



P U L C I N O

Associazione di volontariato Onlus delle famiglie dei bambini nati pretermine e a termine e ricoverati in una unità di terapia intensiva del Veneto.

Sede legale Via Giustiniani, 3  
35128 Padova

Sede operativa Via G. Verga, 1 Albignasego (PD)  
tel 049 8809816

IBAN

IT96F050181201000000505550  
c/c postale 10325314

[www.associazionepulcino.it](http://www.associazionepulcino.it)

[info@associazionepulcino.it](mailto:info@associazionepulcino.it)

# Associazione Pulcino Bilancio sociale 2015



## Bandi Ministeriali

A luglio del 2015, è finito il finanziamento del Bando Ministeriale

“Prematuramente” che ha visto coinvolti tanti volontari, professionisti, e “famiglie pretermine” .

Abbiamo partecipato anche al Bando Ministeriale del 2015, ma, nonostante il progetto sia stato ammesso, purtroppo il Ministero ha esaurito i fondi.

## Ancora un anno di grande attività e fermento per l'Associazione Pulcino

Il 2015 ha riconfermato il trend in crescita che ha visto portare a termine vari progetti, il proseguimento di altri e l'avvio di nuove attività. Sono continuate le nostre strette collaborazioni con i reparti delle terapie intensive di Padova, Camposampiero, Cittadella, Vicenza, Santorso, Treviso e, dal 2015, anche con Dolo e Mirano. Siamo al fianco di ogni reparto supportando, promuovendo e realizzando, progetti che il reparto ci propone e iniziative da noi proposte. A Vicenza continuano i nostri incontri con i gruppi di genitori; a Camposampiero e Cittadella abbiamo supportato un percorso sulla Care per gli operatori sanitari, che ha visto anche la realizzazione di un convegno finale. Prosegue in autofinanziamento il progetto Prematuramente e nella nostra sede, come è oramai consuetudine, abbiamo organizzato i corsi di massaggio infantile, gli incontri dello Spazio Giallo, le riunioni e le presentazioni, per genitori, bambini e operatori sanitari. A Monselice (PD) promuoviamo e supportiamo la Conductive Education. Continua il nostro supporto per la richiesta della 104 e la costante collaborazione con il Coordinamento Nazionale Vivere Onlus.



## Grazie ai donatori del 5 per mille

Ogni anno possiamo contare su tante persone che con la loro scelta di versamento del 5 per mille all'Associazione Pulcino, contribuiscono in modo concreto a sostenerci.

Ricordiamo il nostro codice fiscale :

**02700810282**

Ringraziamo con tutto il cuore tutte le persone che ci hanno sostenuto con la loro opera di volontariato e con le loro donazioni.

Anche nel 2015 siamo stati sostenuti dalla generosità di singoli donatori e aziende private che hanno contribuito per il 60% del totale delle entrate. Questi fondi hanno permesso l'acquisto di importanti strumentazioni per le patologie neonatali del Veneto.

I finanziamenti da parte di enti pubblici sono stati decisamente inferiori rispetto agli altri anni, raggiungendo appena il 6%; fortunatamente il 5 per mille è sempre una grande fonte di sostentamento perché occupa il 28% del totale delle entrate dell'Associazione e che permette di finanziare alcuni importanti progetti e di sostenere le spese annuali, mentre il 6% è il ricavato di raccolte fondi attraverso banchetti di solidarietà e feste di beneficenza.

Se ne deduce che le fonti maggiori per il funzionamento dell'Associazione Pulcino del 2015 sono state le donazioni private e il contributo del 5 per mille. Queste due voci hanno contribuito fattivamente ad incrementare i fondi di solidarietà.

## Iscrizioni

Per iscriversi all'Associazione Pulcino potete compilare la scheda di iscrizione ed inviarla via mail a [info@associazionepulcino.it](mailto:info@associazionepulcino.it) o telefonare allo 049 8809816 o ancora entrare nella pagina Facebook di Associazione Pulcino, o meglio ancora venirci a trovare nella nostra sede di Albignasego (PD) in via G. Verga, 1 presso il centro commerciale Ipercity ingresso lato est.

L'iscrizione è una cifra simbolica di € 25 a famiglia da effettuare tramite Paypal nel nostro sito [www.associazionepulcino.it](http://www.associazionepulcino.it) o tramite bonifico bancario presso la Banca Etica IBAN IT96F050181210100000505550 o c/c postale 10325314



## Tanto volontariato

Tanti genitori, amici, collaboratori, sostenitori, nonni, parenti, figure professionali, sempre pronti a organizzare le nostre feste, i banchetti di beneficenza, gli incontri con i genitori dei bambini ricoverati nelle patologie neonatali, gli incontri con i professionisti, gli incontri informativi e formativi, i massaggi neonatali, le bomboniere solidali, il supporto ai genitori per le questioni burocratiche legislative, l'organizzazione di eventi, la partecipazione a convegni nazionali, la gestione contabile e amministrativa, la gestione dei soci e delle comunicazioni, la gestione dei social network, la creazione di materiale comunicativo ed informativo, i servizi fotografici, gli oggetti solidali, la manutenzione e le pulizie della sede e tantissime altre attività che non potrebbero svolgersi senza la loro preziosa partecipazione .



Dove  
abbiamo  
impegnato i  
fondi raccolti.

Tutte le nostre attività sono a favore delle "famiglie pretermine" e dei reparti di patologia neonatale del Veneto. I nostri obiettivi sociali sono: innalzare la qualità della degenza dei bambini ricoverati, incentivando gli aspetti della Care e la Family Centred Care e favorire le condizioni per un'ottimale crescita di questi bambini. Anche nel 2015 abbiamo lavorato al fianco degli operatori sanitari delle patologie neonatali, per favorire l'apertura dei reparti 24 ore su 24 ai genitori e per incoraggiare l'allattamento materno e la marsupio terapia e abbiamo come da sempre sostenuto i genitori ed i bambini dopo le dimissioni.

Buona parte dei fondi raccolti nel 2015 sono andati a finanziare delle specifiche strumentazioni per i reparti di patologia neonatale, come ad esempio un'incubatrice/ventilatore polmonare, un bilirubinometro, delle poltrone per la marsupio terapia, dei nidi-materassini riscaldanti, nidi-contenitori posturali per un finanziamento di oltre 32.000 euro.

Sempre per i reparti di patologia neonatale nel 2015 abbiamo finanziato dei corsi di aggiornamento per il personale sanitario, acquistato materiale sperimentale per la ricerca sulla broncodisplasia, fornito pubblicazioni di approfondimento, oltre che elettrodomestici, accessori e vestiario, per un valore di circa 10.000 euro

A sostegno dei genitori sono stati avviati molti progetti, come ad esempio la continuazione del progetto Prematuramente, finanziato inizialmente dal Ministero del Lavoro, ma che sta proseguendo, anche nel 2016, in autofinanziamento e che ha visto nel 2015 un impegno di circa 29.000 euro, che comprende il compenso a professionisti per il supporto psicologico e psicoterapeutico, quello neuro psicomotorio ed educativo ed educativo, i rimborsi spese ai volontari e professionisti, il service che ha curato le fasi organizzative e di controllo e tutte le spese occorrenti allo svolgersi delle attività.

Le entrate del 2015  
ammontano a  
96.280 euro.

Le uscite sostenute  
sono state di 113.780  
euro.

Abbiamo dovuto attingere  
ad accantonamenti  
precedenti per far fronte  
alle uscite che nel 2015,  
hanno superato le entrate.



*In alto a destra un momento dei nostri incontri dello Spazio Giallo.*

*A sinistra i bambini con disabilità e alcune fasi rieducative.*

*A sinistra il gruppo del corso Care di Camposampiero al convegno di chiusura.*



Un progetto rivolto ai genitori è lo Spazio Giallo che ha coinvolto i nostri genitori volontari e una segreteria dedicata, ma anche molti professionisti che hanno frequentato a loro volta dei corsi di formazione e che si sono impegnati con grande dedizione. Per questo progetto sono stati impegnati circa 8.300 euro.

Abbiamo sostenuto progetti specifici a sostegno dei fratelli dei bambini con disabilità come il ciclo di incontri formativi "Ma cos'ha mio fratello?" e la pubblicazione del libro "Il guanto di mio fratello" per una spesa totale di 3.300 euro. Inoltre sosteniamo le famiglie con bambini disabili che seguono la Conductive Education con costi di circa 4.400 euro

Per il funzionamento della sede, per la gestione delle attività dell'associazione e per la realizzazione di progetti ed eventi, sono stati pagati canoni di locazione, energia elettrica, riscaldamento, telefonia, cancelleria, materie prime, generi alimentari, assicurazioni, commercialisti, spese postali, spese di rappresentanza, noleggio attrezzature, stampa di materiale comunicazionale, diritti Siae, acquisto di computer, stampanti e beni strumentali, oltre che l'organizzazione delle manifestazioni e degli eventi per la celebrazione della Giornata Mondiale della Prematurità. L'importo totale è stato di circa 26.800 euro.



Tutte le nostre azioni sono ispirate dalla nostra esperienza personale di genitori e sono rivolte a rendere meno difficoltoso e traumatico il percorso delle "famiglie pretermine".



Alla Gran Guardia nella Giornata Mondiale della Prematurità



Le nostre bomboniere solidali

Proiezione del film Piccoli Così al Porto Astra di Padova

**la Feltrinelli dei ragazzi**  
Domenica 24 gennaio ore 11.00

Giulia Franco e Bianca Maria Scotton presentano il libro **IL GUANTO DI MIO FRATELLO** (Il Prato)

La storia di Hina e Tabi ha l'obiettivo di spiegare la disabilità ai bambini. Età consigliata dai 6 anni

Una delle presentazioni del libro "Il Guanto di mio Fratello"



Una manifestazione a favore della Conductive Education



Convegno a Camposampiero



Elaborazione della ricerca sulla care



I massaggi infantili per neonati pretermine



Ricavato della rappresentazione teatrale "Il fuoco nel silenzio"