

# ANANAS

n. 5 - Dicembre 2011

*L'Editoriale.....1*

*Il Censimento dei Centri e  
dei Presidi accreditati per  
la NF.....3*

*Le Delegazioni regionali  
di Ananas Onlus.....4*

*Comunicato su Cittadini-  
nanzattiva e CNAMC.....5*

*Buon Natale.....6*

*Prossimi appuntamenti..7*

*AnaNews è la newsletter  
dell'Associazione  
ANANAS ONLUS*

*Via Adriano I, 160- Roma*

*Tel./Fax 06 89527429*

Cari Soci dell'A.N.A.N.A.S. Onlus,  
sperando di farvi cosa gradita vi invio un piccolo riepilogo delle attività svolte nel 2011.

**E' finito questo 2011** e devo dire che l'associazione ha avuto un bel da fare e un particolare ringraziamento va allo staff di segreteria che con il suo impegno ha dato un grande contributo a svolgere compiti e funzioni difficili per tutti noi. Da aprile fino ad oggi si sono svolte molte attività di sostegno con i psicologi Cristina, Massimiliano, Stefania e Valentina con alcuni ragazzi/e e genitori con NF, che continuano con regolarità ad assistere chi ne ha bisogno, alleggerendo il carico della malattia e del disagio che spesso ci accompagna.

Ad aprile, con esattezza il 16, il nostro fondatore ed ex Presidente Claudio Buttarelli ha organizzato presso lo Scout Center un incontro con il personale medico dell'ospedale Sant'Eugenio di Roma, reparto UOC Chirurgia Plastica Ricostruttiva, dove il dr. Palumbo e il dr. Agostino hanno illustrato gli ultimi ritrovati della chirurgia in materia di intervento per l'eliminazione tramite terapia laser dei fibromi. E' intervenuta con viva disponibilità anche la dr.ssa Tiziana Paglierini che ad integrazione dell'intervento ha ricordato che questo tipo di pratica è in convenzione, salvo però prima dell'intervento sottoporsi ad un accurato screening medico per capire se il paziente può essere sottoposto a terapia laser.

Sempre nella stessa Giornata hanno parlato anche vari esponenti di altre associazioni delle malattie rare come il Presidente **ANGELI di NOONAN ONLUS** e vari esponenti di altri ospedali e della Regione Lazio tra cui: Anaide Caponi della Programmazione della Rete Ospedaliera e di Ricerca della Regione Lazio, Esmeralda Castronuovo dell'Agenzia di Sanità Pubblica del Lazio, il dr. Andrea Bartuli Referente Aziendale per le Malattie Rare dell'Ospedale Pediatrico

Bambino Gesù di Roma, la dr.ssa Maria Cristina Di Gilio responsabile dell'U.O. Di Genetica Medica dell'ospedale Bambino Gesù di Roma, il dr. Giuseppe Zampino referente Aziendale per le Malattie Rare dell'Ospedale Policlinico A. Gemelli di Roma, Francesca Danese presidente del CESV di Roma e Marco Piazza Direttore delle Comunicazioni di Telethon.

Finito l'incontro con i vari esponenti regionali e dei vari ospedali e ospiti c'è stata l'Assemblea della nostra Associazione A.N.A.N.A.S. Onlus dove alcuni fondatori di questa associazione non hanno confermato il loro mandato per problemi loro personali e familiari, Paolo Zeppa, Antonio Malatesta, Daniela Posca.

Sono stati così deliberati i nuovi incarichi:

- **Claudio Buttarelli da Presidente a Tesoriere**
- **Aura Vattuone Consigliere nuova entrata**
- **Paola Rampa da Consigliere a Vice Presidente (nel mese di Aprile 2012 scadrà il suo mandato poi deciderà Lei se rinnovarlo)**
- **Vittorio Ciogli da consigliere a Presidente dell'Associazione A.N.A.N.A.S. Onlus.**

Nel mese di Aprile 2012 scadrà il mio mandato da Presidente che per problemi personali e familiari non intendo rinnovare anche conscio del fatto che l'associazione deve avere nuove energie e nuove persone al suo interno per rendere più efficace la sua azione.

Successivamente nel mese di maggio l'associazione ha partecipato nella città di Verona all'86° Congresso del SideMast Chirurgia estetica e malattie trasmesse sessualmente, dove è stato allestito il nostro stand **Il 22 maggio** è stata la giornata delle neurofibromatosi dove insieme ad altre associazioni di Neurofibromatosi **A.N.F. A.N.A.N.A.S. e LINFA** sono stati allestiti degli stand informativi in varie città tra cui Milano Padova e a Roma.

**Nel mese di Giugno** sempre la nostra associazione ha partecipato alla 1° Conferenza nazionale delle organizzazioni civiche per la salute.

**A luglio e agosto** luglio si è svolto presso l'ospedale Policlinico Umberto 1° di Roma un convegno con i Psicologi riguardante la **NF**.

**Ad agosto** l'associazione è sempre stata attiva con i numeri telefonici per emergenze, ove era disponibile per qualsiasi necessità di natura ospedaliera, legale e psicologica.

**Nel mese di Settembre e Ottobre** a Viareggio sia Paola Rampa Vice Presidente e Alessandra Della Bianca segretaria dell'associazione, hanno partecipato al Festival della Salute che ogni anno regala alla nostra associazione grandi soddisfazioni.

**Nel mese Ottobre a Roma** si è svolto uno spettacolo per due associazioni la nostra **A.N.A.N.A.S. Onlus E ANGELI DI NOONAN Onlus** grazie alla Compagnia Teatrale Cani e Gatti. Il ricavato è stato diviso tra le due associazioni.

E' stato un grande successo sia per gli artisti che per il pubblico che si è divertito moltissimo. Desidero ringraziare anche adesso gli attori che con la loro arte hanno aiutato una piccola associazione come la nostra che vive di volontariato e beneficenza.

E' stato rinnovato anche il nostro sito dove troverete più notizie e maggiore chiarezza per i vostri quesiti. Inoltre siamo anche su Facebook. Vi invito a visionare entrambi i siti così da sfruttare al meglio anche i nostri servizi telematici.

**Infine a dicembre** a Roma c'è stata una cena con i soci della nostra associazione dove ci siamo scambiati gli auguri per le feste natalizie dove sono stati anche consegnati dei calendari per l'anno nuovo e dei prodotti dolciari il cui ricavato andrà all'associazione.

Insomma anche quest'anno abbiamo fatto tanto, quindi vi auguro di passare delle buone feste e vi porgo i miei più grandi auguri!

L'anno che verrà sarà sicuramente ricco di lavoro e di nuove sfide, che se sapremo vivere insieme, porteranno la nostra associazione ad essere un punto di riferimento ancora più forte sul territorio, con l'apertura di molti distretti locali, per fare in modo che chi soffre di NF si senta meno solo e abbia le cure necessarie per stare meglio.

**Vittorio Ciogli**

Presidente Ananas Onlus



## Censimento sui centri e presidi accreditati per la Neurofibromatosi

Con il decreto Ministeriale n° 279 del 18 maggio 2001 viene, di fatto, dato l'imput per costituire quella che divenne poi la Rete Nazionale per la prevenzione, la sorveglianza, la diagnosi e la terapia delle malattie rare. Tale rete si propone di avere dislocati su territorio italiano diversi centri e presidi interregionali appositamente individuati e, proprio per questo, accreditati per tale compito.

L'associazione A.N.A.N.a.s., già in passato, si è posta a servizio dei suoi soci e di tutti coloro che vivono quotidianamente con una patologia invalidante come può essere la Neurofibromatosi, con un vero e proprio censimento di tutti i centri e presidi presenti su territorio italiano.

Questo anno il lavoro di censire nuovamente i centri è nato dal bisogno, prima fra tutti, di sintetizzare la rete ponendo particolare attenzione al discriminare tutti i centri e presidi reali dai fittizi e, secondo poi, dal necessario aggiornamento dei dati a causa dei continui cambiamenti a carattere legislativo.

L'impegno di A.N.A.N.a.s. è stato quello di studiare tutte le delibere regionali in materia di malattie rare, discriminare quelle che avevano come oggetto la costituzione di centri e presidi per la NF, rintracciare i centri con i relativi dati supplementari ed infine equiparare tutti i dati a nostra disposizione (quelli già in nostro possesso, i nuovi dati, i dati offerti dall'Istituto Superiore di Sanità) al fine di creare un database aggiornato e coerente. Grazie a questo lavoro abbiamo potuto delineare una rete ora più chiara ai nostri occhi, che ci permetterà di avere maggiori contatti con ogni singolo centro interregionale e, magari, un contatto diretto con ogni medico referente. Il prossimo obiettivo che A.N.A.N.a.s. si è posta è, infatti, proprio quello di instaurare un filo diretto con ogni centro e presidio in vista anche dell'avvio delle delegazioni regionali.

Il sogno, e ci auguriamo che non resti tale, è che A.N.A.N.a.s. possa divenire presenza reale e attiva su territorio italiano ed inoltre che si arresti l'esodo interregionale di tutti coloro che con-vivono con la NF.

### **Valentina Berto**

Psicologa tirocinante

c/o A.N.A.N.a.s. Onlus

### **Continua la distribuzione del Calendario Ananas 2012**

Il calendario da tavolo, che alleghiamo alla presente newsletter, ha avuto un successo senza precedenti ed è stato molto richiesto. Con un po' di buona volontà potremmo riuscire a terminare la distribuzione di tutti i pezzi ancora a disposizione entro la fine di Gennaio.

Chi ancora non avesse aderito al concorso che abbiamo indetto per quest'anno, o semplicemente chi avesse voglia di darci un aiuto a distribuirlo, può contattare la segreteria al 06.89527429 oppure inviare una mail a [segreteria@anasonline.it](mailto:segreteria@anasonline.it).

Saremo felici di spedirvi immediatamente il numero di pezzi che desiderate!

Intanto grazie a tutti coloro che ci stanno già aiutato nella distribuzione!

**Alessandra**



**Vi ricordo che la segreteria della nostra associazione è sempre alla ricerca di soci o sostenitori che abbiano voglia di collaborare a vario titolo con l'Ananas. Non servono talenti o abilità particolari ci vuole solo un po' di disponibilità e un pizzico di buona volontà. Chiamateci!**

Carissimi,

dopo tanti anni spesi a tutela delle persone affette da NF e delle loro famiglie, la nostra associazione può finalmente annunciare un progetto che sta nel cuore di tutti da parecchio tempo. Con grande impegno ed eccitazione, ci accingiamo ad iniziare il 2012 che sarà dedicato nella nostra associazione all'**ATTIVAZIONE DELLE DELEGAZIONI REGIONALI** di ANANAS ONLUS.

La necessità di essere più presenti sul territorio e riuscire a sostenere le famiglie ovunque locate è un pensiero costante di chi da anni cerca di portare avanti la mission dell'associazione.

Ora che abbiamo una segreteria che a livello nazionale può fare da coordinamento tra le regioni e grazie soprattutto alla disponibilità di alcuni soci a collaborare attivamente nella propria regione, riteniamo sia il momento migliore per far partire questo progetto.

L'obiettivo è di **garantire alle famiglie un referente sul territorio**, che possa ascoltare le difficoltà e le problematiche, fare da contatto con il direttivo nazionale, trovare momenti nell'anno per coinvolgere i soci e le famiglie organizzando con l'associazione eventi scientifici o momenti ludici, campagne di informazione sulla NF e raccolte fondi da destinare a progetti da attivare sul territorio della regione stessa.

Ai referenti verrà anche richiesto di fare un monitoraggio dei Centri di Eccellenza per la patologia nel territorio, verificare quali sono le strutture che realmente funzionano, quali sono i loro punti di forza, così come le carenze e le mancanze!

Il direttivo di Ananas si impegna a promuovere per tutto il 2012 eventi formativi e di informazione nelle varie regioni a partire da quelle che dal 1° gennaio inizieranno a collaborare a questo progetto.

Le regioni che hanno dato la disponibilità ad iniziare con le **DELEGAZIONI REGIONALI** sono quasi tutte al sud, sintomo di una emergenza di interventi capillari sul territorio.

Hanno dato la disponibilità alcuni soci della **PUGLIA, CALABRIA, BASILICATA, SICILIA e SARDEGNA.**

A questo punto è doveroso un duplice appello:

- Chiediamo a tutte le persone che sono soci o a quelli che in questi anni hanno contattato l'associazione per avere informazioni o per ricevere aiuto, alle persone che sono dotate di buona volontà indipendentemente dal tempo che ognuna di esse potrà dedicare al progetto, alle persone che credono che l'unione fa' la forza e che per le malattie rare ognuno deve fare la propria parte se si vogliono ottenere con il tempo dei risultati, a quelli che pensando a questo progetto si sentono dei pionieri, a tutti coloro che per se stessi o per i loro figli vogliono che le cose possano cambiare, **a tutti loro chiediamo di dare la disponibilità a collaborare alla nuova delegazione nascente, ognuno in base alle proprie attitudini e disponibilità di tempo.** Nessuno vi chiederà mai nulla di più di quello che potete o volete dare, ma è importante pensare che se io vivo in Puglia ed ho un figlio con la NF, se voglio che le strutture funzionino e vengano attivati i servizi sul territorio devo essere il primo a darmi da fare. Se è vero che rari vuol dire "pochi" nessuno si può esimere dal dare il suo, seppur piccolo, preziosissimo contributo.
- Facciamo **un appello anche alle persone delle altre regioni** che per il momento non partiranno con una delegazione semplicemente perché non ci sono soci o amici sul territorio che abbiano dato una disponibilità a questo progetto, magari semplicemente perché non ne sono a conoscenza. Il nostro desiderio più grande è quello di poter arrivare a tutte le famiglie in ogni parte della nazione, di sostenerle e di aiutarle nel difficile percorso di vita con la NF.

Unitamente al battesimo delle DELEGAZIONI REGIONALI Ananas onlus continuerà nel progetto portato avanti in questo 2011 sul monitoraggio dei 140 Centri di Eccellenza per la NF sparsi sul territorio nazionale, chiedendo ad ognuno di essi la volontà a collaborare con l'associazione e con le famiglie.

Ananas vuole dare un segno concreto e partecipativo ai medici e alle istituzioni sulla propria intenzione di migliorare la qualità di vita per le persone affette dalla nostra patologia e alle loro famiglie.

**A tutti voi** che leggendo questa lettera sentite nel vostro cuore il desiderio di voler dare una mano, di qualunque genere essa sia, chiediamo di non pensare al fattore tempo o capacità, ma provate a pensare che gli artefici della nostra vita siamo noi e siamo responsabili anche di quella dei nostri figli, i quali hanno bisogno di sapere che stiamo facendo il massimo per loro e questo avviene anche attraverso un impegno concreto con l'associazione sul territorio.

**A tutti voi** che volete saperne di più chiediamo di dare una disponibilità di massima per essere contattati ed informati sulle iniziative nella vostra regione. A tal fine vi chiediamo di inviare una mail informandoci delle vostre volontà a [segreteria@ananasonline.it](mailto:segreteria@ananasonline.it) oppure contattando la segreteria allo 06.89527429.

**A tutti voi** amici sparsi in tutta Italia, a tutti voi mamme e papà, a tutti voi piccole stelle del nostro firmamento, desideriamo augurare un sereno periodo di feste e un augurio di un 2012 ricco di soddisfazioni, di buona salute e di felicità per tutti!

Buone feste e felice anno nuovo

**Alessandra Della Bianca**

Segreteria Ananas Onlus

---

### **Interruzione della collaborazione tra Ananas Onlus e Cittadinanzattiva e il CNAMC (Coordinamento Nazionale delle Associazioni dei Malati Cronici).**

Vi informiamo che il 21 dicembre scorso, all'indomani della riunione del Consiglio Direttivo del CNAMC, (al quale la nostra associazione prende parte in virtù dell'adesione con Patto Federativo a Cittadinanzattiva), Ananas Onlus ha deciso di non rinnovare la propria adesione a Cittadinanzattiva e, contestualmente, di uscire dal Coordinamento.

Quale conseguenza di tale decisione Alessandra Della Bianca non parteciperà più alle riunioni del Direttivo del CNAMC in rappresentanza di Ananas Onlus mentre il sottoscritto nei prossimi giorni formalizzerà le proprie dimissioni da membro della Direzione Nazionale di Cittadinanzattiva in rappresentanza appunto del CNAMC.

Dopo anni di collaborazione tra Ananas Onlus e Cittadinanzattiva e, al suo interno, con il CNAMC e il Tribunale dei Diritti del Malato, questa decisione si è resa necessaria a seguito del progressivo svuotamento del ruolo e delle funzioni del Comitato Direttivo del CNAMC e delle associazioni aderenti perpetrato in questo ultimo anno dal Responsabile Nazionale e dalla Segreteria Nazionale.

Ananas Onlus, insieme ad altre associazioni e federazioni di pazienti membri del Direttivo del CNAMC, ha ritenuto inaccettabile tale comportamento che nulla ha a che fare con un movimento che si prefigge di rappresentare dei 'cittadini attivi' come noi e, dopo aver tentato per una anno intero di far valere democraticamente le proprie istanze, si è ritrovata accomunata a queste nella scelta di uscire da Cittadinanzattiva.

Ananas Onlus, insieme alle altre rappresentanze di pazienti che hanno intrapreso questa iniziativa, è convinta che la comunione di intenti e la sintonia raggiunte in questi anni di collaborazione garantiranno lo stesso la possibilità di operare insieme per promuovere azioni ed iniziative di comune interesse a tutela dei pazienti affetti da malattie croniche ed invalidanti come la neurofibromatosi.

**Claudio Buttarelli**

*Tesoriere Ananas Onlus*

Cari amici tutti,

in coda a questa newsletters, unitamente ai membri del Consiglio vi riunisco tutti in un unico abbraccio e vi invito a leggere il racconto di Natale che segue queste mie poche righe.

E' un racconto commovente ed avvincente nella sua semplicità, ma soprattutto racchiude, a mio avviso, un grande messaggio di Amore, quell'amore che supera le diversità, le barriere, la diffidenza, la paura; l'amore che unisce nei momenti di difficoltà e che ci ricorda di sperare sempre nel bene e di essere solidali gli uni con gli altri: abbiamo tutti un cuore che batte.

**Buon Natale** e ... buona lettura!

**Aurea Vattuone**

Consigliere di Ananas Onlus

### **«Fröhliche Weihnachten!». «Buon Natale!»: risuonò nella notte di guerra**

«Era il 1917, ed ero in guerra. Avevo ventitré anni e mi trovavo nei pressi del Grappa, nella zona di Col del Rosso. Per tre giorni le truppe del maresciallo Hin-den-burg, che avevamo di fronte, avevano sferrato massicci e numerosi attacchi, ma avevano ripiegato in seguito alla nostra resistenza e al nostro contrattacco. Col del Rosso, Col d'Echele, Valbella e Monte Tomba erano stati sgombrati dal nemico, e la notte di Natale ci trovò stanchi, malconci. Una vittoria che era costata tanto sangue e tante sofferenze.

In guerra, però, anche il Natale non permette il riposo e la serenità che si vorrebbero. Io e quattro miei compagni fummo inviati di pattuglia sul versante nord di Col del Rosso. Spirava un vento gelido e c'era tanta neve; quella stessa neve che, cominciando a cadere abbondantemente proprio il 21, aveva favorito la nostra difesa.

Ci movevamo cauti e lenti. La notte era senza luna, ma serena e avremmo potuto incontrare improvvisamente una pattuglia avversaria, perché il nemico era davanti a noi. Ad un tratto il caporale disse sottovoce:

— È nato!

— Eh! — fece uno di noi, senza afferrare l'allusione.

— Dev'essere mezzanotte passata. La notte di Natale, perbacco! Al mio paese mia madre e mia moglie sono già in chiesa...

Un altro mio compagno osservò:

— Guardate là: c'è una grotta. Andiamo là dentro un momento. Saremo riparati dal vento.

Entrammo nella grotta e il nostro compagno più giovane (un ragazzo ancora) si tolse l'elmetto, si sfilò il passamontagna e s'inginocchiò in un cantuccio. Il caporale rimase sull'entrata e voltò le spalle all'interno con fare superiore: ma era perché aveva gli occhi pieni di lacrime.

Fu allora che, togliendomi i guanti di ruvida lana, raccolsi un po' di terra umida sull'imboccatura della grotta e, manipolandola qualche minuto, le diedi la forma approssimativa di un bambinello da presepio. Poi stesi il fazzoletto nell'elmetto del mio compagno e vi deposi il Bambino Gesù. Si scorgeva appena nella fioca luce delle stelle riflessa dalla neve.

Il caporale allora, trascurando ogni prudenza, tolse di tasca una candela che usava nel rifugio della trincea. L'accese e la pose vicino alla culla più insolita in cui il Bimbo Divino potesse essere posto. Io, sottovoce, presi a recitare:

— Padre nostro, che sei nei cieli...

E gli altri pregarono con me; col pianto in gola e il cuore grosso da far male.

Il nostro raccoglimento durò ancora, dopo la preghiera. Per quanto tempo? Chissà! Col cuore e con la men-te eravamo molto lontani dal fronte... Ma ecco il colpo di scena: alle nostre spalle, risonò improvvisamente la voce che disse: "Fröhliche Weihnachten! (Buon Natale!)"; sussultammo come bambini spaventati. La realtà ci aveva colti alla sprovvista. Una pattuglia nemica era là, all'imboccatura della grotta, con le armi puntate contro di noi e mentre scattavamo in piedi - pur sapendo che non avremmo più fatto in tempo ad opporre la minima resistenza - la stessa voce ripeté, quasi con dolcezza:

— Fröhliche Weihnachten! — Buon Natale!

I nostri nemici abbassarono i loro fucili, e guardarono la piccola culla, illuminata dal mozzicone di candela, con occhi affascinati. Erano tre: erano giovani come noi, e avevano tanto bisogno di un presepio, anche se povero come il nostro.

Ci guardammo confusi e increduli. I tre austriaci, che ci avevano augurato "Buon Natale" nella loro lingua si fecero il segno della croce e poi, in sordina cominciarono a cantare "Stille Nacht", la bella melodia natalizia che anche noi conoscevamo.

A poco a poco e sempre con maggior entusiasmo, ci unimmo al coro di quei nostri nemici che sentivamo intensamente fratelli e in due lingue diverse, su un terreno che già nei giorni precedenti era stato teatro di durissime lotte e che - forse anche l'indomani - ci saremmo contesi sanguinosamente, levammo un canto a Colui che era nato fra gli uomini perché potessero conoscere la pace e l'amore.

Quando si spense l'ultima nota del nostro coro, il nostro caporale si avvicinò a quello degli austriaci che sembrava il più anziano e, augurando "Buon Natale", gli tese la mano che l'altro strinse con impacciata commozione. Anche noi stringemmo la mano agli altri componenti della pattuglia nemica; poi, uno dei tre tedeschi infilò una mano dentro al pastrano e ne trasse una babbuccia da neonato. Doveva essere del suo bambino, se la teneva sul cuore e, dopo averla baciata, la depose accanto al Bambino Celeste rimanendo un attimo in preghiera.

Poi si voltò di scatto e, seguito dai compagni, si allontanò voltandoci le spalle senza timore e scomparendo nella notte di quel gelido Natale di guerra». **(dal diario di un soldato italiano)**



---

### **Prossimi Appuntamenti con l'Ananas**

Nel ricordarvi di andare a visitare il nuovo sito di Ananas Onlus, rinnoviamo l'invito a tenervi aggiornati sulle iniziative dell'associazione attraverso il **Calendario degli Appuntamenti** che vi consente di avere sempre informazioni utili e aggiornate consentendovi così la partecipazione ai vari eventi in programma. Di seguito vi indichiamo alcune delle date già disponibili:

14 Gennaio 2012 – Bologna – Assemblea di Uniamo Onlus (Federazione Italiana Malattie Rare)

9 Febbraio 2012 – Roma – Serata a Teatro dedicata ai soci Ananas con lo spettacolo: ...

29 Febbraio 2012 – Tutta Italia – 5° Giornata delle Malattie Rare ([www.eurordis.com](http://www.eurordis.com) [www.uniamo.org](http://www.uniamo.org))

3 Marzo 2012 – Roma – Conferenza Stampa di Presentazione del 3° Opuscolo/Fumetto di Ananas Onlus ed a seguire Assemblea annuale dell'Ananas Onlus

Per ulteriori ragguagli in merito a quanto riportato in questa newsletter: [segreteria@ananasonline.it](mailto:segreteria@ananasonline.it) .



Grazie al diretto interessamento mostrato da parte di Sergio Iovane, brillante autore di questa commedia comica, Ananas Onlus appare sulla locandina di questo spettacolo che va in scena al Teatro Tirso de Molina dal 1° al 12 Febbraio 2012.

Agli amici di Ananas Onlus è stata riservata una serata speciale per giovedì 9 febbraio.

Lo spettacolo come al solito inizierà alle ore 21 ed i soci e sostenitori che vorranno partecipare alla serata potranno prenotare il proprio biglietto al **prezzo speciale di 10 €** chiamando la segreteria dell'associazione allo 06.89527429 entro e non oltre lunedì 6 febbraio.