

# BILANCIO SOCIALE 2018

**#INCLUDEUSFROMTHESTART  
INSIEME A SCUOLA INSIEME NEL MONDO**



# Lea

Va a  
scuola



Nord-Sud  
Edizioni

Alexandre Abrantes • Rodrigo Panucci • Luca Lorenzini • Luca Pannese



---

# BILANCIO SOCIALE 2018

La maturità  
inizia a manifestarsi  
quando sentiamo che  
è più grande la nostra preoccupazione per gli altri  
che non per noi stessi.

*Albert Einstein*





Carissimi,

è con vero piacere che mi accingo a presentare il nono bilancio sociale del nostro Coordinamento Nazionale.

Il senso di responsabilità che avverto di fronte a questo impegno è molto grande.

Questo 2018 ha portato molte novità, soprattutto sul piano delle riforme, vedi la nuova normativa sulla Privacy e quella del Terzo Settore, che per certi aspetti, purtroppo, è ancora in fase di definizione. Non è stato semplice muoversi in questo meandro fatto di dubbi, correzioni e rivoluzioni, tanto che abbiamo cercato di fornire a tutte le nostre associate più elementi possibili per una crescita comune, organizzando momenti formativi concreti, sia con convegni che con videoconferenze.

Quest'ultima novità in particolare ci ha permesso di agevolare la partecipazione di molti e avere un notevole risparmio in termini economici, anche per quanto concerne le riunioni del Comitato di Gestione.

Nel 2018 abbiamo dato avvio a un percorso volto al cambiamento di prospettive e di pensiero sul futuro, senza trascurare l'impegno per le attività quotidiane, che abbiamo cercato di svolgere con dedizione e passione.

Anche se di non facile attuazione, la volontà è quella di rendere concreto ciò che spesso ci siamo detti a parole: imparare a unirsi e a mettersi in rete, attivando percorsi comuni, condivisi e partecipati, di progettazione su temi che ci stanno particolarmente a cuore come la scuola, il lavoro, la residenzialità, l'affettività e la sessualità.

Il bilancio di responsabilità sociale che segue questa lettera spiega nel dettaglio quanto si è fatto, ma soprattutto quanto ancora c'è da fare.

È il risultato di un lavoro impegnativo, che mettiamo nelle mani di tutti, perché tutti insieme possiamo migliorare la vita dei nostri figli attivamente e volontariamente, mettendoci a disposizione gli uni degli altri.

Ringrazio tutti coloro che, in prima persona o dietro le quinte, con idee, servizi, competenze professionali, gratuità, responsabilità e passione, hanno contribuito, contribuiscono e contribuiranno a rendere più vivo, attivo e fertile CoorDown.

La mia firma su questa lettera vuole rappresentare anche quella del Comitato di Gestione, che ringrazio per l'impegno e il senso di responsabilità che lo ha contraddistinto in ogni scelta.

*Antonella Falugiani*







## Nota metodologica

Il presente Bilancio Sociale è riferito all'anno 2018 (dal 1° gennaio al 31 dicembre) ed è la nona edizione, per CoorDown.

È stato preparato facendo riferimento alle Linee Guida per la Redazione del Bilancio Sociale delle Organizzazioni Non Profit dell'Agenzia per le Onlus pubblicate nel 2009.

Il Bilancio sociale di CoorDown è pubblicato sul sito [www.coordown.it](http://www.coordown.it) e il Bilancio di esercizio è pubblicato su un quotidiano a tiratura nazionale.







## INDICE

1. PERCHE' CI SIAMO .....	8
Vision .....	8
Mission .....	8
2. CHI SIAMO .....	9
Storia .....	9
Sedi CoorDown .....	9
Stakeholder .....	10
Assetto istituzionale .....	12
Gruppi di lavoro .....	14
Associati 2018 .....	14
Volontari .....	17
Dipendenti e collaboratori .....	17
Reti e associazioni di cui CoorDown fa parte .....	17
3. COSA FACCIAMO .....	18
World Down Syndrome Day WDSD e diritto all'inclusione scolastica .....	18
Giornata Nazionale delle Persone con sindrome di Down GNPD .....	19
Pubblicazione del libro illustrato per bambini Lea va a scuola .....	20
ADRIA Inclusive games .....	21
Osservatorio nazionale sulla condizione delle persone con Disabilità .....	22
Collaborazione con il MIUR .....	22
Progetti .....	23
Convegni .....	24
Formazione per le associate .....	27
Parchi giochi e inclusione .....	28
Obiettivi 2019 .....	29
4. RENDICONTO ECONOMICO E FINANZIARIO 2018 .....	30
5. RASSEGNA STAMPA .....	42





# 1. Perché ci siamo

## Vision

CoorDown crede in un mondo inclusivo per tutti, dove l'inclusione sia la realtà, non un desiderio e una aspirazione.

## Mission

CoorDown si propone di promuovere, qualificare e sostenere le proprie associazioni nelle attività in favore dell'inclusione delle persone con sindrome di Down, nonché di responsabilizzare la comunità locale rispetto alle problematiche su cui esse intervengono.

L'azione di CoorDown si fonda sul riconoscimento e il rispetto per l'autonomia e l'identità di tutte le associazioni aderenti. Il suo ruolo vuole essere di supporto, impulso e affiancamento, in modo tale che si sviluppino al loro interno competenze diffuse: assumendo, nei confronti delle istituzioni pubbliche, un ruolo di collaborazione propositiva, mantenendo la propria specificità e diventando un soggetto attivo nella programmazione, nella gestione e nella valutazione delle politiche promosse come risposta ai bisogni sociali; lavorando in rete, condividendo e scambiando le esperienze.

Tra gli **scopi principali** il CoorDown ha le seguenti priorità:

- condividere esperienze tra le associazioni
- individuare e mettere in atto strategie comuni rispetto a problemi "politici" e condivisi (richieste di modifiche legislative, applicazione di leggi, eccetera)
- attivare azioni comuni di comunicazione sociale
- promuovere la parità di trattamento, la tutela dei diritti e il contrasto a fenomeni di discriminazione attuati nei confronti di persone con sindrome di Down, in applicazione della convenzione Onu e delle leggi nazionali e locali.





## 2. Chi siamo

Il CoorDown, Coordinamento Nazionale Associazioni delle persone con sindrome di Down, è la rete tra le associazioni che si occupano sul territorio italiano in modo esclusivo o prevalente di persone con sindrome di Down.

Il CoorDown si propone come organo rappresentativo delle persone con sindrome di Down a livello Nazionale, in relazione al perseguimento dei suoi scopi.

È una **associazione di volontariato**, iscritta nel registro regionale delle organizzazioni di volontariato del Lazio, sezione Servizi Sociali, in data 14 aprile 2012 ed è onlus, iscritta all'anagrafe unica delle **onlus** in data 12 gennaio 2006.

### Storia

CoorDown nasce nel **1987**, in occasione della prima Giornata Nazionale delle Persone con sindrome di Down GNPD, con lo scopo di promuovere azioni di comunicazione unitarie e condivise tra le diverse organizzazioni italiane impegnate nella tutela e nella promozione dei diritti delle persone con sindrome di Down.

Nel **2003** il CoorDown viene formalmente costituito.

CoorDown rappresenta le associazioni che in Italia si occupano di tutelare i diritti delle persone con sindrome di Down e disabilità intellettive. Le associazioni aderenti al coordinamento **sono attualmente 57** e ognuna mantiene la sua autonomia in relazione alle proprie attività e la propria azione politica. CoorDown **rappresenta 3.000 persone** con sindrome di Down in tutta Italia.

### Sedi CoorDown

Sede Legale: Via Liberiana 17 c/o SPES, Roma

Sede Operativa: Via Alessandro Volta 19/4, Genova



## Stakeholder

Il dialogo con tutti gli stakeholder è estremamente importante per concorrere alla costruzione della comunità, nel creare cioè capitale sociale quale insieme di fiducia e reciprocità che sono alla base di un'efficace connessione tra gli individui. Questo dialogo nel corso degli anni è stato attivato e sarà in futuro migliorato anche attraverso alcuni strumenti di comunicazione e trasparenza quali:

- bilancio sociale
- bilancio economico finanziario (pubblicato su quotidiano a tiratura nazionale)
- sito Internet e social network.

## I principali stakeholder

ANP Associazione nazionale dirigenti pubblici e alte professionalità della scuola  
ATERLER europeo  
Banca di Credito Cooperativo Pordenonese  
CIP Comitato Italiano Paralimpico  
Comando delle unità per la tutela forestale ambientale e agroalimentare dell'Arma dei Carabinieri  
CONVOL  
Deichmann calzature  
Dipartimento Pari Opportunità  
Dori Pubblicità srl  
Down syndrome Association UK  
Down syndrome Australia  
Down syndrome International  
Esselunga  
FISDIR Federazione Italiana Sport e Disabilità Intellettive e Relazionali  
Fish  
Fondazione con il Sud  
Fondazione Jerome Lejeune  
Gardaland  
Geox  
GLS Enterprise  
Grandi stazioni gruppo ferrovie dello Stato  
Il redattore sociale  
Inail  
Inps  
La 7  
Lega basket serie  
Lega calcio serie A  
Litografia Terrazzi  
Mediaset  
Ministero del Lavoro e delle Politiche sociali  
Minitalia Leolandia  
Presidenza della Repubblica  
Publicis New York  
Segretariato sociale della Rai  
Saatchi&Saatchi Italia e New York  
Sky  
SPES Centro di servizi per il volontariato

Sport 21 Italia ONLUS  
Superando.it  
Unicredit banca  
Unione forense tutela dei diritti umani  
Vita.it

## **Sport 21 Italia ONLUS**

L'associazione di volontariato sportiva dilettantistica Sport 21 Italia è stata costituita nel 2015 su mandato dell'Assemblea dei soci di CoorDown. La sua mission è promuovere lo sport, quale strumento per valorizzare l'integrazione e le abilità delle persone con disabilità intellettiva e relazionale. L'associazione ha sede legale a Pordenone e sede operativa a Roma e opera a livello nazionale tramite sedi o coordinamenti regionali in fase di organizzazione.

## **Fondazione con il Sud**

La Fondazione con il Sud è un ente non profit privato nato nel novembre 2006 dall'alleanza tra le fondazioni di origine bancaria e il mondo del Terzo Settore e del volontariato, per promuovere l'infrastrutturazione sociale del mezzogiorno, ovvero favorire percorsi di coesione sociale per lo sviluppo. Fondazione con il Sud ha finanziato nel biennio 2012-14 il Progetto "Più1. Dal punto alla rete", e nel 2018 il Progetto "Solidarity", che si concluderà nel 2019 e coinvolge 7 associate di CoorDown in 5 Regioni del Sud Italia: Campania, Calabria, Puglia, Sicilia, Sardegna. Il progetto si propone di migliorare l'impatto, la qualità dell'azione e il coinvolgimento del volontariato delle associazioni del Sud che operano in favore delle persone con sindrome di Down e disabilità intellettiva su base genetica, tramite il rafforzamento del lavoro di rete a livello regionale e un aumentato coinvolgimento delle associazioni stesse nelle attività di CoorDown a livello nazionale.

## **Mistero del Lavoro e delle Politiche sociali**

Nel 2018 il Ministero ha finanziato il Progetto Volontariamente solidali, con i fondi della Direttiva 266 avviso 2016. Il progetto rientra tra le azioni svolte da CoorDown per sensibilizzare la collettività e i giovani, per promuovere i diritti delle persone con disabilità, per diffondere la cultura del volontariato in favore del sostegno e dell'integrazione delle persone con disabilità intellettiva.

**Deichmann calzature e Esselunga** hanno consentito ad oltre un centinaio di persone con sindrome di Down di effettuare brevi tirocini lavorativi in occasione della GNPD 2018 presso i loro negozi. Deichmann Calzature in particolare è al fianco di CoorDown da diversi anni, sia nelle attività di sensibilizzazione e fundraising promosse in occasione della GNPD, sia nelle attività di inserimento lavorativo di persone con sindrome di Down. Nel 2018 Deichmann ha acquistato e divulgato copie del libro illustrato *Lea va a scuola*.

## **Publicis New York**

La collaborazione di Publicis NY tramite la realizzazione pro bono delle campagne di comunicazione e sensibilizzazione della Word Down Syndrome Day 2017 e 2018, che si è ormai conclusa, è stata molto importante per la crescita della qualità e dell'efficacia delle azioni di comunicazione sociale di CoorDown.

## **Fondazione Lejeune**

Prosegue la collaborazione con la Fondazione intitolata a Jerome Lejeune, il genetista francese che ha individuato nella Trisomia 21 la causa della sindrome di Down. La Fondazione Lejeune si occupa di temi culturali e di finanziare la ricerca scientifica sulla sindrome di Down, in collaborazione con ricercatori di tutto il mondo.



## Assetto istituzionale

L'assemblea dei soci ha provveduto al rinnovo delle cariche sociali di CoorDown nel 2017 e il Comitato di Gestione ha eletto come nuovo Presidente Antonella Falugiani.

## Comitato di Gestione

Antonella Falugiani (Trisomia 21 Firenze)

Franca Bruzzo Torti (Cepim Genova)

Chiara Laghi (AGPD Milano)

Giuseppe Rocca (AFPD Palermo)

Elisa Orlandini (Down Da.Di. Padova)

Luigi Porrà (Ce.D. Cagliari)

Carlo Tiano (AIPD Saluzzo Savigliano Fossano)

Adriana De Luca (Gli altri siamo noi Cosenza)

Autilia Avagliano (Pianeta 21 Salerno).

Nel 2018 il Comitato di Gestione si è riunito 7 volte:

- Genova, 3 febbraio
- Padova, 16 marzo
- Lignano Sabbiadoro, 23 aprile
- Milano, 18 maggio
- video conferenza, 30 luglio
- video conferenza, 8 ottobre
- Firenze, 4 dicembre.





## Revisore contabile

Il Revisore contabile di CoorDown si è dimesso a fine 2017, per cui nel 2018 la verifica del Bilancio 2017 è stata effettuata da una consulente, la Dottoressa Elena Pignatelli. Il nuovo Revisore contabile è il Dottor Pierluigi D'Ambrosio ed è in carica da fine 2018.

## Assemblea Nazionale 2018

L'Assemblea Nazionale 2018, che si è svolta il 19 e 20 maggio a Milano, ha dedicato molto tempo alla discussione e all'approfondimento di argomenti di interesse generale, in chiave formativa.

In particolare, tre sono stati i temi affrontati:

- La nuova normativa del Terzo Settore, relatrice Elena Pignatelli
- I percorsi di valutazione dell'alternanza scuola lavoro per gli studenti con disabilità, relatore Andrea Marchetti di ANP Associazione Nazionale Presidi
- La motivazione delle risorse umane, relatrice Enrica Zurviello.

Molti i temi trattati che riguardano l'attività di CoorDown:

- Relazione attività e approvazione del bilancio consuntivo 2018 e preventivo 2019
- Relazione della WDS 2018
- Nomina del collegio dei revisori dei conti
- Riunioni dei gruppi di lavoro e della Consulta dei Giovani e restituzione all'Assemblea
- Riflessioni sui coordinamenti regionali CoorDown
- Prospettive per la GNPD 2018.

	<b>2014</b>	<b>2015</b>	<b>2016</b>	<b>2017</b>	<b>2018</b>
<b>Associate n.</b>	74	70	60	56	57
<b>Presenti</b>	54	45	36	39	54
<b>Voti aventi diritto</b>	102	97	86	79	74
<b>Deleghe</b>	15	13	23	40	18

## Gruppi di lavoro

CoorDown ha al suo interno 6 gruppi di lavoro, composti da rappresentanti delle associate, che si occupano di approfondire e diffondere la conoscenza di tematiche di interesse generale, coinvolgendo esperti del settore, quando necessario.

	N. riunioni 2018
Gruppo Scuola	3
Gruppo Lavoro	2
Gruppo Stato Sociale	1
Gruppo Autonomia e Vita indipendente	1
Gruppo Autofinanziamento	-
Consulta dei giovani	2

## La Consulta dei giovani

La Consulta dei giovani è un gruppo di lavoro nato nel 2017 e composto al 31.12.2018 da 11 ragazzi con sindrome di Down provenienti da tutta Italia e da 8 associazioni partner di CoorDown.

I ragazzi, accompagnati dai loro educatori, si sono incontrati 2 volte nel 2018, per rafforzare la consapevolezza e approfondire le tematiche relative ai propri diritti, bisogni e aspirazioni, che sono uguali a quelli di tutte le persone, non sono quindi bisogni “speciali”. Hanno parlato di diritto alla vita indipendente, alla sessualità, alla mobilità, alla privacy nella comunicazione...

La Consulta favorisce inoltre nei ragazzi con sindrome di Down la consapevolezza in merito all'importanza di potersi autorappresentare. Si tratta di un tema molto importante, per la loro autonomia e integrazione sociale, e di un'esperienza altamente innovativa e inclusiva.

In prospettiva, la Consulta dei Giovani sarà all'interno di CoorDown un organo di consultazione per il Consiglio di Gestione e per tutta l'associazione, per indirizzarne l'azione. Si lavorerà quindi affinché i ragazzi della Consulta eleggano un loro rappresentante, che sia presente all'interno del Consiglio di Gestione di CoorDown.

## Associati 2018

L'iscrizione al CoorDown è aperta a tutte le associazioni e gli istituti giuridici di diritto privato legalmente costituiti e senza scopo di lucro, con o senza personalità giuridica, presenti sul territorio nazionale, che si occupano in modo esclusivo o prevalente di persone con sindrome di Down. Per aderire va formulata apposita domanda al Comitato di Gestione.

Nel corso degli anni il CoorDown si è sempre proposto di avere una compagine sociale variegata ed il più possibile rappresentativa, includendo molte piccole realtà al fianco di grandi organizzazioni.



Al 31 dicembre 2018 CoordDown contava 57 associati:

<b>Città</b>	<b>Associazione</b>
ADRIA (RO)	Ass. Down Dadi Adria Onlus
ALESSANDRIA	Centro Down Alessandria
ARONA	AGBD-Ass. Genitori Bambini Down
ASTI (NR)	CE.PI.M.-Centro Down Asti
BOLOGNA ceps	C.E.P.S. Onlus
BOLOGNA grd	G.R.D.-Ass. Genitori Ragazzi Down
BOLZANO	Il Sorriso "Das lacheln"
BRESCIA	CBD-Centro Bresciano Down Onlus
CAGLIARI	Ce.D.-Centro Down Onlus
CANEVA (PN)	Ass. Guarda con il cuore
CANTU'	Down Verso-Ass.Fam.Pers. con SD
CARBONIA	Progetto21 Onlus
CASSANO MAGN.	Ass. PIU' DI 21 Onlus
CATANIA	AFPD Catania
COSENZA aipd	AIPD Sezione di Cosenza
COSENZA	Ass. Gli Altri Siamo Noi
CUNEO	Centro Down Cuneo
FAENZA (NR)	G.R.D.-Genitori Ragazzi Down
FIRENZE	Trisomia 21 Firenze
FOGGIA	A.Fa.D. il bell'anatroccolo
GENOLA CN	AIPD Sez.Saluzzo-Savigliano-Fossano
GENOVA	CEPIM-Centro Italiano Down Onlus
LEVANTO SP (NR)	GISAL - CEAD
LUCCA	ADL-Associazione Down Lucca
LUCCA	L'Amore non conta i cromosomi
MARTINA FRANCA TA	A.M.A.R.DOWN
MILANO agpd	a.g.p.d. onlus-Ass.Gen.e Pers. con sD
MILANO vividown	VIVI DOWN Onlus
MONCALIERI TO	A.I.R. DOWN

MONZA MI	Capirsi Down Onlus
NAPOLI	Ass. Sindrome di Down Regione Campania
NOVARA	Associazione Down Novara
NOVELLARA RE	G.R.D. Onlus - Reggio Emilia
PADOVA	Ass. DOWN D.A.D.I. Onlus
PALERMO	A.F.P.D.-Ass.Fam.Persone Down
PESCARA	A.R.D.A.-Ass.Reg.Down Abruzzo
PISTOIA	A.D.P. - Ass. Down Pistoia
PORDENONE reg.le	Ass. Down Friuli Venezia Giulia
RICCIONE RN	CENTRO 21
RIMINI	Crescere Insieme Onlus
ROMA Fond.ne	Fondazione Italiana Verso il Futuro
SALERNO	Pianeta 21 Salerno
SASSARI (NR)	Ass. Gruppo Down Sassari
SAVONA	A.D.S.O.-Ass.Down Savona Onlus
SCHIO VI	Ass. Contro l'Esclusione
TORINO cepim	CEPIM-Centro Persone Down
TORINO ass.down	Associazione Down Onlus
TRIESTE	Un Sogno per la Vita
UDINE	Ass DOWV FVG Sez. Prov.le di Udine
VASTO CH	A.R.D.A. Onlus - Sezione di Vasto
VERONA agbd	A.G.b.D.Onlus-Ass.Sindrome di Down
VERONA piùdi1	PIU'DIUNO - Assoc.di Volontari
VICENZA	A.GEN.DO. Onlus
ZEVIO VR	Fondazione Più di un sogno Onlus



## Volontari

Numero totale di soci volontari attivi 71.

- ore di volontariato interne: 2950
- ore di volontariato esterne: 860
- ore di volontariato per il bilancio sociale: 80

Nell'anno 2018 si è stipulata la polizza unica del volontariato con Cattolica Assicurazioni, validità dal 31/12/2017 al 31/12/2018, per la copertura dei rischi derivanti da infortuni, responsabilità civili e malattie, ai sensi della L. 266 del 1991. In virtù delle garanzie prestate, il Comitato di Gestione beneficia della copertura per responsabilità patrimoniale. È stata sottoscritta inoltre polizza UCA per la tutela legale.

## Dipendenti e collaboratori

Lo staff di CoorDown è composto dalla Responsabile della Segreteria, dipendente part-time, e da cinque collaboratori per le attività di: amministrazione e contabilità, ufficio stampa, progettazione, consulenza del lavoro, Responsabile del Servizio di Prevenzione e Protezione RSPP.

## Reti e associazioni di cui CoorDown fa parte

### Edsa European Down syndrome Association

È una organizzazione non profit di supporto e rappresenta le persone con sindrome di Down in Europa. Edsa riunisce le organizzazioni di tutta Europa con il fine di condividere informazioni e promuovere la collaborazione per migliorare la vita delle persone con sindrome di Down e delle loro famiglie.

### Down Syndrome International

Ha sede nel Regno Unito ed è una organizzazione non profit che opera a livello internazionale, cui CoorDown ha aderito nel 2015. Aderiscono a DSI organizzazioni di tutto il mondo impegnate a migliorare la qualità della vita delle persone con sindrome di Down, promuovendone il diritto inalienabile di essere incluse nelle loro comunità secondo il principio di uguaglianza. DSI è il collettore di tutte le iniziative internazionali legate alla Giornata Mondiale sulla sindrome di Down (WDSO), che si celebra il 21 marzo di ogni anno.

### Convol

La Conferenza Permanente delle Associazioni, Federazioni e Reti di Volontariato è un organismo di coordinamento costituito nel 1991, a cui aderiscono realtà di volontariato italiane che agiscono in campo nazionale e internazionale.





### 3. Cosa facciamo

#### World Down Syndrome Day WDSO e diritto all'inclusione scolastica

CoorDown celebra la World Down Syndrome Day, che cade il 21 marzo, promuovendo ogni anno una campagna di sensibilizzazione internazionale, che è stata realizzata anche nel 2018 come nel 2017, con la collaborazione pro bono dell'agenzia di pubblicità Publicis New York.

Il tema della campagna 2018 ha riguardato l'inclusione scolastica ed è incentrato sulla storia di Lea, una ragazzina con sindrome di Down che vuole andare a scuola con tutti i suoi coetanei, e non in una scuola speciale riservata a chi ha qualche tipo di disabilità. Per la campagna è stato realizzato un video a cartoni animati, un media che non avevamo mai usato prima, che ci ha consentito di comunicare in modo nuovo.

La storia di Lea ha dato origine anche alla pubblicazione di un libro, "Lea va a scuola", pubblicato da CoorDown in Italia in occasione della Giornata Nazionale delle Persone con sindrome di Down GNPD, nel mese di ottobre 2018.

La campagna di sensibilizzazione del 2018 è stata realizzata con la collaborazione a livello internazionale di DSI Down Syndrome International, Down Syndrome Australia, Down's Syndrome Association, Allmeansall, Movimento Down, con il patronato di Embracing Diversity. Sponsor della campagna è stata la **Lega Basket Serie A**.

Il messaggio di inclusione di CoorDown è stato supportato anche dalla **Lega calcio Serie A**, che ha aderito al progetto pubblicizzandolo sui canali video e negli stadi, sia all'ingresso in campo tramite uno striscione, sia mandando in onda il nostro video da 30 secondi.



## Giornata Nazionale delle Persone con sindrome di Down GNPD

Il tema della Giornata Nazionale delle Persone con sindrome di Down del 2018 ha ripreso quello della Giornata Mondiale e è stato l'**educazione inclusiva**, che è per noi molto più di una semplice aspirazione, è un diritto umano di ogni bambino.

Le barriere da rimuovere sono ancora tante anche in Italia. Sembra un paradosso, visto che l'Italia è il primo paese al mondo ad aver chiuso le scuole speciali oltre quarant'anni fa. La scuola a cui tutti gli studenti hanno diritto, compresi quelli con sindrome di Down e altre disabilità, è un luogo che rispetta e valorizza la diversità e prepara tutti gli studenti a essere membri della comunità; i benefici di una scuola inclusiva sono sostenuti da quarant'anni di ricerche scientifiche, che dimostrano come i bambini con disabilità intellettiva raggiungono maggiori risultati accademici e sociali quando sono educati insieme ai loro pari senza disabilità, e che studiare in un ambiente inclusivo offre a tutti gli studenti maggiori opportunità di sviluppare il rispetto reciproco, la comprensione e le competenze di cui hanno bisogno per vivere insieme nelle diverse comunità di oggi.

In occasione della GNPD 2018 in 100 piazze d'Italia le associazioni aderenti a CoordDown hanno distribuito come di consueto un messaggio di cioccolato equo solidale in cambio di un piccolo contributo: un modo concreto per sostenere il futuro delle persone con sindrome di Down e un'occasione per riflettere sui tanti luoghi comuni che ancora ostacolano la piena inclusione nella società. Insieme alla tradizionale tavoletta di cioccolato, CoordDown ha offerto, con la specifica campagna "Un piccolo messaggio di grande Valore", anche un nuovo dispenser con 120 mini tavolette di cioccolato, che permette di essere impiegato in contesti differenti e di intercettare nuovi target di donatori.

CoordDown ritiene che durante la GNPD sia importante favorire la comunicazione con un messaggio univoco, che sia diffuso in maniera coerente da tutte le associate sul territorio nazionale, per dargli maggior forza e incisività. In questa direzione si sta impegnando per sensibilizzare e coinvolgere in modo sempre maggiore tutte le associate.

In termini di copertura dei media la GNPD è andata molto bene. I fronti su cui si è sviluppata la copertura sono stati tre: Web, carta stampata e video.

Il contributo di Deichman calzature ci ha consentito di acquistare spazi pubblicitari sul Corriere della Sera.

Anche la copertura che siamo riusciti ad acquisire in completa autonomia senza ulteriori investimenti di risorse ha garantito una considerevole visibilità. Sul fronte degli spazi concessi gratuitamente dai media abbiamo ottenuto risultati molto buoni sia su carta stampata (Il Sole 24 ore, Il giornale, Il mattino, Il messaggero, Di più, Italia oggi, Milano finanza, Natural style) sia sul web (corriere.it, messaggero.it, fatto quotidiano.it, Spotify, Sky...).

Sempre sul web la concessione di spazi gratuiti da parte del Network AOD ci ha garantito visibilità su una linea di più di 1.000 siti. Ha avuto risultati apprezzabili anche il video da 30 secondi che è entrato nel circuito Grandi stazioni (spazi gratuiti) con una copertura di una settimana.

Anche il Segretariato sociale della Rai ha sostenuto la GNPD.

Per quanto riguarda gli articoli veri e propri, oltre alle testate di settore (Superando, Superabile, Vita, Redattore sociale, Comunicare sociale...) meritano una citazione particolare il pezzo uscito su Vanity Fair, la storia di Francesco, e i servizi del Tg2 su Casa futura di Roma e del Tg3 sulla Locanda alla mano di Milano. Tra i risultati più significativi di quest'anno aggiungiamo l'uscita su Panorama che ha dedicato una copertina alla sindrome di Down (ha influito il fatto di cronaca della bimba abbandonata a Napoli, successo proprio a ridosso della Giornata nazionale).

## Publicazione del libro illustrato per bambini *Lea va a scuola*

In occasione della GNPD, con la convinzione che per il traguardo dell'educazione inclusiva sia indispensabile un percorso culturale, CoorDown ha promosso e curato per la prima volta un libro e la sua diffusione in Italia. La decisione, data l'importanza del tema, è stata presa dall'Assemblea, nel maggio 2018.



Si tratta del volume illustrato per bambini “Lea va a scuola”, che narra il piccolo grande viaggio dell’alunna Lea, già protagonista del video di animazione prodotto da CoorDown in occasione della World Down Syndrome Day 2018. Il racconto mette al centro la scuola come luogo per eccellenza dove piantare il seme di una società che sia davvero inclusiva.

Giornata sindrome di Down, inclusione passa dalla scuola - 21 Marzo , 13:23

(ANSA) - ROMA, 21 MAR - L'inclusione parte dall'inizio, dalle prime fasi della vita come quella della scuola, da immaginare come un luogo in cui ci sia spazio per tutti, che fornisca strumenti utili per comprendere la realtà e partecipare attivamente alla vita della comunità. Questo il messaggio lanciato oggi in occasione della tredicesima edizione della giornata mondiale della sindrome di Down nella quale CoorDown Onlus - Coordinamento Nazionale Associazioni delle persone con sindrome di Down lancia una campagna di comunicazione internazionale, realizzata in collaborazione con l'agenzia Publicis New York, attraverso l'hashtag #IncludeUsFromTheStart e il video “Lea goes to school”. La storia di una bambina con sindrome di Down alle prese con il primo giorno di scuola. Il percorso sembra già segnato: ad attenderla c'è una scuola speciale, con amici speciali e poi una casa e magari un lavoro, anche loro speciali. Ma la strada che Lea vuole percorrere non ha nulla di speciale e inizia esattamente dove comincia per tutti. “La scuola inclusiva è un mondo tutto da costruire: molti paesi negano o limitano il diritto degli studenti con disabilità a essere educati in scuole o classi regolari e persino l'Italia, pur avendo un quadro normativo tra i più avanzati - dove le scuole speciali sono state abolite da oltre quarant'anni - ha ancora molta strada da fare” spiega in una nota CoorDown. “Per la piena inclusione servono modifiche strutturali e organizzative - si legge- un adeguamento dei programmi, una formazione specifica, servono genitori che colgano l'importanza di questo processo e studenti che imparino a stare in classe anche con chi è diverso da loro. L'educazione inclusiva è molto di più di una semplice aspirazione, è un diritto umano fondamentale” . “Occorre un radicale cambiamento di prospettiva- conclude Antonella Falugiani, Presidente di CoorDown - un sistema scolastico capace di coinvolgere tutti diventa uno strumento fondamentale per abbattere barriere e luoghi comuni”.

## ADRIA Inclusive games

Gli Adria Inclusive Games sono la manifestazione sportiva non competitiva riservata ad atleti con disabilità intellettiva relazionale, che si sono svolti a Lignano Sabbiadoro dal 21 al 25 aprile, dopo il grande successo delle due ultime edizioni.

Sono una grande festa di sport integrato, con la partecipazione di tanti volontari, accompagnatori e familiari.

Fino all'edizione 2017 i giochi si chiamavano Adria Special games: la scelta di cambiare il nome alla manifestazione era stata assunta proprio dagli atleti partecipanti, in occasione della chiusura del 2017, in coerenza con la campagna di comunicazione internazionale lanciata proprio dal CoorDown dal titolo "Not Special Needs".

Quindi nessun "bisogno speciale", neanche nello sport, ma solo la voglia di mettersi in gioco e avere l'opportunità di poter dimostrare le proprie potenzialità.



Nel 2018 i 250 atleti, provenienti da 9 regioni italiane, si sono cimentati in 12 differenti discipline sportive integrate, secondo i regolamenti federali adattati alle loro specifiche esigenze.

Si sono anche disputate due gare competitive: la terza coppa di calcio a cinque e la seconda coppa di basket categoria C 21.

Il villaggio turistico "Bella Italia" ha messo a disposizione la struttura ricettiva a supporto di tutte le discipline sportive e lo staff dell'animazione ha accompagnato l'evento e le attività collaterali, con spettacoli, intrattenimenti e assistenza logistica.

## Osservatorio Nazionale sulla condizione delle persone con disabilità

L'Osservatorio Nazionale sulla condizione delle persone con disabilità (OND) è un organismo collegiale istituito ai sensi dell'art. 3 della Legge 3 marzo 2009, n. 18, con cui l'Italia ha ratificato la Convenzione ONU sui diritti delle persone con disabilità.

Presieduto dal Ministro del Lavoro e delle Politiche Sociali, l'Osservatorio è composto da 40 membri effettivi e da un numero massimo di 10 invitati permanenti, in rappresentanza delle diverse amministrazioni pubbliche e del mondo dell'associazionismo rappresentativo delle persone con disabilità. CoorDown ne fa parte dal 30 Luglio 2013.

L'OND ha funzioni consultive e di supporto tecnico-scientifico per l'elaborazione delle politiche nazionali in materia di disabilità con particolare riferimento:

- alla promozione dell'attuazione della Convenzione ONU sui diritti delle persone con disabilità;
- alla predisposizione di un programma di azione biennale per la promozione dei diritti e l'integrazione delle persone con disabilità;
- alla promozione della raccolta di dati statistici e della realizzazione di studi e ricerche sul tema;
- alla predisposizione della relazione sullo stato di attuazione delle politiche sulla disabilità.

## Collaborazione con il MIUR

La collaborazione con il MIUR, Ministero dell'Istruzione dell'Università e della Ricerca, anche all'interno della Consulta delle Associazioni, nel 2018 ha portato alla decisione, da parte del Ministero, di avviare la programmazione di percorsi di specializzazione per 40.000 insegnanti di sostegno.

CoorDown ha presentato al Ministero in data 26 ottobre 2018 una specifica richiesta per il miglioramento dell'inclusione scolastica, richiamando le seguenti necessità:

- la formazione di tutti i docenti curricolari, e non solo quelli di sostegno
- la continuità didattica e il coinvolgimento di insegnanti, compagni di classe, personale ATA
- la valutazione differenziata nelle scuole secondarie di secondo grado.





## Progetti

### Progetto Solid(AR)ity e Vademecum Lavoro

Il progetto “Solid(AR)ity, solidità alla solidarietà”, avviato nel 2017 e sostenuto da Fondazione con il Sud, si propone di migliorare l’impatto, la qualità dell’azione e il coinvolgimento del volontariato delle associazioni del Sud che operano in favore delle persone con sD e disabilità intellettiva su base genetica, tramite il rafforzamento del lavoro di rete a livello regionale, dando vita a Coordinamenti regionali in Calabria, Campania, Puglia, Sicilia, Sardegna. Il progetto si propone altresì di rafforzare il legame delle associazioni coinvolte con CoorDown, che costituisce la rete di riferimento a livello nazionale. In particolare in questo ambito CoorDown sta lavorando alla pubblicazione di uno specifico Vademecum dedicato all’inclusione lavorativa.

### Progetto Volontariamente solidali e pubblicazione Opuscolo ONU

Il progetto Volontariamente solidali, sviluppato nel 2018 grazie a un finanziamento del Ministero del Lavoro e delle Politiche Sociali, rientra tra le azioni svolte da CoorDown per sensibilizzare la collettività e i giovani, per promuovere i diritti delle persone con disabilità, per diffondere la cultura del volontariato in favore del sostegno e dell’integrazione delle persone con disabilità intellettiva.

Volontariamente Solidali ha coinvolto oltre 1.100 studenti dagli 11 ai 20 anni in tutta Italia, poiché far conoscere ai ragazzi le tematiche della disabilità, della parità dei diritti, del volontariato è importante e utile per diffondere tra di loro, e tramite loro in tutta la società civile, maggiore consapevolezza nei confronti dell’integrazione delle persone con disabilità, nonché una migliore sensibilità e disponibilità a svolgere attività di volontariato nei loro confronti. Il progetto è partito dalla promozione della conoscenza della Convenzione ONU sui diritti delle persone con disabilità, approvata dall’ONU nel 2006 e firmata dall’Italia nel 2009, ma ancora spesso sconosciuta e disattesa. Grazie al progetto CoorDown ha prodotto un opuscolo esplicativo sulla Convenzione ONU sui diritti delle persone con disabilità, disponibile sul sito [www.coordown.it](http://www.coordown.it), insieme a un video che racconta l’esperienza del progetto.

### Progetto Il Diritto di amare

Nel 2018 CoorDown ha lavorato alla ridefinizione di un progetto nazionale nell’ambito dell’affettività e sessualità delle persone con disabilità intellettiva, il Progetto “Il diritto di amare”, per il quale nel 2019 cercherà adeguati finanziamenti.

## Convegni

### Convegno Alternanza scuola-lavoro e disabilità

CoorDown, tramite la sua presidente Antonella Falugiani, ha partecipato al convegno promosso dall'ANP Associazione nazionale dirigenti pubblici e alte professionalità della scuola dal titolo Alternanza scuola-lavoro e disabilità, che si è tenuto a Roma il 21 maggio 2018. CoorDown ha presentato una relazione sullo stato dell'arte in merito a questo tipo di percorsi per gli studenti con disabilità.

Il convegno ha visto la partecipazione, oltre a CoorDown, di: CNEL, Consiglio nazionale dell'economia e del lavoro, FISH Federazione Italiana per il Superamento dell'Handicap, Autismo Toscana, FAND Federazione Tra Le Associazioni Nazionali Delle Persone Con Disabilità, INAPP Istituto Nazionale per l'Analisi delle Politiche Pubbliche, ANPAL Agenzia nazionale Politiche Attive del Lavoro, Unioncamere.

### Convegno Sindrome di Down dalla diagnosi alla terapia

CoorDown ha dato il suo patrocinio al convegno rivolto a medici, biologi, professionisti della sanità e psicologi, che si è tenuto a Napoli il 19 e 20 ottobre 2018 presso l'Università di Napoli Federico II. Scopo del convegno è stato l'aggiornamento e la divulgazione delle più recenti acquisizioni sulla diagnosi precoce non invasiva di anomalie cromosomiche e degli approcci terapeutici volti a prevenire o contrastare le principali manifestazioni cliniche della sindrome di Down, con particolare riferimento alla disabilità intellettiva in età pediatrica. CoorDown col suo intervento ha sottolineato l'importanza della prima comunicazione della diagnosi ai genitori e ha presentato il quadro della situazione nei punti nascita e negli ospedali in Italia.

La partecipazione di CoorDown ha consentito di mettere le basi per un percorso di dialogo e condivisione tra mondo scientifico della ricerca e mondo dell'associazionismo.

### Convegno Salute e qualità di vita per le persone con sindrome di Down

Il convegno è stato organizzato a Padova il 17 marzo 2018 dall'Associazione Down D.A.D.I. insieme con la Fondazione Baccichetti, CoorDown e l'Università degli Studi di Padova, con l'obiettivo di favorire l'incontro e il dialogo tra le molte persone che hanno a cuore la salute e la qualità di vita delle persone con sindrome di Down: ricercatori, genitori e familiari, professionisti, specialisti, insegnanti, educatori, operatori.





# Salute e qualità di vita per le persone con sindrome di Down

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

## Comitato scientifico organizzativo

Dott.ssa Elisa Orlandini - Presidente Associazione Down DADI  
Prof. Carlo Baccichetti - Presidente Fondazione Baccichetti  
Prof. Renata Trevisan - Fondazione Baccichetti  
Prof. Laura Nota - Delegata del Rettore per l'inclusione e la disabilità  
Dott.ssa Cristina Fasolato - Responsabile scientifico, DSB Università di Padova

## Programma

Interventi della mattina (9.00 - 13.00)  
Interventi del pomeriggio (14.00 - 16.15)  
Tavola rotonda (16.30 - 18.30)

## Iscrizione (obbligatoria)

Gratuita, fino ad esaurimento posti  
A pagamento per ECM (80 Euro, max 50 partecipanti)



## Segreteria scientifica / Informazioni

Web: [www.convegnoindromedidown.it](http://www.convegnoindromedidown.it)  
Email: [info@convegnoindromedidown.it](mailto:info@convegnoindromedidown.it)  
Tel: +39.340.7273596 (da lunedì a venerdì, dalle 9.00 alle 13.00)

# Sabato 17 marzo 2018

## Auditorium dell'Orto Botanico - Padova

### Interverranno:

**Prof. Antonio Paoli**, Università di Padova; **Dott.ssa Elisa Orlandini**, Associazione Down DADI; **Prof. Carlo Baccichetti**, Fondazione Baccichetti per la sindrome di Down; **Dott.ssa Antonella Falugiani**, Coordinamento Nazionale CoordDown; **Prof. Jean Maurice Delabar**, Hôpital de la Pitié-Salpêtrière, Paris, France; **Prof. Renata Bartesaghi**, **Dott.ssa Sandra Guidi**, **Dott.ssa Fiorenza Stagni**, **Prof. Pierluigi Strippoli**, Università di Bologna; **Prof. Stefano Vicari**, **Dott.ssa Floriana Costanzo** Ospedale Bambin Gesù di Roma; **Dott.ssa Erica Gobbi**, **Dott.ssa Francesca Pulina**, **Dott.ssa Maja Roch**, Università di Padova; **Dott. Claudio Gallo**, ULSS 6 Euganea; **Dott. Daniele Rossetti**, **Dott.ssa Maria Cristina Rosetti**, Cooperativa Vite Vere Down DADI; **Dott.ssa Chiara Cremonese**, Special Olympics Padova; TAVOLA ROTONDA: **Prof. Renata Bartesaghi**, Trisomy 21 Research Society; **Prof. Laura Nota**, Università di Padova; **Dott. Maurizio Schiavon**, ULSS 6 Euganea; **Dott.ssa Beatrice Dalla Barba**, Azienda Ospedaliera di Padova; **Dott.ssa Marta Nalin**, Comune di Padova.

### Con il patrocinio di:



**Pianeta 21**  
Salerno



Giornata internazionale della disabilità  
**Salerno - 3 Dicembre 2018 Ore 15:15**  
convegno

## L'INSERIMENTO LAVORATIVO DELLE PERSONE CON SINDROME DI DOWN. QUALE FUTURO?

Sala Bottiglieri - Palazzo Sant'Agostino - Provincia di Salerno - via Roma 104



### SALUTI ISTITUZIONALI:

Ing. MICHELE STRIANESE - Presidente Provincia di Salerno  
Dott.ssa ANTONIA AUTUORI - Presidente Fondazione Comunità Salernitana onlus  
Dott.ssa FILOMENA AVAGLIANO - Presidente Pianeta 21 Salerno  
Dott.ssa BARBARA ESPOSITO - Presidente 21 Salvatutti Procidia  
Dott. FRANCESCO VACCARO - Presidente Prendiamoci per mano Scafati

### RELAZIONI:

Prof. GUIDO MIGLIACCIO - Università degli studi del Sannio  
*La disabilità: un'opportunità per aumentare la produttività*  
Dott. ANTONIO FIORILLO - Ordine dei Dottori commercialisti ed Esperti contabili di Salerno  
*L'assunzione delle persone con disabilità ex L. 104/92 art. 3 co. 3: aspetti fiscali e previdenziali*  
Dott.ssa IVANA PILI - Associazione Trisomia 21 Firenze  
*Inserimento lavorativo: percorso di crescita per la persona e il contesto di vita*  
Dott.ssa ANNA PETRONE - Provincia di Salerno  
*Le politiche sociali e di integrazione locali per la disabilità*

### BUONE PRASSI:

Dott. LUCA TRAPANESE - Regione Campania - A ruota libera onlus  
*L'esperienza del "borgo sociale" e l'inserimento lavorativo delle persone con disabilità*  
Dott.ssa ANTONELLA FALUGIANI - Regione Toscana - Trisomia 21 Firenze e CoordDown  
*L'esperienza lavorativa delle persone con sindrome di Down in Trisomia 21*  
Dott.ssa CHIARA LAGHI - Regione Lombardia - AGPD Milano - Capirsi Down Monza  
*Il progetto WOW*

### SPAZIO DOMANDE DEL PUBBLICO

### COORDINAMENTO:

introduce e modera Dott.ssa AUTILIA AVAGLIANO  
CoordDown - Progetto Solid(AR)ity: solidità alla solidarietà

## Convegno La riforma del Terzo Settore

CoorDown, per fare il punto sulla Riforma del Terzo Settore e i cambiamenti a venire, ha dato alle sue associate la possibilità di partecipare al convegno organizzato il 29 ottobre 2018 dalla Fondazione e dall'Ordine dei Dottori Commercialisti e degli Esperti contabili di Firenze, rivolto ai commercialisti quale formazione gratuita.

## Convegno L'inserimento lavorativo delle persone con sindrome di Down. Quale futuro?

Il convegno, che si è tenuto a Salerno il 3 dicembre 2018 in occasione della Giornata internazionale della Disabilità, ha rappresentato in Campania l'evento centrale aperto al pubblico del progetto "Solid(AR)ity: solidità alla solidarietà", promosso da CoorDown in 5 Regioni del Sud Italia e sostenuto da Fondazione con il Sud.

Il tema del convegno rappresenta una delle maggiori criticità del Meridione nell'ambito della disabilità, ha visto la partecipazione di numerosi esperti a livello nazionale in materia di inserimento lavorativo ed ha fornito spunti importanti, sia sotto il profilo sociale che sotto quello economico-legale, agli operatori del settore, alle famiglie, agli imprenditori.

Inoltre, sono state presentate le testimonianze degli addetti ai lavori che nel corso degli anni hanno curato numerosi inserimenti lavorativi di successo.

## Formazione per le associate

### Regolamento Europeo sulla privacy

Per tutte le associate, CoorDown ha organizzato un incontro formativo il 12 luglio per fornire conoscenze di base e elementi pratico operativi in merito alla nuova normativa sulla privacy GDPR 679/2016. L'incontro si è svolto online tramite piattaforma, per favorire la partecipazione di tutti e limitare i costi delle trasferte.



## Parchi giochi e inclusione

### Accessibilità ai parchi delle persone con bisogni speciali – Incontro a Leolandia

Presso il Parco dei divertimenti di Leolandia (Bergamo), il 5 ottobre 2018 si sono svolti i Parksmania Awards 2018, 17<sup>a</sup> edizione del prestigioso riconoscimento assegnato ogni anno dalla testata giornalistica Parksmania.it ai parchi di divertimento italiani ed europei che si sono maggiormente distinti durante la stagione.

In tale contesto si sono riuniti anche i partecipanti al progetto “Una giostra per tutti”, tra i quali CoorDown.

A 5 anni dall’avvio del progetto si è quindi svolto un incontro tra i partecipanti al progetto per fare il punto sulla situazione dell’accessibilità: cosa è cambiato, quali sono le esperienze fatte, i problemi e le opportunità di futuri sviluppi. È stata l’occasione per uno scambio di opinioni, al fine di mettere a punto una prassi da proporre anche a livello internazionale. A conferma dell’importanza del lavoro svolto nel corso delle premiazioni degli Award un riconoscimento speciale è stato consegnato proprio al gruppo di lavoro del suddetto progetto.



### La convenzione con Gardaland

Nel 2018 si è conclusa con reciproca soddisfazione la lunga vicenda che ha visto coinvolti inizialmente su posizioni totalmente contrapposte il Parco di divertimenti Gardaland (Verona) e CoorDown, sul tema della fruizione delle attrazioni del parco da parte delle persone con sindrome di Down. CoorDown e Gardaland hanno infatti sottoscritto una convenzione che, dopo aver premesso che “la sindrome di Down non può costituire di per sé motivo di esclusione dalle attrazioni presenti nel parco”, disciplina l’accesso prevedendo che le eventuali limitazioni non costituiscano mai trattamento discriminatorio, ma che saranno giustificate esclusivamente dalla ragionevole previsione che l’uso delle attrazioni, compresa la fase di un eventuale evacuazione, possa esporre la persona con sindrome di Down a gravi rischi per la propria salute e quella degli altri utenti.

Si tratta di un notevole passo avanti e di un punto di partenza verso una sempre maggiore fruibilità del parco da parte delle persone con sindrome di Down.

Il punto chiave dell’intesa è l’importanza di una corretta informazione e la necessità di una forma-

zione adeguata del personale addetto ai giochi. In tale ottica, il 19 e 20 settembre 2018 a Gardaland si è tenuta la seconda edizione di Gardaland 4 All, due giorni di incontri con 13 associazioni italiane per la disabilità fisica cognitiva e sensoriale, per confrontarsi e per migliorare sempre più la fruibilità del parco da parte delle persone con esigenze particolari.



## Obiettivi 2019

- Nel 2019 CoorDown, partendo da quanto condiviso nel corso dell'Assemblea 2018 e in ottemperanza al mandato ricevuto, intende lavorare all'avvio di Coordinamenti Regionali, e a tal fine ha costituito un gruppo di lavoro all'interno del Comitato di Gestione, specificamente dedicato a questa attività.
- Intende inoltre riavviare e rafforzare il dialogo tra tutte le associazioni attive in favore delle persone con sindrome di Down, dentro e fuori CoorDown, per costruire una rete più fitta e collaborativa. L'obiettivo è innanzi tutto poter rispondere sempre più e sempre meglio ai bisogni delle persone con sindrome di Down, anche nei territori dove le associazioni sono piccole e minori sono le possibilità.



## 4. RENDICONTO ECONOMICO E FINANZIARIO 2018

### Risultati economici

#### 1.1 Nota integrativa

##### Principi di redazione del bilancio - Criteri di valutazione

L'associazione CoordDown in quanto ONLUS deve ottemperare, in attesa dell'istituzione del registro unico nazionale del terzo settore previsto del d. lgs. 117/2017, ai seguenti obblighi di contabilità e rendicontazione :

- art.20-bis, co.1 lett.a) DPR n.600/73 scritture contabili e redazione di documento con Situazione Patrimoniale, Conto economico e Situazione Finanziaria per attività complessive delle ONLUS (e obblighi assolti al co.2);
- art. 20-bis, co. 1 lett. b) DPR n. 600/73 (scritture contabili artt. 14, 15, 16 e 18), incluso l'inventario e il bilancio per le attività commerciali e connesse);
- art.20-bis, co.3, rendiconto entrate e spese complessive (anche per ONLUS di diritto di cui al co.4).
- **art.20-bis co.4 DPR n.600/73): Onlus ex lege (di diritto), quali enti di volontariato (art.3 co.3 L. n.266/91 obbligo di formazione del "bilancio" dal quale devono risultare i beni i contributi o i lasciti ricevuti, nonché le modalità di approvazione dello stesso da parte dell'assemblea degli aderenti) e organizzazioni non governative, tranne le cooperative sociali. Possono tenere in deroga: - rendiconto (scritture e documento finale) entrate e spese "semplificato" - nei termini e modi art.20, co.2 DPR n.600/73 - conservato ai sensi dell'art.22 DPR n.600/73.**
- art.143 co.3 lett. a) TUIR per il rinvio dell'art.26 Dlgs n.460/1997, redazione di separato rendiconto e relazione illustrativa per raccolta pubblica di fondi;

Con riferimento allo **Stato Patrimoniale**, sono stati applicati i criteri di seguito descritti.

**Le Immobilizzazioni materiali e immateriali** sono iscritte al costo di acquisto, eventualmente incrementato per gli oneri accessori di manutenzione, e sono ammortizzate laddove le stesse risultino essere strumentali all'attività di funzionamento, in relazione alle residue possibilità di utilizzazione dei beni.

**I Crediti** sono iscritti al valore di presumibile realizzo che corrisponde al loro valore nominale .

**Le Disponibilità liquide** sono rappresentate dai saldi dei conti correnti bancari e dalle giacenze di cassa e sono iscritte al valore nominale.

**I Ratei e risconti** sono calcolati secondo il principio della competenza temporale.

**Il Patrimonio netto** è composto dal Fondo di dotazione, dalle riserve e dall'avanzo dell'esercizio.

**I Fondi rischi** sono costituiti da:

- **Fondo spese Class Action** pari a €. 3.825,00, costituito nel 2013 per un importo di € 13.825,00 , diminuito di euro 10.000 a seguito di delibera assembleare nel 2017.
- **Fondo di dotazione per la personalità giuridica** pari a €. 21.846,11 , trattasi di un fondo costituito nel 2014 a seguito di delibera assembleare e di riclassificazione del capitale accumulato con l'accantonamento degli avanzi d'esercizio di anni precedenti, è stato utilizzato nel 2018 a copertura del disavanzo di gestione dell'esercizio 2017 per l'importo di 15.356,91.

**Il Trattamento di fine rapporto** è calcolato nel rispetto dell'art. 2120 del Codice Civile.

**I Debiti** vengono iscritti al valore nominale.



I **Debiti verso fornitori e fatture da ricevere** si riferiscono al valore nominale dei beni e servizi già acquistati o ricevuti, ma per i quali non è ancora pervenuta, dai rispettivi fornitori, la relativa fattura.

I **Debiti verso fogli missione** si riferiscono ai rimborsi spese del Comitato di gestione del 2018 non ancora liquidati.

I **Debiti INPS, e Dipendenti**, sono di competenza dell'esercizio 2018, ma che verranno versati nel mese di gennaio 2019.

I **Debiti verso Partners altri progetti** : si tratta della quota da rimborsare relativamente al progetto Volontariamente Solidali ai vari Partners e Progetto Fondazione per il Sud , ed è pari a 11.512,86 € .

### Variazioni della consistenza delle principali voci dello Stato Patrimoniale :

#### Crediti

C) ATTIVO CIRCOLANTE	ANNO 2018	ANNO 2017	VARIAZIONI
<i>II - Crediti, con separata indicazione per ciascuna voce, degli importi esigibili entro l'esercizio successivo</i>			
1) Credito per contributi specifici rilasciati	€ 8.841,31	€ 10.022,86	-€ 1.181,55
2) Credito INAIL	€ 81,27		€ 81,27
3) Credito Inap	€ 13,00		€ 13,00
7) Credito verso altri	€ 4.377,73	€ 594,45	€ 3.783,28
12) Credito per Progetto Autonomia Abitativa	€ 5.400,34	€ 5.400,34	€
13) Credito w/Spunt 21	€ 1.085,71	€ 1.069,58	€ 16,13
14) Credito Ministero progetto Volontariamente Solid	€ 34.312,32		€ 34.312,32
<b>TOTALE</b>	<b>€ 54.141,70</b>	<b>€ 17.092,21</b>	<b>€ 37.049,49</b>

Le voci più significative sono costituite dal credito verso il Ministero per il progetto Volontariamente Solidali per Euro 34.312,32 dei quali di competenza dell'esercizio 26.457,11 e dal credito risultate al 31.12.2018 verso le associate pari a 8.841,31 euro.

#### Disponibilità Liquide

V- Disponibilità liquide	ANNO 2018	ANNO 2017	VARIAZIONI
1) Banco Posta n. 65019275	€ 8.176,38	€ 9.298,70	€ 1.122,32
2) Danaro e valori in cassa	€ 1.939,13	€ 6.391,21	€ 4.452,11
3) Banca BCC Pordenonese			
4) Banca BCC Pordenonese c/Progetti	€ 827,68	€ 45.665,04	-€ 44.837,36
5) Paypal	€ 510,03	€ 600,60	€ 90,57
6) Banca Prossima	€ 64.620,88	€ 20.355,58	€ 44.265,30
<b>TOTALE</b>	<b>€ 76.074,10</b>	<b>€ 82.487,16</b>	<b>€ 6.413,06</b>

Trattasi delle disponibilità liquide al 31.12.2018 dell'associazione . Per quanto riguarda i conti correnti bancari ed il Paypal, essi sono stati riconciliati con i relativi estratti conto .

#### Debiti :

	ANNO 2018	ANNO 2017	VARIAZIONI
<b>D) DEBITI, CON SEPARATA INDICAZIONE DEGLI IMPORTI ESIGIBILI ENTRO L'ESERCIZIO SUCCESSIVO</b>			
1) Debiti verso Fornitori	€ 31.141,81	€ 11.184,73	€ 20.257,08
2) Debito verso personale	€ -	€ -	€ -
3) Debito verso Inps	€ 1.062,00	€ 1.169,25	-€ 107,25
4) Debiti Rai Lav. Autonomi	€ -	€ -	€ -
5) Debiti Isl Dip	€ 384,48	€ 600,71	-€ 20,23
6) Fumme da ricevere	€ 4.221,94	€ 22.054,83	-€ 18.470,49
7) Debiti vari	€ 19,70	€ 11,50	€ 7,80
8) Debiti per RIMBORSI PARTNER PROGETTI	€ 11.512,86	€ -	€ 11.512,86
9) Debiti diversi	€ 1.334,00	€ 12,00	€ 1.344,00
10) Debito imp. Sost. TFR	€ -	€ 1,54	€ 1,54
11) Debito verso Stato per Inps	€ -	€ 1.267,00	€ 1.267,00
12) Fogli missione da rimborsare	€ 44,83	€ 1.606,19	-€ 1.158,36
<b>TOTALE</b>	<b>€ 50.648,62</b>	<b>€ 38.707,25</b>	<b>€ 11.940,37</b>

Tra gli importi più rilevanti troviamo :

- **Debiti verso Fornitori** : si tratta delle partite aperte al 31.12.2018 e in corso di pagamento nel corso dell'esercizio 2019
- **Debiti per rimborsi ai Partners per progetti condivisi** per 11.512,86 € ; questa voce è costituita dall'importo di 7.855,21 euro per il rimborso ai Partners del progetto Volontariamente solidali e per 3.657,65 euro per il progetto Fondazione per il Sud

Si dettano in oltre :

- I risconti attivi sono costituiti da costi relativi a coperture assicurative e a noleggio della macchina fotocopiatrice sostenute nell'esercizio 2018 ma in parte di competenza dell'esercizio 2019
- I ratei passivi sono costituiti dai ratei ferie e permessi dei dipendenti
- I risconti passivi sono costituiti dalla quota del progetto fondazione per il Sud incassata nel 2018 ma di competenza degli esercizi futuri .

Per la redazione del **Conto Economico** è stato applicato il principio della competenza.

### Proventi :

Tra gli importi più rilevanti troviamo :

- Il contributo per la giornata nazionale pari ad euro 132.070,92

L'Associazione ha sostenuto nel corso dell'anno due importanti progetti :

#### 1. Volontariamente Solidali per il quale abbiamo il seguente dettaglio

Coordonamento progetto Volontariamente solidali	Importi
contributo deliberato	€ 34.312,32
contributo per i partner	
Adl Lucca	-828,99 €
Aipd Cosenza	-240,00 €
Cepim Genova	-943,96 €
Cepim Torino	-940,00 €
Fondaz. Più di un sogno	-571,57 €
Gli altri siamo noi	-940,00 €
Grd Bologna	-1.098,72 €
Assoc. Trisomia 21	-1.213,89 €
Afpd Palermo	-584,12 €
Ced Cagliari	-493,96 €
<b>Totale Proventi</b>	<b>€ 26.457,11</b>

Dal prospetto sopra riportato si rileva che il contributo deliberato pari a euro 34.312,32 è riportato nella voce C.14 dei crediti , mentre le quote di competenza dei Partners sono riportate nella voce D 8 dei debiti .

I costi sostenuti per questo progetto sono così dettagliati :

Costi progetto Volontariamente solidali	Importi
Consulenze	€ 3.400,02
Costi vari	€ 1.033,71
retribuzioni a carico progetto	€ 1.792,70
spese tipografia opuscolo	€ 6.000,00
assicurazione a carico	€ 906,62
Produzione video	€ 8.000,00
Stampa libro Lea va a scuola	€ 2.270,40
Spese telefoniche progetto	€ 550,00
Costi mater. Informatico	€ 200,00
<b>Totale Costi</b>	<b>€ 24.153,45</b>

La differenza tra i proventi ed i costi è relativa alla valorizzazione delle prestazioni eseguite dai volontari, ammesse ai fini della rendicontazione nel progetto

- 2. Progetto Fondazione per il Sud :** per il quale abbiamo introiti di competenza nell'esercizio pari a 31.222,19 e costi per euro 30.065,81 . La differenza è relativa ai costi indiretti riconosciuti dal progetto forfettariamente.

Altri proventi sono costituiti da :

- Quote Sociali per Euro 9.275,00
- 5 per mille per euro 5.650,92
- Contributo WDS D per euro 4.334,53
- Sopravvenienze attive 17.841,10 euro relative a costi imputati, secondo il criterio della competenza , tra le fatture da ricevere nell'esercizio 2017, per la campagna mondiale, poi abbuonati nel corso dell'esercizio dalla committente .

Si fa presente che tra i proventi non è stata rilevata la donazione da parte dei clienti Deichman perché alla data di chiusura del bilancio non è stato comunicato l'importo , quindi in mancanza di elementi certi e precisi , la contabilizzazione è stata rinviata .

#### Costi :

Tra gli altri costi evidenziamo :

- L'acquisto dei prodotti per la giornata nazionale per euro 50.965,61 riguardanti le spese per l'acquisto della cioccolata per euro 35.672,34 oltre a spese di trasporto
- Spese per acquisto libri per euro 23.529,60 . Si tratta degli acquisti dei libri "Lea va a scuola" .
- **I Compensi per servizi e Ufficio stampa GNPD** riguardano per € 7.145,54 prestazioni professionali .
- **Le spese per la WDS D**, riguardano le spese di pubblicità e servizi per la campagna mondiale e ammontano complessivamente ad € 25.338,35.

Per quanto riguarda i costi va notato il decremento pari ad euro 9.372,35 relativo agli incontri del Comitato, dovuto alla introduzione degli incontri tramite videoconferenza che ha permesso di mantenere / incrementare i momenti di condivisione annullando i costi.

Si segnala inoltre che parte dei costi per le **spese telefoniche**, **l'assistenza tecnica e noleggio software** e **l'assicurazione** sono stati imputati tra le spese relative al progetto Volontariamente solidali, pertanto il valore indicato in bilancio corrisponde alla parte residua e non è comparabile con l'anno precedente per i suddetti motivi.

Nelle spese di **Consulenze professionali** e fiscali sono compresi i compensi relativi alla tenuta della contabilità, gestione paghe, compenso Responsabile Prevenzione e Protezione , compenso per adeguamento normativa Privacy, e compensi Consulente incaricata per il fund raising ed il bilancio sociale .

Alla voce **IRAP** viene indicato l'accantonamento effettuato in previsione degli oneri relativi all'esercizio in chiusura. L'imposta, disciplinata dal D.Lgs del 15 dicembre 1997 n. 446, viene determinata secondo il sistema cosiddetto "retributivo" ed è stata calcolata sulla base imponibile costituita dalle seguenti voci:

- 1) retribuzioni spettanti al personale dipendente;
- 2) compensi erogati per i rapporti di collaborazione coordinata e continuativa o collaborazione a progetto di cui all' art. 50 c-bis del Testo Unico delle Imposte sui Redditi;





## 1.2 RENDICONTO ECONOMICO GESTIONALE AL 31.12.2018

	2018	2017	VARIAZIONI
<b>ONERI ISTITUZIONALI</b>			
<b><i>1) Oneri da attività tipiche</i></b>			
1.1 Acquisto prodotti e trasporto G.N.P.D.	€ 50.965,61	€ 61.122,00	-€ 10.156,39
1.2 Prestazioni occasionali G.N.P.D.	€ 2.120,00		€ 2.120,00
1.3 Compenso servizi e ufficio stampa	€ 7.145,54	€ 9.042,64	-€ 1.897,10
1.4 Oneri vari G.N.P.D.			€ -
1.5 Spazi pubbl. e serv. Comunc. G.N.P.D.	€ 1.220,00	€ 4.047,33	-€ 2.827,33
1.6 Spese assemblea nazionale	€ 5.540,02	€ 7.506,58	-€ 1.966,56
1.7 Cancelleria e varie	€ 167,99	€ 110,62	€ 57,37
1.8 Manut. E riparaz. Beni			
1.8 Spese tipografia e grafica		€ 1.509,00	-€ 1.509,00
1.9 Assistenza tecnica e noleggio software	€ 1.949,16	€ 2.364,75	-€ 415,59
1.10 Spese incontri Comitato	€ 6.682,41	€ 16.054,76	-€ 9.372,35
1.11 Spese WDSO	€ 25.338,35	€ 28.653,70	-€ 3.315,35
1.12 Costo Acquisto Libri Lea va a Scuola	€ 23.529,60		€ 23.529,60
1.13 Beni strumentali < 516 €	€ 56,69		€ 56,69
1.14 Spese Prog. Volontariamente Solidali	€ 22.360,75		€ 22.360,75
1.15 Spese FxS a progetto	€ 25.073,71	€ 19.029,50	€ 6.044,21
1.16 Spese FxS non riconosciute	€ 2,00	€ 133,00	-€ 131,00
1.17 Gruppo autofinanziamento	€ 85,00	€ 427,88	-€ 342,88
1.18 Gruppo lavoro	€ 324,71	€ 685,74	-€ 361,03
1.19 Gruppo stato sociale	€ 197,95		€ 197,95
1.20 Gruppo scuola	€ -	€ 916,70	-€ 916,70
1.21 Osservatorio OND	€ -	€ 100,00	-€ 100,00
1.22 Consulta Giovani	€ 88,45	€ 1.456,43	-€ 1.367,98
1.23 Gruppo Vita Indipendente	€ 202,95		€ 202,95
<b>Totale</b>	<b>173.050,89</b>	<b>153.160,63</b>	<b>19.890,26</b>
<b><i>2) Oneri promozionale e di</i></b>			
<b><i>raccolta fondi</i></b>			
2.1 Spese rappr. e prom.	€ 1.293,80	€ 1.634,27	-€ 340,47
2.2 Spese campagna 5xmille	€ -	€ 752,30	-€ 752,30
2.3 Dammi più voce destinato Class Action			

	2018	2017	VARIAZIONI
2.4 Acc.to SMS solidale vincolato			
<b>Totale</b>	<b>€ 1.293,80</b>	<b>€ 2.386,57</b>	<b>-€ 1.092,77</b>
<b><u>3) Oneri del personale e prestazioni di terzi</u></b>			
3.2 Spese trasferta			
3.4 Contributo a Unidown per gestione segreteria			€ -
3.1 Retribuzione dipendente	€ 20.561,81	€ 23.880,27	-€ 3.318,46
3.2 Oneri sociali	€ 8.284,76	€ 8.142,43	€ 142,33
3.3 TFR	€ 1.831,66	€ 1.930,85	-€ 99,19
3.4 Fondo Est	€ 120,00	€ 120,00	€ -
3.5 Costi personale a carico Fond. X Sud	€ 4.992,10	€ 3.932,90	€ 1.059,20
3.6 Altri costi del personale	€ 21,35		€ 21,35
3.7 Costi personale a carico volont. Solidali	€ 1.792,70		€ 1.792,70
<b>Totale</b>	<b>€ 37.604,38</b>	<b>€ 38.006,45</b>	<b>-€ 402,07</b>
<b><u>5) Oneri diver. di gestione</u></b>			
5.1 Telefonia	€ 1.130,27	€ 3.735,64	-€ 2.605,37
5.1 Telefonia a carico progetto A.A.			
5.2 Consulenze Legali			
5.3 Pagamento diritti e bolli			
5.3.1 Consulenze professionali	€ 10.065,00	€ 8.681,49	€ 1.383,51
5.3.2 Consulenze fiscali	€ 4.862,09	€ 2.387,22	€ 2.474,87
5.4 Varie	€ 929,17	€ 1.429,95	-€ 500,78
5.4.1 Manutenzione e riparazione beni	€ -	€ 1.586,00	-€ 1.586,00
5.5 Polizze assicurative	€ 1.651,04	€ 2.519,99	-€ 868,95
5.6 Spese gestione sito	€ 413,16	€ 225,09	€ 188,07
5.7 Spese postali	€ 66,84	€ 96,34	-€ 29,50
5.8 Abbuoni/arrotamenti passivi	€ 9,89		€ 9,89
5.9 Consulenze Progetto Europeo			
<b>Totale</b>	<b>€ 19.127,46</b>	<b>€ 20.661,72</b>	<b>-€ 1.534,26</b>
<b><u>6) Quote ammort. Periodo</u></b>			
6.1 Quota ammort.attrezz. Elettroniche	€ 227,30	€ 227,78	-€ 0,48
6.2 Quota ammort. Software e marchi	€ 502,40	€ 702,37	-€ 199,97
6.3 Quota ammort. Costi ampliamento	€ 230,00	€ 633,09	-€ 403,09
<b>Totale</b>	<b>€ 959,70</b>	<b>€ 1.563,24</b>	<b>-€ 603,54</b>

	2018	2017	VARIAZIONI
<b>7) Oneri finanziari e patrimoniali</b>			
7.1 commissioni e spese c/c ordinario	€ 681,18	€ 432,09	€ 249,09
7.2 commissioni e spese c/c progetti	€ 24,25	€ 55,50	-€ 31,25
7.3 interessi passivi c/c	€ 0,17	€ 0,11	€ 0,06
<b>Totale</b>	<b>€ 705,60</b>	<b>€ 487,70</b>	<b>€ 217,90</b>
<b>8) Oneri straordinari</b>			
8.1 Sopravvenienze passive	€ 185,10		€ 185,10
<b>Totale</b>	<b>€ 185,10</b>	<b>€ -</b>	<b>€ 185,10</b>
<b>9) Rimanenze Iniziali</b>			
9.1 Rimanenze Cioccolate	€ 865,92	€ 748,44	€ 117,48
9.2 Rimanenze Mater. Inform. e Stamp.	€ 1.903,16	€ 1.657,28	€ 245,88
<b>Totale</b>	<b>€ 2.769,08</b>	<b>€ 2.405,72</b>	<b>€ 363,36</b>
<b>10) Imposte dell'esercizio</b>			
10.1 Irap	€ 553,00	€ 775,00	-€ 222,00
<b>Totale</b>	<b>€ 553,00</b>	<b>€ 775,00</b>	<b>-€ 222,00</b>

<b>TOTALE ONERI</b>	<b>€ 236.249,01</b>	<b>€ 219.447,03</b>	<b>€ 16.801,98</b>
<b>AVANZO GESTIONE</b>	<b>9.774,10</b>		
<b>TOTALE</b>	<b>€ 246.023,11</b>	<b>€ 219.447,03</b>	

	2018	2017	VARIAZIONI
<b>PROVENTI ISTITUZIONALI</b>			
<b><i>1) Proventi da attività tipiche</i></b>			
1.1 Contributo giornata naz	€ 132.070,92	€ 141.805,88	-€ 9.734,96
1.2 Contributo Spese assemblea	€ 4.115,00	€ 3.491,00	€ 624,00
1.3 Quote sociali	€ 9.275,00	€ 10.025,00	-€ 750,00
1.4 Contrib. Volontariamente Solidali	€ 26.457,11		€ 26.457,11
1.5 Contributo FxS	€ 31.222,19	€ 23.845,57	€ 7.376,62
<b>Totale</b>	<b>€ 203.140,22</b>	<b>€ 179.167,45</b>	<b>€ 23.972,77</b>
<b><i>2) Proventi da donazioni e raccolta fondi</i></b>			
2.1. Donaz. soggetti diversi	€ 499,24	€ 3.245,92	-€ 2.746,68
2.2 Donazioni 5 per mille	€ 5.650,92		€ 5.650,92
2.3 Donazioni clienti Deichman		€ 4.900,00	-€ 4.900,00
<b><i>3) Proventi da attività accessorie</i></b>			
2.13 Contributo WDS	€ 4.334,53	€ 10.849,00	-€ 6.514,47
2.14 Donazioni Lega Basket		€ 3.000,00	-€ 3.000,00
<b>Totale</b>	<b>€ 10.484,69</b>	<b>€ 21.994,92</b>	<b>-€ 11.510,23</b>
<b><i>4) Proventi finanziari e patrimoniali</i></b>			
4.1 Interessi attivi		€ 4,08	-€ 4,08
<b>Totale</b>	<b>€ -</b>	<b>€ 4,08</b>	<b>-€ 4,08</b>
<b><i>5) Proventi straordinari</i></b>			
5.1 Sopravvenienze attive	€ 17.841,10	€ 104,14	€ 17.736,96
5.2 Arrotondamenti attivi	€ 4,55	€ 50,45	-€ 45,90
<b>Totale</b>	<b>€ 17.845,65</b>	<b>€ 154,59</b>	<b>€ 17.691,06</b>
<b><i>6) Rimanenze di magazzino</i></b>			
6.1 Rimanenze Mater. Inform. E Stamp	€ 885,00	€ 1.903,16	-€ 1.018,16
6.2 Rim. Cioccolate		€ 865,92	-€ 865,92
6.3 Rim. Lea va a scuola	€ 13.667,55		€ 13.667,55
<b>Totale</b>	<b>€ 14.552,55</b>	<b>€ 2.769,08</b>	<b>€ 11.783,47</b>
<b>TOTALE PROVENTI</b>	<b>€ 246.023,11</b>	<b>€ 204.090,12</b>	<b>€ 41.932,99</b>
<b>DISAVANZO GESTIONE</b>		<b>15.356,91</b>	
<b>TOTALE</b>	<b>€ 246.023,11</b>	<b>€ 219.447,03</b>	

### 1.3 RENDICONTO PATRIMONIALE AL 31/12/2018

	<b>ATTIVO</b>		
	<b>ANNO 2018</b>	<b>ANNO 2017</b>	<b>VARIAZIONI</b>
<b><i>I - Immobilizzazioni Immateriali</i></b>			
2) Costi impianto ed ampliamento	€ 1.553,09	€ 1.553,09	€ -
- F.do amm.to Costi impianto ed ampliamento	-€ 863,09	-€ 633,09	-€ 230,00
3) Marchi e Software capitalizzato	€ 976,87	€ 976,87	€ -
- F.do amm.to Marchi e Software capitalizzato	-€ 479,06	-€ 339,51	-€ 139,55
<b>TOTALE</b>	<b>€ 1.187,81</b>	<b>€ 1.557,36</b>	<b>-€ 369,55</b>
<b><i>II - Immobilizzazioni materiali</i></b>			
Attrezzature Elettroniche	€ 11.772,52	€ 11.772,52	€ -
- F.do Amm.to Attrezzature Elettroniche	-€ 10.613,17	-€ 10.023,02	-€ 590,15
<b>TOTALE</b>	<b>€ 1.159,35</b>	<b>€ 1.749,50</b>	<b>-€ 590,15</b>
<b>TOTALE</b>	<b>€ 2.347,16</b>	<b>€ 3.306,86</b>	<b>-€ 959,70</b>
<b>C) ATTIVO CIRCOLANTE</b>			
<b><i>II - Crediti, con separata indicazione per ciascuna voce, degli importi esigibili entro l'esercizio successivo</i></b>			
1) Credito per contributo specifico v/associate	€ 8.841,31	€ 10.027,86	-€ 1.186,55
2) Credito INAIL	€ 81,27		€ 81,27
3) Credito irap	€ 43,00		€ 43,00
4) Credito per ritenute su int			€ -
5) Anticipo a fornitori			€ -
6) Credito per iniziativa Un Goal per Amore			0
7) Credito verso altri	€ 4.377,75	€ 594,43	€ 3.783,32
12) Credito per Progetto Autonomia Abitativa	€ 5.400,34	€ 5.400,34	€ -
13) Credito v/Sport 21	€ 1.085,71	€ 1.069,58	€ 16,13
14) Credito Ministero progetto Volontariam. Solidali	€ 34.312,32	€ 34.312,32	€ 34.312,32
<b>TOTALE</b>	<b>€ 54.141,70</b>	<b>€ 17.092,21</b>	<b>€ 37.049,49</b>
<b><i>III - Rimanenze finali</i></b>			
1) Rimanenze cioccolata e materiale vario	€ 885,00	€ 2.769,08	-€ 1.884,08
2) Rimanenze libri Lea va a scuola	€ 13.667,55		€ 13.667,55
<b>TOTALE</b>	<b>€ 14.552,55</b>	<b>€ 2.769,08</b>	<b>€ 11.783,47</b>
<b><i>V - Disponibilità liquide</i></b>			
1) Banco Posta n. 65019275	€ 8.176,38	€ 9.296,70	-€ 1.120,32
2) Denaro e valori in cassa	€ 1.939,13	€ 6.391,24	-€ 4.452,11
3) Banca BCC Pordenonese			
4) Banca BCC Pordenonese c/Progetti	€ 827,68	€ 45.665,04	-€ 44.837,36
5) Paypal	€ 510,03	€ 600,60	-€ 90,57
6) Banca Prossima	€ 64.620,88	€ 20.533,58	€ 44.087,30
<b>TOTALE</b>	<b>€ 76.074,10</b>	<b>€ 82.487,16</b>	<b>-€ 6.413,06</b>
<b>D) RATEI E RISCONTI ATTIVI</b>	<b>€ 2.521,21</b>	<b>€ 6.539,34</b>	<b>-€ 4.018,13</b>
<b>TOTALE</b>	<b>€ 2.521,21</b>	<b>€ 6.539,34</b>	<b>-€ 4.018,13</b>
<b>TOTALE ATTIVO</b>	<b>€ 149.636,72</b>	<b>€ 112.194,65</b>	<b>€ 37.442,07</b>

	<b>PASSIVO</b>		
	<b>ANNO 2018</b>	<b>ANNO 2017</b>	<b>VARIAZIONI</b>
<b>A) PATRIMONIO NETTO</b>			
<b><i>I - Patrimonio Libero</i></b>			
1) Capitale netto	€ 10.566,29	€ 8.835,36	€ 1.730,93
2) Risultato gestionale esercizio in corso	€ 9.774,10	-€ 15.356,91	€ 25.131,01
3) Risultato gestionale esercizi precedenti		€ 1.730,93	-€ 1.730,93
<b>TOTALE</b>	<b>€ 20.340,39</b>	<b>-€ 4.790,62</b>	<b>€ 25.131,01</b>
<b><i>II - Fondo di dotazione dell'ente</i></b>			
1) Fondo Progetto SMS Solidale 2014	€ 9.945,00	€ 9.945,00	€ -
<b>TOTALE</b>	<b>€ 9.945,00</b>	<b>€ 9.945,00</b>	<b>€ -</b>
<b>B) FONDI RISCHI</b>			
<b><i>I - Fondi spese per Class Action</i></b>			
	€ 3.825,00	€ 3.825,00	€ -
<b><i>II - Fondo per richiesta personalità giuridica</i></b>			
	€ 21.846,11	€ 37.203,02	-€ 15.356,91
<b>TOTALE</b>	<b>€ 25.671,11</b>	<b>€ 41.028,02</b>	<b>-€ 15.356,91</b>
<b>C) TRATTAMENTO DI FINE RAPPORTO</b>			
1) Fondo tfr	6.325,36	4.933,28	1.392,08
<b>TOTALE</b>	<b>6.325,36</b>	<b>4.933,28</b>	<b>1.392,08</b>
<b>D) DEBITI, CON SEPARATA INDICAZIONE DEGLI IMPORTI ESIGIBILI ENTRO L'ESERCIZIO SUCCESSIVO</b>			
1) Debiti verso Fornitori	€ 31.441,81	€ 11.184,73	€ 20.257,08
2) Debito verso personale	€ -	€ -	€ -
3) Debito verso Inps	€ 1.062,00	€ 1.369,25	-€ 307,25
4) Debiti. Rit Lav. Autonomi	€ -	€ -	€ -
5) Debiti Rit Dip	€ 580,48	€ 600,71	-€ 20,23
6) Fatture da ricevere	€ 4.228,34	€ 22.654,83	-€ 18.426,49
7) Debiti vari	€ 19,30	€ 11,50	€ 7,80
8) Debiti per RIMBORSI PARTNER PROGETTI	€ 11.512,86	€ -	€ 11.512,86
9) Debiti diversi	€ 1.356,00	€ 12,00	€ 1.344,00
10) Debito imp. Sost. TFR		€ 1,54	-€ 1,54
11) Debito verso Erario per Irap	€ -	€ 1.267,00	-€ 1.267,00
12) Fogli missione da rimborsare	€ 447,83	€ 1.606,19	-€ 1.158,36
<b>TOTALE</b>	<b>€ 50.648,62</b>	<b>€ 38.707,75</b>	<b>€ 11.940,87</b>
<b>E) RATEI E RISCONTI PASSIVI</b>			
	€ 36.706,24	€ 22.371,22	€ 14.335,02
<b>TOTALE</b>	<b>€ 36.706,24</b>	<b>€ 22.371,22</b>	<b>€ 14.335,02</b>
<b>TOTALE PASSIVO</b>	<b>€ 149.636,72</b>	<b>€ 112.194,65</b>	<b>€ 37.442,07</b>



## 5. Rassegna stampa

# Avenire

...tube di **CoolDown** (<https://goo.gl/O5vwH8>) realizzato da Luca Lorenzini e Luca Pannese, dirigenti creativi di Publicis New York. In forma di cartone animato, si racconta la storia di Lea che si appresta al suo primo giorno di scuola: un cartello sul percorso – definendola una bambina “speciale” – cerca di indirizzarla alla scuola speciale, prefigurando per lei anche solo amici speciali, un lavoro speciale, una casa speciale. Lea obietta che vuole vivere come gli altri e, di fronte alle difficoltà che le vengono prospettate, domanda: «Chi dice che facile sia meglio?». Il messaggio vuole sottolineare che le persone Down non hanno bisogno “specia-

volgimento nella vita sociale, per sviluppare al meglio le proprie capacità e poter offrire il proprio contributo alla società.

Proprio a questo tema, #WhatIBringToMyCommunity (che cosa porto alla mia comunità), è dedicata la Giornata mondiale e alla conferenza in programma oggi al Palazzo dell’Onu a New York (trasmessa in streaming sul sito delle Nazioni Unite) verranno presentate attività realizzate in tutto il mondo. L’associazione europea della **sindrome di Down** (Edsa) illustrerà il progetto sull’inclusione lavorativa “A valuable work”, promosso dall’Associazione italiana persone Down (Aipd).

### Testimoni

Nel mondo e in Italia la frequenza scolastica di chi ha la trisomia 21 è ancora un traguardo lontano. Le buone pratiche? Ci sono, ma dipendono dalla volontà di pochi. Oggi la mobilitazione in tutto il mondo

# 38mila

LE PERSONE CON **SINDROME DI DOWN** CHE VIVONO NEL NOSTRO PAESE

# 13mila

I RAGAZZI CHE FREQUENTANO LA SCUOLA DI OGNI ORDINE E GRADO

# 62 anni

L’ASPETTATIVA DI VITA DELLE PERSONE CON **SINDROME DI DOWN** NEGLI ANNI ‘40 ERA 12

# 12%

LA PERCENTUALE DI CHI HA TROVATO UN CONTRATTO DI LAVORO STABILE



Grace, 11 anni, vive e frequenta la scuola a Stamford, nel Connecticut. Il personaggio di Lea, nella campagna **CoolDown**, si ispira a lei

## Giornata dei Down

### Lea e tutti gli altri vogliono solo andare a scuola

ENRICO NEGROTTI

Quando un bambino sta per affrontare la prima classe della scuola primaria, in famiglia cresce l'emozione. Ma se questo bambino ha un cromosoma in più, la situazione è molto più delicata. Hanno puntato sull'inclusione scolastica quest'anno le associazioni riunite nel **CoorDown** per proporre un tema di riflessione nella Giornata mondiale della **sindrome di Down** (hashtag #WDS18) che si celebra ogni 21 marzo: una data scelta perché ricorda la particolarità genetica delle 3 copie del cromosoma 21, che caratterizza le persone con trisomia 21.

MAZZOLI E PADLUCCI A PAGINA 6



# Lea e gli altri vogliono andare a scuola

«Niente classi speciali». L'appello dei bambini nella Giornata dei Down

ENRICO NEGROTTI

Quando un bambino sta per affrontare la prima classe della scuola primaria, in famiglia cresce l'emozione. Ma se questo bambino ha un cromosoma in più, la situazione è molto più delicata. Hanno puntato sull'inclusione scolastica quest'anno le associazioni riunite nel **CoorDown** per proporre un tema di riflessione nella Giornata mondiale della **sindrome di Down** (hashtag #WDS18) che si celebra ogni 21 marzo: una data scelta perché ricorda la particolarità genetica delle 3 copie del cromosoma 21, che caratterizza le persone con trisomia 21. «Vogliamo sottolineare l'importanza dell'inclusione», spiega Antonella Falugiani, presidente di **CoorDown**, che è un diritto umano, sancito anche dalla Convenzione Onu per le persone con disabilità, ed è un atteggiamento che fa bene alla società intera. Infatti la frequenza scolastica di alunni con **sindrome di Down** non è per nulla scontata nel mondo. In Italia le persone Down sono circa 38mila, di cui 25mila adulti: gli studenti di ogni ordine e grado sono migliaia. La legislazione che ha abolito l'obbligo delle scuole speciali ha più di 40 anni, eppure non tutto fila liscio. «Se torniamo a parlarne è per-

**L'associazione CoorDown: «Servono progetti di inclusione fin dalle elementari»**

ché molte volte i nostri figli ci raccontano episodi di esclusione - ribadisce Falugiani -, ma occorre ricordare che l'educazione inclusiva è il primo passo di una società che deve essere inclusiva, dove ogni differenza è apprezzata come ricchezza». Invece purtroppo, anche senza arrivare agli episodi di bullismo denunciati la scorsa settimana da Marco (di cui ha riferito anche *Avvenire*), piccole o grandi incomprensioni da parte del sistema scolastico sono all'ordine del giorno: dagli insegnanti di sostegno in numero insufficiente, alle gite in cui si tende a escludere il ragazzo Down, ai dirigenti che non tengono in considerazione un'organizzazione che favorisca i progetti di inclusione. «Dobbiamo trovare le risposte giuste per reagire», continua Falugiani -, proponendo gli esempi positivi e le buone pratiche che pure esistono. Purtroppo troppo spesso sono affidati al buon senso o alla buona volontà del singolo dirigente o insegnante, che possono variare da un anno all'altro. Fondamentale per creare inclusione sono l'informazione e la conoscenza, ed è importante cominciare con la scuola. La campagna di comunicazione, sul tema «includeteci fin dall'inizio» è imperniata sul video



# Un sorriso nel DOLORE

Antonella Ferrari

Dal mondo dello spettacolo alla disabilità. Colpita da sclerosi multipla, l'attrice apre un dialogo su questa pagina di "Chi" con quanti si trovano ad affrontare la sofferenza. Per continuare a vivere, a lottare, a sperare



## L'approccio sbagliato

**Cara Antonella,** sono Eve, la mamma di Alessandro, 22 anni, ed Eleonora, 14enne con **sindrome di Down**. Ti scrivo perché il mio desiderio è sempre stato quello di crescere i miei figli in modo uguale, dando loro le stesse opportunità di studio. Purtroppo, però, la società in cui viviamo complica ogni cosa, rendendo il mio ut sogno difficile da realizzare. Il cammino è iniziato all'asilo per avere delle ore di sostegno. Ricordo ancora le parole del neuropsichiatra: "A meno di un grave ritardo psicomotorio di Eleonora, io l'insegnante di sostegno non glielo riconosco". Non ci siamo fatti scoraggiare e siamo andati avanti per la nostra strada. Eleonora ha iniziato la scuola materna con 5 ore di sostegno settimanali e, per farle ottenere quanto le spettava di diritto, abbiamo lottato di nuovo. Alla fine, l'esperienza dell'asilo è stata fantastica. Il passaggio alle elementari invece si è rivelato tragico. Eleonora in pratica ha perso due anni di scuola e la possibilità di instaurare relazioni di amicizia con i suoi compagni. Le due maestre che aveva in prima e seconda non ne volevano proprio sapere di lei e avevano molte difficoltà nel gestirla. Non parliamo dell'inse-

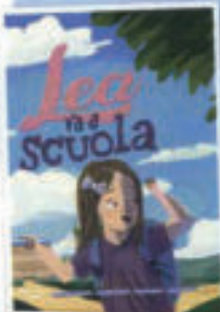
gnante di sostegno, molto motivato in un primo momento, ma di fatto sottomessa alle stesse maestre: alla fine dell'anno scolastico mi ha detto che non avrebbe fatto richiesta di ritornare. In seconda è arrivato un nuovo insegnante di sostegno e anche con lui il percorso è stato deludente.

Abbiamo trascorso due anni d'infarto, culminati con la nostra decisione di cambiare scuola. Grazie alle nuove maestre, Eleonora recupera, sotto l'aspetto didattico, ma non per quello relazionale con i suoi compagni di classe. Per fortuna l'esperienza della scuola media è stata miglio-

re e, quest'anno, ha da poco iniziato la scuola superiore. Dopo aver ricevuto un rifiuto da parte di una scuola paritaria, abbiamo scelto "Liceo delle scienze umane". Non so se abbiamo fatto la scelta giusta, ma mi conforta il sorriso di Eleonora, quando al ritorno da scuola il terzo giorno mi ha detto: "Mamma, oggi ho fatto latino!". Quel giorno non era presente né l'educatrice comunale né l'insegnante di sostegno. Uno dei punti fondamentali dell'inclusione scolastica è che l'alunno con disabilità non sia "affidato" solo all'insegnante di sostegno, ma a tutti i docenti. Antonella, ti chiedo di farti portavoce di questo mio appello. È importante. Ti abbraccio.

**Cara Eve,** mi dispiace leggere come ancora oggi, nel 2018, ci sia così tanto preconcetto sulla disabilità e, nello specifico, sulla **sindrome di Down**. Ricevo spesso lettere di mamme che si lamentano per l'approccio educativo che viene dedicato al loro figlio. Approccio che, di fatto, ghettizza ancor più la persona con disabilità invece di includerla ed esaltarne le capacità residue. Hai fatto bene a continuare a lottare e sono certa che Eleonora, alle superiori, ti renderà ancor più orgogliosa di lei e dei suoi progressi. Grazie di cuore per questo tuo appello, che, sono certa, non passerà inosservato. Un abbraccio a te e a tutta la famiglia.

## L'INCLUSIONE COMINCIA DALLA SCUOLA



**CoordDown Onlus** (Coordinamento nazionale delle associazioni delle persone con sindrome di Down) promuove domenica 14 ottobre l'edizione 2018 della Giornata nazionale delle persone con sindrome di Down per garantire la piena inclusione, e in particolare quella scolastica. In oltre 200 piazze i volontari delle associazioni aderenti al CoordDown distribuiranno un messaggio di cioccolato a fronte di un piccolo contributo per sensibilizzare l'opinione pubblica. Inoltre è nelle librerie **Lea va a scuola** (Nord-Sud Edizioni, 12,90 euro), un volume illustrato che racconta la storia di un'alunna con **sindrome di Down**. I diritti d'autore saranno destinati interamente a **CoordDown Onlus**. Info: [www.coorddown.it](http://www.coorddown.it)

PER SCRIVERE AD ANTONELLA FERRARI  
INDIRIZZATE A: [chicaramica@mondadori.it](mailto:chicaramica@mondadori.it)

NEWS | DIRITTI

## Luigi che non è stato fermato dalla sindrome di down

21 MARZO 2018

di MONICA COVIELLO



Nella giornata mondiale sulla sindrome di Down, ecco la storia di Luigi, trentenne di Faenza, che dimostra che l'educazione inclusiva – l'obiettivo sostenuto da CoorDown – produce i risultati migliori

Se Luigi Fantinelli, un ragazzo di Faenza con la sindrome di Down, ha potuto frequentare con successo l'Alberghiero, fare l'Università e intanto partire per l'Erasmus in Spagna, è perché, da quando è un bambino, **nessuno lo ha indirizzato verso scuole «speciali»**.

Oggi, **giornata mondiale sulla sindrome di Down**, la sua storia diventa il simbolo del nuovo obiettivo di CoorDown, che con una nuova campagna di comunicazione internazionale e il video «Lea goes to school» (la storia di una bambina con sindrome di Down alle prese con il primo giorno di scuola) vuole **sostenere l'inclusione scolastica** degli alunni con sindrome di Down.





InVisibili

di Corriere - [@corriere](#)

cerca nel blog

Cerca



## Giornata mondiale della **Sindrome di Down**, il video di **Coordown** scuote le coscienze

21 MARZO 2018 / di Marco Pansa



La diversità si impara da piccoli. E l'integrazione si pratica fin dai primi anni di scuola. Quanto è bello, semplice e profondo il messaggio di *Lea goes to school* (Lea va a scuola), il cartone animato realizzato dall'agenzia Publicis New York per **Coordown** in occasione della giornata mondiale sulla **sindrome di down** che si celebra come ogni anno oggi, il 21 marzo, primo giorno di primavera.

Bello, semplice e profondo come può esserlo, spontaneamente, una bambina a cui non importa niente di avere gli occhi a mandorla e un cromosoma in più. Lei vuole stare nella classe con tutti i ragazzini della sua età, non solo con quelli speciali. Il primo giorno di scuola Lea si trova di fronte ad un bivio, con due strade che rappresentano due scelte alternative per il percorso scolastico e per la vita. La strada sicura, con classi differenziate, amici diversamente abili, una residenza protetta, un futuro "al riparo". E quella vera, con compagni buoni e cattivi. Con i bei voti e le bocciature. Col lavoro che non c'è, le città inaccessibili, i pregiudizi della gente.

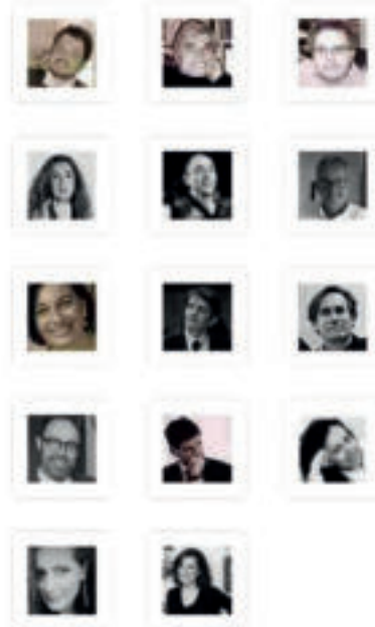
### INVISIBILI

Il blog *InVisibili* si presenta dal nome: denuncia una condizione nella quale troppo spesso vive chi ha o che fare con una disabilità. L'obiettivo del blog è cambiare questa situazione: innanzitutto parlando, nel modo più chiaro e sereno possibile. Discutendo idee, proposte, progetti per mettere i disabili in condizione di vivere e confrontarsi alla pari. E nello stesso tempo per offrire alla società le risorse dei disabili. Non vorremmo che lo spazio venisse occupato dalla compassione o, peggio, dalla pietà. Sono atteggiamenti inutili in un Paese che dovrebbe sforzarsi di eliminare qualsiasi tipo di discriminazione. Vorremmo che [Continuare...](#)



Send

### INVISIBILI CREW



### PIÙ LETTI

- 1 [Nadia Tozza e l'urto desiderato del volo](#)
- 2 [Invisibili a chi? Disabilità le parole corrette](#)

### Il numero

## L'inclusione per i «Down» parte dai banchi di scuola

# 40

mila

È il numero delle persone in Italia affette dalla **sindrome di Down**, con un'età media di 25 anni

Il 21 marzo si celebra in tutto il mondo la Giornata della sindrome di Down. **CoorDown Onlus** (Coordinamento Nazionale Associazioni delle persone con **sindrome di Down**) e Associazione Italiana Persone Down (Aipd) scendono in campo con una serie di iniziative ispirate al tema di questa tredicesima edizione: «Il mio contributo alla società». **CoorDown** ([info:www.coordown.it](http://www.coordown.it)) ha realizzato una nuova campagna di comunicazione internazionale. Il video «Lea goes to school» sarà disponibile sul canale YouTube di **CoorDown** a partire da lunedì 19 marzo. Aipd ([info: www.aipd.it](http://www.aipd.it)) celebrerà la giornata in vari modi sulle piazze, nei convegni, nei parchi, nei teatri. In Italia sono circa 40 mila le persone affette dalla sindrome, con un'età media di 25 anni. Secondo i dati dell'Organizzazione Mondiale della Sanità, la condizione colpisce circa un nuovo nato su mille.

### Giornata mondiale

## CoorDown insiste sulla scuola inclusiva



### Nazioni Unite

La Giornata mondiale sulla sindrome di Down è stata istituita dall'Onu

Il 21 marzo è la tredicesima Giornata mondiale sulla **sindrome di Down**. In occasione dell'evento, il **CoorDown Onlus** (Coordinamento Nazionale Associazioni delle persone con **sindrome di Down**) lancia una campagna di comunicazione internazionale dedicata alla scuola. In collaborazione con l'agenzia Publicis New York è stato realizzato un video «Lea goes to school» (disponibile sul canale YouTube di **CoorDown** a partire da lunedì 19 marzo), una sorta di libro animato realizzato con illustrazioni: è la storia di una bambina con **sindrome di**

**Down** alle prese con il primo giorno di scuola.

La scuola inclusiva – spiegano da **CoorDown** – è «un mondo tutto da costruire: molti Paesi negano o limitano il diritto degli studenti con disabilità a essere educati in scuole o classi regolari e persino l'Italia, pur avendo un quadro normativo tra i più avanzati, ha ancora molta strada da fare. Servono modifiche strutturali e organizzative, un adeguamento dei programmi, una formazione specifica per insegnanti e dirigenti scolastici».

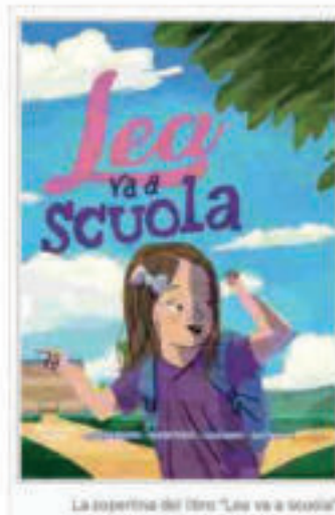




Home > Società > Insieme a scuola, insieme nel mondo, per non essere guardati solo a metà

## Insieme a scuola, insieme nel mondo, per non essere guardati solo a metà

«Insieme a scuola, insieme nel mondo» e «Non guardarmi solo a metà»: sono questi i messaggi lanciati rispettivamente dal **CoorDown** (Coordinamento Nazionale Associazioni delle Persone con **Sindrome di Down**) e dall'AIPD (Associazione Italiana Persone Down), in occasione della Giornata Nazionale delle Persone con **Sindrome di Down** del 14 ottobre, che in questo fine settimana vedrà impegnate entrambe le organizzazioni, in tante città italiane, a distribuire buona informazione, "messaggi di cioccolato" e anche a parlare del libro "Lea va a scuola", contro ogni pregiudizio e stereotipo.



La copertina del libro "Lea va a scuola"

«L'educazione inclusiva – sottolineano dal **CoorDown** (Coordinamento Nazionale Associazioni delle Persone con Sindrome di Down) – è un diritto umano fondamentale di ogni bambino, ma non è ancora garantito a tutti, nemmeno in Italia. Sembra un paradosso, visto che siamo il primo Paese al mondo ad avere chiuso le "scuole speciali" oltre quarant'anni fa, ma siamo anche la nazione che non assicura l'inizio delle lezioni per tutti, perché molti studenti non hanno ancora gli insegnanti e i supporti necessari. La scuola a cui tutti gli studenti hanno diritto, compresi quelli con **sindrome di Down** ed altre disabilità, è un luogo che rispetta e valorizza la diversità e prepara tutti gli studenti a essere membri delle comunità. I benefici di

un'educazione inclusiva sono sostenuti da quarant'anni di ricerche scientifiche, che dimostrano come i bambini con disabilità intellettive raggiungano maggiori risultati accademici e sociali, quando sono educati insieme ai loro pari senza disabilità, e che studiare in un ambiente inclusivo offre a tutti gli studenti maggiori opportunità di sviluppare il rispetto reciproco, la comprensione e le competenze di cui hanno bisogno per vivere insieme nelle diverse comunità di oggi».

È proprio l'educazione inclusiva, all'insegna dello slogan *Insieme a scuola, insieme nel mondo*, il tema indicato dal **CoorDown** per la **Giornata Nazionale delle Persone con Sindrome di Down** del 14 ottobre, che vedrà i volontari delle Associazioni aderenti a tale organismo, insieme a ragazzi e adulti con **sindrome di Down**, impegnati in tante piazze italiane a sensibilizzare l'opinione pubblica, condividendo le proprie esperienze, informando e facendo circolare l'ormai tradizionale "messaggio di cioccolato", realizzato con cacao proveniente dal commercio equo e solidale, che da ben sedici anni promuove l'inclusione sociale.

Ma non solo, novità di quest'anno, infatti, il **CoorDown** veicolerà la propria battaglia culturale anche tramite il libro di Luca Lorenzini e Luca Pannese, con Alexandre Abrantes e Rodrigo Panucci Zanellato, intitolato *Lea va a scuola*, albo illustrato per bambini che



### ARTICOLI CORRELATI

- Una vera inclusione non può che partire dalla scuola

### LINK CORRELATI

- **CoorDown** (Coordinamento Nazionale Associazioni delle Persone con **Sindrome di Down**)
- AIPD (Associazione Italiana Persone Down), aderente alla FISH (Federazione Italiana per il Superamento dell'Handicap)

### ULTIMI ARTICOLI IN SOCIETÀ

- Insieme a scuola, insieme nel mondo, per non essere guardati solo a metà
- Un "suggentore", per rafforzare la nuova cultura sulla disabilità
- Il ruolo e il lavoro delle Federazioni
- X Fragile: siamo Persone, non siamo una sindrome!
- L'occasione perduta di avviare un

**Imparare, condividere esperienze, fare amicizia, crescere: è importante per ogni bambino e specialmente per quelli con la **sindrome di Down**. Il 21 marzo è dedicato a loro**

# Lea va a scuola. Come tutti

**A**ndare a scuola è una bella fortuna. Oltre a tutto ciò che si impara, si ha l'opportunità di crescere e diventare sempre più consapevoli del nostro ruolo nel mondo assieme agli amici, con cui si condividono gioie, difficoltà e aspirazioni. E se poter essere in compagnia è importante per tutti i ragazzi, lo è forse di più per quelli che hanno la **sindrome di Down**. Questi bambini fanno più fatica degli altri ad apprendere, hanno bisogno di più tempo, ma hanno assolutamente la stessa sensibilità, la stessa voglia di entrare in relazione con gli altri. E ottengono grande beneficio per la loro crescita proprio dal poter frequentare gli stessi ambienti dei loro coetanei. In Italia la legislazione ha abolito da più di quarant'anni l'obbligo di mandare i ragazzi con **sindrome di Down** in scuole "speciali", ma questa norma non è scontata: in molti Paesi del mondo esistono ancora divisioni. Per questo motivo, la Giornata mondiale della **sindrome di Down**, che l'Organizzazione delle nazioni unite (Onu) promuove ogni 21 marzo, quest'anno ha diffuso un video che sottolinea la voglia di Lea, una bambina Down, di vivere

una vita come tutti gli altri, a partire dalla scuola. La vita scolastica è luogo privilegiato per abituare le giovani generazioni all'accettazione di ogni persona con tutte le sue differenti caratteristiche: non importano il colore della pelle, la nazionalità, la religione, e anche lo stato di salute o di disabilità. Proprio il vivere fianco a fianco sui banchi di scuola favorisce tra i ragazzi la comprensione che gli altri sono come me e hanno i miei stessi diritti. Lavorando insieme - e con l'aiuto fondamentale degli insegnanti - si può costruire una società più aperta e inclusiva per tutti. In una parola, una società più giusta.



## Un cromosoma in più

**L**a prima caratteristica che si nota nei bambini con la **sindrome di Down** sono gli occhi, con un taglio orientaleggiante tipico. Ma il dato di fondo è la presenza di un cromosoma in più nel loro patrimonio genetico. La sindrome, cioè l'insieme dei segni, comprende alcune altre caratteristiche fisiche esterne (mani, piedi, collo) e interne (le più frequenti sono le anomalie cardiache). Oltre a comportare un ritardo mentale di grado più o meno grave. Ma su questo aspetto, negli ultimi decenni, fisioterapia, logoterapia e una vita più ricca di stimoli, hanno permesso di ottenere ottimi risultati nel grado di autonomia delle persone Down.

## Lo speciale? Anche no

«**F**ate cominciare la nostra storia nel modo giusto». Queste parole di Lea, la bambina protagonista del video realizzato per la Giornata mondiale della **sindrome di Down**, disponibile sul canale Youtube di **CoorDown**, sintetizzano il messaggio di quest'anno: noi ragazzi con la **sindrome di Down** vogliamo andare a scuola come tutti gli altri. Il video racconta, a fumetti, la storia di Lea, una bambina che al primo giorno di scuola viene indirizzata da un cartello stradale a dirigersi a una «classe speciale». E il cartello le indica anche che il suo

percorso sarà tutto speciale: dopo la scuola, con amici speciali, un lavoro speciale e una casa speciale. Con l'obiettivo di essere protetta dal mondo. La bambina però controbatte di non essere speciale, ma di essere Lea. E di non volere una casa e un lavoro speciali, né amici solo speciali. E di non voler nemmeno studiare in una classe speciale, ma con tutti gli altri bambini. E alle parole del cartello; potrebbe non essere semplice, Lea obietta: «Chi ha detto che una cosa semplice sia migliore?».

**Domenica  
la giornata  
del Down**



Con la campagna «Insieme a scuola, Insieme nel mondo» **CoorDown** Onlus promuove **domenica 14 ottobre** la **Giornata Nazionale delle persone con sindrome di Down** che quest'anno ha per tema l'educazione inclusiva come diritto umano fondamentale di ogni bambino.

In oltre **200 piazze italiane**, volontari, adulti e ragazzi con **sindrome di Down** sensibilizzeranno l'opinione pubblica e faranno circolare un messaggio di cioccolato. Sull'argomento ha curato l'albo illustrato per bambini «**Lea va a scuola**». [www.coordown.it](http://www.coordown.it)



Multimedia Community     

Cerca in SuperAbile 

Accessibilità    Protesi e Ausili    Sportelli e Associazioni    Normativa e Diritti    In Europa    In Italia    **Interventi INAIL**

Home    Salute e ricerca    Lavoro    Istruzione    Tempo libero    Paralimpiadi    Sport

Home > Sportelli e Associazioni > L'inclusione in un libro (e in un cioccolatino). "Lea va a scuola"

In SPORTELLI E ASSOCIAZIONI

- Associazioni
- Uffici

NOTIZIE

NEWS |

### L'inclusione in un libro (e in un cioccolatino). "Lea va a scuola"

 Tweet

CoorDown si prepara per la Giornata nazionale delle persone con sindrome di Down, che si celebrerà il prossimo 14 ottobre. Tema: la piena inclusione scolastica, Le associazioni nelle piazze con il consueto "messaggio di cioccolato" e con il libro "Lea va a scuola", che racconta la storia della protagonista del video della Giornata mondiale



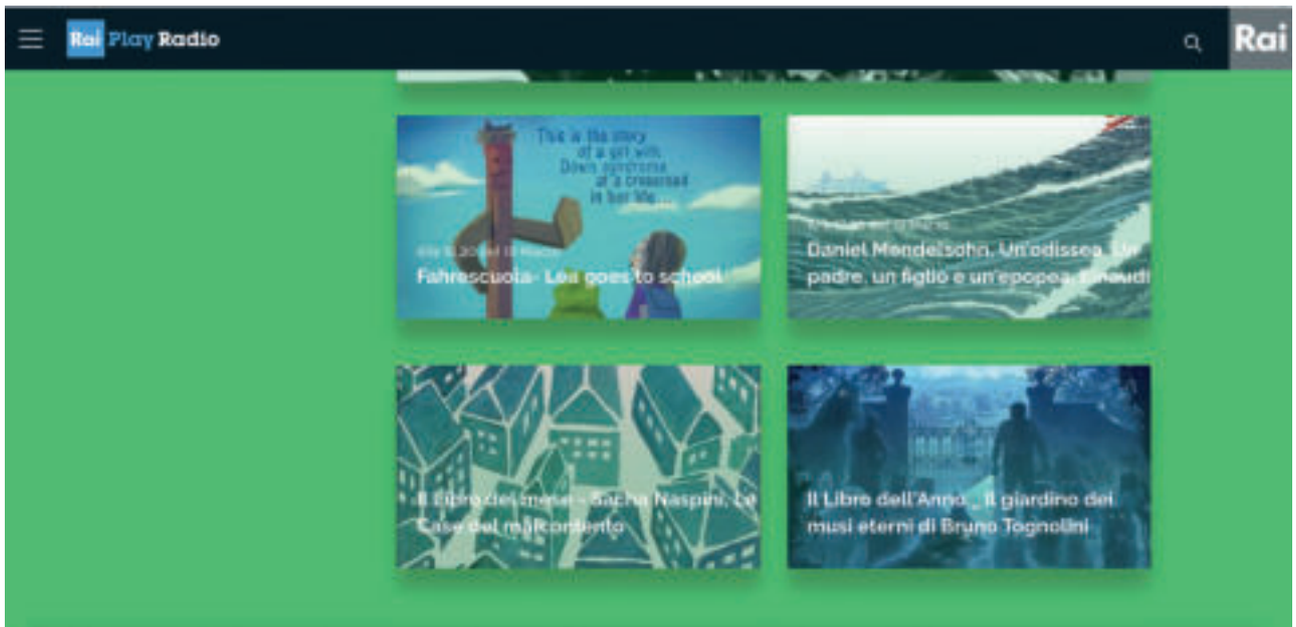
14 settembre 2018

ROMA – La piena inclusione, principio e fondamento per un futuro senza barriere: è questo il messaggio che CoorDown porterà in oltre 200 piazze italiane il prossimo 14 ottobre, in occasione della Giornata nazionale delle persone con sindrome di Down. E lo farà con l'ormai tradizionale tavoletta di cioccolato, offerta dai volontari a fronte di un libero contributo, ma anche con un libro, che proprio in quei giorni uscirà in

 commenti

libreria: "Lea va a scuola" (autori: A. Abrentes, R. Panucci, L. Lorenzini, L. Pannese; Nord-Sud Edizioni, euro 12,90) che narra il piccolo grande viaggio dell'alunna già protagonista del [video d'animazione](#) prodotto da CoorDown lo scorso 21 marzo, in





## Rai.it | Medicina e Ricerca

Home | Alimentazione e Fitness | Medicina e Ricerca | Salute Sono | Oncoline

Prevenzione  
e qualità della vita

Diagnosi  
e terapie

Novità  
dalla ricerca

Testimonianze

ONCOLINE



### Sindrome di Down: la giornata nazionale per una maggiore inclusione scolastica



*Il 14 ottobre volontari e ragazzi in oltre 200 piazze italiane. Tema di quest'anno è l'inclusione scolastica*

di MARIA TERESA BRADASCIO


F T G+ B O A

[Utens](#) [Storie](#) [Intervista](#) [Blog](#) [Selezioni](#) [Salute](#)

[Home](#) [Storie](#) [Video](#) [Salute](#)



Disabilità

**In 25 anni raddoppiati gli alunni disabili**  
di Antonella Pizzuto | 11 ottobre 2018



Al centro della Giornata nazionale delle persone con sindrome di Down (14 ottobre) l'educazione inclusiva. Da un'analisi dell'Unione europea delle Cooperative (Uccoop) emerge che sono quasi 180mila i bambini con disabilità nelle scuole primarie e secondarie di primo grado. Coordown onlus quest'anno vince la sua battaglia per l'inclusione scolastica con il libro "Lei va a scuola"



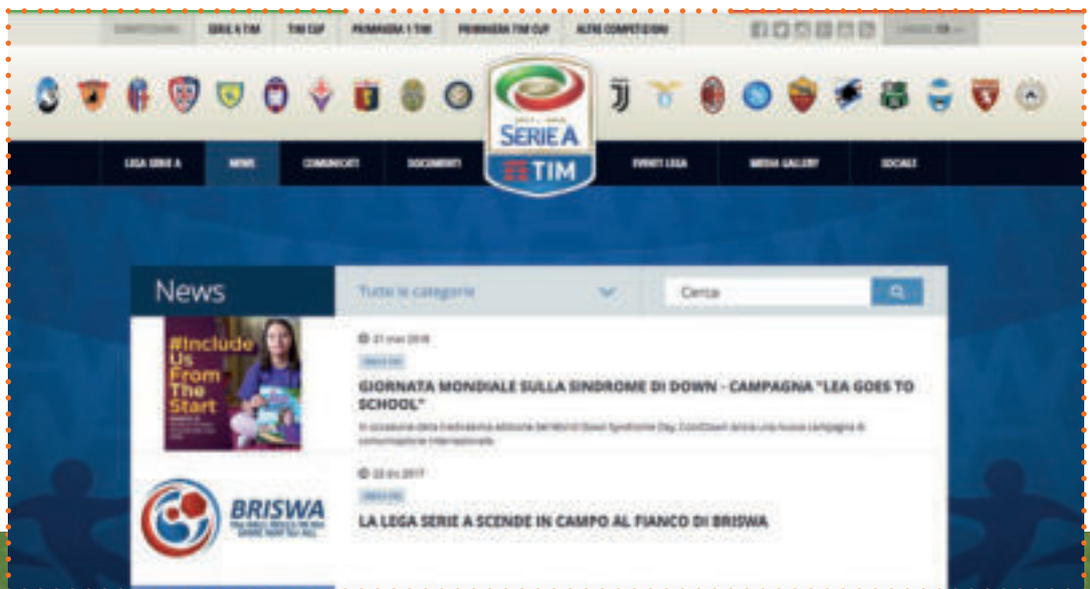








-1:26 











**Sede Legale:**

Via Liberiana 17 c/o SPES - 00185 - Roma

**Sede operativa:**

Via A. Volta, 19/4 - 16128 - Genova

**COME PUOI SOSTENERE COORDOWN**

Fai una donazione tramite bonifico bancario: BANCA PROSSIMA - IBAN: IT36 I033 5901 6001 0000 0152 966

Destina il tuo 5x1000, segna nella tua dichiarazione dei redditi il codice fiscale di COORDOWN: **97378930586**

**Contatti:**

Telefono: 010 57 05 461

e-mail: [segreteria@coordown.it](mailto:segreteria@coordown.it) - [www.coordown.it](http://www.coordown.it)