

Anagrafica Ente

Codice Fiscale 97568540153

Denominazione PROGETTO DDD ETS

Link Rendiconto

Data Ultimo Aggiornamento
Link Rendiconto

Presentazione Ente

- L'ASSOCIAZIONE PROGETTO DDD ETS PRENDE IL NOME DA UNA MALATTIA RENALE MOLTO RARA, LA DENSE DEPOSITS DISEASE (MALATTIA A DEPOSITI DENSI, IL CUI ACRONIMO È DDD), CHE FA PARTE DELLE GLOMERULOPATIE A DEPOSITI DI C3 (ABBREVIATE IN C3G)
- L'ASSOCIAZIONE È NATA CON LO SCOPO DI RACCOGLIERE FONDI PER FINANZIARE PROGETTI DI RICERCA SCIENTIFICA, CLINICA E SPERIMENTALE PRESSO I LABORATORI DI ISTITUZIONI PUBBLICHE E/O PRIVATE SENZA SCOPO DI LUCRO SULLA PATOLOGIA DDD E PERSEGUE ESCLUSIVAMENTE FINALITÀ DI SOLIDARIETÀ E UTILITÀ SOCIALE
- L'ASSOCIAZIONE VUOLE ANCHE ESSERE UN PUNTO DI RIFERIMENTO PER LA DIFFUSIONE DELLE CONOSCENZE SULLE CAUSE, SUI SINTOMI E SULLE TERAPIE PER LA CURA DELLA DDD

Sede Legale

Provincia	MILANO	Comune	MILANO
Indirizzo	VIA PALEOCAPA 6	CAP	20121
Telefono1	3356988780	Email1	INFO@DDDETS.ORG
Telefono2		Email2	
Telefono3		Email3	
Pec	PROGETTODDD@LEGALMAIL.IT		

Sede Operativa Principale

Sede Operativa coincide con la sede legale

Dati Legale Rappresentante

Codice Fiscale	*****		
Data di Nascita	*****	Sesso	*****
Nome	FABRIZIO ANTONIO	Cognome	SPOLETI
Cittadinanza	*****	Stato di Nascita	*****
Comune	*****	Città	*****

Domicilio Elettivo

Provincia	*****	Comune	*****
Indirizzo	*****	CAP	*****
Telefono1	*****	Telefono2	*****
Telefono3	*****	Email	*****
Pec	*****		

Rendiconto Delle Spese

Anno Esercizio	2024	Importo Percepito	€43.965,43	Data Percezione	20-08-2025
----------------	------	-------------------	------------	-----------------	------------

Spese Da Rendicontare

Tipo Spesa	Erogazioni ad enti terzi	Importo	€43.965,43
Relazione Illustrativa	L'Associazione - L'associazione Progetto DDD ETS prende il nome da una malattia renale molto rara, la Dense Deposits Disease (malattia a depositi densi, il cui acronimo è DDD), che fa parte delle Glomerulopatie a depositi di C3 (abbreviate in C3G) - L'associazione è nata con lo scopo di raccogliere fondi per finanziare progetti di ricerca scientifica, clinica e sperimentale presso i laboratori di istituzioni pubbliche e/o private senza scopo di lucro sulla patologia DDD e persegue esclusivamente finalità di solidarietà e utilità sociale - L'associazione vuole anche essere un punto di riferimento per la diffusione delle conoscenze sulle cause, sui sintomi e sulle terapie per la cura della DDD La malattia DDD - La Dense Deposits Disease è una malattia molto rara che colpisce prevalentemente i bambini (circa 2 individui su 1.000.000) e che impedisce ai reni di funzionare correttamente - Le cause della malattia non sono ancora state identificate, ma sappiamo che il sistema immunitario delle persone affette da DDD non funziona più correttamente e attacca erroneamente i glomeruli dei reni, i piccoli filtri che depurano il sangue, creando al loro interno dei depositi, formati da proteine, che ne impediscono il corretto funzionamento e che nel tempo intaccano la funzionalità renale portando all'insufficienza renale terminale - Questo meccanismo irreversibile si attiva in genere tra i 5 e i 10 anni di età e non si spegne più. Con il trascorrere del tempo i reni non funzionano più e, di conseguenza, i bambini affetti da questa patologia devono sottoporsi a dialisi, in molti casi fin da piccoli - Allo stato attuale delle conoscenze esistono due trattamenti specifici per la DDD e più in generale per le Glomerulopatie a depositi di C3 (C3G), uno appena approvato dall'AIFA, l'altro in fase di approvazione (sono due inibitori di una parte del nostro sistema immunitario), utilizzabili in centri ospedalieri specializzati, dotati di un reparto di Nefrologia - Purtroppo, il trapianto di rene non risolve questa malattia, perché la malattia tende a recidivare. Infatti, i reni all'inizio sono sani ed è il meccanismo del sistema immunitario che li distrugge: come i reni originari, in molti casi anche i reni trapiantati vengono attaccati dal sistema immunitario Destinazione proventi quote 5 per 1000 IRPEF Per perseguire i suoi scopi l'Associazione ha destinato i proventi delle quote del 5 per mille dell'IRPEF 2024 ad un unico importante progetto. Riteniamo di fondamentale importanza le attività di ricerca nell'ambito delle Glomerulopatie a depositi di C3 (C3G), svolte presso il laboratorio di genetica del Centro di Ricerche Cliniche per le Malattie Rare "Aldo e Cele Daccò" di Ranica (BG) dell'Istituto di Ricerche Farmacologiche Mario Negri, e quindi abbiamo deciso di continuare a finanziare totalmente i costi di quattro ricercatori, dedicati ai progetti di ricerca sulla patologia rara della quale ci occupiamo. Abbiamo pertanto erogato all'Istituto di Ricerche Farmacologiche Mario Negri un contributo di € 63.500,00 (spesa sostenuta con la quota parte di € 43.965,43 del 5 per mille dell'IRPEF A.F. 2024), a copertura dei costi di ricerca sostenuti nei mesi di settembre, ottobre, novembre e dicembre 2025.		

Accantonamento

Niente da Accantonare

Restituzione Spontanea

Niente da Restituire

Allegati

File allegato

Progetto DDD ETS-lista-giustificativi 2024.pdf

Dichiarazioni

Il rappresentante legale, con la sottoscrizione del presente rendiconto:

Dichiara che le spese inserite non siano già state imputate ad altri contributi pubblici o privati (c.d. divieto di doppio finanziamento a valere sulla stessa spesa), se non per la parte residua.

Attesta l'autenticità delle informazioni contenute nel presente documento e la loro integrale rispondenza con quanto riportato nelle scritture contabili dell'organizzazione, consapevole che, ai sensi degli articoli 47 e 76 del d.P.R. n. 445/2000, chiunque rilasci dichiarazioni mendaci, formi atti falsi ovvero ne faccia uso è punito ai sensi del codice penale e dalle leggi speciali in materia.

Dichiara di aver letto e compreso l'informativa sulla privacy

Totale

Totale

€43.965,43

Dati Invio

Identificativo	RND1175329732138578400		
Data Invio	25-07-2026	Stato	Inviato