



**La Voce di Una è La Voce Di Tutte ODV Via
Galileo Ferraris, 77 - 13100 Vercelli (VC)
P.I - C.F. 02732230020**

**ALLA CORTESE ATTENZIONE
DELLA REGIONE LAZIO
ISTRUZIONE**

Il 26 aprile 2021 è nata l'associazione di volontariato no-profit "La voce di una è la voce di tutte", dedicata alle donne affette da endometriosi.

L'associazione è stata ideata e fondata da Vania Mento e Alessia Astolfi.

Le finalità della nostra associazione no profit sono:

- informare e sensibilizzare il territorio sulle problematiche legate alla conoscenza dell'endometriosi; attivare progetti finalizzati alla migliore formazione giovanile, il tutto anche mediante un'azione di collegamento con i servizi sanitari, educativi e scolastici;
- fornire consulenza attraverso l'operato di personale professionista sia soci che non;
- progetto di informazione, accoglienza e solidarietà nei confronti delle persone ricoverate in strutture sanitarie;
- collaborare con Enti pubblici e privati per l'attività di accoglienza e di sostegno del malato e della sua famiglia, anche presso strutture ospedaliere;
- elaborare e promuovere progetti d'intervento sia scolastico che extrascolastico specificatamente rivolti alle giovani per l'approfondimento e la diffusione della conoscenza dell'endometriosi;
- realizzazione di opuscoli, periodici, strumenti multimediali che informino e che promuovano la conoscenza tra le persone malate, tra la classe medica e la popolazione in generale;
- organizzare e gestire strutture e servizi per attività specificatamente rivolte a donne affette da endometriosi in cui potersi confrontare, ed alle loro famiglie per ricevere un supporto e informazioni immediate e competenti;
- organizzare, partecipare o promuovere corsi di aggiornamento, incontri, convegni, manifestazioni, anche con ginecologi, volte alla sensibilizzazione e alla diffusione della conoscenza di questa patologia;

In particolare l'Associazione potrà:

- 1) realizzare e proporre sul territorio nazionale ed estero corsi a titolo gratuito allestiti anche direttamente dai soci con lo scopo di diffondere le esperienze acquisite e sostenere tutte le iniziative formative e culturali dell'Associazione;
- 2) sostenere e finanziare attività culturali-formative-educative nei riguardi delle donne affette da tale patologia;
- 4) collaborare con persone, gruppi, enti pubblici e privati, enti locali e istituti universitari per l'attività di accoglienza e sostegno del malato e della sua famiglia, anche presso le strutture ospedaliere.

Il direttivo dell'associazione è così composto:

Vania Mento Presidente
Alessia Astolfi Vice Presidente
Alessandra Cirio Segretario
Flavia Iannilli Infermiera Oepac e consulente
Chiara Stefanetti Resp. Grafica, Sito web e Fotografia

I nostri progetti principali sono :

- TELEFONO GIALLO (numero verde gratuito 800 189 411, attivo dal lun-ven dalle h 17-19) a cui rispondono le volontarie dell'associazione, per supporto emotivo alle numerose donne e ragazze con endometriosi.

- Progetto SEDIAMOCI SUL GIALLO: ENDOPANK (TM , MARCHIO REGISTRATO) fruibile a chiunque, in ogni città italiana. Un progetto che non ha una durata di una ora, un giorno, una settimana, un mese, ma che potrà continuare nel futuro , per noi che viviamo nel presente e per le generazioni a venire.

Una panchina di colore giallo, simbolo dell'endometriosi, in ogni città, paese, borgo italiano, una panchina con una targhetta provvista di un QR CODE che scansionato mostrerà un video esplicativo sull'endometriosi.

Siamo certe che la curiosità nel sapere il motivo della colorazione di giallo delle ENDOPANK (e magari la loro collocazione nei pressi delle scuole) avvicinerà soprattutto le nuove generazioni e ci permetterà di arrivare al nostro principale obiettivo: informare, aiutare le adolescenti di oggi che saranno le donne di domani ad ottenere una diagnosi precoce per evitare danni permanenti ed invalidanti, conseguenze delle diagnosi tardive.

- LA VOCE DELL'ENDOMETRIOSI : INFORMAZIONE E PREVENZIONE NELLE SCUOLE, SOCIETA' E ASSOCIAZIONI SPORTIVE, ISTITUTI PENITENZIARI FEMMINILI E MINORILI. Tale progetto è nato dalla collaborazione con il dott. Luigi Fasolino - specialista in Ginecologia ed Ostetricia, chirurgia ginecologica mini invasiva laparoscopica e robotica ed in Chirurgia della fertilità, il dott. Giuliano Mascolo, laureato IUSM e AMPA, e docente di educazione fisica presso Ciofs f.p. Regione Lazio e la nostra associazione. Un progetto di forte impatto, facilmente fruibile dai ragazzi scansionando il Qr code presente sul volantino, dal quale si potrà visualizzare un video esplicativo sulla patologia .

L'Associazione svolge la propria attività sull'intero territorio nazionale grazie alla collaborazione attiva di oltre novanta Tutor volontarie, dislocate in tutte le regioni.

Organizza, inoltre, banchetti informativi, spettacoli benefici, varie iniziative di supporto; collabora attivamente con le istituzioni regionali e nazionali, con specialisti e numerose associazioni odv.

L'Associazione, facendo riferimento ai propri principi, ha quindi una attività in continua crescita.

Vercelli
02/03/2022

Cordialmente

Vania Mento, Presidente dell'Associazione 3332660432
Alessia Astolfi, Vice Presidente 3347574549
Alessandra Cirio, Segretario 3482239090
Flavia Iannilli, Infermiera Oepac e Consulente 3470124204
Chiara Stefanetti, Resp.Sito Web/Grafica/Fotografia 3287645393