



Associazione Perthes Italia APS

www.perthes.home.blog perthesitalia@gmail.com

CODICE IBAN IT85Y050346674000000004006



Salve a tutti,
ecco cosa abbiamo fatto nel mese di Novembre.



. Stiamo svolgendo tutte le **attività burocratiche** per regolarizzare la società: registrazione all'agenzia delle entrate, apertura conto corrente, assicurazione, registrazione nel registro Onlus, registrazione per donazioni tramite social come Facebook.

Apertura dei vari canali social come Instagram, Facebook ecc... Iscrivetevi!



. Abbiamo lanciato la campagna: **porta l'associazione PerthesItalia nel tuo ospedale**, a conoscenza del tuo ortopedico e del tuo pediatra. Questo è molto importante perché solo attraverso una divulgazione nei più importanti centri italiani che trattano il Perthes saremo in grado di conoscere ed aiutare le famiglie che vorranno essere sostenute.



. Abbiamo identificato **la nostra prima grande battaglia**: il morbo di Perthes è riconosciuto come malattia rara in tutto il mondo, Europa compresa, e anche in alcune regioni italiane ma è assente dall'elenco malattie rare Italiane nazionale dell'Istituto Nazionale di Sanità. Questo probabilmente per una svista. Dobbiamo lavorare come associazione per farlo riconoscere, questo potrà dare vantaggi ai nostri figli e alla ricerca.



. Abbiamo lanciato la campagna **regalo solidale Natalizio**. Come associazione abbiamo creato tre oggetti con il logo: la borsina a 8 euro, il portachiavi: 6 euro e la tazza a 12 euro per autofinanziarci. 10 euro di spese di spedizione.

Associazione Perthes Italia APS

www.perthes.home.blog perthesitalia@gmail.com C.F. 95214700106