



Bilanciö söciälë²⁰²⁴



Il nostro 2024

Ciao a tutti! Ecco qui la nostra prima Relazione Sociale, quella del 2024. Ad agosto del 2024, io e mio marito Roberto abbiamo capito che era arrivato il momento di avviare questa avventura, ma non immaginavamo che, in così poco tempo, riuscissimo in effetti a scrivere il nostro statuto e fondare Mimola.

L'associazione Mimola è nata ufficialmente il 31 ottobre 2024, una data diventata per noi importante, infatti solo un anno prima (il 31 ottobre 2023 abbiamo traslocato nella nostra nuova casa, pensata su misura per Simona). Nasciamo con un'idea ben precisa: sostenere le famiglie di bambini e ragazzi con disabilità a 360 gradi. Questo perchè sappiamo benissimo che un bambino con disabilità è un impegno importante e costante per tutta la famiglia. Occuparsi di una persona con disabilità è molto oneroso in termini economici e fisici. Il caregiver mamma o papà di un bambino o ragazzo con disabilità, nel 90% dei casi si ritrova a non avere più un lavoro, perchè il suo nuovo "lavoro" è quello di fare, oltre che da genitore, anche da oss, infermiere, medico, fisioterapista, insegnante, educatore, affidatario di proprio figlio. Per questo vogliamo occuparci di tutta la famiglia con disabilità.

L'alleggerimento che proponiamo è in termini di:

- aiuto nel sostenere le spese di riabilitazioni, perché spesso quelle autorizzate dal Sistema Sanitario Nazionale non sono affatto sufficienti ad affrontare un percorso riabilitativo sensato;
- aiuto nel sostenere le spese di acquisto dei parafarmaci che sono totalmente a carico della famiglia. Questo perchè ci sono degli integratori fondamentali per mantenere un minimo di equilibrio psicofisico;



- aiuto nell'alleggerimento delle incombenze quotidiane di una famiglia, in termini di affiancamento di un assistente familiare, che possa svolgere i mestieri domestici o andare a fare commissioni per conto della famiglia;
- aiuto nella gestione della persona con disabilità con l'affiancamento di un affidatario o altra figura, che possa alleggerire il caregiver.

Il 2024 è stato solo di pochi mesi per la nostra associazione, siamo riusciti solo a smaltire un po' di burocrazia e a muovere i nostri primissimi passi. Il 2025 è il nostro primo anno effettivo e speriamo di riuscire a mettere in piedi qualche attività e a sostenere quante più famiglie possibili di bambini e ragazzi con disabilità grave.

In questa relazione farò un breve riassunto sulla nostra nascita e illustrerò i nostri obiettivi per quest'anno.

Ci tengo a ringraziare chi ha creduto da subito in questa meravigliosa avventura chiamata Mimola, io credo che tutti insieme faremo grandi cose. Perché di una cosa sono più che certa: ricevere è bello, ma donare lo è ancora di più.

Buona lettura!

Lisa Orrico
Presidente di Mimola



Chi siamo

Ecco il consiglio direttivo
di Mimola.



Donatella Tornambè,
Vicepresidente



Lisa Orrico,
Presidente



Roberto Carbone,
Segretario e Tesoriere

L'Associazione al 31/12/2024 risulta composta
da 9 soci, di cui 7 soci fondatori.



Là cōmūnicāzōne di Mimolā

Quando abbiamo avviato l'associazione, abbiamo deciso che era importante attivare tutti i canali di comunicazione in uso al momento. Infatti Mimola ha un suo canale **Facebook, Instagram e TikTok**, attraverso i quali diamo aggiornamenti associativi ma mostriamo anche la quotidianità di Simona. Perchè lo facciamo? Perchè crediamo fortemente nel mutuo aiuto. Noi stessi, alla nascita di Simona, ci siamo trovati di fronte a una situazione molto più grande di noi, che ci ha portati sull'orlo di un precipizio. Il confronto con altre realtà simili a quella che stavamo iniziando a vivere, ci ha dato conforto e speranza. La speranza è ciò che ti fa andare avanti sempre con positività, ed è quella che noi vogliamo dare. Inoltre, è inconcepibile che ancora oggi il tema disabilità sia ancora un tabù e viene realmente compresa solo da chi la vive. In un mondo ormai fatto per la maggior parte di superficialità e leggerezza, è necessario continuare a sensibilizzare su queste tematiche. Perchè un figlio con disabilità grave non lo scegli, ti piove addosso improvvisamente. Inoltre abbiamo anche un canale comunicativo più intimo, la **Newsletter di Mimola**, che inviamo agli iscritti due volte al mese, di domenica (una sì e una no): raccontiamo di noi in maniera più confidenziale e i contenuti restano esclusivi per gli iscritti. Infine, siamo presenti anche su **YouTube**, piattaforma che utilizziamo per pubblicare video divulgativi o aggiornamenti su Simona.

TOCCA SULLE ICONE PER IL COLLEGAMENTO DIRETTO ALLE PAGINE



Facebook, ci trovi come
Mimola



Newsletter, sul nostro sito
www.mimola.it trovi il link per iscriverti



Instagram, ci trovi come
mimola.aps



YouTube, ci trovi come
apsmimola



TikTok, ci trovi come
mimola.aps



Il bilancio di Mimolà

Nei pochi mesi di vita dell'associazione del 2024, sono stati **ricevuti fondi pari a 908,59 euro**, per tesseramento associativo e donazioni liberali.

Mentre le **spese sostenute sono state pari a 399,60 euro** per ingaggio dottore commercialista e spese per terapia logopedica professionale verso un bambino con disabilità. I primi costi di terapie private possono essere sostenuti grazie al **progetto Smart-caring 2024-2025, il primo di Mimola, che mira a sostenere le famiglie di bambini e ragazzi con disabilità** al proprio domicilio o in strutture sicure. Smart-caring 2024-2025 è un progetto pensato per tutti i bambini e ragazzi con disabilità gravissima, che hanno bisogno di essere seguiti in diversi ambiti e per i quali le cure del Sistema Sanitario Nazionale non sono sufficienti

Per quanto riguarda le spese sostenute per il dominio e l'hosting del sito **www.mimola.it**, sono state sostenute dal Presidente Lisa Orrico, che non ha richiesto il rimborso. Tutta la parte di programmazione e implementazione del sito, le grafiche e la comunicazione di Mimola sono state fatte sempre dal Presidente Lisa Orrico in forma gratuita.

Il rendiconto dell'associazione è redatto per cassa.





presenta il progetto

Smart-caring

2024-2025



È un progetto pensato per tutti i **bambini e ragazzi con disabilità gravissima**, che hanno bisogno di essere seguiti in diversi ambiti e per i quali le cure del Sistema Sanitario Nazionale **non sono sufficienti**. Si rivolge a bambini e ragazzi con disabilità che hanno bisogno di programmi riabilitativi specifici sul territorio, perchè crediamo che una continuità di cure come quelle ospedaliere possa fare la differenza.

Puoi donare in tanti modi diversi



Bonifico
Bancario, Iban
**IT51F020080110
7000107275442**
(Banca
Unicredit)
intestato
a **MIMOLA APS.**

Oppure collegati su www.mimola.it



Il bilancio di Mimolà nel dettaglio



Ringraziamo tutti quelli che hanno deciso di sostenerci da subito, credendo nel nostro operato e aiutandoci ad avviare questo nostro sogno. Speriamo che nel 2025 riusciremo ad aiutare tante famiglie. Ogni piccola donazione è importante, così come è importante la donazione el 5x1000. Totalmente gratuita per chi fa la dichiarazione dei rediti o per chi decide di donarlo ma, per piccole realtà come la nostra, fa moltissimo.





Mimolà
Sostegno a famiglie di bambini
e ragazzi con disabilità

Dönaci il 5x1000

Per aiutare Mimola nel **sostegno a famiglie di bambini e ragazzi con disabilità**, basta firmare, su tutti i modelli per la dichiarazione dei redditi, **nel riquadro dedicato agli Enti del Terzo Settore** e riportare il codice fiscale della nostra associazione. **La donazione del 5x1000 è totalmente gratuita per te e ci dai un grosso aiuto.**

**Codice Fiscale:
97908250018**

Grazie!

Mimolà nel 2025

Nel 2025 vorremmo sostenere più famiglie, impegnandoci a dare sollievo all'intera famiglia. La nostra idea è quella di **far crescere il nostro progetto Smart caring 2024-2025 prendendo in carico delle famiglie che abbiano bisogno di integrare terapie riabilitative previste dal SSN a terapie riabilitative private, per rafforzare il percorso del bambino o ragazzo con disabilità.**

Ma non solo, sosterremo anche delle famiglie con un alleggerimento della quotidianità, attraverso l'affiancamento di assistente familiare o affidatario.

Avvieremo lo sportello informativo per dare una guida alle famiglie nel districarsi dall'immensa burocrazia che gira intorno alla disabilità, oltre che nel far valere i diritti di un bambino o ragazzo con disabilità

Inoltre ci piacerebbe mettere in piedi **due eventi: una mostra e una giornata ludica per bimbi e ragazzi con disabilità.** Nel corso dell'anno e attraverso i nostri canali comunicativi, daremo maggiori dettagli.

Ovviamente, la **campagna di comunicazione e sensibilizzazione continuerà**, così come continuerà la realizzazione di video e reel pensati per mostrare un volto della disabilità che troppo spesso viene ignorato.



Sōstiēni Mīmōlā

Puoi sostenere l'Associazione Mimola, che offre supporto alle famiglie di bambini e ragazzi con disabilità, attraverso diverse modalità:

- **Donazione tramite bonifico bancario:** Effettua un bonifico utilizzando l'IBAN **IT51F0200801107000107275442** presso Banca Unicredit, intestato a **MIMOLA APS.**
- **Donazione online:** sul sito ufficiale di Mimola, è possibile effettuare donazioni rapide tramite **PayPal, Satispay o carta di credito.**
- Puoi diventare **Amico di Mimola**, attraverso una donazione fissa mensilmente: in questo modo riceverei l'esclusiva tessera.
- **Donazione del 5x1000** in fase di dichiarazione dei redditi: **Codice Fiscale 97908250018.**
- Contatti diretti: per ulteriori informazioni o per esplorare altre forme di supporto, puoi contattare l'associazione via email all'indirizzo **mimola@mimola.it** o via **WhatsApp** al numero **351 3732539.**

Ogni contributo aiuta a rendere la vita di questi bambini e delle loro famiglie più dignitosa e serena.



