



RELAZIONE ATTIVITA' 2020

UN ANNO DI GRANDI SFIDE



Forneremo a volare!

LETTERA DAL PRESIDENTE

L'emergenza Coronavirus che ci ha "travolto" nel 2020 ha richiesto a tutti noi, in modo inaspettato e improvviso, una riorganizzazione della quotidianità e, per le famiglie, una ristrutturazione di compiti e funzioni in supplenza della scuola, dei servizi riabilitativi, di socializzazione e di tempo libero. Compito complesso e ancor più sfidante per tutte le famiglie impegnate non solo nel trovare stimoli e attività che diano senso e piacere alle giornate per se stessi e per i propri bambini, ma anche nel far comprendere le ragioni delle attuali restrizioni e nel conservare i progressi compiuti dai propri figli prima di questa forzata interruzione delle normali attività scolastiche, di terapia, di fisioterapia e di tutte le attività motorie.

Anche per noi di Fondazione Ariel il 2020 è stato un anno complesso che ci ha costretto a sospendere tutte le attività in presenza e gli appuntamenti già in programma. Per essere sempre vicini ai nostri bambini e ragazzi e alle nostre famiglie, lo staff ha lavorato in smart working, garantendo il servizio di Orientamento telefonico e on line per tutti i genitori e un continuo aggiornamento attraverso i nostri canali, divulgando informazioni di interesse in relazione alle misure adottate per l'emergenza epidemiologica e spunti e idee per affrontare queste giornate "sospese" in famiglia.

Ci siamo velocemente reinventati per poter garantire la nostra vicinanza e il nostro supporto anche con nuove proposte e servizi.

Massimo Linares
Presidente

LETTERA DAL DIRETTORE SCIENTIFICO

L'attività di Fondazione Ariel non si è fermata nel 2020, non si è fermata la Ricerca e non si è fermata anche la mia attività personale di medico attraverso le consulenze online.

Abbiamo strutturato nuovi progetti per essere al fianco dei bambini e delle famiglie con disabilità anche a distanza, continuando a dare risposte e ad ascoltare i loro bisogni attraverso il servizio di orientamento e counseling gratuito dedicato alle famiglie.

Sul fronte della Ricerca abbiamo fatto molti progressi nello studio sulle "Sinergie Muscolari": abbiamo attribuito una borsa di studio per un ricercatore dell'Università degli Studi di Milano e siamo riusciti a raccogliere dati sufficienti per poter presentare dei risultati discussi in una tesi sperimentale di Ricerca. Questo ci ha permesso di comprendere alcuni meccanismi normali e patologici delle attività muscolari degli arti inferiori, potendo così prevedere soluzioni terapeutiche, chirurgiche e non solo, per il trattamento di bambini con patologie neuromotorie.

Tutto questo è frutto di una sinergia vincente tra lo staff della Fondazione e i nostri sostenitori e donatori che dura da anni. Una sinergia che non si è interrotta con l'emergenza della pandemia

Grazie a tutti per l'impegno e la vicinanza.

Nicola Portinaro
Direttore medico-scientifico

LA FONDAZIONE ARIEL

Ariel è una fondazione senza scopo di lucro, legalmente riconosciuta dalla Regione Lombardia. Rientra tra le fondazioni aventi per oggetto statutario lo svolgimento o la promozione di attività di ricerca scientifica individuate con decreto del Presidente del Consiglio dei ministri.



LA SUA MISSIONE

Ariel è stata fondata nel 2003 per essere la **stella guida delle famiglie che affrontano la sfida della disabilità dei propri figli** con Paralisi Cerebrale, e le altre patologie come Sindrome di Dandy Walker, SMA Atrofia Muscolare Spinale, Cerebellopatie, Distrofia Muscolare, Distrofia muscolare di Duchenne, Distrofia muscolare di Becker, Sindrome di Arnold Chiari e Spina Bifida.

Nei suoi 18 anni di attività, Ariel ha strutturato e ampliato l'offerta di sostegno ascoltando le esigenze delle famiglie di bambini con disabilità neuromotorie.

- per guidare i genitori a trovare le giuste risposte ai loro mille bisogni di tipo medico, psicologico e sociale e per aiutare i siblings (i fratelli dei bambini con disabilità)
- per vincere l'isolamento e il disagio che spesso circondano queste patologie
- per trovare, grazie alla ricerca scientifica, nuove soluzioni terapeutiche

Ariel crede in un mondo dove le famiglie con bambini con disabilità possano essere serene, vitali e attive, integrate a pieno titolo nella società.

COME INTERVIENE ARIEL

AREA SOCIALE

PRONTO ARIEL. ORIENTAMENTO E SOSTEGNO PSICO-SOCIALE:

Servizio dedicato alle famiglie attraverso il Numero Verde dedicato 800.133.431 e il form presente sul sito della Fondazione per richiedere orientamento e un servizio di counseling fornito da specialisti qualificati (assistente sociale, psicologi, consulenti legali, fisioterapisti, ecc.)

SOSTEGNO PSICOLOGICO:

Colloqui di sostegno, individuali o di coppia, in presenza o telefonicamente per mettere a fuoco le difficoltà, individuare le proprie risorse e affrontare in modo efficace i problemi e le criticità del ciclo di vita di una famiglia.

GRUPPI DI SOSTEGNO ALLA GENITORIALITA':

per aiutare i genitori nella crescita di un figlio con disabilità neuromotorie, creare condivisione e rinforzare le risorse psicologiche ed emotive; per supportare i siblings, piccoli e adolescenti, farli sentire accolti e compresi, valorizzando la loro esperienza.

FORMAZIONE:

Corsi, seminari, convegni rivolti alle famiglie e corsi di formazione e aggiornamento per personale medico, riabilitativo ed educativo.

Corsi di preparazione e aggiornamento per volontari.

PROGETTAZIONE SOCIALE:

Messa a punto di progetti e percorsi per ampliare l'offerta rivolta alle famiglie e ai bambini in diversi ambiti (tempo libero, conoscenza nuove risorse, sollievo al care-giver, ecc.)

RICERCA

Condotta dal Prof. Nicola Portinaro, Direttore Scientifico di Ariel, ha la finalità di individuare nuove terapie, mediche e chirurgiche, per i bambini affetti da PCI o altre disabilità neuromotorie. Attualmente sono attivi quattro progetti di ricerca.

STORIA DI UNA FONDAZIONE GIÀ "MAGGIORENNE"

- 2003** Nasce Fondazione Ariel
- 2004** Corso medico di base per genitori a Milano - Intervento di clown terapia in ospedale
- 2005** Attivazione del N verde 8000133431 per il servizio di counseling - I corsi di formazione si estendono alle regioni Piemonte, Trentino e Sicilia
- 2006** Convegno internazionale sui "sibling"
- 2008** Corso di formazione "Sessualità, Affettività e Disabilità" a Bologna
- 2011** Gruppo di sostegno per i Sibling a Milano - Corso "Protezione giuridica della persona con disabilità" - Laboratorio teatrale per bambini con disabilità a Torino - Corso di formazione per volontari in collaborazione col Ciessevi.
- 2012** Convegno "Le nuove tecnologie al servizio della disabilità"
- 2013** Percorso multidisciplinare per genitori "Il bambino con paralisi Cerebrale Infantile dalla nascita all'inserimento scolastico"
- 2014 - 2015** Progetto "Ariel fa crescere i diritti" percorso di formazione sui diritti all'istruzione, inserimento lavorativo, alla salute e pubblicazione del volume "Persone con disabilità in ospedale" insieme alla Cooperativa Spes e Fondazione Umanamente



CONTINUA STORIA DI UNA FONDAZIONE GIA' "MAGGIORENNE"

- 2016** Attivazione servizio di consulenza psicologica personalizzato per le famiglie e individuale per i ragazzi con disabilità - Seminario sul tema "Turismo per tutti. Ospitalità accessibile" per famiglie e operatori - Convegno sulla Pet therapy per famiglie e operatori
- 2017** Nuova edizione del percorso di sostegno psicologico alle famiglie e attività di animazione per bambini e ragazzi
- 2018** Attività ludico-ricreative: "Progetto Bosco Magico" e un Sabato per voi" - Gruppo di sostegno alla genitorialità - Corso online di 6 video "La nutrizione del bambino con neurodisabilità" - Seminario sulla Legge Dopo di Noi (112/2016) su tutela persone con disabilità - Seminario di counseling filosofico "Ciascuno a suo modo".
- 2019** Seminario "Lo stress del caregiver" - Ciclo di incontri sul Training autogeno - Seminario La riabilitazione del bambino con PCI - Corso "Il primo soccorso pediatrico" - Incontro "Sentirsi meno soli nelle scelte" - Seminario "I care about you. Disabilità, benefici e agevolazioni fiscali".
- 2020** Attivazione di servizi online per affrontare la pandemia e i lockdown: avvio dei servizi di counseling psicologico "Pronto Ariel" - Seminari: "Bambini per sempre?", "La riabilitazione nel bambino con Paralisi cerebrale infantile" e "Insieme verso il futuro" - Convegno "Innovazione tecnologie per la qualità di vita del bambino con disabilità neuromotorie" - Corsi: "Training autogeno" e "Bambini di vetro. Conoscere il mondo dei siblings, i fratelli e le sorelle di bimbi con disabilità" - "Giochi in movimento", video per giocare insieme - Lezioni Yoga con Ariel.



LA TRASPARENZA

Trasparenza, efficienza e integrità sono valori importanti in cui crede la Fondazione per assicurare l'imparzialità e il buon andamento dell'Organizzazione nei confronti di coloro che credono nel suo operato.

“

„La funzione educativa dell'azienda risiede nella sua capacità di dimostrare con i risultati la propria efficienza e di comunicare con trasparenza - nei confronti di tutti gli stakeholder – i risultati conseguiti nel rispetto della legalità, dell'etica e della responsabilità sociale.“

”



La Fondazione si è dotata di:



BILANCIO CERTIFICATO da PriceWaterHouseCoopers

per garantire a tutti gli stakeholder trasparenza ed efficienza nella gestione dei fondi.



REGOLAMENTO CORPORATE

per definire le partnership con aziende



MARCHIO DONARE CON FIDUCIA

dell'Istituto Italiano della Donazione dal 2016.

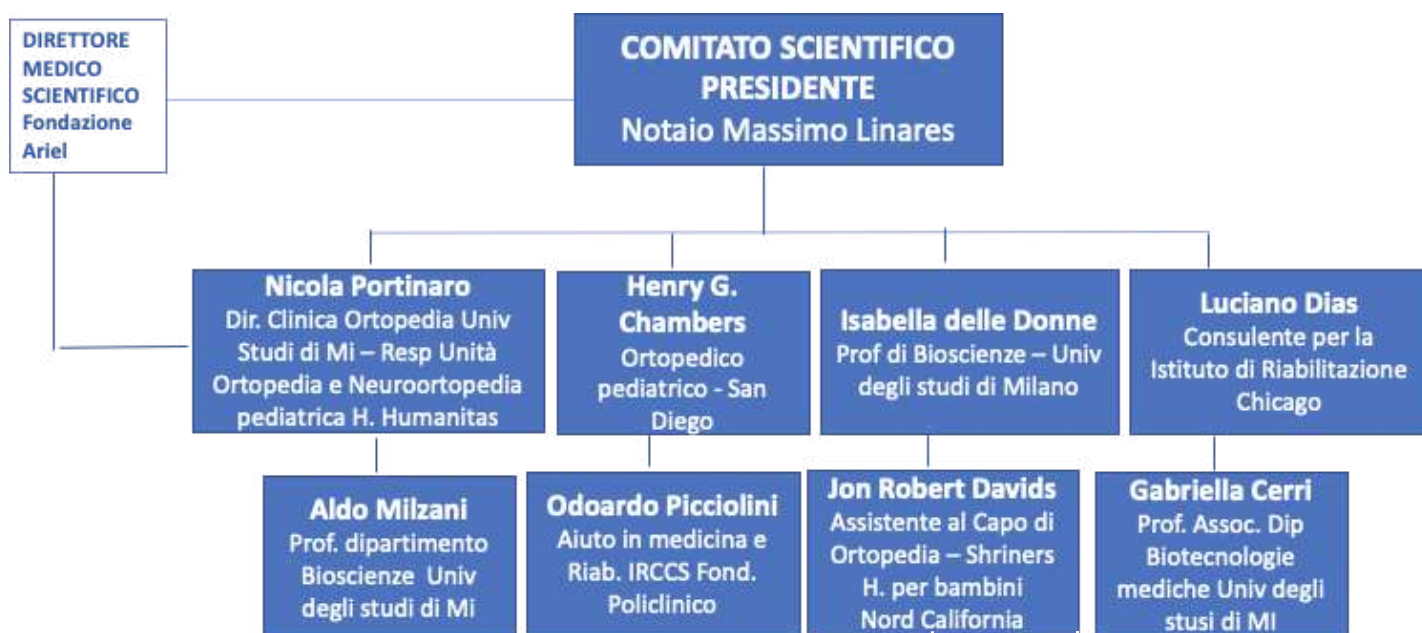


CODICE ETICO

per garantire che non ci siano conflitti di interesse



LA GOVERNANCE



Nessun componente del CdA, per statuto, riceve compensi.

LO STAFF

**Stefania
Cirelli**

**RESPONSABILE
FORMAZIONE,
PROGETTAZIONE
SOCIALE
E VOLONTARIATO**

**Francesca
Naboni**

**RESPONSABILE
COMUNICAZIONE
E FUNDRAISING**

**Anna
Guizzardi**

**AMMINISTRAZIONE
E SEGRETERIA**

Volontari

**I VOLONTARI SONO RISORSE PREZIOSE A SUPPORTO
SIA DELLE ATTIVITÀ PER LE FAMIGLIE
CHE DELLE INIZIATIVE DI RACCOLTA FONDI**

Associazione Amici di Ariel

L'Associazione affianca la Fondazione Ariel nello svolgimento delle attività istituzionali a favore delle famiglie di bambini con disabilità neuromotorie e delle loro famiglie. Collabora inoltre alla realizzazione delle attività di raccolta fondi per la sostenibilità dei servizi e della ricerca.

Luca Caretta, Alessandro De Angeli, Federica Gaidano, Adriana Maccalli, Gianni Rossi

STORIE DI ARIEL

La mia storia con Ariel inizia nel 2002, grazie a mia mamma: lei era volontaria Humanitas, io da qualche anno studentessa in Psicologia. "Può essere una bella esperienza per capire meglio qualcosa che studio solo sui libri", pensai.

A 18 anni di distanza, do ancora ragione a questo mio pensiero: i libri, gli articoli scientifici, le tesi, non potranno mai trasmettere la forza che questi bambini e le loro famiglie mettono ogni giorno per affrontare sfide molto più grandi. L'ho capito poco a poco incontrandoli, imparando da loro a pensare fuori dagli schemi, ad avere creatività e tenacia. Se la volta precedente mi bastava rimanere accanto a loro in silenzio, la volta successiva si aspettavano che tutto rimbombasse e si muovesse a ritmo di musica.

A volte ti devi inventare chissà quali giochi per intrattenerli, perché le loro richieste sono esigenti: il libro di fiabe Disney ormai lo conoscono meglio di te, vogliono che tu sia Disney per raccontarne di nuove.

L'ho capito poco a poco incontrandoli, imparando da loro a pensare fuori dagli schemi, ad avere creatività e tenacia. Se la volta precedente mi bastava rimanere accanto a loro in silenzio, la volta successiva si aspettavano che tutto rimbombasse e si muovesse a ritmo di musica.

A volte ti devi inventare chissà quali giochi per intrattenerli, perché le loro richieste sono esigenti: il libro di fiabe Disney ormai lo conoscono meglio di te, vogliono che tu sia Disney per raccontarne di nuove.

Altre volte, invece, ti basta comunicare con gli oggetti più semplici e apparentemente inutili: il tappo colorato di una bottiglia si trasforma in una ruota che corre sulla maglietta, il pacchetto vuoto dei crackers in uno strumento di musica rock, la schiuma da barba in un olio per massaggi delle migliori spa.

Ho visto che una loro risata può far scomparire il mal di testa del sabato mattina e una loro assenza metterti a disagio come se fossi bocciata all'esame.

In questi mesi di lockdown ho ripensato spesso a loro e alle grandi difficoltà che questa pandemia ha aggiunto sulle loro spalle.

"Chissà se si ricorderanno di me... ", a volte mi chiedo. E subito rispondo: "Sicuramente sì: sono stati i miei maestri per tanti anni e tutti i bravi insegnanti si ricordano dei loro allievi".

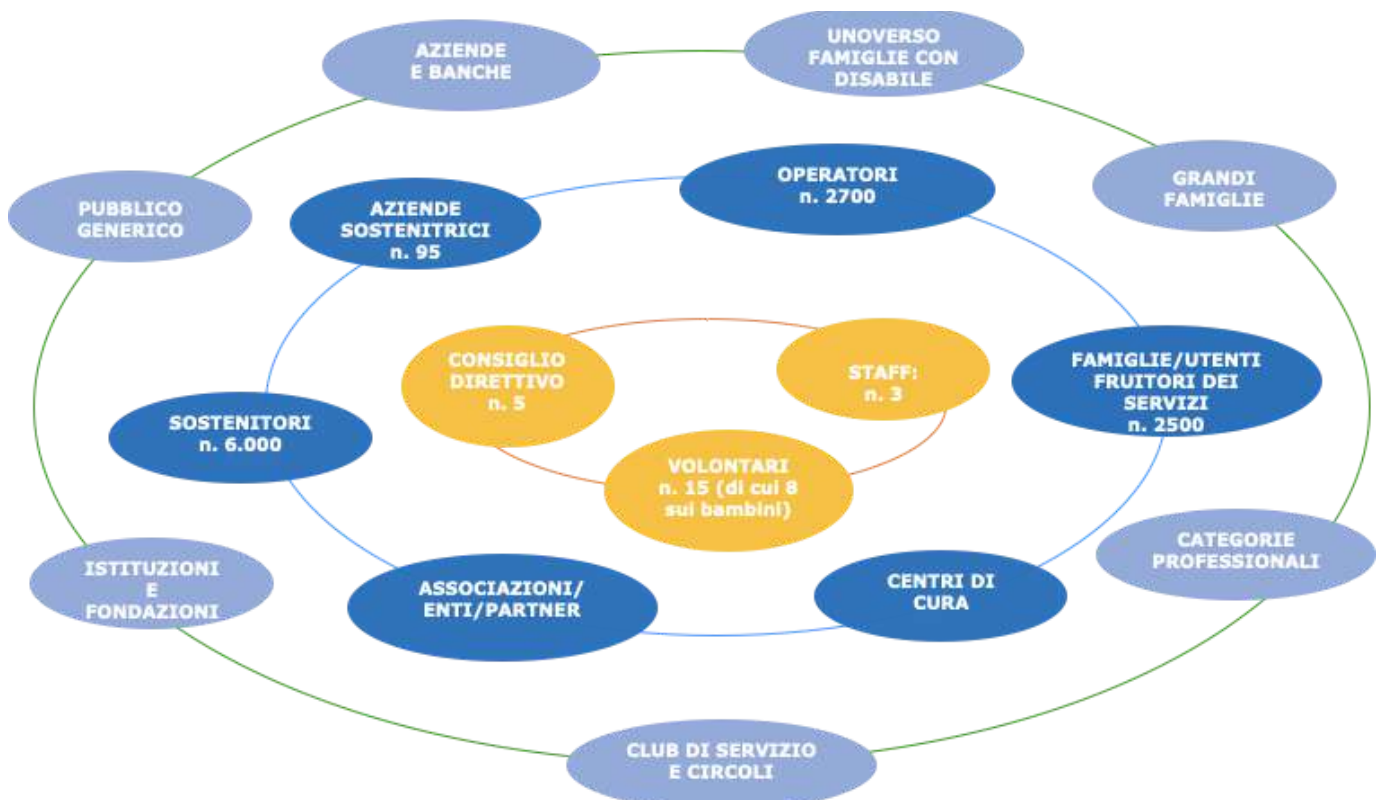
Non vedo l'ora di riabbracciarli e di ritornare a giocare insieme, di ritrovarli cresciuti e di farmi raccontare cosa hanno combinato in questi mesi!

Anna - Volontaria di Ariel



GLI INTERLOCUTORI DI ARIEL

La Fondazione Ariel dialoga con diversi stakeholder sia per l'attività istituzionale che per lo sviluppo del fundraising. Con tutti i suoi interlocutori promuove dialogo e collaborazione col fine ultimo di dare risposte efficaci alle famiglie di bambini con disabilità neuromotorie.





IL MONDO DELLA DISABILITA' DI ARIEL

Le disabilità derivanti da patologie neuromuscolari colpiscono ogni anno diverse migliaia di bambini. La frequenza di queste patologie nei nati è importante: la paralisi cerebrale infantile ha un'incidenza di 1 su 500 nuovi nati; le distrofie muscolari hanno invece una frequenza di circa un paziente maschio su 5.000 neonati. La Spina Bifida, nella forma più grave, si osserva in 1 caso su 1.000 nati.

Fondazione Ariel, nata per accompagnare e supportare le famiglie di bambini con Paralisi Cerebrale Infantile, negli anni ha allargato il suo intervento offrendo assistenza a chi aveva un figlio anche con altre patologie neuromuscolari.

Oggi Fondazione Ariel si occupa quindi di bambini con:

PARALISI CEREBRALE INFANTILE

La Paralisi cerebrale infantile è la malattia neuromotoria più frequente in età pediatrica. Dovuta a un danno irreversibile ma non progressivo del sistema nervoso centrale per cause differenti (come un'emorragia o un'ischemia), ha ripercussioni specialmente sul sistema muscolo scheletrico, che progrediscono e peggiorano durante tutta la vita e specialmente durante il periodo di crescita del bambino e che possono essere associate a problemi intellettivi.

<https://www.fondazioneariel.it/it/paralisi-cerebrale-infantile/domande-e-risposte>

SMA ATROFIA MUSCOLARE SPINALE

L'atrofia muscolare spinale, nota anche come SMA è una rara patologia genetica che colpisce il sistema nervoso centrale e il sistema nervoso periferico. È una malattia che incide in particolare sul controllo e sul movimento dei muscoli volontari.

<https://www.fondazioneariel.it/it/disabilita-neuromotorie/sma-atrofia-muscolare-spinale>

SPINA BIFIDA

La spina bifida è una malformazione congenita, cioè un difetto che si presenta alla nascita. Questa condizione si verifica quando la colonna vertebrale lombare e, di conseguenza, il midollo spinale in essa contenuto non si formano correttamente.

<https://www.fondazioneariel.it/it/disabilita-neuromotorie/spina-bifida>

CONTINUA ... IL MONDO DELLA DISABILITA' DI ARIEL

DISTROFIE MUSCOLARI

Le distrofie muscolari sono un gruppo di gravi malattie neuromuscolari a carattere degenerativo, determinate geneticamente, che causano la perdita progressiva della muscolatura scheletrica compromettendo la mobilità, la respirazione e la funzionalità cardiaca.

<https://www.fondazioneariel.it/it/disabilita-neuromotorie/distrofia-muscolare>

Le distrofie muscolari sono:

- Di Duchenne (DMD) è la più grave forma di distrofia. Scoperta nell'800 dal medico francese Guillaume Duchenne de Boulogne. Rientra tra le distrofinopatie: è originata cioè dall'assenza completa di distrofina. La distrofia muscolare di Duchenne è una malattia genetica e degenerativa rara che colpisce un bambino di sesso maschile ogni 3.500 nati. Le femmine sono di solito asintomatiche (dette portatrici sane).

<https://www.fondazioneariel.it/it/disabilita-neuromotorie/distrofia-muscolare-di-duchenne>

- Di Becker è una malattia neuromuscolare da atrofia e debolezza muscolare progressiva, secondaria alla degenerazione dei muscoli scheletrici, lisci e cardiaci. Rispetto alla distrofia di Duchenne è una forma meno grave di distrofia e ha una incidenza minore: tra 1/18.000 e 1/31.000.

<https://www.fondazioneariel.it/it/disabilita-neuromotorie/distrofia-muscolare-di-becker>

CEREBELLOPATIE

Rientrano fra le cerebellopatie tutte le patologie (malformazioni, neoplasie, danni vascolari, atrofie, infezioni) che interessano il cervelletto, l'organo deputato al controllo dei movimenti automatici.

<https://www.fondazioneariel.it/it/disabilita-neuromotorie/cerebellopatie>

Le malformazioni più comuni sono:

Arnold-Chiari, un'anomala posizione del cervelletto che comporta incertezza della stazione eretta, parestesie degli arti superiori, ed a volte ipertensione endocranica;

<https://www.fondazioneariel.it/it/disabilita-neuromotorie/sindrome-di-dandy-walker>

Dandy-Walker, che consiste nella mancata formazione totale o parziale di alcune strutture fondamentali dell'organo. Il cervelletto inoltre può essere colpito da atrofie primarie congenite, che interessano più o meno diffusamente la corteccia cerebellare e secondariamente la sostanza bianca.

<https://www.fondazioneariel.it/it/disabilita-neuromotorie/sindrome-di-dandy-walker>

LE STORIE DI ARIEL

Silvia: "Il gruppo è stato un posto sicuro, in cui poter parlare dei miei problemi e confrontarmi con altri ragazzi che avevano un'esperienza simile alla mia. Un ricordo che porterò sempre nel cuore".

Tommy: "Il gruppo siblings mi ha dato la possibilità di conoscere e confrontarmi con ragazzi che, come me, hanno fratelli con disabilità. Sentire le loro esperienze mi ha permesso di allargare la mia visione riguardo l'importanza del ruolo di noi siblings. Un'occasione unica e che ripeterei volentieri!"

Mamma Cristina: "Ricordo benissimo che – nonostante i loro numerosi impegni – i ragazzi hanno sempre cercato di partecipare al gruppo. Io rimango estremamente grata ad Ariel per avermi fatto capire che, nonostante mi fossi impegnata al massimo per non trascurare nessuno, in realtà le vicende della vita mi avevano portato a "dimenticare" chi non manifestava i propri bisogni per non "dar fastidio" o, al contrario, si comportava in modo trasgressivo per farsi sentire. Ho imparato ad ascoltare (sempre nei limiti) e ho cercato, e cerco ancora, di dare il giusto peso alle cose, man mano che accadono... anche se è difficile.

Silvia, Tommaso e mamma Cristina. La famiglia di Giulia



LE RISPOSTE DI ARIEL

Fondazione Ariel sostiene tutto il nucleo familiare, adottando un approccio “family center care”, nella consapevolezza che il benessere del bambino è connesso a quello del proprio sistema di riferimento, cioè la sua famiglia, nella propria unicità. Da qui l’esigenza di una maggiore personalizzazione delle risposte e di un’offerta più articolata di servizi di counseling e sostegno nel tempo. Perché i genitori, non abbandonati a loro stessi, possano affrontare con serenità ed energia le complessità della disabilità, aiutando il piccolo a sviluppare abilità e potenzialità preziose per la sua crescita e il suo futuro.

Parte fondamentale della mission di Fondazione Ariel è il finanziamento e la promozione alla ricerca scientifica di base che possa portare a nuove terapie, mediche e chirurgiche, per i bambini affetti da disabilità neuromotorie infantili e, in particolar modo, da Paralisi cerebrale Infantile.



Il 2020 è stato un anno particolarmente impegnativo che ha richiesto a tutti noi sacrifici e flessibilità ma che ha mostrato la grande solidarietà che fa parte del patrimonio umano e culturale degli italiani.

La pandemia ha richiesto sforzi straordinari a tutti noi per trovare soluzioni che permettessero di portare avanti le attività, nonostante le restrizioni, con le famiglie di Ariel. Siamo riusciti a stare accanto alle famiglie di Ariel e ad aiutarle in un momento in cui avevano particolare bisogno per affrontare i lunghi periodi di lockdown.

A. AREA FORMAZIONE, PROGETTAZIONE SOCIALE E VOLONTARIATO

Nel 2020 abbiamo portato avanti i **servizi continuativi** di supporto alle famiglie attraverso:

- Servizio di orientamento e counseling psicosociale curato dalla Dsa Stefania Cirelli
Nel 2020 sono state seguite 106 Famiglie/utenti.

Grazie al finanziamento di **Fondazione Comunità Milano** per il progetto **“Lock down, close hearts”** abbiamo messo a punto due nuovi servizi:

- **“Pronto Ariel”**, avviato dal 6 aprile e curato dalla Dsa Gaddi, un servizio di sostegno psicologico erogato attraverso colloquio telefonici di un’ora a frequenza settimanale per sostenere le famiglie in una fase storica e sociale molto complessa;
- **“Giochi di movimento”**, avviato dal 9 aprile, una serie di brevi video progettati insieme con il fisioterapista Massimo Cozzaglio, allo scopo di offrire settimanalmente qualche stimolo ludico e motorio per tenere “allenati” bambini e ragazzi durante la domiciliarità forzata del lock down e la sospensione dei servizi riabilitativi.



A causa dei lock down e delle misure sanitarie disposte per fronteggiare la pandemia non è stato possibile organizzare attività di animazione con i bambini con disabilità. Per sopperire a questo vuoto sono state selezionate proposte digitali (**video fiabe, giochi interattivi, audiolibri**, proposte musicali, ecc.) da suggerire alle famiglie per aiutarle a intrattenere i figli.

- **Yoga con Ariel** Due incontri di yoga - sabato 4 e domenica 11 aprile - in Live streaming con il maestro Luca Pesacane aperte a tutti i genitori e gli operatori medici e sanitari per affrontando il carico di stress e tensione molto alto legato all'emergenza Covid-19 e a ciò che ha comportato nella vita di ciascuno.



CONTINUA... A. AREA FORMAZIONE, PROGETTAZIONE SOCIALE E VOLONTARIATO

La **formazione** per le famiglie ha riguardato diverse tematiche, prevedendo due corsi in aula e successivamente varie proposte on line, attraverso la piattaforma Zoom.

I corsi in aula sono stati:

- 18 gennaio: Corso "Bambini per sempre" con la dr.ssa Carla Gaddi, psicologa psicoterapeuta.
- 15 febbraio: Corso "La riabilitazione nel bambino con PCI" con Massimo Cozzaglio, fisioterapista e formatore.

I **corsi on line** sono stati:

- 4 e 11 aprile: due incontri on line di Yoga dedicati alle famiglie per far conoscere questa disciplina e favorire il loro benessere psico-fisico.
- 22 aprile è iniziato il corso di Training Autogeno on line, guidato dalla dr.ssa Silvia Punzi, rivolto a genitori e volontari di Ariel, per imparare a gestire ansia e stress. 11 incontri con cadenza settimanale, sino a giugno.

- 13 giugno webinar "Bambini di Vetro. Conoscere il mondo dei Siblings" realizzato in diretta streaming su Zoom e disponibile sul canale Youtube di Fondazione Ariel. Una mattinata dedicata a introdurre il tema dell'esperienza di fratelli e sorelle di un bambino/a con disabilità.

Relatore dottor Andrea Dondi, psicologo e psicoterapeuta e Diego Pelizza, un giovane siblings, autore del romanzo "Vola più alto".

- 10 ottobre webinar "Innovazione e tecnologie per la qualità di vita del bambino con disabilità neuromotorie" organizzato in occasione della Giornata mondiale della Paralisi cerebrale infantile e durante la campagna SMS.

Relatori: Massimo Cozzaglio, fisioterapista e nostro consulente da anni; Franco Molteni, medico fisiatra, direttore dell'Unità Operativa Complessa Recupero e Riabilitazione Funzionale dell'Ospedale Valduce, sede di Villa Beretta - Costa Masnaga; Marco Sacco, responsabile dell'Unità Operativa di supporto "Smart and Human Centered Living Environment" del Centro Stiima - CNR di Lecco; Elisabetta Vialetto, terapeuta della Neuro e psicomotricità dell'età evolutiva, del Centro

Tecnico Riabilitativo Invictus di Padova e Beatrice, sua giovanissima paziente (13 anni) che ha mostrato la sua carrozzina dotata di semplici quanto efficaci tecnologie che le permettono grande autonomia, oltre ai dispositivi presenti su cellulare e pc.

Gli iscritti sono stati 80 con una presenza costante di 36 partecipanti durante la diretta.



CONTINUA ... A. AREA FORMAZIONE, PROGETTAZIONE SOCIALE E VOLONTARIATO

- **21 novembre webinar “Insieme verso il futuro”**, progettato in collaborazione con l’Associazione InCerchio di Milano, esperta di protezione giuridica e progetti per il “Dopo di Noi” per illustrare le opportunità previste dalle normative nazionali e regionali per un progetto di Vita Indipendente dei giovani con disabilità. La partecipazione dei genitori è stata numerosa (89): sono state poste molte richieste di approfondimento di tipo giuridico e, nonostante la durata di tre ore, non è stato possibile rispondere a tutte.
In occasione di questo webinar è stato proposto un questionario on line i cui item principali confermano l’alto apprezzamento del corso, della preparazione dei relatori ed il bisogno di ulteriori approfondimenti, di tipo giuridico ma soprattutto psicologico.
- **dicembre la tradizionale festa di Natale con le famiglie di Ariel** non si potuta organizzare a causa delle restrizioni legate al Covid-19 e per tenere in sicurezza i bambini già fragili a causa della loro patologia.

Per augurare buone feste alle famiglie è stato creato un [video fiaba “La Gioia del Dono”](#), dedicato dall’Associazione Debora Mancini e realizzato con i famosi giochi di sabbia di La notte.

Rispetto ai progetti e alla rete con altre associazioni Fondazione TOG ci ha coinvolto per essere beneficiari di un ausilio per la scrittura progettato per bambini con Paralisi Cerebrale Infantile. Si chiama **“GLIFO”**, è un’impugnatura progettata dal Centro Tog in collaborazione con il Fablab Opendot e le famiglie, è interamente personalizzabile in taglia e colore e permette ai bambini con PCI di utilizzare matite e pennarelli sfruttando il movimento di estensione della mano e permettendo un maggiore controllo grafomotorio.

Nel 2020 non sono abbiamo potuto organizzare momenti di formazione per gli operatori.



B. RICERCA

L'attività di ricerca finanziata e promossa da Fondazione Ariel è coordinata dal Professor Nicola Portinaro ed è incentrata in primo luogo sulla Paralisi cerebrale Infantile, la malattia neuromotoria più frequente in età pediatrica, ma coinvolge in generale tutte le patologie neuromotorie seguite da Ariel.

Nel 2020 i progetti di ricerca finanziati sono stati:

Espressione genica delle proteine dei tendini e dei muscolispastici in pazienti affetti da paralisi cerebrale infantile (PCI) rispetto a quello ottenuto in soggetti sani in età di sviluppo.

Nel corso dell'ultimo anno è proseguita la fase di processazione e analisi dei campioni prelevati in sala operatoria, provenienti da biopsie tendinee e muscolari effettuate su pazienti affetti da PCI (diplegici e tetraplegici).

La ricerca è effettuata sia presso il Dipartimento di Bioscienze dell'Università degli Studi di Milano che presso L'Istituto di Ricerca Genetica e Biomedica (IRGB) di Humanitas Research Hospital di Rozzano.



Utilizzo di un elettromiografo di superficie per lo studio delle sinergie muscolari nei pazienti spastici affetti da paralisi cerebrale infantile (PCI) rispetto a soggetti sani in età di sviluppo.

Nel corso dell'ultimo anno è stata completata la fase di arruolamento dei soggetti coinvolti nello studio, ed è stata eseguita un'analisi del cammino (comprensiva di studio elettromiografico). I dati raccolti hanno permesso di evidenziare la presenza di sinergie muscolari, che variano a seconda dell'età del soggetto o della presenza o meno di una patologia neuromotoria (PCI). La ricerca è svolta in collaborazione con il Consiglio Nazionale per delle Ricerche (CNR);

CONTINUA ... B. RICERCA

Utilizzo di un elettromiografo di superficie per lo studio delle sinergie muscolari negli arti superiori in pazienti spastici affetti da paralisi cerebrale infantile (PCI) monolaterale rispetto a soggetti sani in età di sviluppo.

La ricerca, condotta in associazione con l'Istituto don Gnocchi, è finalizzata a stilare protocolli riabilitativi mirati per la patologia e capaci di ottenere outcome migliori. La ricerca è costituita da 3 fasi: fase 1, normalizzazione del campione, fase 2, brain mapping e fase 3 riabilitativa.

Nel corso dell'ultimo anno sono state avviate parallelamente tra di loro le fasi 1 e 2, che sono state interrotte alla fine del mese di marzo a causa della pandemia COVID.



Utilizzo di un sistema motion capture per lo studio delle potenze generate nella corsa da giovani atleti professionisti

L'utilizzo di un sistema motion capture per lo studio delle potenze generate e assorbite durante attività fisica (cammino e corsa) in soggetti atleti professionisti rispetto a soggetti che praticano le stesse attività a livello amatoriale.

Nel corso dell'ultimo anno è stato stilato un protocollo di studio (criteri di inclusione dei pazienti, muscoli selezionati per lo studio elettromiografico, modelli matematici per l'analisi dei dati raccolti) ed è iniziato l'arruolamento dei soggetti che sono risultati essere idonei.

Per approfondimenti sui progetti di ricerca:

<https://www.fondazioneariel.it/it/per-le-famiglie/ricerca>

I BENEFICIARI DI ARIEL

I beneficiari dei servizi di Ariel nel 2020:

235

**PARTECIPANTI AI
CORSI (SINGOLI E
FAMIGLIE)**

147

**FAMIGLIE CHE
HANNO USUFRUITO
DEL SERVIZIO
COUNSELING**

88

**DI CUI 88 SONO
NUOVE FAMIGLIE**

LE STORIE DI ARIEL

La nostra esperienza con Ariel è sicuramente stata più che positiva sia in tutti i corsi tenuti dagli specialisti, medici e psicologi sia con i progetti dedicati ai fratelli, che sono riusciti a coinvolgerli e a farli sentire importanti!

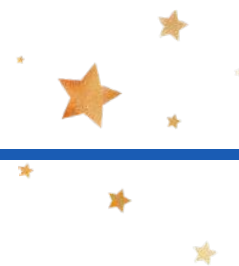
Purtroppo, alcuni di noi genitori di bambini disabili una volta scoperta la disabilità del bimbo/a non riescono più a dividersi equamente tra i figli e inevitabilmente danno più attenzione al figlio che pensano essere più fragile ma a volte sono più fragili i fratelli e quindi Ariel ci ha aiutato in questo equilibrio sempre instabile.

Vi ringrazio per la vostra completa disponibilità in ogni occasione e vi auguro di continuare ad aiutare tutte le famiglie che ne avranno bisogno.

Con affetto

Gisella e famiglia





LE COLLABORAZIONI

Fondazione Ariel lavora in rete con altre realtà del territorio specializzate in diversi settori e ambiti di azione, complementari per lo svolgimento delle attività con le famiglie:

AIAS
AISAC
AASSOCIAZIONE LA NOSTRA FAMIGLIA E IRCSS EUGENIO MEDEA
A.I.D.A – AUSILI INFORMATICI PER DISABILI E ANZIANI
INCERCHIO
CENTRO BENEDETTA D'INTINO ONLUS
CENTRO DOCUMENTAZIONE HANDICAP
ADIVERSAMENTE ABILI
DYNAMO CAMP
FREEWHITE SPORT DISABLED ONLUS
HUMANITAS
IL MUTAMENTO ZONA CASTALIA
LEDHA
LIBERI DI SCEGLIERE
OPENDOTLAB
OR.S.A
OSPEDALE VALDUCE TIN
AREALTA' DEBORA MANCINI
REATECH ITALIA - ACCESSIBILITÀ, INCLUSIONE, AUTONOMIA
RUBENS
REATECH ITALIA - ACCESSIBILITÀ, INCLUSIONE, AUTONOMIA
SAPRE
VILLAGE 4ALL

FONDAZIONE DON GNOCCHI
FONDAZIONE TOG
FONDAZIONE ASPHI
FONDAZIONE PAIDEIA
UNICREDIT FOUNDATION
FONDAZIONE CARIPLO
FONDAZIONE COMUNITA' MILANO
FONDAZIONE UMANA MENTE

REGIONE LOMBARDIA
COMUNE DI MILANO
COMUNE DI ROZZANO
COMUNE DI ZIBIDO SAN GIACOMO

CSV
MILANO ALTRUISTA

LA COMUNICAZIONE DI ARIEL

L'attività di comunicazione è fondamentale per informare e sensibilizzare le famiglie di bambini con disabilità neuromotorie sui servizi della Fondazione e per divulgare notizie di interesse su questo tema.



L'emergenza coronavirus ha avuto ripercussioni anche sul modo di comunicare: sono venuti meno appuntamenti importanti e manifestazioni in presenza, eventi e attività programmate in parte sono state annullate, in parte trasferite on line.

La risposta all'emergenza ci ha visto subito attivi anche sui canali on line per essere vicini alle nostre famiglie con azioni concrete, spostando su piattaforma streaming i nostri servizi e attivando nuovi canali e strategie. Abbiamo in parallelo assistito a un passaggio al digitale di buona parte delle nostre famiglie che ci hanno seguito in questo percorso.

La comunicazione è stata veicolata attraverso:



SITO DI ARIEL www.fondazioneariel.it

Il portale è stato arricchito di contenuti e implementato per rispondere ai bisogni delle famiglie, dei professionisti che lavorano sui temi della disabilità neuromotoria e dei donatori che desiderano sostenere la nostra missione.



Gli articoli più letti nel 2020 sul nostro sito sono stati:

Approfondimento su Paralisi cerebrale infantile – Domande e risposte

Giochi di Movimento. Giochi di Riabilitazione on line con il fisioterapista Massimo Cozzaglio

Corso on line Bambini di vetro. Siblings i fratelli e le sorelle di bambini con disabilità

Corso on line. Innovazione e nuove tecnologie per la per la qualità di vita del bambino con disabilità neuromotorie.

Nel 2020 abbiamo lavorato ampiamente sul sito, per arricchire i contenuti per le nostre famiglie, migliorarne la usability e rendere sempre più immediato il contatto. In particolare

Per le famiglie abbiamo

- attivato il nuovo canale Whatsapp
- implementato i form di contatto on line
- approfondito i contenuti sulla Paralisi cerebrale
<https://www.fondazioneariel.it/it/paralisi-cerebrale-infantile/domande-e-risposte>
- approfondito i contenuti sulle altre disabilità neuromotorie con la creazione della sezione “Altre disabilità” con un focus in particolare su Distrofie Muscolari di Duchenne e di Becker
<https://www.fondazioneariel.it/it/disabilita-neuromotorie/distrofia-muscolare>
- creato la nuova pagina Mediateca
<https://www.fondazioneariel.it/it/paralisi-cerebrale-infantile/mediateca>

Per i donatori abbiamo

- creato la nuova pagina DONA ORA, arricchita con la possibilità di selezionare il progetto di Ariel che si intende sostenere con la propria donazione

https://bit.ly/ARIEL_DonaORA

- creato una pagina di approfondimento per i LASCITI un'opportunità importante per sostenere l'attività della Fondazione e lasciare in eredità un futuro migliore per tanti bambini e le loro famiglie

https://bit.ly/ARIEL_Lascitosolidale

SOCIAL MEDIA

La presenza sui canali social è fondamentale per raggiungere le nostre famiglie e i nostri partner così come per intercettare nuovi nuclei che attendono il nostro aiuto.



FACEBOOK

su cui abbiamo oltre 5.000 follower
<https://www.facebook.com/ArielNonprofit>



INSTAGRAM

su cui abbiamo quasi 800 follower
<https://www.instagram.com/fondazioneariel/>



TWITTER

su cui abbiamo 1.200 follower
<https://twitter.com/FondazioneAriel>



YOU TUBE

canale video con 267 iscritti e 139 video dedicati alle disabilità neuromotorie
<https://www.youtube.com/c/FondazioneArieldal2003>



LINKEDIN

è stata attivata la nuova pagina ente di Fondazione Ariel sulla piattaforma
<https://www.linkedin.com/company/fondazione-ariel/>

NEWSLETTER E COMUNICAZIONI

Il dialogo con i nostri interlocutori è importante. Regolarmente vengono inviate newsletter e comunicazioni alle famiglie e a tutti coloro che condividono e sostengono la mission di Ariel. Le comunicazioni sono state inviate a oltre 7.000 contatti in database



Tra le più lette ci sono:

- **Buona Giornata mondiale Paralisi cerebrale**
- **"Insieme verso il futuro"** newsletter del 15/10/2020
- **Charity Dinner di Ariel "Home Edition". Corso di cucina on line con Chef Stellati** del 6/05/2020
- **Merenda solidale on line con Ariel** del 20/06/2020

UFFICIO STAMPA

Per sensibilizzare sulla nostra missione, incrementare la notorietà della Fondazione e raggiungere sempre più famiglie che attendono il nostro aiuto. Le attività dell'Area Sociale e iniziative di Fundraising sono

state segnalate a testate e siti di settore

attraverso comunicati stampa e con l'attivazione di un ufficio stampa dedicato in occasione della campagna SMS. Questa attività ha portato a oltre 100 uscite fra articoli sulle principali testate stampa e on line, testate di settore, interviste radiofoniche e tv.



LE GIORNATE MONDIALI

Le Giornate Mondiali costituiscono un importante momento di comunicazione.

Dal 2015 Fondazione Ariel partecipa alla **Giornata Mondiale PCI, World Cerebral Palsy Day, che si celebra il 6 ottobre.**

La cordata internazionale che promuove la giornata internazionale WCPD ha accettato la candidatura di Fondazione Ariel fra i partner (unico ente italiano) <https://worldcpday.org/partners>

Grazie alla nostra collaborazione tutti i contenuti e le infografiche della Giornata mondiale della Paralisi cerebrale 2020 sono state redatte e pubblicate anche in lingua italiana.



 **WE ARE HERE**
for World Cerebral Palsy Day
worldcpday.org



LE STORIE DI ARIEL

Ariel è la Fondazione in cui, in un momento particolare della mia vita, ho trovato risposte ai miei bisogni di madre e di donna.

Era il 2012 quando nasceva Marco, il mio terzo figlio: l'asfissia che subì al parto mi proiettò in brevissimo tempo in un mondo sconosciuto, quello della disabilità.

Quasi da subito sentii il bisogno di incontro con altri che capissero ciò che vivevo, che provavo, che pativo. Trovai Ariel sbirciando su internet mentre cercavo gruppi di autoaiuto per genitori di bambini con disabilità. E così conobbi la sua realtà fatta di persone estremamente sensibili e appassionate, con la voglia di dare e ricevere, piene di coraggio e di sorrisi.

Ho iniziato a frequentare il gruppo di sostegno alle famiglie "l'Incontro", con la dott.ssa Gaddi come psicoterapeuta conduttrice. Qui ho trovato tantissimo: da una parte la dottoressa con una professionalità incredibile, una sensibilità estrema e un amore incondizionato verso i nostri figli, dall'altro le famiglie che mi hanno dato sia ascolto che capacità di raccontarsi e condividere esperienze importanti in grado di fare e scoprire cose nuove, utili e interessanti.

Una volta entrata nel mondo di Ariel sono arrivate anche le altre esperienze che nel tempo mi sono state proposte dalla dr.ssa Cirelli e che ho accolto con grande fiducia: la partecipazione alla fiera "Handimatica" a Bologna, le gite, i sabati di sollievo per noi al Bosco Magico, in cui i nostri figli si sono divertiti insieme agli operatori e ai volontari e noi genitori abbiamo ricaricato le pile; la partecipazione a tanti seminari e le conferenze, l'ultimo di quest'anno, utilissimo, il webinar in collaborazione con "il Centro Benedetta D'Intino" sulla Comunicazione aumentativa, le feste di Natale.

Tutte cose progettate a misura nostra, pensate per rispondere ai bisogni di ognuno di noi, per farci stare meglio, per creare senso di famiglia. E a pensarci bene è questa la cosa che amo di più di Ariel, il senso di famiglia che riesce a creare. A volte ci si sente quasi dei reietti all'interno della famiglia di origine e qualcuno che invece accoglie con le braccia aperte scalda sempre il cuore e l'animo.

Angela



LA SOSTENIBILITA' DI ARIEL



La Fondazione Ariel non riceve finanziamenti da enti pubblici e sanitari, per questo la sostenibilità della mission di Fondazione Ariel si basa sulla generosità di individui, aziende e fondazioni.

L'area dedicata alla comunicazione e fundraising porta avanti un piano che si articola su diversi strumenti e campagne

IL 5X1000

è una risorsa importante per la Fondazione.

La campagna 5X1000 del 2020 è stata diffusa attraverso tutti i canali di Ariel: appelli on line, newsletter, sms, canali social, invio materiale e condivisione su siti e canali social di aziende amiche di Ariel. In particolare è stata implementata la pagina del sito dedicata al 5X1000 con il nuovo calcolatore del valore del 5x1000.

Il 5x1000 alla Fondazione Ariel può essere destinato:

- All'Area sociale: per realizzare i progetti ludico-ricreativi per i bambini con disabilità, le attività di socializzazione e sostegno per i fratelli e le sorelle, l'orientamento medico e psicologico e sociale per le mamme, i papà e tutta la famiglie
- Alla Ricerca: per studiare nuove soluzioni terapeutiche e trattamenti per migliorare la qualità di vita di questi bambini.

La doppia erogazione del 5x1000 ci ha permesso di fronteggiare l'emergenza sanitaria e di continuare a erogare i servizi e i supporti alle famiglie di Ariel.

Calcola il valore del tuo
5X1000

Inserisci il tuo stipendio lordo nel 2020

€ **15000**

Il tuo 5x1000 è di € **17.25**

Sosterrai i progetti ludico-ricreativi per i bambini, le attività di socializzazione e sostegno per i fratelli, l'orientamento medico e psicosociale per le mamme e i papà e il sostegno alla ricerca scientifica.

Nel 2020 abbiamo beneficiato dell'accredito eccezionale dei fondi provenienti dalle

- **dichiarazioni del 2019 su redditi 2018**
- **dichiarazioni del 2018 su redditi 2017**

Le donazioni totali dei due anni ammontano a:

€ 63.430 per il Volontariato

€ 35.512 per la Ricerca

L'SMS SOLIDALE

La campagna Sms solidale è stata dedicata a sostenere il progetto **“Intorno a noi”**, per alleviare le conseguenze dell'emergenza Covid nella vita dei bambini con disabilità e delle loro famiglie.

Il numero solidale 45587 è stato assegnato dal **4 al 31 ottobre** con il sostegno di Responsabilità Sociale Rai, SKY, La7, Radio DeeJay, Radio Capital.

Con donazioni di

2€ con SMS da cellulare personale WINDTRE, TIM, Vodafone, Iliad, PosteMobile, Coop Voce, Tiscali; 5 o 10€ con chiamata da rete fissa TIM, Vodafone, WINDTRE, Fastweb e Tiscali; 5 € per ogni chiamata da rete fissa TWT, Convergenze e PosteMobile.



Dona al
45587

AIUTA LA SUA FAMIGLIA SE VUOI CHE ANCHE UN PICCOLO CON DISABILITÀ POSSA ESSERE FELICE.

L'amore di una famiglia che affronta la sfida della disabilità necessita di un aiuto sociale, di coraggio, di vicinanza e serenità. Per questo dal 2003 splende la stella di Fondazione Ariel. Con il nuovo progetto "Intorno a noi" garantiremo orientamento, formazione, supporto e risposte concrete ai tanti bisogni di ogni bambino con Paralisi cerebrale e alle mille domande di genitori, fratelli e sorelle.

Puoi aiutarci con il tuo sostegno. Lo ritroverai riflesso nella felicità di ogni bimbo, che può essere disabile a tutto ma non all'affetto e all'amore di una famiglia serena.

www.fondazioneariel.it



FONDAZIONE ARIEL - LA STELLA ARIEL È DELLE FAMIGLIE DI BAMBINI CON DISABILITÀ.

La campagna SMS è coincisa con la Giornata internazionale della PCI, celebrata il 6 ottobre 2020.

Grazie alla campagna SMS Solidale abbiamo raccolto 22.362€

Dal 4 al 31 ottobre 2020 puoi donare

2€ con SMS da cellulare

5 o 10€ con chiamata da rete fissa

5€ con chiamata da rete fissa



I LASCITI SOLIDALI

I lasciti o le eredità alla Fondazione Ariel rappresentano una scelta d'amore verso i bambini con disabilità neuromotorie e le loro famiglie seguiti da Ariel. Un gesto che ci aiuta a sostenere con più serenità i costi dei servizi che offriamo gratuitamente. Grazie alla collaborazione con il notaio Andrea Pizzo e con lo studio notarile Linares e Pizzo è stato attivato un nuovo servizio di consulenza pro bono per chi fosse interessato ad approfondire l'opportunità dei lasciti e dei testamenti solidali.

https://bit.ly/ARIEL_Lascitosolidale



Per approfondimento:
<https://www.fondazioneariel.it/it/come-aiutarci/lascito-testamentario-testamento-solidale>

LE BOMBONIERE DI ARIEL

I momenti lieti della vita sono diversi, la nascita di un bambino, un matrimonio, la cresima e la comunione dei propri figli, la laurea o un compleanno, e condividerli con persone che vivono una situazione di fragilità li rende ancora più speciali. Le bomboniere di Ariel vengono realizzate dai volontari per offrire questa opportunità ai donatori. Sul sito c'è una sezione dedicata per vedere le proposte di Ariel: <https://www.fondazioneariel.it/it/come-aiutarci/bomboniere-solidali>



Le donazioni per le bomboniere sono state di 1710 €.

Per vedere le proposte di ARIEL:
<https://www.fondazioneariel.it/it/come-aiutarci/bomboniere-solidali>

LA CAMPAGNA DI NATALE

Ariel Christmas Cheer Brindisi di Natale on line 16 dicembre

Brindisi con degustazione guidata in streaming insieme all'enologo Massimo Malfassi dell'enoteca Eno Club Malfassi. Tutti i partecipanti hanno ricevuto a casa una box natalizia con tutti il necessario per una perfetta degustazione solidale: la bottiglia di metodo classico Sei Tremenda della casa vinicola Marco Capra Vini da degustare e uno sfizioso snack I Tipici di Valtellina.



**ARIEL
CHRISTMAS
CHEER**

All'iniziativa ha aderito il numero massimo di partecipanti previsto: 54 donatori che hanno partecipato con familiari e amici in streaming da tutta Italia (e non solo!)



Christmas BOX creata dall'enoteca Eno Club:

è stata proposta la selezione di vini elaborata con la collaborazione delle case vinicole Franz Haas, Col d'Orcia e BiancaVigna a tutti gli iscritti al brindisi e ai donatori e programmato post sui social.

Sono state acquistate 8 box a fronte di una donazione minima di € 50.

Box natalizia solidale di Fondazione Ariel creata in collaborazione con l'agenzia RossoEvolution con una bottiglia della casa vinicola Marco Capra Vini e una selezione di prodotti dell'azienda I Tipici Valtellina.

Oltre 60 box natalizie sono state spedite in tutta Italia.

L'associazione **Penelope Knit** ha realizzato a mano una serie di cappellini e sciarpe in lana che sono state acquistate sul territorio di Pantigliate con una donazione. **AVIS Pantigliate** ha diffuso un appello di sostegno a favore di Fondazione Ariel.

Come ogni anno abbiamo proposto i nostri biglietti solidali di Natale ad aziende e famiglie.

Complessivamente la campagna di Natale ha portato alla raccolta di 31.315€ di donazioni a sostegno del progetto Weekend Avventura, dedicato ai fratellini e le sorelline di bambini con disabilità

GLI EVENTI DI ARIEL

A causa della situazione della pandemia e dei conseguenti lockdown, abbiamo dovuto cancellare l'organizzazione di molti eventi in programma.

La scelta è stata di trasportare sul digitale le iniziative che lo permettevano e di posticiparne alcune al 2021.

Charity Dinner Home Edition

La tradizionale charity dinner di Ariel si è tenuta "on line" con tre lezioni di cucina curate da chef d'eccezione:

- 15 maggio Andrea Berton **Stelle Michelin
- 17 maggio Fabrizio Tesse **Stelle Michelin
- 19 maggio Franco Aliberti (tv Cotto e Mangiato)



All'iniziativa hanno partecipato 30 iscritti con una raccolta di donazioni di 9.950 €.



Merenda solidale. Lezione di cucina per piccoli chef dal cuore d'oro, 4 luglio 2020

Evento on line di sensibilizzazione dedicato ai più piccoli con la collaborazione pro bono dello chef Emanuele Murgia di Metro. Hanno partecipato 5 bambini (fra cui le famiglie di Ariel)

I GRANDI FINANZIATORI

BANDI DI FONDAZIONI

Le fondazioni sono fonti importanti per sostenere i progetti e le attività a favore delle famiglie di Ariel. Nel 2020 sono state presentate domande a 4 bandi di Fondazioni di cui ne sono state accettate due:

·Bando #MilanoAiuta di Fondazione Comunità Milano per il progetto "Lock down, close hearts"

- ·Bando Let's Go di Fondazione Cariplo: progetto "Never Give Up"
- ·Bando Unicredit Foundation: progetto non accolto.
- ·Bando Fondazione Cariplo "Per il libro e la lettura" - sezione Arte e cultura: progetto non accolto per numero eccessivo di richieste pervenute.



L'attività sui bandi ha portato 27.000€

LE AZIENDE PER ARIEL

Le aziende sono partner importanti per lo svolgimento delle attività con le famiglie e per la realizzazione delle iniziative di raccolta fondi.

Ariel ha predisposto un regolamento per lo sviluppo di partnership etiche e che siano di beneficio per tutte le parti coinvolte.

Le aziende che hanno sostenuto Ariel con una donazione:

PORTALE SOS PEDIATRA con cui è stata avviata una collaborazione da novembre a supporto di Ariel che prevede la donazione di 1 € ad Ariel per ciascuna visita pediatrica prenotata attraverso la piattaforma.

LUMINA Italia ha sostenuto nuovamente Ariel con una generosa donazione.

REEF SpA ha sostenuto il progetto "Intorno a noi" per l'emergenza Covid. Campagna SMS.

Piemme Associati donazione la per la Charity dinner sostegno delle attività di Ariel.

GRADE INVESTMENTS SA ha utilizzato i prodotti di Ariel per i regali natalizi.

ROSSO EVOLUTION ha donato per le Box natalizie per i regali dell'azienda.

CEL S.P.A. donazione in occasione del Natale.

Tanti professionisti e aziende hanno affiancato Ariel nelle iniziative e negli eventi donando beni e servizi a sostegno della missione di Ariel

Golftek Italia Ariel Golf Tour
Golf Club Tolcinasco

Chef Andrea Berton Ristorante
Berton

Chef Fabrizio Tesse Ristorante
Carignano

Chef Franco Aliberti
Chef Emanuele Murgia

Luca Pesacane Yoga

Personal trainer Lorenza Dacò
osteopata ed esperto in Scienza
dell'Alimentazione e Dietetica
applicata Alfonso Anzalotta

Matteo Vecchia Don Kenya Run
Personal trainer Mattia Passerini

Personal trainer e fisioterapista
Marco Garlaschelli

Palestra Ceresio 7
Palestra Football Gym

Christie's

Palazzo Cusani

Associazioni 5vie

Fondazione Gianfranco Ferrè

Fondazione Maimeri

Associazione AMAlago

Big Broker Insurance

Mail Boxes Etc

Enoteca Enoclub Malfassi

Rosso Evolution

Marco Capra Vini

I Tipici di Valtellina

Franz Haas

BiancaVigna

Col D'Orcia

Edizioni Quadratum Intimità

Tipografia Fratelli Verderio

Magic Communication

PriceWatersCoopers



SOSPEDIATRA SCARICA L'APP VIDEO CONSULTO CORSI RUBRICHE PER GENITORI SEI UN PEDIATRA? FAQ

A partire dal mese di ottobre 2020 per ogni visita domiciliare effettuata con SOSPEDIATRA verrà donato 1 € a Fondazione Ariel.

Contribuiamo a migliorare la qualità di vita delle famiglie con bambini affetti da paralisi cerebrale e disabilità neuromotoria, un piccolo aiuto per un'azione di grande umanità!

Ariel è una fondazione senza scopo di lucro, legalmente riconosciuta dalla Regione Lombardia. Rientra tra le fondazioni aventi per oggetto statutario lo svolgimento o la promozione di attività di ricerca scientifica individuate con decreto del Presidente del Consiglio dei ministri.

FONDAZIONE ARIEL

Ariel è una fondazione senza scopo di lucro, legalmente riconosciuta dalla Regione Lombardia. Rientra tra le fondazioni aventi per oggetto statutario lo svolgimento o la promozione di attività di ricerca scientifica individuate con decreto del Presidente del Consiglio dei ministri.

Scopri di più

COME SOSTENERE ARIEL

La Fondazione Ariel non ha nessuna convenzione e non percepisce contributi da Enti pubblici. Ogni contributo alla Fondazione Ariel sostiene la mission a favore dei bambini con disabilità neuromotorie e delle loro famiglie.

Le attività che puoi sostenere con la tua donazione:

- Servizio di orientamento alle famiglie
- Pronto Ariel supporto psicologico telefonico alle famiglie
- Corsi e seminari per le famiglie
- Gruppi di sostegno per genitori e siblings
- Percorso di training autogeno per i genitori
- Week end avventura per i siblings
- Ricerca scientifica per trovare nuovi trattamenti

Modalità per effettuare la Donazione:



Donazione online con Paypal – www.fondazioneariel.it



Bonifico bancario intestato a FONDAZIONE ARIEL presso Banca di Credito Cooperativo Cassa Rurale e Artigiana di Binasco (MI).

IBAN IT07M0838633680000000410111 **IMPORTANTE:** inserisci i tuoi dati di contatto nella causale così potremo ringraziarti.



Con **bollettino postale** intestato a FONDAZIONE ARIEL: Conto corrente postale n° 50196591

Per maggiori informazioni su come donare:

https://bit.ly/ARIEL_DonaORA

Se vuoi fare ancora di più:

Il tuo **5x1000** nella prossima dichiarazione dei redditi: 03999760964.

Puoi destinarlo:

- all'area sociale: sezione "Sostegno del volontariato e delle organizzazioni non lucrative"
- alla ricerca: sezione "Finanziamento della ricerca scientifica e dell'università"

<https://www.fondazioneariel.it/it/come-aiutarci/5x1000>

Scegli le **bomboniere solidali** di Ariel e rendi doppiamente speciale uno dei momenti più bello della tua vita.

<https://www.fondazioneariel.it/it/come-aiutarci/bomboniere-solidali>

Partecipa ad uno dei nostri eventi: iscriviti alla nostra newsletter e ti informeremo su tutte le attività. <https://www.fondazioneariel.it/it/newsletter>

Sei un'AZIENDA: contattaci e studia con noi una collaborazione che porti beneficio ad entrambe le nostre realtà. Invia una mail a francesca.naboni.ariel@humanitas.it

<https://www.fondazioneariel.it/it/come-aiutarci/aziende>

COME CONTATTARCI:

E-MAIL FONDAZIONE.ARIEL@HUMANITAS.IT

TEL. 02.8224.2315

WWW.FONDAZIONEARIEL.IT

2020

Un anno al fianco delle famiglie di bambini con disabilità neuromotorie

