

BILANCIO DI MISSIONE 2023

WWW.HHTITALIA.ORG



CONTENUTI

01 CHI SIAMO

02 AZIONI PER ABBATTERE IL MURO DELLA SOLITUDINE

03 AZIONI PER DIFFONDERE LA CONOSCENZA DELL'HHT

04 AZIONI PER TROVARE UNA CURA

05 AZIONI PER PORTARE SERVIZI IN OGNI REGIONE

06 BILANCIO CONSUNTIVO E PREVENTIVO

07 SOSTENERE HHT Italia

08 CONTATTI

CHI SIAMO

La HHT Onlus rappresenta tutte le persone affette da HHT, i loro famigliari ed i medici che li assistono.

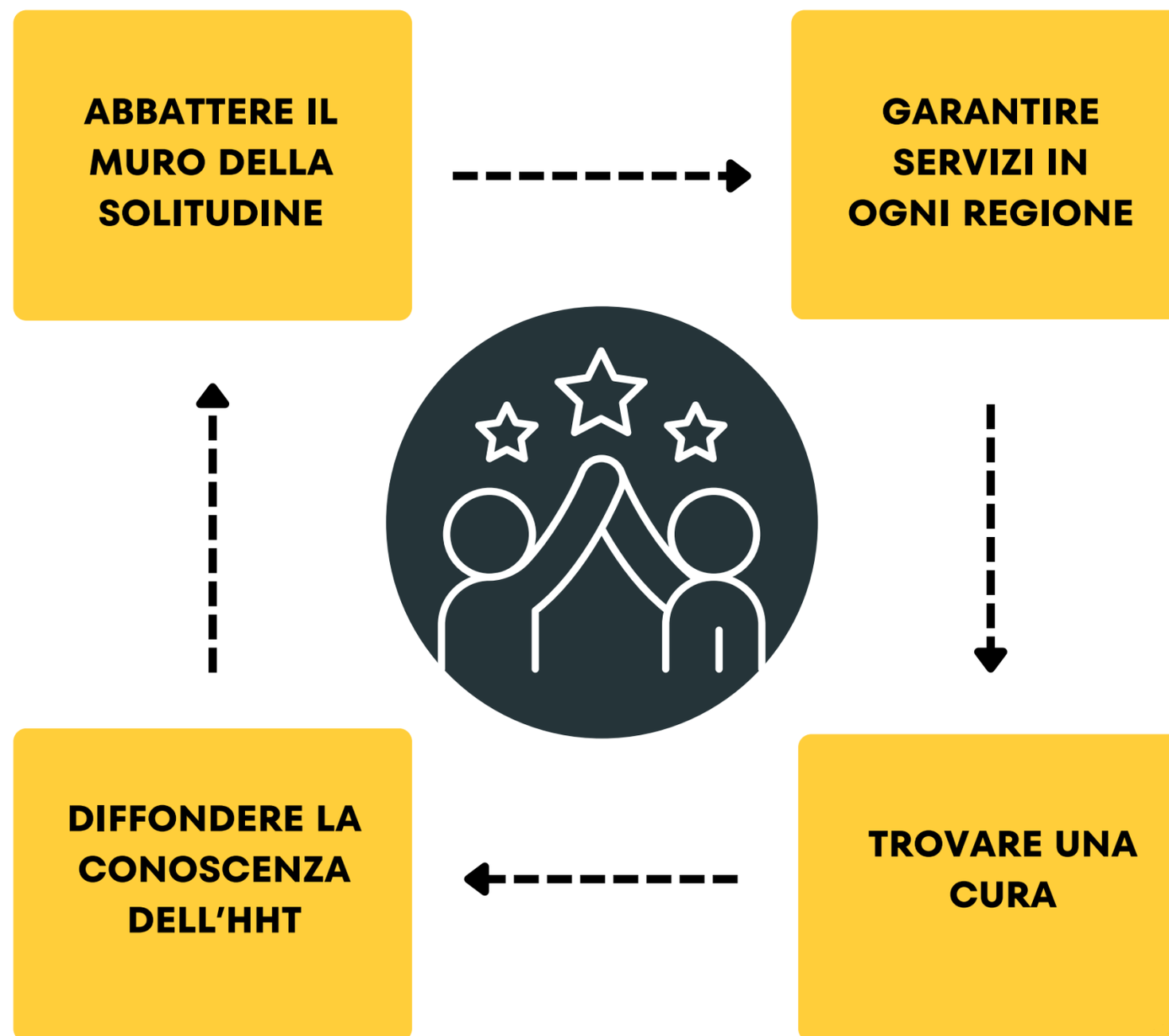
Circa 13 mila persone in Italia soffrono di Teleangectasia Emorragica Ereditaria (Sindrome di Rendu-Osler-Weber).

Il 90% di loro ancora non lo sa.

Vogliamo trovarle tutte ed assicurarci che ricevano screening e trattamenti adeguati.

MISSION

Le persone che nascono con la Teleangectasia Emorragica Ereditaria dovranno affrontare grandi sfide. La HHT Onlus è l'unione di medici, pazienti, famigliari, amici e sostenitori accomunati dalla grande ambizione di rendere quelle sfide sostenibili e migliorare la qualità della loro vita.



IN ORIGINE



LOGO RIVISITATO

2012



NUOVO NOME



2004

2023



DIRETTIVO

MARIA AGUGLIA
VINCENZO LA CAVA
FABRIZIO MONTANARI
GIULIA DE SANTIS
GIUSEPPINA BROCCA
ANGELINA LOMBARDO
ILARIA MALESCIA



RISORSE UMANE



GRUPPO COMUNICAZIONE

GIULIA DE SANTIS
GIUSEPPE VALENTINI
ANTONELLA MAGGIO
FILOMENA BISCEGLIA
CLAUDIA CROCIONE



OCCHIO ALLA SCIENZA

MARIA ELENA GAGLIARDI
ANGELA LOMBARDI
MARIA AGUGLIA
FRANCESCA LIBERATORE

BILANCIO DI MISSIONE 2023



ALTRE DELEGHE

VINCENZO LA CAVA
DELEGA UNIAMO
EPAG VASCERN

FERNANDO BROCCA
DELEGA HHT EUROPE

CLAUDIA CROCIONE
DELEGA EURORDIS
DELEGA INTERNAZIONALE



COORDINATORI REGIONALI

GIORGIA GRUSSU
EMANUELA PETRILLO
EMANUELA SCHIAVONE
ANTONELLA BONAFE'
GIUSEPPE VALENTINI
FERNANDO BROCCA
ISABELLA ZANETTO
DONATA CIOCCA
LAURA TRAVAGLINI
ACQUAVIVA

WWW.HHTITALIA.ORG

IMPEGNO DEI VOLONTARI IN CIFRE

20

VOLONTARI

2400

ORE DI SERVIZIO

ALTA FORMAZIONE VOLONTARI

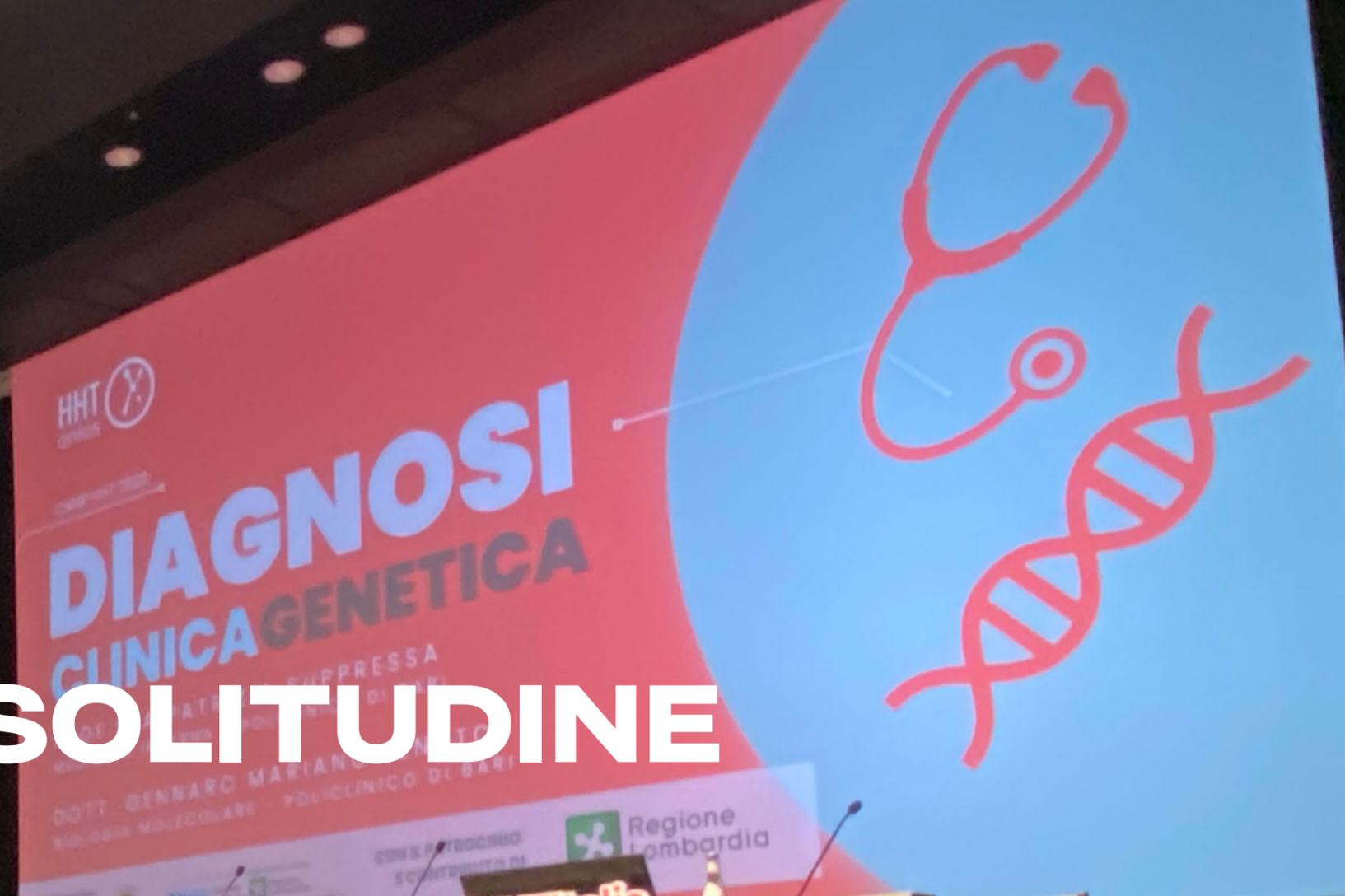


Cresce il numero di volontari HHT Italia che si formano per rappresentarvi al meglio e collaborare alla ricerca con competenza. Nel 2023, Giulia De Santis, Consigliera HHT Italia ha vinto la borsa di studio Eurordis in Ricerca e Sviluppo dei Medicinali e Innovazione Scientifica e Ricerca Traslazionale. Durante la formazione si sono incontrati 67 delegati dei pazienti provenienti da 21 Paesi e 35 relatori. Grazie a EURORDIS - European Rare Diseases Organisation per questa incredibile opportunità di crescita e a Giulia per l'impegno e la dedizione profusi.



ABBATTERE

IL MURO DELLA SOLITUDINE



HELP LINE HHT ITALIA



Linea telefonica dedicata

Volontari formati rispondono 6 giorni a settimana alle richieste di pazienti, familiari e medici che necessitano di informazioni e supporto. Il numero delle telefonate ricevute nel 2023 si attesta attorno a 300.



Email dedicata

Resta la modalità di contatto preferita dai pazienti e dai medici che hanno bisogno di informazioni. E' possibile contattare l'associazione direttamente o via form del sito. Le mail nel corso del 2023 sono state circa 650.



Direct Social Media

Linkedin - Facebook & Instagram sono un canale di comunicazione crescente con moltissimi contatti privati a cui rispondiamo entro 24h.





CAMP BERGAMO

Bergamo ha accolto l'edizione 2023 di Camp, la prima conferenza medici-pazienti dalla pandemia e per questa ragione ancora più sentita e partecipata. Camp ha confermato anche quest'anno il suo carattere di evento dinamico, con un format basato sull'interazione e centrato sui reali bisogni informativi dei pazienti. I partecipanti sono stati 210 provenienti da 12 regioni. Ringraziamo i clinici che hanno messo a disposizione il loro tempo, la loro esperienza e le loro conoscenze sull'HHT scegliendo di vivere con i partecipanti anche momenti informali e di svago.



PROGRAMMA ADULTI

Camp si articola in due programmi svolti in parallelo ma che si intrecciano in alcune sessioni. Il programma adulti ha offerto la possibilità di approfondire con i maggiori esperti italiani di HHT gli aspetti principali della patologia, le novità della ricerca, le possibilità terapeutiche disponibili, secondo una modalità prevalentemente interattiva che incoraggia il coinvolgimento dei partecipanti anche attraverso dibattiti in gruppi ristretti su specifici argomenti scelti in base alle richieste dei pazienti.



PROGRAMMA GIOVANI

Crescere con l'HHT può essere più semplice se si accompagnano i bambini e i ragazzi dai 4 ai 18 anni affetti da HHT, ma anche i loro fratelli e sorelle, nella comprensione della patologia e di come gestirla. A questo scopo il programma giovani fa leva sul divertimento per facilitare lo sviluppo di relazioni tra pari e di un approccio collaborativo, associando all'HHT momenti e ricordi positivi. Clinici, volontari ed esperti sono stati impegnati in attività ben calibrate per le diverse fasce d'età, tenendo conto dei diversi livelli di consapevolezza e delle diverse personalità e storie di vita.



PROGRAMMA SOCIALE

Camp è anche l'occasione di incontrarsi, conoscersi e raccontarsi. Il programma sociale offre la possibilità di trascorrere del tempo insieme alla scoperta dei luoghi più belli della città e con la cena sociale. La partecipazione numerosa dei pazienti e dei loro familiari testimonia anche quest'anno il bisogno e l'importanza di questi momenti di aggregazione e socializzazione.

210

PARTECIPANTI

Dopo lo stop forzato a causa della pandemia tornare in presenza era necessario per aggiornare i pazienti ma anche per creare un momento di aggregazione e solidarietà, fondamentale per il benessere dei nostri associati.

14

CLINICI & RICERCATORI

Clinici esperti dei Centri HHT di Bari, Pavia, Roma e Bologna, unitamente ai ricercatori e specializzandi, hanno garantito una altissima qualità di tutti i programmi dell'evento.



...HE MERAVIGLIA INCONT
SCOPRIRE LA BELLEZZA
ELL' UNICITA' !

L' UNIONE FA LA
FORZA !
GRATIE X LA
GIORNATA !
BELLISSIMA

È la prima volta che
partecipo, mi sono sentita
accolta ed è stato molto
interessante
Mi è sembrato di essere
in una grande famiglia
GRAZIE

UN OTTIMO
LAVORO ...
A MISURA
DI PAZIENTE

GIORNATA RICCA DI
INFORMAZIONI MA
SOPRATTUTTO DI
SPERANZA NEL POTER
AFFRONTARE AL MEGLIO
LA MALATTIA



DIFFONDERE LA CONOSCENZA





IRENE GRANDI

#STARS4HHT

foto o video messaggi di personalità famose per sensibilizzare sulla conoscenza dell'HHT.

Hanno partecipato per il 2023:

Presidente del Consiglio Giorgia Meloni, Marino Bartoletti, Leonardo De Amicis, Perugia Calcio, Chef Heinz Beck, Gianluca Di Marzio



#MYHHTVALENTINE

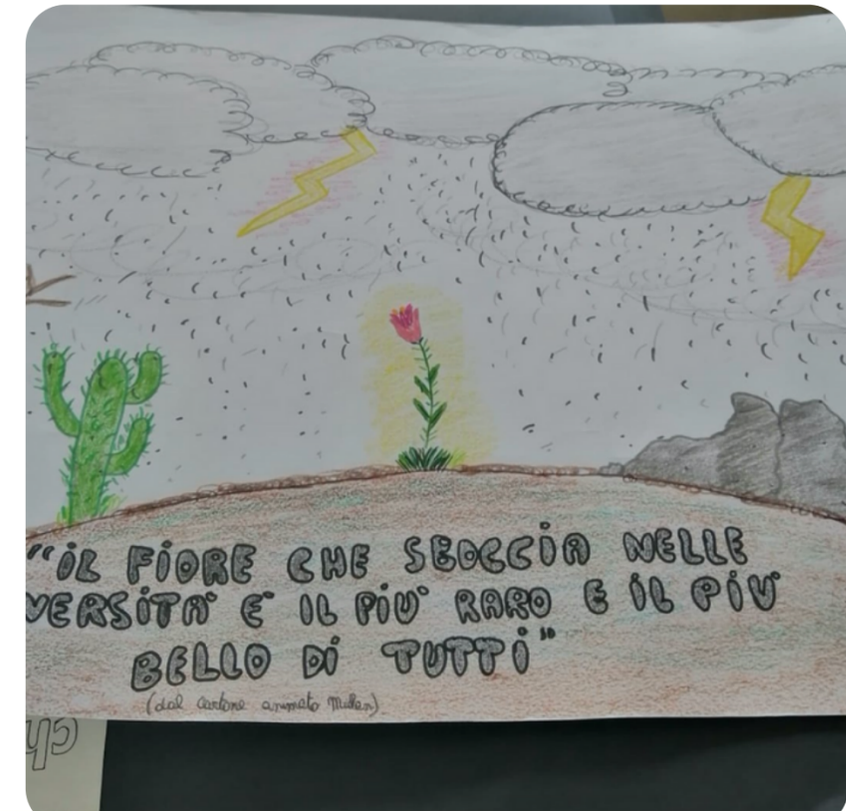
campagna europea di promozione della cultura della donazione del sangue. Anche nel 2023 sono state innumerevoli le persone che hanno promosso e aderito.





GIRO DELLE COSTE

Roberto Lavezzo ha iniziato a giugno il suo Giro delle Coste Italiane per la Salute dove ha promosso la conoscenza dell'HHT. 70 giorni consecutivi in bicicletta durante i quali ha incontrato varie delegazioni di pazienti e volontari HHT con cui ha trascorso tempo e promosso la conoscenza dell'HHT in tutte le interviste e via social media con i suoi quotidiani reel. Roberto è venuto a conoscenza della Teleangectasia Emorragica Ereditaria perché incuriosito e colpito dalle vicende del papà di una sua amica che, proprio a causa di questa patologia, è costretto a recarsi spesso in ospedale. Dunque, in occasione del suo giro delle Coste Italiane ha deciso di aprire una raccolta fondi a favore della nostra associazione per aiutare chi ha più bisogno e donare visibilità a una malattia genetica che, essendo rara, sappiamo bene quanto poco se ne parli.



ELABORARE

Il 18 Marzo si è tenuto un bellissimo incontro con i giovani studenti dei vari istituti di Canosa di Puglia (Einaudi, De Nittis, E. Fermi), coordinato dalla nostra volontaria Filomena Bisceglia, per portare informazione sull'HHT e lanciare il concorso ElaboRARE, dedicato alle scuole di Canosa. Tra i vari relatori c'era il biologo Gennaro Mariano Lenato del Centro HHT di Bari che, con il suo carattere aperto e spigliato ha coinvolto i ragazzi nella comprensione della patologia.

I lavori degli studenti delle scuole primarie e secondarie di Canosa di Puglia sono davvero emozionanti. Disegni, storie e video per raccontare la rarità. I ragazzi hanno iniziato il loro percorso di scoperta e riflessione sulla rarità durante il mese delle malattie rare a Febbraio per poi cimentarsi in questo concorso creativo che ha visto una splendida partecipazione di tutti gli istituti.



AGEROLA

HHT Onlus è ancora charity partner di questo straordinario festival con grande orgoglio. Il Premio HHT Onlus quest'anno è andato alla cantante Noemi che ha ricevuto un premio realizzato per noi dall'artista Laura Valentini Gaeta creatrice di opere uniche e sempre vicina alla nostra causa. Ringraziamo il comitato del Festival per la loro accoglienza ed immensa sensibilità e gli artisti che hanno partecipato a #stars4HHT attraverso il festival aiutandoci in modo significativo a diffondere la conoscenza dell'HHT: Roberto Colella Paolo Vallesi RON Pierdavide Carone, Michele Zarrillo, Rita Pavone Irene Grandi, Gaia, Karima, Gerardo Gaudiano Roviroso, Giovanni Caccamo, Avincola, Mario Incudine, Leonardo Quadrini e Peppe Voltarelli.

Questa iniziativa ci regala sempre l'occasione di far conoscere l'HHT attraverso gli straordinari artisti del festival aumentando il livello di diagnosi dell'HHT, ma regala anche ai nostri associati la possibilità di sentirsi parte di qualcosa di veramente prezioso.



SERVIZI HHT IN OGNI REGIONE



INVALIDITA'

Il 31 Gennaio i nostri consiglieri Giulia De Santis e Vincenzo La Cava hanno partecipato all'incontro in Senato sul tema della invalidità per i malati rari dove è stata illustrata la proposta di una nuova scheda che uniformerà la modalità di richiesta di invalidità facendo in modo che il linguaggio dell'INPS e dei centri certificatori di malattia siano omogenei. L'Iniziativa è stata promossa dal Senatore Orfeo Mazzella in collaborazione con UNIAMO.

Il tema è di grande importanza e nel 2023 ha visto la nascita di un progetto pilota per due regioni che permetterà di valutare se il sistema è funzionale.

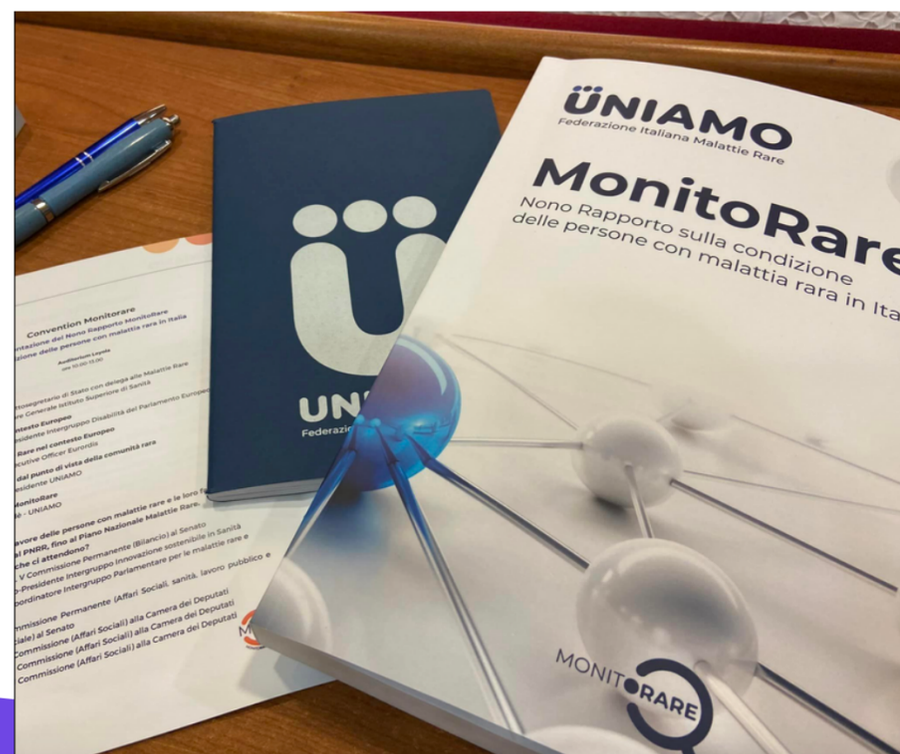
I nostri consiglieri continueranno a seguire da vicino gli sviluppi e vi terremo aggiornati anche con incontri online perché tutti possano conoscere e beneficiare delle nuove procedure.



MONITORARE



Avendo dedicato approfondita attenzione al nuovo testo di legge, Claudia Crocione e Giulia De Santis hanno partecipato alla giornata di presentazione tenutasi a Roma con tutti i delegati delle commissioni sanità, malattie rare e gli esperti di Uniamo che hanno seguito da vicino il disegno di legge negli ultimi anni. E' un punto di svolta decisivo e i decreti attuativi andranno a completare e rendere effettivi le intenzioni della legge stessa.



RARI MA NON

CAMP
REC
JOIN
HTONLU



TROVARE
UNA CURA





UNIVERSITA' ANVERSA

Programma di Scambio ERN ePAG - ha partecipato per la HHT Onlus, Claudia Crocione. Lo scambio prevedeva una visita formativa di 4 giorni al centro di ricerca Università di Anversa: L'Università di Anversa ha ospitato negli ultimi giorni vari delegati dei pazienti europei delle patologie vascolari multisistemiche. Il programma di scambio, finanziato dall'Unione Europea attraverso VASCERN, ha permesso di conoscere meglio la realtà innovativa degli studi del Prof. Bart Loeys e gli incredibili sforzi del progetto 101 Genomes attorno alla ricerca del gene protettore per le malattie rare. Claudia Crocione ha partecipato per la nostra associazione unitamente a Christina Grabowski di Morbus Osler Germania e Karen Topaz Druckman di HHT Swiss. Le conoscenze acquisite sono state condivise a CAMP 2023.



PREMIO TESI HHT

Con grande piacere abbiamo premiato le quattro tesiste assegnatarie del Premio Tesi HHT: le Dottoresse Fabiana Agostini, Claudia Cantarini, Valeria Pinto e Anna Sbalchiero. I Premi ai giovani clinici e ricercatori sono indispensabili per sostenere l'entusiasmo e la passione di una nuova generazione dedicata all'HHT.

Un grazie speciale a MIRI Spa - Valli Granulati Srl. e Nuova Folati SpA - le loro generose donazioni sono state destinate a realizzare questa edizione del Premio Tesi HHT. Un ringraziamento doveroso anche ai giudici che hanno profuso molto tempo nella valutazione delle tesi.





STUDIO INTIMITA' & PIANIFICAZIONE FAMILIARE

Lo Studio è stato creato dagli esperti HHT impegnati nella VASCERN. Il sondaggio, aperto a tutti i pazienti HHT e ai loro compagni di vita, ha l'obiettivo di raccogliere dati sull'esperienza dei pazienti su questi temi per migliorare l'assistenza.

HHT Italia Aps ha promosso con molto impegno la partecipazione al sondaggio contribuendo a un risultato record di 700 partecipanti in tutta Europa. I risultati dello studio sono previsti in pubblicazione per il 2024.

SCREENING NEONATALE

LA TUA OPINIONE CONTA

PARTECIPA AL SONDAGGIO ENTRO IL 6 LUGLIO

SCREEN
4CARE



HHT
italia_{APS}



STUDIO SCREENING NEONATALE

Lo studio, ideato da Rare barometer e Eurordis, vuole valutare le opinioni dei pazienti sulla necessità di verificare la presenza di una malattia rara già in età neonatale.

HHT Italia Aps ha promosso con grande impegno questo sondaggio incoraggiando la partecipazione per vedere cosa pensa in merito la nostra comunità HHT.

Anche in questo caso, come nel sondaggio sul ritardo della diagnosi, la nostra patologia è risultata tra i primi tre in merito alla partecipazione. I risultati dello studio saranno disponibili nel 2024.



ANEMIA DAY

La nostra Presidente, la Dott.ssa Maria Aguglia, è stata ospite al Anemia Day tenutosi a Copenhagen. Congresso di prestigio internazionale interamente dedicato all'anemia, tema di grande importanza per la nostra comunità. Di particolare rilievo la presentazione del Prof. Hanny Al-Samkari della Harvard Medical School e co-direttore del Centro di Eccellenza HHT del Massachusetts General Hospital che ha presentato un interessante discorso sulle buone pratiche nella gestione dell'anemia nel paziente HHT.

BILANCI CONSUNTIVI E PREVENTIVI



IMPORTANZA DEI BILANCI

1 Trasparenza

Tutti gli associati hanno il diritto e il dovere di consultare come i fondi sono stati investiti per realizzare la mission.

2 Programmazione

Rendicontare le spese e preventivare anticipatamente le nuove consente di programmare il lavoro e garantire che le azioni siano sostenibili

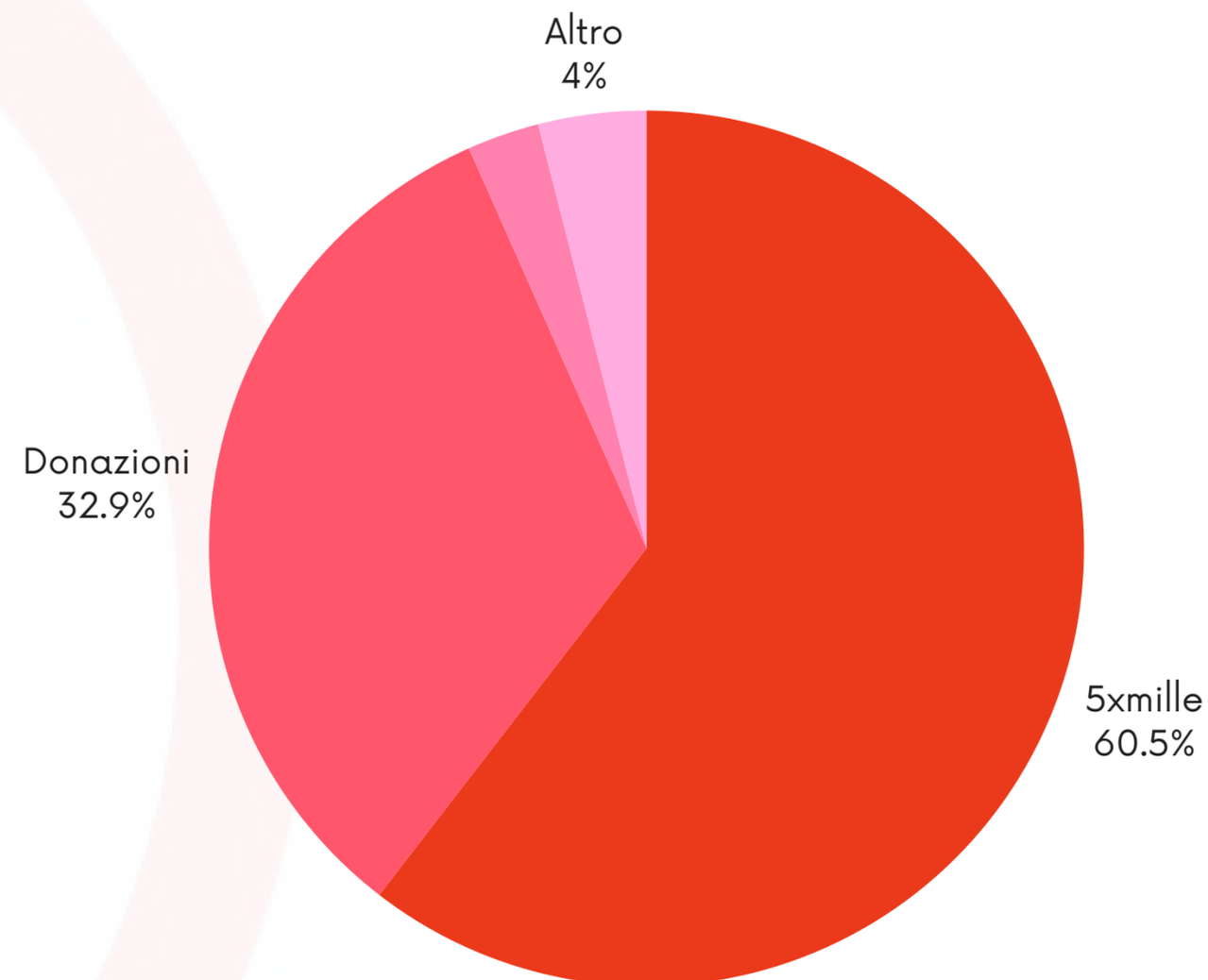
3 Verifica Impatto

Misurare gli investimenti e l'impatto ottenuto consente di verificare costantemente l'operato dell'associazione e la logicità delle azioni.

ENTRATE 2023

TOTALE ENTRATE € 60.631,48

5xmille Donazioni Iscrizioni Altro



	Preventivo	Consuntivo	VAR
Quote Associative	2.500,00 €	1.670,00 €	-33%
5x1000	35.000,00 €	37.897,88 €	8%
Donazioni Liberali	8.000,00 €	20.617,95 €	158%
Altre entrate		2.500,00 €	
TOT. GENERALE	45.500,00 €	62.685,83 €	

ENTRATE 2023

Allocazione risorse

		Importo
	BANCA	61.222,52 €
	CARTA DI CREDITO PREPAGATA	545,53 €
	PAYPAL	463,70 €
	CONTO POSTALE	- €
	CASSA	180,47 €
SALDO DISPONIBILE		62.412,22 €

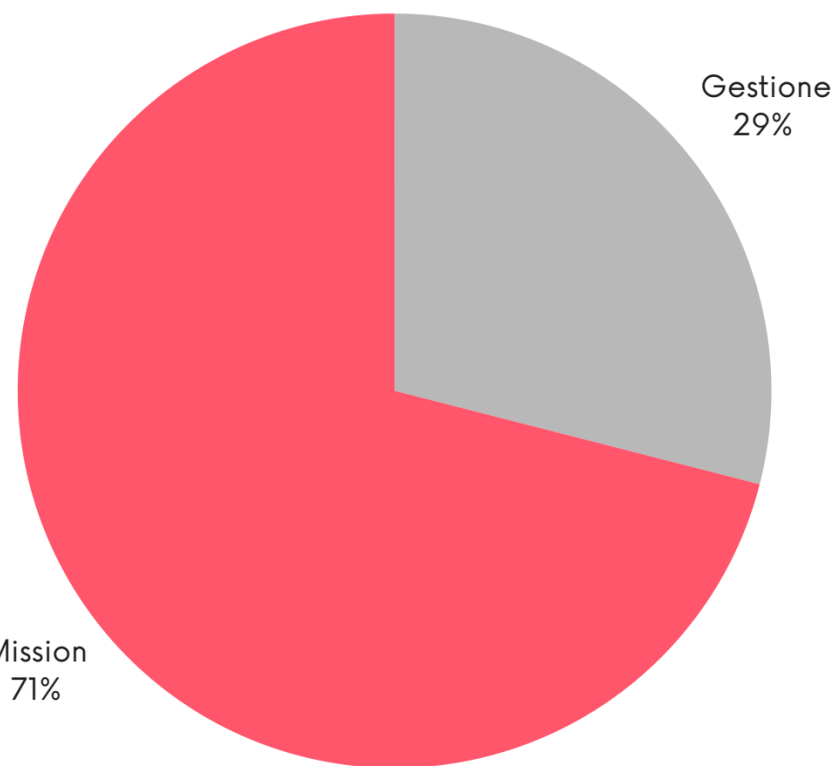
USCITE 2023



MISSION

71%

Mission
71%



Gestione
29%



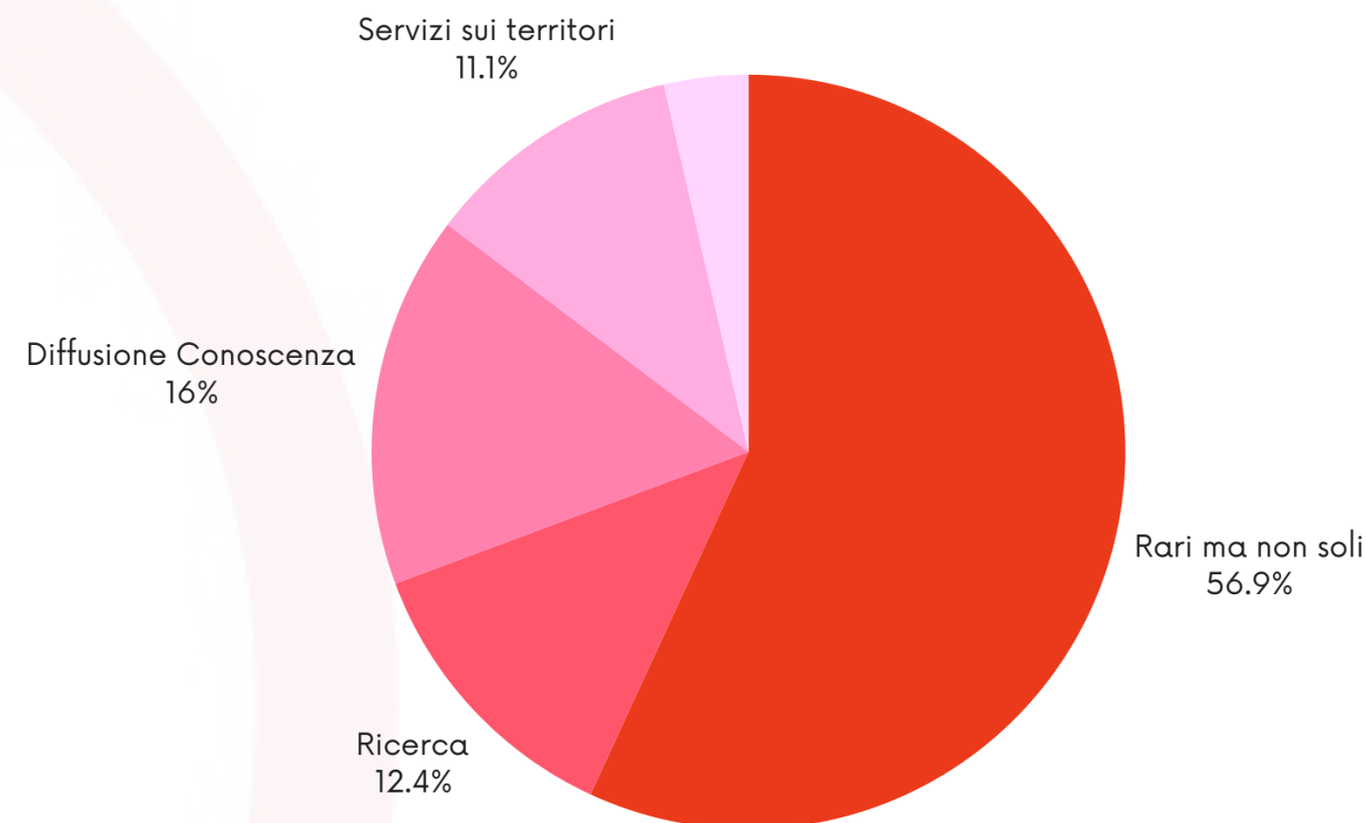
GESTIONE

29%

USCITE 2023

Investimenti per Mission

TOTALE € 67.888,31



Item	Descrizione	Consuntivo
MISS	MISSION ASSOCIATIVA	- €
RMNS	Abbatere il Muro della Solitudine #rarimanonsoli	37.759,54 €
R+QOL	Stimolare la Ricerca e Migliorare la Qualità della Vita	8.257,80 €
DPRECOCE	Aumentare la Conoscenza e Diagnosi dell'HHT	10.600,00 €
RETE	Migliorare Terapie e i Servizi in tutti i Territori	7.364,62 €
TRAS	Attività trasversali a tutta la mission	2.400,00 €
AFF.	Affiliazioni di networking essenziali alla mission	1.506,35 €

USCITE 2023

Per spese di gestione

TOTALE € 27.706



45%



44,5%



9,9%

Item	Descrizione	Consuntivo
AMM	Amministrazione Generale	12.173,58 €
GOV.	Governance	292,32 €
STRUM	Strumenti di Lavoro	12.327,93 €
FUND	Raccolta Fondi	2.729,87 €
FIDE	Fidelizzazione e Pubbliche Relazioni	182,76 €

BILANCIO CONSUNTIVO 2023

		CONSUNTIVO	% su totale
AMM	Amministrazione Generale	12.173,58 €	13%
GOV.	Governance	292,32 €	0%
STRUM	Strumenti di Lavoro	12.327,93 €	13%
FUND	Raccolta Fondi	2.729,87 €	3%
FIDE	Fidelizzazione e Pubbliche Relazioni	182,76 €	0%
MISS	MISSION ASSOCIATIVA	- €	0%
RMNS	Abbatere il Muro della Solitudine #rarimanonsoli	37.759,54 €	39%
R+QOL	Stimolare la Ricerca e Migliorare la Qualità della Vita	8.257,80 €	9%
DPRECOCE	Aumentare la Conoscenza e Diagnosi dell'HHT	10.600,00 €	11%
RETE	Migliorare Terapie e i Servizi in tutti i Territori	7.364,62 €	8%
TRAS	Attività trasversali a tutta la mission	2.400,00 €	3%
AFF.	Affiliazioni di networking essenziali alla mission	1.506,35 €	2%
TOTALE GEN.		95.594,77 €	
ENTRATE			
		CONSUNTIVO	% su totale
	Quote associative	1.670,00 €	3%
	5x1000	37.897,88 €	60%
	Donazioni liberali	20.617,95 €	33%
	Entrate diverse	2.500,00 €	4%
TOT. GENERALE		62.685,83 €	
DISPONIBILITA' FINANZIARIE			
		Importo	
	BANCA	61.222,52 €	
	CARTA DI CREDITO PREPAGATA	545,53 €	
	PAYPAL	463,70 €	
	CONTO POSTALE	- €	
	CASSA	180,47 €	
SALDO DISPONIBILE		62.412,22 €	



RENDICONTO PER CASSA

HHT ITALIA APS

CODICE FISCALE 93301800723

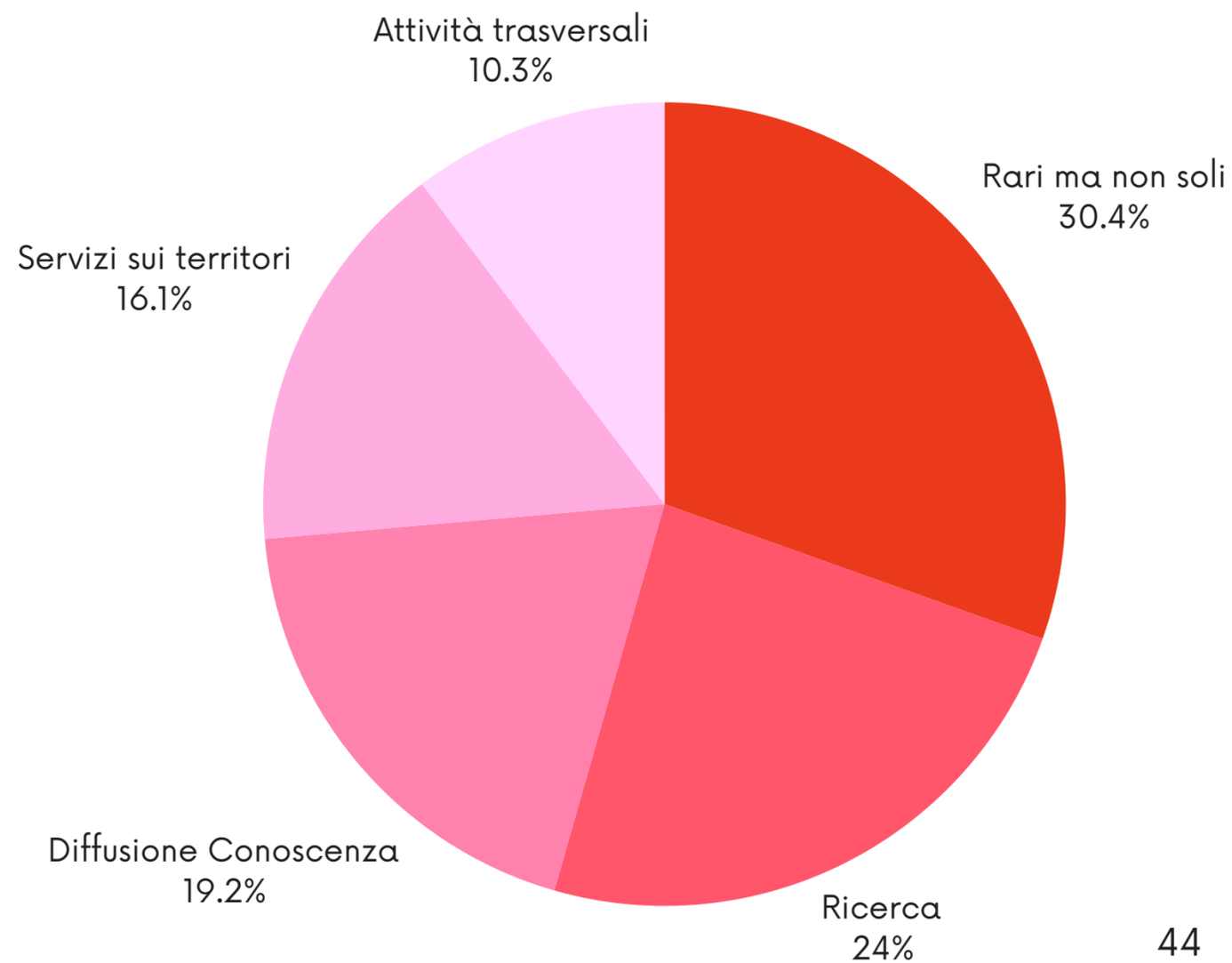
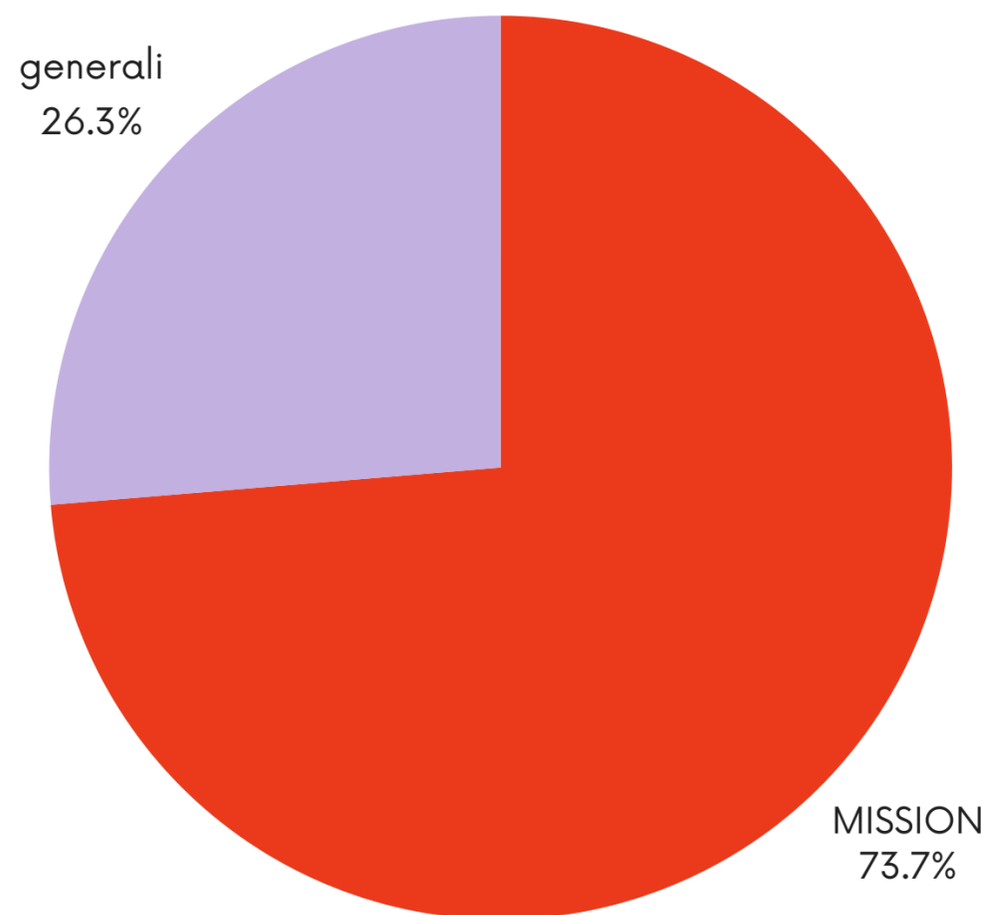
RENDICONTO ANNO CONTABILE 2023 VALIDO DAL 01/01/2023 AL 31/12/2023

BILANCIO DI MISSIONE 2023

USCITE	31/12/2023	31/12/2022	ENTRATE	31/12/2023	31/12/2022
A) Uscite da attività di interesse generale			A) Entrate da attività di interesse generale		
1) Materie prime, sussidiarie, di consumo e di merci	8.393,75	8.847,86	1) Entrate da quote associative e apporti dei fondatori	1.700,00	1.230,00
2) Servizi	47.920,20	40.038,02	2) Entrate dagli associati per attività mutuali	-	-
3) Godimento beni di terzi	13.701,54	6.146,92	3) Entrate per prestazioni e cessioni ad associati e fondatori	-	-
4) Personale	-	1,19	4) Erogazioni liberali	18.707,00	11.096,04
5) Uscite diverse di gestione	18.187,06	4.192,86	5) Entrate del 5 per mille	37.897,88	38.629,42
			6) Contributi da soggetti privati	1.545,62	1.620,86
			7) Entrate per prestazioni e cessioni a terzi	-	-
			8) Contributi da enti pubblici	2.500,00	5.000,00
			9) Entrate da contratti con enti pubblici	-	-
			10) Altre entrate	335,00	1.120,30
Totale	88.202,55	59.226,85	Totale	62.685,50	58.696,62
			Avanzo/disavanzo attività di interesse generale	- 25.517,05	- 530,23
B) Uscite da attività diverse			B) Entrate da attività diverse		
1) Materie prime, sussidiarie, di consumo e di merci			1) Entrate per prestazioni e cessioni ad associati e fondatori	-	-
2) Servizi			2) Contributi da soggetti privati	-	-
3) Godimento beni di terzi			3) Entrate per prestazioni e cessioni a terzi	-	-
4) Personale			4) Contributi da enti pubblici	-	-
5) Uscite diverse di gestione			5) Entrate da contratti con enti pubblici	-	-
			6) Altre entrate	-	-
Totale	-	-	Totale	-	-
			Avanzo/disavanzo attività diverse	-	-
C) Uscite da attività di raccolta fondi			C) Entrate da attività di raccolta fondi		
1) Uscite per raccolte fondi abituali			1) Entrate da raccolte fondi abituali		
2) Uscite per raccolte fondi occasionali			2) Entrate da raccolte fondi occasionali		
3) Altre uscite			3) Altre entrate		
Totale	-	-	Totale	-	-
			Avanzo/disavanzo attività di raccolta fondi	-	-
D) Uscite da attività finanziarie e patrimoniali			D) Entrate da attività finanziarie e patrimoniali		
1) Su rapporti bancari	264,20	535,91	1) Da rapporti bancari	0,33	
2) Su investimenti finanziari			2) Da altri investimenti finanziari		
3) Su patrimonio edilizio			3) Da patrimonio edilizio		
4) Su altri beni patrimoniali			4) Da altri beni patrimoniali		
5) Altre uscite			5) Altre entrate		
Totale	264,20	535,91	Totale	0,33	-
			Avanzo/disavanzo attività finanziarie e patrimoniali	- 263,87	- 535,91
E) Uscite di supporto generale			E) Entrate di supporto generale		
1) Materie prime, sussidiarie, di consumo e di merci			1) Entrate da distacco del personale		
2) Servizi			2) Altre entrate di supporto generale		
3) Godimento beni di terzi					
4) Personale					
5) Altre uscite					
Totale	-	-	Totale	-	-
Totale uscite della gestione	88.466,75	59.762,76	Totale entrate della gestione	62.685,83	58.696,62
			Avanzo/disavanzo d'esercizio prima delle imposte	- 25.780,92	- 1.066,14
			Imposte		
			Avanzo/disavanzo d'esercizio prima di investimenti e disinvestimenti patrimoniali, e finanziamenti	- 25.780,92	- 1.066,14

BILANCIO PREVENTIVO

PROIEZIONE INVESTIMENTI 2024 PER SETTORI



BILANCIO PREVENTIVO 2024

USCITE			
Item	Agenda	Preventivo	% su totale
AMM	Amministrazione Generale	7.609,00 €	10%
GOV.	Governance	200,00 €	0%
STRUM	Strumenti di Lavoro	8.247,74 €	11%
FUND	Raccolta Fondi	3.800,00 €	5%
FIDE	Fidelizzazione e Pubbliche Relazioni	500,00 €	1%
MISS	MISSION ASSOCIATMA	- €	0%
RMNS	Abbatere il Muro della Solitudine #rarimanonsoli	16.500,00 €	21%
R+QOL	Stimolare la Ricerca e Migliorare la Qualità della Vita	13.000,00 €	17%
DPRECOCE	Aumentare la Conoscenza e Diagnosi dell'HHT	10.400,00 €	13%
RETE	Migliorare Terapie e i Servizi in tutti i Territori	8.700,00 €	11%
TRAS	Attività trasversali a tutta la mission	5.600,00 €	7%
AFF.	Affiliazioni di networking essenziali alla mission	3.100,00 €	4%
TOTALE GEN.		77.656,74 €	
ENTRATE			
		Preventivo	% su totale
	Quote associative	2.500,00 €	2%
	Donazioni Liberali	8.000,00 €	7%
	5x1000	35.000,00 €	33%
	Avanzo di gestione 2022	62.000,00 €	58%
TOT. GENERALE		107.500,00 €	

HHT
italia_{APS} 

SOSTENERE
HHT ITALIA

HHT
italia_{APS} 

HHT
italia_{APS} 

HHT
italia_{APS} 





Più forti con il tuo 5xmille.

CODICE FISCALE HHT ONLUS

9 3 3 0 1 8 0 0 7 2 3

RIQUADRO ASSOCIAZIONI DI VOLONTARIATO



altri modi per sostenerci

1 ISCRIVERSI

Ti invitiamo ad iscriverti ed incoraggiare altri a fare lo stesso se credi nella nostra missione associativa e nel nostro operato.

2 DONAZIONI

E' possibile fare una donazione singola o ricorrente ma anche indicare per quale dei nostri progetti destinare la vostra generosità.

3 DONAZIONE AZIENDALE

Molte aziende scelgono di sposare una causa per la loro responsabilità sociale. Con HHT Italia è possibile stabilire varie modalità di sostegno e dare visibilità all'impegno aziendale.



CONTATTI

WWW.HHTITALIA.ORG



INFO@HHTONLUS.ORG



0039 333 6159012

