



 **Produzioni dal Basso**  
idee e storie da finanziare

**Aiutaci a sostenere il nostro Progetto  
“Volontariamente. In ludoteca con i Cornelia”  
su [www.produzionidalbasso.com](http://www.produzionidalbasso.com)**

**Produzioni dal Basso** è una piattaforma di *crowdfunding reward* e *donation* cioè basata su donazioni libere con o senza ricompensa, pertanto i progetti indicati per questa piattaforma sono solo quelli che ricadono in questi due tipi di categorie.

**Partecipare a una raccolta fondi è credere in un progetto,  
supportare la storia delle persone che lo promuovono  
ed essere parte di una community.**

Noi abbiamo scelto la modalità **“Raccogli tutto”** Abbiamo definito il budget, la scadenza e le ricompense. **I fondi vengono raccolti anche se non raggiungiamo il budget** (si può donare con PayPal, bonifico, Carte). La piattaforma trattiene il 5% del budget raccolto.

*Produzioni dal Basso è una delle prime piattaforme in Italia che permette di raccogliere i finanziamenti con bonifico, carte di credito, prepagate e PayPal.*

*E' una novità quella di avere integrati in piattaforma diversi sistemi di pagamento ed è stato reso possibile grazie alla partnership che abbiamo stretto con l'istituto di pagamenti autorizzato Lemon Way. N.B Se vuoi sostenere un progetto con Bonifico effettuerai la donazione sull'conto corrente di Lemon Way, ma l'importo sarà immediatamente disponibile sul conto del progettista che hai scelto di sostenere. Se scegli la modalità “Bonifico” riceverai per email tutte le istruzioni da seguire per completare correttamente la procedura.*

**Ecco il link dove trovare il progetto:**  
<https://www.produzionidalbasso.com/project/volontariamente-in-ludoteca-con-i-cornelia/>

## **Cos'è l'Associazione Cornelia de Lange ONLUS?**

**E' un'associazione di genitori che hanno figli con questa rara sindrome genetica.**

*I problemi medici più gravi di questa sindrome riguardano la crescita e la difficoltà ad eseguire le più banali funzioni. Spesso porta un ritardo mentale medio-grave e la possibile presenza di malformazioni a carico di vari organi interni e delle mani.*

*Questi bambini, inoltre, si assomigliano molto fra loro, come se fossero fratelli.*

*La rarità della malattia rende difficile alle famiglie poter trovare medici che abbiano una competenza specifica e, soprattutto, potersi confrontare con altri genitori di bambini con la stessa sindrome.*

Proprio per questo l'associazione organizza ogni due anni un **Congresso Nazionale** dove le famiglie possono confrontarsi e trovare informazioni scientifiche (invitando spesso anche medici stranieri).

**Da qui è nato il progetto con Produzionidalbasso:  
per trovare amici che ci aiutino a coprire le spese di vitto e alloggio  
di tutti i Volontari che si prenderanno cura dei nostri figli  
durante lo svolgimento del congresso.**

*Senza il loro aiuto i genitori non potrebbero vivere serenamente e con attenzione  
le conferenze ed avere uno scambio di esperienze con gli altri genitori.*



**Associazione  
Nazionale  
di Volontariato  
Cornelia  
de Lange**

Sede operativa: L.go Madonna di Loreto, 17/18 - 61122 Pesaro  
Tel. 0721 392571 - e-mail: [info@corneliadelange.org](mailto:info@corneliadelange.org)

**Per saperne di più: [www.corneliadelange.org](http://www.corneliadelange.org)**

**Per donare il 5 per mille: codice fiscale: 92019140414**