

EBTNA LAB IMPRESA SOCIALE S.R.L.

VIA DELLE MAIOLICHE N. 57/D - 38068 - ROVERETO – TN

Codice fiscale 022507580229

Capitale sociale interamente versato Euro 10.000

Iscritta al numero 02507580229 del Reg. delle Imprese – Ufficio di TRENTO

Iscritta al numero 229851 del R.E.A.

BILANCIO SOCIALE AL 31.12.2020

1. INTRODUZIONE E NOTA METODOLOGICA

EBTNA-LAB SRL con sede in Rovereto (Tn) – Via Delle Maioliche, e unità locale in San Felice Del Benaco – Via Porto, è una Impresa Sociale che annovera persone unite da un comune obiettivo: la lotta alle malattie genetiche e rare che colpisce lo 0,05 per cento della popolazione, ossia 5 casi su 10.000 persone.

Il numero di malattie rare conosciute e diagnosticate a livello mondiale oscilla tra le 7.000 e le 8.000, ma è un dato in crescita con l'avanzare dei progressi della ricerca genetica. Stiamo dunque parlando di milioni di persone in Italia e addirittura decine di milioni in tutta Europa.

Su questo fronte sentiamo il dovere di mettere tutto il nostro impegno nel campo della ricerca e della informazione e divulgazione scientifica.

- **IDENTITÀ DELL'ORGANIZZAZIONE NO PROFIT:**

EBTNA LAB non ha scopo di lucro ed opera sia nel settore della medicina di laboratorio con particolare riferimento alla diagnosi di malattie genetiche e rare che nel settore dello sviluppo e commercializzazione di integratori alimentari a base di molecole.

Per reggere il confronto con i grandi laboratori Ospedalieri pubblici e privati, lo staff della Impresa Sociale si dedica anche ad attività socio sanitarie che possano essere un valore aggiunto per il servizio: ricerca, informazione, assistenza, aiuto e cura dei malati di malattie rare ed ai loro familiari anche attraverso la collaborazione con professionisti, osservatori ed istituti di ricerca ed altri soggetti, anche collegati e/o convenzionati con istituti universitari ed ospedali europei pubblici e privati impegnati o dediti alla cura delle malattie rare.

Molto apprezzate dai clinici risultano essere i lavori di pubblicazione di testi scientifici su problematiche rientranti nelle finalità istituzionali e di ricerca, così come l'organizzazione e gestione di corsi di formazione e aggiornamento professionale, compresa la promozione, organizzazione e realizzazione di convegni, incontri, studi, ricerche e quant'altro sia ritenuto utile alla divulgazione e affermazione della cura delle malattie rare.

Lo studio di molecole naturali, lo sviluppo la produzione e commercializzazione di integratori alimentari che possano venire in aiuto

ad una determinata condizione clinica vuole esser un ulteriore spinta alla collaborazione con i professionisti del settore.

- **MAPPA E COINVOLGIMENTO DEGLI STAKEHOLDER NELLA GESTIONE**

I soggetti che hanno interesse nelle attività della società (c.d. stakeholder) sono i clinici committenti.

Ebtna Lab organizza eventi da remoto per diffusione e confronto dei risultati scientifici ottenuti.

- **CERTIFICAZIONE/ATTESTAZIONE ESTERNA DEL BILANCIO**

La società è un soggetto autonomo dotato di autonomia patrimoniale e non ha vincoli o legami rilevanti con altri soggetti tali da limitarne o indirizzarne le attività.

L'Organo Amministrativo è rappresentato dal Consiglio di amministrazione nominato a tempo indeterminato i cui componenti sono i seguenti:

- BERTELLI MATTEO – Presidente
- MALACARNE DANIELE – Vice Presidente
- BRONCO MAURO – Consigliere delegato
- CECCHIN STEFANO – Consigliere delegato

L'assemblea deve essere convocata dall'organo amministrativo anche fuori dalla sede sociale, purché in Italia.

In caso di impossibilità di tutti gli amministratori o di loro inattività,

l'assemblea può essere convocata dall'organo di controllo, se nominato, o anche da un socio.

L'assemblea per l'approvazione del bilancio deve essere convocata almeno una volta all'anno entro 120 (centoventi) giorni dalla chiusura dell'esercizio sociale.

Quando particolari esigenze lo richiedano, e comunque con i limiti e le condizioni previsti dalla legge, l'assemblea per l'approvazione del bilancio potrà essere convocata entro il maggior termine previsto dalla legge medesima.

Come previsto dall'art. 10 del D.Lgs. 112/2017 e con le modalità ivi previste, la società è sottoposta al **controllo** di un organo unipersonale, avente i requisiti di cui all'art. 2397, comma 2 e 2399 del codice civile, nominato dall'assemblea, al quale, in mancanza di diversa deliberazione, sarà affidata anche la revisione legale dei conti della società.

Il **Sindaco Unico** nominato per il triennio 2018/2020 è Mastroilli Sabino, mentre per il triennio 2021/2023 il nuovo sindaco unico è Sgrafetto Luca, entrambi regolarmente iscritti all'Ordine dei Dottori Commercialisti ed Esperti Contabili ed al registro dei Revisori Legali.

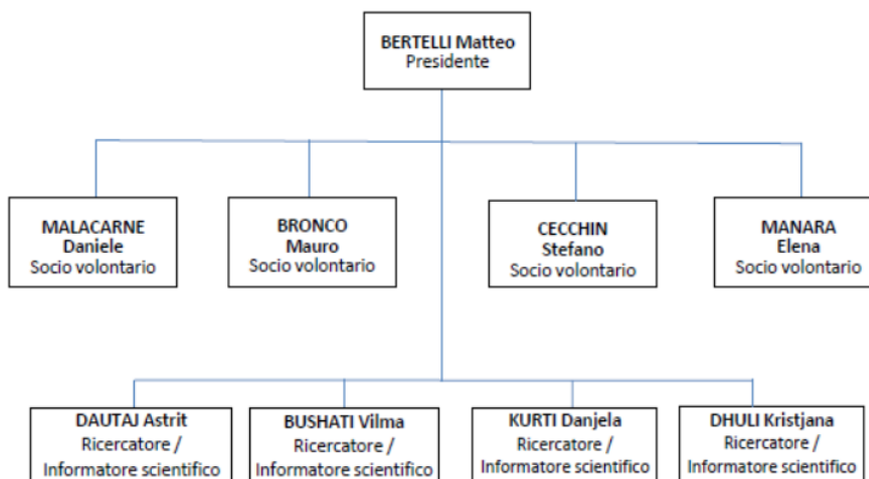
- **STRUTTURA ORGANIZZATIVA**

L'Impresa sociale srl EBTNA-LAB dalla sua costituzione, avvenuta con atto notarile nel maggio 2018, ha sempre goduto principalmente del supporto dei soci-volontari per lo sviluppo delle proprie attività.

L'organigramma 2020 è stato il seguente:

EBTNA LAB

ORGANIGRAMMA



• PERSONALE RETRIBUITO

La società, costituita nel 2018, ha trascorso i primi due anni di sostanziale inattività, mentre nel corso del 2020 ha sviluppato alcune iniziative nel settore delle biotecnologie avvalendosi del supporto di 4 dottori di nazionalità albanese e bulgara al fine di ampliare lo spettro di attività così come previsto dallo statuto.

Attualmente i soci di EBTNA-LAB sono quattro.

Nessun compenso o rimborso è stato erogato ai soci volontari, mentre i dottori sono stati assunti con contratto di collaborazione.

Nell'esercizio in esame non si è rilevato nessun contenzioso in materia di sicurezza e salute sul luogo di lavoro, né tantomeno in materia di lavoro. La copertura assicurativa per le attività svolte avviene con apposita polizza assicurativa stipulata dalla società.

- **VOLONTARI:**

EBTNA- LAB non ha soci volontari al 31.12.2020.

- **RICORSO A CONTRATTI DI OUTSOURCING:**

Non è stato necessario ricorrere a contratti di outsourcing.

- **PUBBLICITÀ DEL BILANCIO DI ESERCIZIO**

Oltre alla regolare tenuta dei libri sociali (Assemblea, Consiglio Direttivo, Collegio Sindacale se previsto, Soci), la società assicura la sostanziale pubblicità e trasparenza degli atti relativi all'attività svolta, con particolare riferimento ai Bilanci o Rendiconti annuali. Tali documenti sociali, conservati presso la sede sociale, sono a disposizione dei soci per la consultazione.

- **ATTIVITÀ DI RICERCA SCIENTIFICA**

EBTNA-LAB SRL IMPRESA SOCIALE, non ha scopo di lucro e svolge l'attività di ricerca bibliografica e sperimentale nella genetica delle malattie rare.

Per la realizzazione dei progetti di ricerca, EBTNA si è avvalso della collaborazione dell'Università degli Studi di Perugia, in particolare con il dipartimento di Scienze Farmaceutiche con il quale ha siglato un accordo di Partenariato. Il Dipartimento di Scienze Farmaceutiche è uno dei 180

dipartimenti di eccellenza premiati dal MIUR con un finanziamento quinquennale per lo sviluppo didattico e scientifico. Il Dipartimento ha come principali obiettivi di ricerca la progettazione, il disegno, la sintesi e l'analisi di nuove molecole bioattive, nonché lo sviluppo di formulazioni farmaceutiche atte a migliorarne la farmacocinetica e la farmacodinamica. Questi studi sono possibili grazie a competenze e tecnologie all'avanguardia in settori quali la sintesi organica, la modellistica molecolare, la chimica analitica, mediante i quali valutare la qualità e la quantità dei principi attivi, fornendo anche informazioni preziose sul loro profilo chimico-fisico e sui meccanismi di interazione molecolare con i bersagli terapeutici. Queste ricerche vedono coinvolti, tra l'altro, i settori della farmaco-genomica, della medicina personalizzata e della terapia con cellule staminali. Altre competenze caratterizzanti l'attività di ricerca ed i servizi forniti dal Dipartimento di Scienze Farmaceutiche riguardano lo studio di principi naturali di interesse fitoterapico e dermocosmetico, lo studio della flora medicinale, delle droghe vegetali, dei loro estratti e relativi componenti biologicamente attivi, lo studio dei determinanti di salute nell'ambiente di vita e di lavoro, il monitoraggio dei fattori di rischio e degli stili di vita, le relazioni fra composti chimici e microrganismi, sia eucarioti che procarioti, per sviluppare sistemi di ausilio alla diagnostica, l'analisi ed il controllo degli alimenti, la progettazione di nuovi prodotti alimentari ad elevato valore aggiunto e di ingredienti funzionali. In questo ambito, sono attivi programmi di ricerca sulla valutazione e miglioramento degli aspetti nutrizionali e salutistici di ingredienti e matrici alimentari. Di notevole

interesse sono anche gli studi riguardanti le malattie genetiche lisosomiali, le cellule staminali suine, la valutazione degli effetti neuroprotettivi in vitro ed in modelli animali di Parkinson con le relative implicazioni per la terapia rigenerativa. Oltre alla forte multidisciplinarietà, l'attività di ricerca del Dipartimento viene condotta in un'ampia ottica di internazionalizzazione, grazie alle numerose collaborazioni in atto con istituzioni estere, sia a livello scientifico che didattico.

Il professor Tommaso Beccari, il responsabile dell'unità di Biochimica del dipartimento di Scienze Farmaceutiche, è un professore di biochimica di lunga esperienza, cominciata nel 1985 al King's College di Londra, UK. Attualmente insegna e svolge attività di ricerca presso il dipartimento di Scienze Farmaceutiche dell'Università di Perugia. La sua ricerca è focalizzata sulla biochimica e la biologia molecolare degli enzimi lisosomiali, allo studio della fisiopatologia delle malattie da accumulo lisosomiale e allo sviluppo di terapie per la cura di queste malattie. Recentemente, il professore ha sviluppato expertise nella generazione di topi knock-out. In particolare, nel suo laboratorio sono stati generati topi KO per i geni della chitobiasi e dell'alfa-mannosidasi per lo studio del catabolismo degli oligosaccaridi. Infine, il suo laboratorio è adesso impegnato nell'identificazione di varianti genetiche che potrebbero essere associate ai disturbi alimentari (anoressia, bulimia nervosa). Sotto la sua supervisione verranno realizzati tutti gli studi dei modelli murini di linfedema, obesità e anoressia e gli studi in vitro per valutare la tossicità da sola o in combinazione delle molecole identificate.

Nel team del professor Beccari vi sono la Professoressa Associata Elisabetta Albi, e le ricercatrici a tempo indeterminato Michela Codini e Carmela Conte e la Post Doc Maria Rachele Ceccarini.

Lo sviluppo del progetto dal titolo STUDIO GENETICO DELLE OBESITÀ GIOVANILI E INTERVENTO SULLA DIETA realizzato anche grazie al co-finanziamento, ottenuto da Magi-Euregio, di Euro 264.319,10 della Provincia Autonoma di Bolzano decreto n.° 25644/2019 all'interno dell'iniziativa LP14/06 e della durata di un anno (da agosto 2019- a luglio 2020), ha portato alla realizzazione dei seguenti obiettivi:

1. Creazione di una rete di clinici, reclutamento dei pazienti, raccolta di dati clinici, delle abitudini e preferenze alimentari e raccolta dei campioni biologici (DNA). La creazione di questa rete ha permesso l'arruolamento di circa 270 pazienti con sospetti diagnostici di obesità non sindromica e lipedema.

2. Studio bibliografico per l'identificazione dei geni e regioni genomiche associate alle forme mono- e poligeniche di obesità. Selezione di una serie di SNP (N=700) e identificazione della loro associazione con il fenotipo obesità o anoressia che ha portato allo sviluppo e validazione di un pannello di geni per il sequenziamento NGS di tutti i geni e le regioni geniche candidate. Si sono ricercate informazioni relativamente ad una possibile associazione con l'obesità, aumento di peso, aumento di trigliceridi, ridotto consumo energetico, etc.

3. Validazione di 2 pannelli NGS comprensivo di 288 geni unici suddivisi tra geni chiaramente associati a obesità/lipodistrofie/lipedema e

possibili geni candidati che utilizzano sistemi di enrichment differente. La validazione è stata eseguita secondo i criteri accettati dalla società italiana di genetica umana (SIGU). I pannelli sviluppati hanno mostrato una sensibilità e specificità analitica molto elevata e adatta per un utilizzo in diagnostica. Gli avanzamenti scientifici delle tecnologie di arricchimento hanno permesso di sviluppare un nuovo pannello molto più versatile che può essere utilizzato per analizzare molti più sospetti diagnostici, caratteristica molto importante per un laboratorio di malattie rare.

4. Sequenziamento dei pazienti reclutati con sospetto clinico di obesità non sindromica per identificare le mutazioni causative nelle forme mendeliane, i polimorfismi di suscettibilità nelle forme poligeniche e, possibilmente, nuove associazioni gene-malattia.

In 92 pazienti dei 143 totali (64.3%) sono state selezionate un totale di 133 varianti uniche con significato clinicamente rilevante, in 23 pazienti sono state selezionate 23 varianti uniche totali in eterozigosi con probabile ruolo patogenetico in geni con ereditarietà autosomica dominante o recessiva. Queste varianti sono state segnalate come VUS (Variants of uncertain clinical significance) e necessitano di ulteriori analisi di segregazione e/o studi funzionali per dimostrare la loro patogenicità e confermare la rilevanza clinica. 84 pazienti erano portatori eterozigoti di una o più varianti in geni diversi associati a malattia recessiva (110 varianti uniche) con potenziale ruolo patogenetico. In un solo paziente è stata identificata una variante in omozigosi in un gene con eredità recessiva (gene LEPR) nella regione di splicing (a +3 bp dalla regione codificante).

Per 69 pazienti eterozigoti per varianti in geni recessivi occorrono ulteriori studi per dimostrare la patogenicità delle varianti e quindi verificare se lo stato di portatore possa predisporre all'obesità o se geni associati a malattia sindromica recessiva come la sindrome di Bardet Biedl, possano portare ad un fenotipo di obesità primaria se portatori di una variante in eterozigosi oppure se la combinazione di più VUS in geni diversi aumenti il rischio di obesità (effetto poligenico).

5. Sequenziamento dei pazienti reclutati con sospetto clinico di lipedema (N=127) per identificare le mutazioni causative nelle forme mendeliane, i polimorfismi di suscettibilità nelle forme poligeniche e, possibilmente, nuove associazioni gene-malattia. In una corte di 22 pazienti italiani affetti da lipedema sono state identificate varianti VUS in geni di pre-diagnostica in 16 pazienti (72%) in 19 geni differenti. In alcuni casi è stato possibile eseguendo uno studio di segregazione, attraverso l'analisi di familiari affetti dalla stessa patologia, escludere il coinvolgimento di alcune varianti. I geni con varianti implicati in più famiglie sono FLT4 (N=2), MLXIPL (N=2) e STAB1 (N=2). Nella coorte di pazienti della prof.ssa Herbst sono state identificate varianti con alto impatto (stop codon, frameshift) in 22 pazienti (20%) in 22 geni di pre-diagnostica differenti. In questa corte di pazienti non è stato possibile eseguire studi di segregazione, tuttavia analisi in silico delle varianti e studi funzionali sono fortemente auspicabili per definire il ruolo di queste varianti in questi sospetti.

Di seguito si elencano le pubblicazioni relative all'anno di riferimento, scaturite dai progetti di ricerca prodotti dall'organizzazione:

1: Precone V, Cannarella R, Paolacci S, Busetto GM, Beccari T, Stuppia L, Tonini G, Zulian A, Marceddu G, Calogero AE, Bertelli M. Male Infertility Diagnosis: Improvement of Genetic Analysis Performance by the Introduction of Pre- Diagnostic Genes in a Next-Generation Sequencing Custom-Made Panel. *Front Endocrinol (Lausanne)*. 2021 Jan 26;11:605237. doi: 10.3389/fendo.2020.605237. PMID: 33574797; PMCID: PMC7872015.

2: Iarossi G, Marino V, Maltese PE, Colombo L, D'Esposito F, Manara E, Dhuli K, Modarelli AM, Cennamo G, Magli A, Dell'Orco D, Bertelli M. Expanding the Clinical and Genetic Spectrum of *RAB28*-Related Cone-Rod Dystrophy: Pathogenicity of Novel Variants in Italian Families. *Int J Mol Sci*. 2020 Dec 31;22(1):381. doi: 10.3390/ijms22010381. PMID: 33396523; PMCID: PMC7795990.

3: Vettori A, Paolacci S, Maltese PE, Herbst KL, Cestari M, Michelini S, Michelini S, Samaja M, Bertelli M. Genetic Determinants of the Effects of Training on Muscle and Adipose Tissue Homeostasis in Obesity Associated with Lymphedema. *Lymphat Res Biol*. 2020 Dec 29. doi: 10.1089/lrb.2020.0057. Epub ahead of print. PMID: 33373545.

4: Michelini S, Ricci M, Serrani R, Barati S, Kenanoglu S, Veselenyiova D, Kurti D, Baglivo M, Basha SH, Priya S, Dautaj A, Dundar M, Krajcovic J, Bertelli M. NOTCH1: Review of its role in lymphatic development and study of seven families with rare pathogenic variants. *Mol Genet Genomic Med*. 2021 Jan;9(1):e1529. doi: 10.1002/mgg3.1529. Epub 2020 Nov 28. PMID: 33247628; PMCID: PMC7963424.

5: Michelini S, Amato B, Ricci M, Kenanoglu S, Veselenyiova D, Kurti D, Baglivo M, Manara E, Dundar M, Krajcovic J, Basha SH, Priya S, Serrani R, Miggiano GAD, Aquilanti B, Matera G, Velluti V, Gagliardi L, Dautaj A, Bertelli M. Segregation Analysis of Rare *NRP1* and *NRP2* Variants in Families with Lymphedema. *Genes (Basel)*. 2020 Nov 17;11(11):1361. doi: 10.3390/genes11111361. PMID: 33212964; PMCID: PMC7698471.

6: Kiani AK, Paolacci S, Scanzano P, Michelini S, Capodicasa N, D'Agruma L, Notarangelo A, Tonini G, Piccinelli D, Farshid KR, Petralia P, Fulcheri E, Buffelli F, Chiurazzi P, Terranova C, Plotti F, Angioli R, Castori M, Pös O, Szemes T, Bertelli M. Prenatal genetic diagnosis: Fetal therapy as a possible solution to a positive test. *Acta Biomed*. 2020 Nov 9;91(13-S):e2020021. doi: 10.23750/abm.v91i13-S.10534. PMID: 33170180; PMCID: PMC8023142.

7: Kiani AK, Paolacci S, Scanzano P, Michelini S, Capodicasa N, D'Agruma L, Notarangelo A, Tonini G, Piccinelli D, Farshid KR, Petralia P, Fulcheri E, Chiurazzi P, Terranova C, Plotti F, Angioli R, Castori M, Bertelli M. Complications related to in vitro reproductive techniques support the implementation of natural procreative technologies. *Acta Biomed*. 2020 Nov 9;91(13-S):e2020018. doi: 10.23750/abm.v91i13-S.10525. PMID: 33170179; PMCID: PMC8023144.

8: Dallavilla T, Marceddu G, Casadei A, De Antoni L, Bertelli M. A fast, reliable and easy method to detect within-species DNA contamination. *Acta Biomed*. 2020 Nov 9;91(13-S):e2020019. doi: 10.23750/abm.v91i13-

S.10531. PMID: 33170178; PMCID: PMC8023143.

9: Marceddu G, Dallavilla T, Xhuvani A, Daja M, De Antoni L, Casadei A, Bertelli M. appMAGI: A complete laboratory information management system for clinical diagnostics. *Acta Biomed.* 2020 Nov 9;91(13-S):e2020015. doi: 10.23750/abm.v91i13-S.10521. PMID: 33170177; PMCID: PMC8023141.

10: Ergoren MC, Paolacci S, Manara E, Dautaj A, Dhuli K, Anpilogov K, Camilleri G, Suer HK, Sayan M, Tuncel G, Sultanoglu N, Farronato M, Tartaglia GM, Dundar M, Farronato G, Gonsel IS, Bertelli M, Sanlidag T. A pilot study on the preventative potential of alpha-cyclodextrin and hydroxytyrosol against SARS-CoV-2 transmission. *Acta Biomed.* 2020 Nov 9;91(13-S):e2020022. doi: 10.23750/abm.v91i13-S.10817. PMID: 33170176; PMCID: PMC8023124.

11: Paolacci S, Ceccarini MR, Codini M, Manara E, Tezzele S, Percio M, Capodicasa N, Kroni D, Dundar M, Ergoren MC, Sanlidag T, Beccari T, Farronato M, Farronato G, Tartaglia GM, Bertelli M. Pilot study for the evaluation of safety profile of a potential inhibitor of SARS-CoV-2 endocytosis. *Acta Biomed.* 2020 Nov 9;91(13-S):e2020009. doi: 10.23750/abm.v91i13-S.10583. PMID: 33170175; PMCID: PMC8023122.

12: Kiani AK, Dhuli K, Anpilogov K, Bressan S, Dautaj A, Dundar M, Beccari T, Ergoren MC, Bertelli M. Natural compounds as inhibitors of SARS-CoV-2 endocytosis: A promising approach against COVID-19. *Acta Biomed.* 2020 Nov 9;91(13-S):e2020008. doi: 10.23750/abm.v91i13-S.10520. PMID: 33170174; PMCID: PMC8023130.

13: Baronio M, Baglivo M, Natalini G, Notaro P, Dautaj A, Paolacci S, Bertelli M. Genetic and physiological autonomic nervous system factors involved in failed back surgery syndrome: A review of the literature and report of nine cases treated with pulsed radiofrequency. *Acta Biomed.* 2020 Nov 9;91(13-S):e2020020. doi: 10.23750/abm.v91i13-S.10533. PMID: 33170173; PMCID: PMC8023133.

14: Sullivan SG, Paolacci S, Kiani AK, Bertelli M. Chiropractic care for hypertension: Review of the literature and study of biological and genetic bases. *Acta Biomed.* 2020 Nov 9;91(13-S): e2020017. doi: 10.23750/abm.v91i13-S.10524. PMID: 33170172; PMCID: PMC8023135.

15: Kiani AK, Maltese PE, Dautaj A, Paolacci S, Kurti D, Picotti PM, Bertelli M. Neurobiological basis of chiropractic manipulative treatment of the spine in the care of major depression. *Acta Biomed.* 2020 Nov 9;91(13-S):e2020006. doi: 10.23750/abm.v91i13-S.10536. PMID: 33170171; PMCID: PMC8023121.

16: Chiurazzi P, Kiani AK, Miertus J, Paolacci S, Barati S, Manara E, Stuppia L, Gurrieri F, Bertelli M. Genetic analysis of intellectual disability and autism. *Acta Biomed.* 2020 Nov 9;91(13-S):e2020003. doi: 10.23750/abm.v91i13-S.10684. PMID: 33170170; PMCID: PMC8023126.

17: Maltese PE, Manara E, Beccari T, Dundar M, Capodicasa N, Bertelli M. Genetic testing for autonomic dysfunction or dysautonomias. *Acta Biomed.* 2020 Nov 9;91(13-S):e2020002. doi: 10.23750/abm.v91i13-S.10518. PMID: 33170169; PMCID: PMC8023137.

18: Kiani AK, Anpilogov K, Dautaj A, Marceddu G, Sonna WN, Percio M, Dundar M, Beccari T, Bertelli M. Bacteriophages in food supplements obtained from natural sources. *Acta Biomed.* 2020 Nov 9;91(13-S):e2020025. doi: 10.23750/abm.v91i13-S.10834. PMID: 33170168; PMCID: PMC8023131.

19: Naureen Z, Dautaj A, Anpilogov K, Camilleri G, Dhuli K, Tanzi B, Maltese PE, Cristofoli F, De Antoni L, Beccari T, Dundar M, Bertelli M. Bacteriophages presence in nature and their role in the natural selection of bacterial populations. *Acta Biomed.* 2020 Nov 9;91(13-S):e2020024. doi: 10.23750/abm.v91i13-S.10819. PMID: 33170167; PMCID: PMC8023132.

20: Naureen Z, Malacarne D, Anpilogov K, Dautaj A, Camilleri G, Cecchin S, Bressan S, Casadei A, Albion E, Sorrentino E, Beccari T, Dundar M, Bertelli M. Comparison between American and European legislation in the therapeutical and alimentary bacteriophage usage. *Acta Biomed.* 2020 Nov 9;91(13-S):e2020023. doi: 10.23750/abm.v91i13-S.10815. PMID: 33170166; PMCID: PMC8023134.

21: Naureen Z, Beccari T, Marks RS, Brown R, Lorusso L, Pheby D, Miertus S, Herbst KL, Stuppia L, Henahan G, Falsini B, Lumer L, Dundar M, Bertelli M, Study Group IB. Ethics committees for clinical experimentation at international level with a focus on Italy. *Acta Biomed.* 2020 Nov 9;91(13-S):e2020016. doi: 10.23750/abm.v91i13-S.10643. PMID: 33170165; PMCID: PMC8023139.

22: Kiani AK, Falsini B, Ziccardi L, Gusson E, Mangialavori D, Allegrini F, Colao E, Bertelli M. Flavonoid supplements increase neurotrophin

activity to modulate inflammation in retinal genetic diseases. *Acta Biomed.* 2020 Nov 9;91(13-S):e2020014. doi: 10.23750/abm.v91i13-S.10683. PMID: 33170164; PMCID: PMC8023125.

23: Michelini S, Cestari M, Michelini S, Camilleri G, De Antoni L, Sonna WN, Bertelli M. Study of a supplement and a genetic test for lymphedema management. *Acta Biomed.* 2020 Nov 9;91(13-S):e2020013. doi: 10.23750/abm.v91i13-S.10658. PMID: 33170163; PMCID: PMC8023136.

24: Naureen Z, Perrone M, Paolacci S, Maltese PE, Dhuli K, Kurti D, Dautaj A, Miotto R, Casadei A, Fioretti B, Beccari T, Romeo F, Bertelli M. Genetic test for the personalization of sport training. *Acta Biomed.* 2020 Nov 9;91(13-S):e2020012. doi: 10.23750/abm.v91i13-S.10593. PMID: 33170162; PMCID: PMC8023127.

25: Naureen Z, Miggiano GAD, Aquilanti B, Velluti V, Matera G, Gagliardi L, Zulian A, Romanelli R, Bertelli M. Genetic test for the prescription of diets in support of physical activity. *Acta Biomed.* 2020 Nov 9;91(13-S):e2020011. doi: 10.23750/abm.v91i13-S.10584. PMID: 33170161; PMCID: PMC8023120.

26: Kiani AK, Amato B, Maitz S, Nodari S, Benedetti S, Agostini F, Lorusso L, Capelli E, Dautaj A, Bertelli M. Genetic test for Mendelian fatigue and muscle weakness syndromes. *Acta Biomed.* 2020 Nov 9;91(13-S):e2020001. doi: 10.23750/abm.v91i13-S.10642. PMID: 33170160; PMCID: PMC8023128.

27: Kiani AK, Miggiano GAD, Aquilanti B, Velluti V, Matera G, Gagliardi L, Bertelli M. Food supplements based on palmitoylethanolamide plus hydroxytyrosol from olive tree or Bacopa monnieri extracts for neurological diseases. *Acta Biomed.* 2020 Nov 9;91(13-S):e2020007. doi: 10.23750/abm.v91i13-S.10582. PMID: 33170159; PMCID: PMC8023129.

28: Guerri G, Castori M, D'Agruma L, Petracca A, Kurti D, Bertelli M. Genetic analysis of genes associated with epilepsy. *Acta Biomed.* 2020 Nov 9;91(13-S):e2020005. doi: 10.23750/abm.v91i13-S.10596. PMID: 33170158; PMCID: PMC8023140.

29: Dautaj A, Mandarà L, Tassi V, Dhuli K, Bertelli M. Genetic analysis of genes associated with Mendelian dementia. *Acta Biomed.* 2020 Nov 9;91(13-S):e2020004. doi: 10.23750/abm.v91i13-S.10602. PMID: 33170157; PMCID: PMC8023123.

30: Naureen Z, Lorusso L, Manganotti P, Caruso P, Mazzon G, Cecchin S, Marceddu G, Bertelli M. Genetics of pain: From rare Mendelian disorders to genetic predisposition to pain. *Acta Biomed.* 2020 Nov 9;91(13-S):e2020010. doi: 10.23750/abm.v91i13-S.10682. PMID: 33170156; PMCID: PMC8023138.

31: Paolacci S, Mattassi RE, Marceddu G, Manara E, Zulian A, Guerri G, De Antoni L, Arduino C, Cavalca D, Bertelli M. Somatic Variant Analysis Identifies Targets for Tailored Therapies in Patients with Vascular Malformations. *J Clin Med.* 2020 Oct 22;9(11):3387. doi: 10.3390/jcm9113387. PMID: 33105631; PMCID: PMC7690376.

32: Cannarella R, Precone V, Guerri G, Busetto GM, Di Renzo GC, Gerli S, Manara E, Dautaj A, Bertelli M, Calogero AE. Clinical Evaluation of a Custom Gene Panel as a Tool for Precision Male Infertility Diagnosis by Next-Generation Sequencing. *Life (Basel)*. 2020 Oct 15;10(10):242. doi: 10.3390/life10100242. PMID: 33076341; PMCID: PMC7602585.

33: Cannarella R, Maniscalchi ET, Condorelli RA, Scalia M, Guerri G, La Vignera S, Bertelli M, Calogero AE. Ultrastructural Sperm Flagellum Defects in a Patient With *CCDC39* Compound Heterozygous Mutations and Primary Ciliary Dyskinesia/*Situs Viscerum Inversus*. *Front Genet*. 2020 Aug 28;11:974. doi: 10.3389/fgene.2020.00974. PMID: 33005176; PMCID: PMC7483550.

34: Lorusso L, Precone V, Ferrari D, Ngonga GK, Russo AG, Paolacci S, Bertelli M. Paraneoplastic Neurological Syndromes: Study of Prevalence in a Province of the Lombardy Region, Italy. *J Clin Med*. 2020 Sep 25;9(10):3105. doi: 10.3390/jcm9103105. PMID: 32993010; PMCID: PMC7599932.

35: Baronio M, Sadia H, Paolacci S, Prestamburgo D, Miotti D, Guardamagna VA, Natalini G, Bertelli M. Etiopathogenesis of sacroiliitis: implications for assessment and management. *Korean J Pain*. 2020 Oct 1;33(4):294-304. doi: 10.3344/kjp.2020.33.4.294. PMID: 32989194; PMCID: PMC7532300.

36: Facchinetti F, Cavalli P, Copp AJ, D'Anna R, Kandaraki E, Greene NDE, Unfer V; Experts Group on Inositol in Basic and Clinical Research. An update on the use of inositols in preventing gestational diabetes

mellitus (GDM) and neural tube defects (NTDs). *Expert Opin Drug Metab Toxicol.* 2020 Dec;16(12):1187-1198. doi: 10.1080/17425255.2020.1828344. Epub 2020 Nov 10. PMID: 32966143.

37: Michelini S, Ricci M, Serrani R, Stuppia L, Beccari T, Veselenyiova D, Kenanoglu S, Barati S, Kurti D, Baglivo M, Basha SH, Krajcovic J, Dundar M, Bertelli M. Possible Role of the *RORC* Gene in Primary and Secondary Lymphedema: Review of the Literature and Genetic Study of Two Rare Causative Variants. *Lymphat Res Biol.* 2021 Apr;19(2):129-133. doi: 10.1089/lrb.2020.0030. Epub 2020 Sep 22. PMID: 32960152.

38: Michelini S, Ricci M, Veselenyiova D, Kenanoglu S, Kurti D, Baglivo M, Fiorentino A, Basha SH, Priya S, Serrani R, Krajcovic J, Dundar M, Dautaj A, Bertelli M. *TIE1* as a Candidate Gene for Lymphatic Malformations with or without Lymphedema. *Int J Mol Sci.* 2020 Sep 16;21(18):6780. doi: 10.3390/ijms21186780. PMID: 32947856; PMCID: PMC7555018.

39: Ricci M, Compagna R, Amato B, Kenanoglu S, Veselenyiova D, Kurti D, Baglivo M, Basha SH, Serrani R, Miggiano GAD, Aquilanti B, Matera G, Marceddu G, Velluti V, Gagliardi L, Dundar M, Krajcovic J, Bertelli M. Mutations in the *ARAP3* Gene in Three Families with Primary Lymphedema Negative for Mutations in Known Lymphedema-Associated Genes. *Int J Genomics.* 2020 Aug 25;2020:3781791. doi: 10.1155/2020/3781791. PMID: 32908855; PMCID: PMC7468673.

40: Michelini S, Chiurazzi P, Marino V, Dell'Orco D, Manara E, Baglivo M, Fiorentino A, Maltese PE, Pinelli M, Herbst KL, Dautaj A, Bertelli M.

Aldo-Keto Reductase 1C1 (<i>AKR1C1</i>) as the First Mutated Gene in a Family with Nonsyndromic Primary Lipedema. *Int J Mol Sci.* 2020 Aug 29;21(17):6264. doi: 10.3390/ijms21176264. PMID: 32872468; PMCID: PMC7503355.

41: Gatticchi L, Miertus J, Maltese PE, Bressan S, De Antoni L, Podracká L, Piteková L, Rísová V, Mällo M, Jaakson K, Joost K, Colombo L, Bertelli M. A very early diagnosis of Alström syndrome by next generation sequencing. *BMC Med Genet.* 2020 Sep 1;21(1):173. doi: 10.1186/s12881-020-01110-1. PMID: 32867697; PMCID: PMC7460749.

42: Ricci M, Amato B, Barati S, Compagna R, Veselenyiova D, Kenanoglu S, Stuppia L, Beccari T, Baglivo M, Kurti D, Krajcovic J, Serrani R, Dundar M, Basha SH, Chiurazzi P, Bertelli M. Two rare PROX1 variants in patients with lymphedema. *Mol Genet Genomic Med.* 2020 Oct;8(10):e1424. doi: 10.1002/mgg3.1424. Epub 2020 Aug 5. PMID: 32757260; PMCID: PMC7549596.

43: Tavian D, Missaglia S, Michelini S, Maltese PE, Manara E, Mordente A, Bertelli M. <i>FOXC2</i> Disease Mutations Identified in Lymphedema Distichiasis Patients Impair Transcriptional Activity and Cell Proliferation. *Int J Mol Sci.* 2020 Jul 20;21(14):5112. doi: 10.3390/ijms21145112. PMID: 32698337; PMCID: PMC7404146.

44: Mukenge S, Jha SK, Catena M, Manara E, Leppänen VM, Lenti E, Negrini D, Bertelli M, Brendolan A, Jeltsch M, Aldrighetti L. Investigation on the role of biallelic variants in VEGF-C found in a patient affected by Milroy-like lymphedema. *Mol Genet Genomic Med.* 2020 Sep;8(9):e1389. doi:

10.1002/mgg3.1389. Epub 2020 Jun 26. PMID: 32592340; PMCID: PMC7507552.

45: Temel SG, Ergoren MC, Manara E, Paolacci S, Tuncel G, Gul S, Bertelli M. Unique combination and in silico modeling of biallelic POLR3A variants as a cause of Wiedemann-Rautenstrauch syndrome. *Eur J Hum Genet.* 2020 Dec;28(12):1675-1680. doi: 10.1038/s41431-020-0673-1. Epub 2020 Jun 18. PMID: 32555393; PMCID: PMC7784914.

46: Facchinetti F, Espinola MSB, Dewailly D, Ozay AC, Prapas N, Vazquez-Levin M, Wdowiak A, Unfer V; Expert Group on Inositols in Preclinical and Clinical Research. Breakthroughs in the Use of Inositols for Assisted Reproductive Treatment (ART). *Trends Endocrinol Metab.* 2020 Aug;31(8):570-579. doi: 10.1016/j.tem.2020.04.003. Epub 2020 May 15. PMID: 32418772.

47: Paolacci S, Kiani AK, Manara E, Beccari T, Ceccarini MR, Stuppia L, Chiurazzi P, Dalla Ragione L, Bertelli M. Genetic contributions to the etiology of anorexia nervosa: New perspectives in molecular diagnosis and treatment. *Mol Genet Genomic Med.* 2020 Jul;8(7):e1244. doi: 10.1002/mgg3.1244. Epub 2020 May 5. PMID: 32368866; PMCID: PMC7336737.

48: Baronio M, Sadia H, Paolacci S, Prestamburgo D, Miotti D, Guardamagna VA, Natalini G, Sullivan SGB, Bertelli M. Molecular Aspects of Regional Pain Syndrome. *Pain Res Manag.* 2020 Apr 11;2020:7697214. doi: 10.1155/2020/7697214. PMID: 32351641; PMCID: PMC7171689.

49: Gelener P, Severino M, Diker S, Teralı K, Tuncel G, Tuzlali H, Manara E, Paolacci S, Bertelli M, Ergoren MC. Adult-onset glutaric aciduria type I: rare presentation of a treatable disorder. *Neurogenetics*. 2020 Jul;21(3):179-186. doi: 10.1007/s10048-020-00610-9. Epub 2020 Apr 18. PMID: 32306145.

50: Baglivo M, Baronio M, Natalini G, Beccari T, Chiurazzi P, Fulcheri E, Petralia PP, Michelini S, Fiorentini G, Miggiano GA, Morresi A, Tonini G, Bertelli M. Natural small molecules as inhibitors of coronavirus lipid-dependent attachment to host cells: a possible strategy for reducing SARS-COV-2 infectivity? *Acta Biomed*. 2020 Mar 19;91(1):161-164. doi: 10.23750/abm.v91i1.9402. PMID: 32191676; PMCID: PMC7569585.

51: Paolacci S, Iarossi G, Gusson E, Maltese PE, Dallavilla T, Fanelli F, Zulian A, Cerra D, Unfer V, Marchini G, Bertelli M. CRB1-Related Cystic Maculopathy in Twins Conceived Through Heterologous Fertilization With Variant-Carrying Oocytes. *J Pediatr Ophthalmol Strabismus*. 2020 Mar 12;57:e19-e24. doi: 10.3928/01913913-20200204-02. PMID: 32176805.

52: Miertuš J, Maltese PE, Hýblová M, Tomková E, Ďurovčíková D, Rísová V, Bertelli M. Expanding the phenotype of thrombocytopenia absent radius syndrome with hypospadias. *J Biotechnol*. 2020 Mar 10;311:44-48. doi: 10.1016/j.jbiotec.2020.02.011. Epub 2020 Feb 25. PMID: 32109542.

53: Bertelli M, Kiani AK, Paolacci S, Manara E, Kurti D, Dhuli K, Bushati V, Miertus J, Pangallo D, Baglivo M, Beccari T, Michelini S. Hydroxytyrosol: A natural compound with promising pharmacological

activities. *J Biotechnol.* 2020 Feb 10;309:29-33. doi: 10.1016/j.jbiotec.2019.12.016. Epub 2019 Dec 26. PMID: 31884046.

54: Bertelli M, Kiani AK, Paolacci S, Manara E, Dautaj A, Beccari T, Michelini S. Molecular pathways involved in lymphedema: Hydroxytyrosol as a candidate natural compound for treating the effects of lymph accumulation. *J Biotechnol.* 2020 Jan 20;308:82-86. doi: 10.1016/j.jbiotec.2019.11.017. Epub 2019 Nov 30. PMID: 31794783.

55: Ceccarini MR, Tasegian A, Franzago M, Patria FF, Albi E, Codini M, Conte C, Bertelli M, Dalla Ragione L, Stuppia L, Beccari T. 5-HT2AR and BDNF gene variants in eating disorders susceptibility. *Am J Med Genet B Neuropsychiatr Genet.* 2020 Apr;183(3):155-163. doi: 10.1002/ajmg.b.32771. Epub 2019 Nov 20. PMID: 31746551.

56: Baglivo M, Martelli F, Paolacci S, Manara E, Michelini S, Bertelli M. Electrical Stimulation in the Treatment of Lymphedema and Associated Skin Ulcers. *Lymphat Res Biol.* 2020 Jun;18(3):270-276. doi: 10.1089/lrb.2019.0052. Epub 2019 Nov 20. PMID: 31730410.

- La società non ha rilasciato né ottenuto borse di studio

Di seguito esponiamo il bilancio chiuso al 31.12.2020, la riclassificazione dello stato patrimoniale con criterio finanziario e del conto economico a valore della produzione ed a valore aggiunto, nonché il rendiconto finanziario.

BILANCIO D'ESERCIZIO DAL 01/01/2020 AL 31/12/2020

Redatto in forma abbreviata ai sensi dell'art. 2435-bis C.C.

31/12/2020

Stato patrimoniale		
Attivo		
A)	Crediti verso soci per versamenti ancora dovuti	0
B)	Immobilizzazioni	
I -	<i>Immobilizzazioni immateriali</i>	10.382
	Totale immobilizzazioni (B)	10.382
C)	Attivo circolante	
II -	Crediti	
	esigibili entro l'esercizio successivo	1.781
	imposte anticipate	1.472
	Totale crediti	3.253
IV -	<i>Disponibilità liquide</i>	12.021
	Totale attivo circolante (C)	15.274
D)	Ratei e risconti	837
	Totale attivo	26.493

Passivo		
A)	Patrimonio netto	
I -	<i>Capitale</i>	10.000
VI -	<i>Altre riserve</i>	1
VIII -	<i>Utili (perdite) portati a nuovo</i>	-3.126
IX -	Utile (perdita) dell'esercizio	1.183
	Totale patrimonio netto	8.058
B)	Fondi per rischi e oneri	0
C)	Trattamento di fine rapporto di lavoro subordinato	0
D)	Debiti	
	esigibili entro l'esercizio successivo	18.435
	Totale debiti	18.435
E)	Ratei e risconti	0
	Totale passivo	26.493

31/12/2020

Conto economico		
------------------------	--	--

A)	Valore della produzione	
1)	ricavi delle vendite e delle prestazioni	90.000
	Totale valore della produzione	90.000
B)	Costi della produzione	
7)	per servizi	79.539
14)	oneri diversi di gestione	6.835
	Totale costi della produzione	86.374
	Differenza tra valore e costi della produzione (A - B)	3.626
C)	Proventi e oneri finanziari	
16)	altri proventi finanziari	
d)	proventi diversi dai precedenti	
	altri	4
	Totale proventi diversi dai precedenti	4
	Totale altri proventi finanziari	4
17)	interessi e altri oneri finanziari	
	altri	5
	Totale interessi e altri oneri finanziari	5
	Totale proventi e oneri finanziari (15 + 16 - 17 + - 17-bis)	-1
D)	Rettifiche di valore di attività e passività finanziarie	
	Risultato prima delle imposte (A - B + - C + - D)	3.625
20)	Imposte sul reddito dell'esercizio, correnti, differite e anticipate	
	imposte correnti	2.442
	imposte differite e anticipate	0
	Totale delle imposte sul reddito dell'esercizio, correnti, differite e anticipate	2.442
21)	Utile (perdita) dell'esercizio	1.183

Gli importi presenti sono espressi in unità di Euro

Capitale sociale	10.000
Riserva legale	0
Versamenti dei soci in conto capitale	0
Utili (perdite) portati a nuovo	-3.126
Utile (perdita) dell'esercizio	1.183
	0

Conti d'ordine	0
Beni assunti in leasing (Valore complessivo non attualizzato dei canoni a scadere e del relativo prezzo di riscatto)	

31/12/2020

Liquidità netta	11.996
Liquidità immediate - Debiti a breve verso banche c/c	
Margine di tesoreria	(2.324)
(Liquidità immediate + Liquidità differite) - Passività a breve	
Margine di disponibilità	(2.324)
Attività a breve - Passivo a breve	
Margine di struttura	(2.324)
Patrimonio netto - Attività immobilizzate	
Cash flow gestionale	0
EBITDA + Δ Capitale circolante netto operativo	
Cash flow convenzionale	1.183
Risultato netto d'esercizio + Ammortamenti, accantonamenti e svalutazioni	

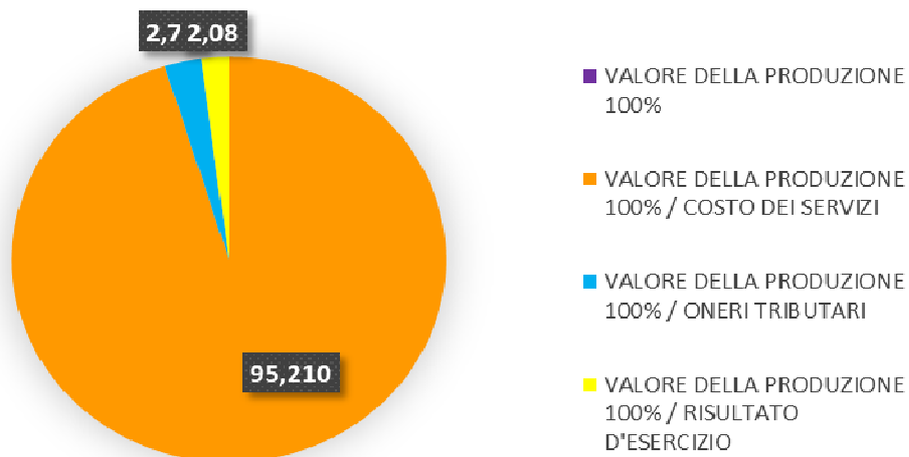
EBTNA LAB IMPRESA SOCIALE - CONTO ECONOMICO A VALORE DELLA PRODUZIONE E A VALORE AGGIUNTO

Valori espressi in unità di Euro

	31/12/2020	%
1) Ricavi netti di vendita (a-b)	90.000	100,00
	Variazione % sull'esercizio precedente	
a) Ricavi di vendita	90.000	100,00
b) Resi su vendite e altre detrazioni specifiche	0	0,00
2) Variazioni di magazzino (c-d)	0	0,00
4) Altri ricavi e proventi caratteristici	0	0,00
A) Valore della produzione (1+2+3+4)	90.000	100,00
B) Consumi di materie (5+6-7)	0	0,00
C) Costo dei servizi (8+9+10+11+12)	85.687	95,21
8) Costo servizi industriali	1.483	1,65
9) Costo servizi commerciali	1.167	1,30

10) Costo servizi amministrativi	76.889	85,43
12) Oneri diversi di gestione	6.147	6,83
D) Valore aggiunto (A-B-C)	4.313	4,79
E) Costo del personale (13+14+15)	0	0,00
F) EBITDA - Margine operativo lordo (D-E)	4.313	4,79
G) Amm.ti, acc.ti e svalutazioni (16+17+18)	0	0,00
G1) Costo per il godimento di beni di terzi	0	0,00
H) EBIT - Risultato operativo della gestione caratteristica (F-G)	4.313	4,79
I) Gestione patrimoniale e finanziaria attiva (19-20+21)	4	0,00
19) Proventi della gestione patrimoniale	0	0,00
20) Oneri della gestione patrimoniale	0	0,00
21) Proventi della gestione finanziaria attiva	4	0,00
<i>a) interessi attivi di c/c</i>	4	0,00
L) Risultato operativo globale (H+I)	4.317	4,80
M) Oneri finanziari (22+23+24)	5	0,01
22) Interessi passivi su debiti finanziari	0	0,00
23) Altri oneri finanziari	5	0,01
24) Perdite su cambi	0	0,00
N) Risultato ordinario (L-M)	4.312	4,79
O) Proventi/(oneri) straordinari	(686)	(0,76)
P) Risultato prima delle imposte (N+O)	3.625	4,03
Q) Oneri tributari (25+26+27+28)	2.442	2,71
25) IRES corrente d'esercizio	836	0,93
26) IRAP corrente d'esercizio	1.606	1,78
27) Imposte differite	0	0,00
28) Imposte anticipate	0	0,00
R) Risultato netto dell'esercizio (P-Q)	1.183	1,31
S) Risultato netto dell'esercizio / risultato prima delle imposte (R/P)		32,64%

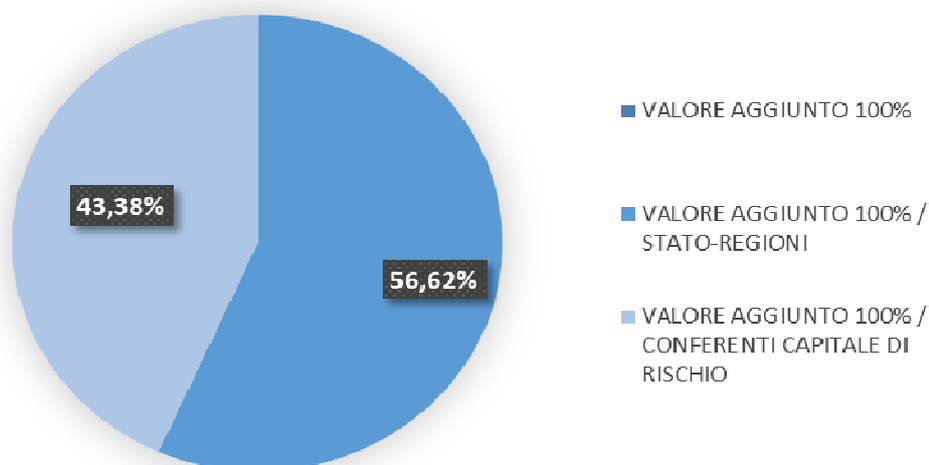
CONTO ECONOMICO A VALORE DELLA PRODUZIONE



31/12/2020

RIPARTIZIONE DEL VALORE AGGIUNTO		%	
Valori espressi in unità di Euro			
ORGANISMO PERSONALE (Costo del lavoro subordinato)	0	0,00	
AZIENDA (Ammortamenti, acc.ti e costi per godimento beni di terzi)	0	0,00	
CONFERENTI CAPITALE DI CREDITO (Int.pass.su deb.fin.)	0	0,00	
STATO/REGIONI (imposte sul reddito)	2.442	56,62	
CONFERENTI CAPITALE DI RISCHIO	1.871	43,38	
Valore aggiunto	4.313	100,00	

RIPARTIZIONE DEL VALORE AGGIUNTO



EBNTNA LAB IMPRESA SOCIALE ONLUS - RENDICONTO FINANZIARIO DI FLUSSI DI DISPONIBILITA' LIQUIDE NETTE

Valori espressi in unità di Euro

31/12/2020

Operazioni di gestione reddituale

Utile (Perdita) dell'esercizio 1.183

Rettifiche relative alle voci che non hanno effetto sulla liquidità

Ammortamenti 0

TFR dipendenti:

accantonamento 0

pagamenti

Minusvalenze (plusvalenze) patrimoniali 0

Fondo imposte differite:

accantonamento 0

utilizzo 0

Crediti per imposte anticipate

rilevazione 0

utilizzo 0

1) Totale

1.183

Variazioni intercorse nelle attività e passività correnti	
Aumento (diminuzione) debiti commerciali	9.810
Aumento (diminuzione) debiti verso altri	5.138
Aumento (diminuzione) fondo imposte correnti	2.442
Diminuzione (aumento) crediti verso altri	(1.095)
Diminuzione (aumento) ratei e risconti attivi	(837)
2) Totale	15.459
A) Disponibilità liquide nette generate/(assorbite) dall'attività operativa (1+2)	16.642
Attività d'investimento	
Acquisto di immobilizzazioni immateriali	(10.382)
Acquisto di immobilizzazioni materiali	0
Anticipi a fornitori per immobilizzi	0
(Aumento) diminuzione di risconti pluriennali	0
Versamento di depositi cauzionali	0
Ricavato di vendita immob.materiali	0
Rimborso di depositi cauzionali	0
B) Disponibilità liquide nette generate/(impiegate) nell'attività d'investimento	(10.382)
Attività finanziaria	
Versamenti in conto capitale	0
C) Disponibilità liquide nette generate/(impiegate) nell'attività finanziaria	0
D) Aumento/(Decremento) delle disponibilità liquide e dei mezzi equivalenti (A+B+C)	6.261
E) Disponibilità liquide all'inizio dell'esercizio	5.736
F) Disponibilità liquide alla fine dell'esercizio (D+E+F)	11.996

Dall'esame dei dati suesposti possiamo notare come la società abbia, nell'esercizio in esame, realizzato un volume di fatturato pari ad Euro/migliaia 90 che, non avendo realizzato altri proventi ne ricevuto contributi ricevuti, corrisponde al valore della produzione.

I costi della produzione sostenuti nell'esercizio sono stati pari a complessive Euro/migliaia 86 e sono costituiti da spese per servizi ed oneri diversi di gestione rispettivamente per Euro/migliaia 80 ed Euro/migliaia 6.

La differenza tra valore e costi della produzione ammonta ad Euro/migliaia 4,3, che, visto la mancanza di proventi ed oneri finanziari corrisponde al risultato ordinario di esercizio; l'imputazione di oneri straordinari poi per Euro/migliaia 0,7 porta ad un risultato ante imposte di Euro/migliaia 3,6 corrispondente al 4,03% del valore della produzione.

Il risultato netto di esercizio, dopo la rilevazione delle imposte di competenza per Euro/migliaia 2,4 ammonta ad Euro/migliaia 1,2.

Analizzando l'andamento finanziario della società per mezzo del Rendiconto finanziario dei flussi di disponibilità liquide nette, si evidenzia come la gestione dell'attività operativa abbia determinato un afflusso di risorse per complessive Euro/migliaia 16,6. Tali risorse sono state parzialmente utilizzate per Euro/migliaia 10,3 essenzialmente nell'attività di investimento. La gestione ha portato quindi ad un incremento delle disponibilità liquide per Euro/migliaia 6,3.

Si sottolinea inoltre che la posizione finanziaria netta della società al 31 dicembre 2020 risulta essere positiva per Euro/migliaia 11,9.

- **NATURA E VERIFICA DELLE CONVENZIONI / CONTRATTI
STIPULATI CON LA PUBBLICA AMMINISTRAZIONE**

indicando le eventuali problematiche EBTNA-LAB non ha stipulato alcun contratto con pubblica amministrazione.

- **NOTIZIE RELATIVE ALLE RACCOLTE PUBBLICHE DI FONDI**

EBTNA LAB non ha effettuato Raccolte pubbliche di Fondi ai sensi dell'art. 143 TUIR.

Rovereto 26/07/2021

Il Consiglio di Amministrazione

(Bertelli Matteo)

(Malacarne Daniele)

(Bronco Mauro)

(Cecchin Stefano)