



Ministero dell'Istruzione, dell'Università e della Ricerca
Direzione Generale per il coordinamento e lo sviluppo e della ricerca
Ufficio III

Rendiconto di spesa annualità 2017 su 2016
Importo liquidato il 25.10.2019 euro 78.887,73

Ente: Fondazione Italiana endometriosi Onlus

Codice fiscale: **97458390586**

Indirizzo sede legale: via VIA DEGLI OLMETTI 46 00060 FORMELLO (RM)

Referenti nominativo Pietro Giulio Signorile

telefono, **06 9075149**

e mail : research@endometriosi.it

Attività: la promozione della ricerca scientifica, divulgazione e informazione sulla endometriosi nel campo della cura e dello studio dell'Endometriosi. Ricerca scientifica finalizzata alla realizzazione di supporti per il sostegno, la diagnosi e la cura dei pazienti affetti da endometriosi. La fondazione si propone di sostenere la ricerca finalizzata alla realizzazione di supporti tecnologici per la diagnosi e cura dei pazienti affetti dalla endometriosi nonché la sensibilizzazione, divulgazione e comunicazione della pubblica opinione sulle tematiche derivanti da detta malattia sul piano sociale e quindi l'istruzione e la divulgazione relativamente agli ambiti di ricerca tematiche sociali di cui sopra.

Progetto indicare il progetto e lo studio effettuato, il resto verrà analiticamente indicato sulla relazione accompagnatoria

Continuazione progetto genoma

Il progetto "GENOMA" in corso già dal 2018 studia il ruolo morfogenetico dell'ormone estrogeno e i diversi dati della letteratura scientifica a favore di un coinvolgimento delle molecole responsabili della biosintesi e del metabolismo degli estrogeni nello sviluppo dell'endometriosi. Il progetto si focalizzerà sulla caratterizzazione di polimorfismi genetici in geni codificanti per proteine implicate in tali meccanismi. Bersaglio principale di questa ricerca sarà la famiglia delle proteine codificanti per gli enzimi principali per la biosintesi dell'estrogeno. La definizione di alterazioni genetiche predisponenti all'insorgenza dell'endometriosi ha diversi potenziali benefici e ricadute. In prima istanza potrebbe permettere di individuare pazienti "a rischio" di sviluppo di patologia endometriosica in fase prepubere. Inoltre potrebbe aiutare a meglio definire i meccanismi molecolari responsabili dell'insorgenza di questo fenotipo patologico e, conseguentemente, rappresentare la base razionale per la definizione di molecole terapeutiche specifiche per questa malattia.

Continuazione Progetto clinico 2018-2023

Già in corso dal 2018 ha lo scopo di definire il quadro anatomo-clinico di questa patologia nella maniera più dettagliata possibile, implementando la raccolta dei parametri delle donne affette con l'obiettivo di arrivare ad un milione di parametri e traendo vantaggio dal grande database della Fondazione Italiana Endometriosi che raccoglie oltre 320.000 parametri registrati.

La corretta definizione del quadro anatomo-clinico di questa patologia, in rapporto soprattutto all'esito clinico delle diverse procedure terapeutiche ha diversi potenziali benefici e ricadute. In prima istanza potrebbe permettere di individuare pazienti più o meno adatti a determinate strategie terapeutiche, potendo prevedere la risposta clinica in base ai dati dell'analisi retrospettiva. Inoltre potrebbe aiutare a meglio determinare le caratteristiche anatomo-cliniche più importanti per definire l'entità della malattia e proporre nuovi schemi classificativi di diagnosi e prognosi.

Continuazione Progetto nutrizionale 2018-2023

Scopo del progetto già in corso dal 2018 è quello di approfondire i corretti canoni della alimentazione e nutrizione per le donne affette con il completamento della dieta che per prima la Fondazione ha elaborato su basi scientifiche per le donne, con un vero programma di nutrizione, al fine di poter fornire su base scientifica un percorso di nutrizione appropriata ed a tutela della salute e della malattia di cui soffrono.

Tale programma che rappresenterà uno stile di vita, avrà lo scopo finale di far sì che il programma di nutrizione porti all'abbattimento dei sintomi della malattia senza più fare ricorso alla assunzione di farmaci che siano ormonali o antidolorifici o antinfiammatori. Per la prima volta si punta a fare della alimentazione una cura dei sintomi della endometriosi. Questo alla luce di nuove osservazioni derivanti dalla ricerca scientifica che la Fondazione svolge da anni.

Continuazione progetto divulgazione e comunicazione 2018 - permanente

Il Progetto di comunicazione e divulgazione della malattia a livello della popolazione Italiana iniziato nel 2018 e in corso alla data di rendicontazione, ha lo scopo di diffondere la conoscenza della malattia in modo capillare sia tra la popolazione in generale che tra le donne affette ed è anche rivolto agli specialisti del settore. A tal fine il progetto prevede che la Fondazione attui una serie di iniziative sia on line che off line tra la popolazione e gli addetti senza distinzione di qualifiche per costruire i "sentiment" sulla malattia.

Tali azioni hanno il compito di informare e formare sulla malattia in maniera di aumentare la consapevolezza e lo scambio di informazioni il "più corrette possibili" determinando un serrato ed informato confronto tra i pazienti affetti e gli operatori del settore, tra pazienti e pazienti e tra operatori ed operatori.

Questo progetto infatti prevede tra tutte le attività quello della creazione di :

una **COMMUNITY ENDOMETRIOSI** rigidamente regolata da stringenti criteri di accesso e partecipazione dove gli interessati possono confrontare esperienze e porre quesiti ed avere risposte corrette.

Preparazione e organizzazione di una **CONVENTION ANNUALE** per avere il supporto off line e la condivisione di persona con esperti della materia e condivisione ed informazione sullo stato della Ricerca Scientifica.

Fornitura della **ASSISTENZA** al problema **ENDOMETRIOSI** tramite l'impegno di fornire risposte agli oltre un milione di utenti che annualmente visitano il sito istituzionale della Fondazione.

Data di inizio pagamento progetti: 03.05.2019

Data di fine pagamento progetti: 31.03.2020

VOCI DI SPESA	COSTO COMPLESSIVO	QUOTA FINANZIATA CON FONDI 5 PER MILLE MIUR
1)Personale di ricerca libero professionista 2019 (dal 3.5.2019 al 31.3.2020)	15.095,12	15.095
2) Apparecchiature (ammortamento) 2019	1.250,00	1.250
3) Materiale d'uso destinato alla ricerca (per laboratori di ricerca, ecc.)ricerca affidata a terzi 2019	9.814,90	9.000
4) Elaborazione dati 2019 (dal 3.5 al 31.12)	4.100,00	3.550
5) Spese amministrative (UTENZE)	424,99	424
6) Altro (costi campagna informativa e attività di divulgazione) dal 2/5/2019 al 09.3.2020	40.260,00	40.260
7) Altro (fitti passivi sede fondazione da giugno 2019 a marzo 2020)	35.500,00	8.875
8)Rimborsi spese volontariato (compensi occasionali 2019)	440,00	433
TOTALE	106.885,01	78.887

Data

Il Legale Rappresentante



FONDAZIONE ITALIANA ENDOMETRIOSI

C.F. 97458390586 - P. IVA 09454001000

Si autorizza al trattamento dei dati ai sensi del d.lgs. 196/2003

Il Legale Rappresentante



FONDAZIONE ITALIANA ENDOMETRIOSI
C.F. 97458390586 - P. IVA 09454001000