICERCA

**13** "Call for Projects" pubblicate con indice di successo medio del 17%



**OLTRE € 13,2 MLN**  
Investiti in attività di ricerca



**OLTRE € 2 MLN**  
dedicati a 9 progetti di ricerca clinica  
4 studi clinici interventistici  
e 5 studi osservazionali



**85** progetti di ricerca finanziati dal 2009



**OLTRE 120 REVISORI**  
provenienti da tutto il mondo, che hanno partecipato al processo di valutazione dei progetti.



**136** gruppi di ricerca e più di 230 giovani ricercatori coinvolti provenienti da quasi tutte le Regioni italiane; quasi il 40% provenienti da ambiti diversi da quello della SLA

**277**

pubblicazioni nel periodo 2010-2020 derivate da progetti finanziati: 213 erano articoli originali e 64 reviews.





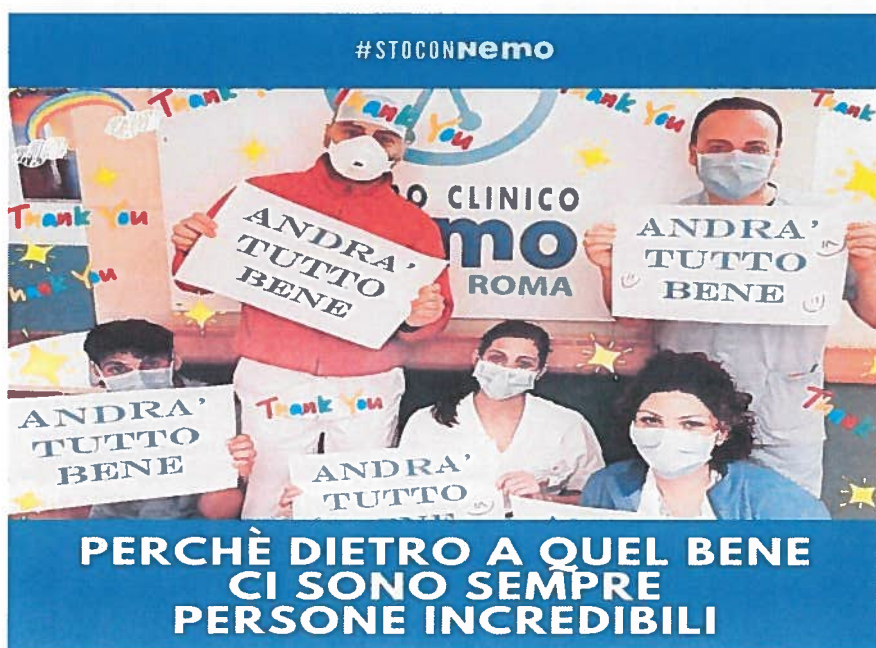
Contributo annuale di € 200.000,00 in qualità di Soci Partecipanti alla **Fondazione Serena Onlus**, finalizzato alla realizzazione, ed ampliamento dei Centri Clinici NeMo per la **CURA, ASSISTENZA E RICERCA delle persone affette da malattie neuromuscolari, come la SLA, la SMA e le Distrofie Muscolari.**

NeMO è un centro clinico ad alta specializzazione e punto di riferimento per la cura delle persone con malattie neuromuscolari - di tutte le età e lungo tutto il corso della malattia - e per le loro famiglie.

Pensato e voluto dalle associazioni nazionali dei pazienti, NeMO nasce nel 2008 in alleanza con la comunità medico-scientifica e le istituzioni.

Nemo è oggi un network con sei sedi sul territorio Nazionale - a Milano, Arenzano (GE), Messina, Roma, Napoli e Brescia - e un esempio di collaborazione virtuosa ed efficace tra sanità pubblica e privato sociale.

Dal 2007 al 2020 il supporto di Aisla è quantificato in € 2.348.170,00



## 5. Altre voci di spesa riconducibili al raggiungimento dello scopo sociale:

Gruppo Italiano Psicologi SLA



**Costi € 3.315,00 a GIPSLA – Gruppo Italiano Psicologi SLA:** AISLA da sempre ha sostenuto l'importanza dell'ascolto, dell'accompagnamento e del sostegno alle persone con cui entra in contatto attraverso "percorsi" strutturati in ogni ambito possibile di vita: al domicilio, in ospedale, in Associazione. Con questo obiettivo condiviso, nel 2012 è nato un gruppo di lavoro tra psicologi all'interno di AISLA.

Ad oggi, il gruppo formalmente riconosciuto anche all'interno dell'Assemblea Nazionale AISLA e denominato GIP-SLA (Gruppo Italiano Psicologi SLA) conta oggi circa oltre 60 professionisti che strutturalmente s'incontrano due volte l'anno per confrontarsi, formarsi, discutere e riflettere sulle modalità di approccio alle diverse fasi di malattia e nei diversi contesti di cura.

Gli incontri nel 2020 si sono svolti A DISTANZA, mediante PIATTAFORMA PER VIDEOCONFERENZE ONLINE, come previsto dall'art. 73 del D.L. 18 del 17/3/2020



### **Costi € 2.179,92 per Corsi di Formazione**

La Formazione di AISLA ha lo scopo di sviluppare le competenze di assistenza a livello multidisciplinare, lungo tutta la traiettoria di malattia, con una particolare attenzione all'Empowerment della persona malata, della consapevolezza e dell'autodeterminazione rispetto alle scelte terapeutiche. Perché, come diceva *Nelson Mandela* "L'istruzione e la formazione sono le armi più potenti che si possono utilizzare per cambiare il mondo"

Per rispondere ai bisogni assistenziali complessi, e partendo dalla considerazione che la SLA, sebbene inguaribile, possa essere curabile, in una logica di "To care, not to cure", per AISLA è strategica la **formazione** del personale deputato all'assistenza di un paziente con SLA.

I percorsi formativi hanno una connotazione estremamente **pragmatica**, che privilegia sessioni pratiche e di tirocinio a quelle frontali di aula. Solo in questo modo il "sapere" può trasformarsi nel "saper fare".

La formazione promossa da AISLA ha inoltre come obiettivo quello di creare un raccordo tra i professionisti che, nel percorso di malattia, concorrono a vario titolo all'assistenza nei diversi luoghi: la **continuità ospedale-territorio**.

Dal 2009 ad oggi, sono stati realizzati **243 corsi di formazione: formando 6.720 discenti**.



### **Costi Progetti Pilota Segretari Regionali € 16.713,14**

Collaborazioni professionali con un profilo giuridico-legale, appositamente incaricate con il compito di garantire su alcuni territori attività di analisi, monitoraggio e benchmarking delle disposizioni tecniche e normative vigenti nazionali e regionali, in materia sanitaria e socio-sanitaria. I Segretari Regionali AISLA Onlus, nel corso 2020 operativi nelle Regioni Calabria e Sicilia hanno agevolato l'associazione nella comprensione e corretta interpretazione delle norme vigenti e dei provvedimenti in fieri, nella conoscenza degli obiettivi e dei programmi delle amministrazioni competenti, promuovendo al contempo la conoscenza presso le istituzioni delle realtà dei soggetti rappresentati e delle loro specifiche esigenze, rilevate e concordate attraverso frequenti consultazioni con le sezioni Aisla territorialmente competenti e con AISLA nazionale e il Consiglio Direttivo Nazionale. Hanno contribuito alla definizione di proposte legislative e tecniche per migliorare la qualità della vita degli ammalati, si sono fatti portavoce nel merito di specifiche istanze per l'esercizio dei diritti soggettivi degli ammalati presso gli uffici amministrativi degli Enti competenti, dietro delega e indicazione dell'Associazione.



### **Costi Spese Informative € 54.903,35=**

Portare a conoscenza di quanto succede nel mondo SLA è un dovere oltre che uno dei principi, insieme alla trasparenza, dell'Associazione. L'entità e il genere di informazioni hanno portato l'Associazione a utilizzare diversi canali per essere sempre puntuali e precisi: il sito ufficiale, la newsletter e il notiziario cartaceo. Al passo con i tempi, l'Associazione è presente, con profili istituzionali, sui principali social network: facebook, twitter e instagram.

Quotidianamente vengono pubblicate notizie su eventi associativi che si svolgono su tutto il territorio nazionale, temi di attualità relativi a diritti e legislazione a tutela del malato di SLA. Periodicamente si danno aggiornamenti su studi scientifici e sperimentazioni in atto in Italia e nel mondo. Attraverso comunicati stampa vengono divulgati ai media italiani l'attività istituzionale di AISLA Onlus a livello ministeriale/regionale e l'attività svolta dalle sezioni dell'Associazione sul territorio.

Con proprie pubblicazioni AISLA ha fornito indicazioni utili per la migliore gestione della malattia ed ha approfondito temi specifici come le scelte terapeutiche, e temi di attualità come l'analisi del fondo nazionale per la non autosufficienza.

In particolare, la comunicazione di AISLA nel 2020 è stata condizionata dalla pandemia che ha impedito la maggior parte degli eventi in presenza, soprattutto a livello locale, e ha portato l'associazione a rimodulare le sue attività, promuovendo molte iniziative «a distanza».

Conseguentemente sono stati rimodulati gli obiettivi della comunicazione: portare all'attenzione dei media nazionali i principali progetti di AISLA e le iniziative messe in campo per stare vicini alle persone con SLA durante la pandemia.

Valorizzare il ruolo di AISLA nel promuovere l'assistenza qualificata alle persone con SLA (sostegno ai Centri Clinici NeMO) e la ricerca sulla SLA (Registro SLA e sostegno ad AriSLA).

Continuare ad accreditare AISLA come «voce della comunità SLA».

### **TOP 10 BLOG NEWS PIÙ VISTE** DAL 01 GENNAIO AL 31 DICEMBRE 2020

01 REGIONE SICILIA NUOVE DOMANDE ASSEGNO	12.269 VISUALIZZAZIONI
02 COVID-19 E SLA: L'ESPERTO RISPONDE	8.443 VISUALIZZAZIONI
03 FASCICOLAZIONI DIFFUSE E PERSISTENTI	6.155 VISUALIZZAZIONI
04 FASCICOLAZIONI MUSCOLARI: COME DISTINGUERE TRA...	4.567 VISUALIZZAZIONI
05 DIAGNOSI DI SLA	4.251 VISUALIZZAZIONI
06 LA MALATTIA: LA NUOVA DIAGNOSI	4.146 VISUALIZZAZIONI
07 GIORNATA NAZIONALE SLA 2020	3.951 VISUALIZZAZIONI
08 VIVERE CON LA SLA, IPOTESI SULLE CAUSE	3.395 VISUALIZZAZIONI
09 PUGLIA DAL 1 GENNAIO PER L'EMERGENZA COVID...	2.673 VISUALIZZAZIONI
10 LA PIANIFICAZIONE CONDIVISA DELLE CURE	2.638 VISUALIZZAZIONI

### **Iniziative 2020 – Sintesi e confronto con il 2019**

**2020**

#### **NAZIONALI**

28 iniziative tra comunicati stampa, dichiarazioni e proposte mirate di approfondimento e interviste  
200 testate nazionali off e on line contattate

#### **LOCALI**

6 iniziative delle sezioni locali, 20 comunicati locali della Giornata Nazionale sulla SLA, 1 iniziativa locale per il Global Day  
Oltre 150 testate locali off e on contattate

**2019**

#### **NAZIONALI**

19 iniziative tra comunicati stampa, dichiarazioni e proposte mirate di approfondimento e interviste  
120 testate nazionali off e on line contattate

#### **LOCALI**

26 iniziative delle sezioni locali, 18 comunicati locali della Giornata Nazionale sulla SLA, 1 comunicato locale per il Global Day  
Oltre 200 testate locali off e on contattate





## TOP 10 LANDING E SEZIONI PIÙ VISTE

DAL 01 GENNAIO AL 31 DICEMBRE 2020


01 HOME PAGE	46.246 VISUALIZZAZIONI
02 5X1000 ANNO 2020	40.783 VISUALIZZAZIONI
03 SEZIONE TESTIMONIANZE	5.996 VISUALIZZAZIONI
04 SEZIONE DOVE SIAMO	5.781 VISUALIZZAZIONI
05 SEZIONE NOTIZIE	5.285 VISUALIZZAZIONI
06 SEZIONE DONA ORA	4.406 VISUALIZZAZIONI
07 SEZIONE CHI SIAMO	3.630 VISUALIZZAZIONI
08 SEZIONE CONTATTI	3.105 VISUALIZZAZIONI
09 SEZIONE CENTRO DI ASCOLTO	2.941 VISUALIZZAZIONI
10 SEZIONE RACCONTA LA TUA STORIA	2.520 VISUALIZZAZIONI



### Aprile 2020 – Parte la rubrica #Distrattimavicini

Undici dirette Facebook con un appuntamento settimanale, nate con l'intento di affrontare con leggerezza ogni settimana temi differenti, raccontare storie, regalare emozioni e sostenere la campagna #distantimavicini. Hanno visto la partecipazione di personaggi noti come Ron, Neri Marcorè, il duo comico Le Coliche, lo chef stellato Mauro Uliassi, Saturnino, Nino D'Angelo, Andrea.

Milano, 30 Aprile 2021

  
**A.I.S.L.A. - ONLUS**  
Associazione Italiana  
Sclerosi Laterale Amiotrofica  
Sede Operativa  
Via G. B. Pergolesi, 6 - 20124 Milano  
Tel. 02.66982114 - Fax 02.67070197