

# il giornalino **29**

*delle famiglie*

Dicembre 2011



Il Giornalino delle Famiglie n. 29 Dicembre 2011

Autorizz. del Tribunale di Pesaro del 27/12/2001 N. 494 Redazione: L.go Madonna di Loreto, 17/18 - 61122 Pesaro

Stampa: T41b Tiratura: 2000 copie Direttore Responsabile: Michele Gianni Chiuso in stampa il 28/11/2011

ONLUS



**Associazione  
Nazionale  
di Volontariato  
Cornelia  
de Lange**

Con il sostegno del



## Cosa c'è di nuovo

### Resoconto del Consiglio della Federazione Internazionale delle organizzazioni nazionali per la sindrome di Cornelia de Lange (CdLS World)

Ulla Mugler

In occasione del congresso mondiale si è svolto anche l'incontro del consiglio dell'associazione CdLS World. Erano presenti 16 rappresentanti (national leaders) provenienti da 11 diverse associazioni nazionali.

La Federazione ha accolto la richiesta dell'Associazione Argentina di diventarne membro e così sono ad oggi 17 le nazioni rappresentate:

Argentina, Australia, Canada, America Centrale, Cile, Danimarca, Francia, Germania, Gran Bretagna, Italia, Giappone, Olanda, Portogallo, Polonia, Spagna, Sud Korea e USA, per un totale di più di 3.500 persone affette da CdLS.

anche inoltrare le vostre domande al SAC (Scientific Advisory Council) semplicemente iscrivendovi; le domande verranno automaticamente tradotte in inglese e vi sarà rimandata risposta in italiano.

**Ogni "national leader" ha presentato le ultime novità e le "buone prassi" della propria associazione.**

**L'associazione portoghese:** ha presentato il progetto "Marco's House", una casa come punto di riferimento per diverse sindromi rare, progetto dal costo di 5 milioni di euro.

**La fondazione americana:** ha presentato le ultime pubblicazioni come una *checklist* per la diagnosi per medici, pediatri e alcune strategie per la raccolta fondi.

**L'Australia:** ha spiegato come organizzano 2 volte all'anno delle giornate cliniche per gli adulti affetti da CdLS.

**il gruppo inglese + Irlanda:** hanno parlato del loro "strategy meeting" che serve per capire cosa vogliono raggiungere come associazione, come si vedono fra 5 anni e con quali mezzi pensano di arrivare a questi obiettivi.

e ... last but not least **ho presentato per l'Italia** il nostro progetto delle vacanze, focalizzando l'attenzione sul progetto autonomia e ho dato anche l'anticipazione dello sviluppo (tutt'ora in corso) di una nuova applicazione per iPad che supporti gli interventi con la CAA (comunicazione aumentativa).



In più CdLS World è in contatto con altre 500 famiglie sparse in tutto il mondo che vivono in paesi dove non esiste una associazione nazionale di supporto e di conseguenza con scarse conoscenze sulla sindrome e sulle problematiche ad essa collegate.

E' stato presentato il sito internet [www.cdlsworld.org](http://www.cdlsworld.org) con le ultime modifiche. Lo scopo è di renderlo ancora più "userfriendly". Per questo motivo è stato formato un piccolo gruppo di 5 persone che si occuperà di questo. Vorrei cogliere l'occasione di ricordarvi che su questo sito, oltre a poter visionare le domande e le risposte che altri mettono on-line, potete

L'anniversario della nascita della Federazione è stato lo spunto per chiederci cosa abbiamo raggiunto e cosa vorremmo raggiungere. Con questo scopo abbiamo creato una "wish list" (lista dei desideri) abbastanza realistica e l'abbiamo presentata al SAC internazionale. A breve dovremmo avere delle linee guide per il trattamento delle persone affette da CdLS che sarà firmato proprio dal SAC, in modo che i medici che seguono i nostri figli abbiano delle linee guida ufficiali.

In più abbiamo fatto presente che ci sono delle ottime pubblicazioni per tantissimi aspetti clinici ma che vorremmo allargare e approfondire anche altre aree come educazione, comportamenti simili all'autismo, malnutrizione, invecchiamento,



comunicazione (come dobbiamo/possiamo metterci in ascolto...) .

Per intensificare la collaborazione fra i medici professionisti del SAC e l'associazione di genitori CdLS World è stato creato **un gruppo di lavoro di 4 genitori e 7 medici che si occuperà dell'organizzazione dei congressi mondiali e della loro divulgazione.**

E' stato confermato anche per il futuro un premio (award) per un giovane ricercatore, in modo che ci sia sempre lo stimolo per continuare a studiare e capire sempre meglio la CdLS.

Quest'anno il premio è stato dato a *Mathilde Hanstedt* dell'ospedale di Hvidovre, Danimarca per il suo eccellente lavoro sul reflusso gastroesofageo, stitichezza e vie urinarie - anomalie dei bambini e adulti con CdLS.

E' stato eletto il nuovo consiglio esecutivo: **Henrik Hasselstrom**, Danimarca *Vicepresidente*, **Peter Crawford**, Australia *Tesoriere*, **Paola Mannucci** Italia/Argentina, *come rappresentante del paese che ospiterà il prossimo congresso mondiale*

Ancora una volta sarò io, **Ulla Mugler**, ad avere l'onore di essere *Presidente!*

Il prof. Chris Oliver, come nuovo presidente del SAC, farà parte del consiglio esecutivo della Federazione.

Il 7° congresso mondiale  
si svolgerà nel 2013  
in Argentina!!!

L'idea è di spostare il luogo del congresso ogni 2 anni in una parte nuova del mondo. Con la scelta dell'Argentina mettiamo "piede" per la prima volta in America Latina, un passo sicuramente molto importante perché in quelle zone le conoscenze sulla sindrome sono bassissime.



## L'esperienza continua ...



Un altro anno è passato.

Un'altra vacanza.

Quest'anno senza il gruppo dei grandi...

Come al solito alla Corte della Miniera.

Siamo ripetitivi? Probabilmente sì, ma la Corte ci offre la tranquillità, lo spazio e l'affetto di cui abbiamo bisogno ... Veramente anche qualche chilo in più al ritorno...

Tutto questa volta è iniziato con il progetto, molto ambizioso, di creare un libretto utilizzando la CAA che riassume la vacanza.

Qualcosa che i ragazzi potessero riportare a casa, mostrare a scuola, condividere con fratelli, compagni, parenti.

Due giorni di formazione che ci hanno lasciato idee, esperienze, entusiasmo e....forse anche angoscia per il compito che ci eravamo assunti e che dovevamo portare a termine...

Ma ci siamo riusciti alla grande!!!!

Alla faccia del mio motto: *"La vacanza è vacanza e non deve stressare nessuno"* quest'anno ci siamo scatenati molto con varie attività, come non succedeva da tempo. Il gruppo era compatto e omogeneo, nonostante le differenti età.

Qualche esempio:

**\_ASINI\_** Da tempo si sente parlare di onoterapia o più semplicemente terapia assistita con questi simpatici animali.

Quest'anno alla Corte c'era la possibilità di fare questa esperienza e io l'ho colta al volo. L'asino con le sue caratteristiche

etologiche, fisiche, comportamentali e simboliche rappresenta potenzialmente un facilitatore alla relazione, principalmente se questa nasce spontanea e senza forzature.

Molto bravo Paolo, psicologo e "mediatore in attività assistite con asini" che ha permesso una relazione spontanea tra ragazzi e animali.

**\_GITA ad URBINO\_** abbiamo visitato la città e il Palazzo Ducale, il tutto contornato da un bellissimo picnic alla Fortezza a base di insalata di riso, prosciutto e formaggio all'ombra di un grande albero. Sonnellino, gelato e rientro.

**\_PISCINA\_** tempo favorevole, acqua calda ... ne abbiamo approfittato alla grande.

**\_LABORATORI\_** quello con la CARTA; strappare pezzetti della stessa, immergerli nell'acqua e poi frullarli fino a farli diventare una crema che poi con l'aiuto di un telaio diventerà un foglio.

Laboratorio di ARGILLA, per stimolare l'uso delle dita, la conoscenza della creta, magari assaggiarne anche un pezzettino...!

Laboratorio del COLORE: utilizzando come strumenti il corpo e il colore. Il compito dell'operatore è quello di incoraggiare i ragazzi nell'esplorazione e nell'uso dei colori creando un'atmosfera facilitante e stimolante, cercando di favorire la socializzazione dipingendosi l'uno con l'altro.

I ragazzi vi partecipano con entusiasmo, il colore è spalmato ovunque con abbondanza. Gli operatori non sono da meno ...poi, riuscire a ripulirsi è un'altra cosa...

Serate davanti al fuoco con un caldo bestiale ma con annessa anguria rinfrescante, il MUSICO e il nostro JOLLY suonatore di chitarra ad allietarci le serate.

Festeggiamenti per i diversi compleanni con torte e pasticcini.

Sì, direi che non ci siamo fatti mancare nulla ... anzi.

Come al solito ringrazio tutti.

*La vostra coordinatrice  
Elisabetta Gobato*



## HO INCONTRATO DEGLI ANGELI

Agosto 2011

Sono immersa nel verde delle colline e nell'eloquente silenzio della natura.  
 Il mare è laggiù oltre le colline, riesco solo ad immaginarlo.  
 La città sommersa dal fragore della vita convulsa e rumorosa è lontana e neppure l'eco giunge fino qui.  
 Gli uomini hanno il sacrosanto bisogno di staccare la spina, di snebbiare la mente,  
 di evadere almeno per qualche tempo dai problemi assillanti del quotidiano,  
 di riempire le giornate di salutare ozio, di ritrovare il tempo per le cose piacevoli, di divertirsi...  
 ma quello che mi riesce incomprensibile è invece questa voglia di affogare nel frastuono, nel rumore,  
 quasi a voler fuggire. Da che cosa? Non da tutto e da tutti, ma forse solo da se stessi.

Io qui vengo ogni anno a godermi qualche giorno di vacanza per ritemprarmi e ritrovare me stessa.  
 In questo luogo che pare fuori dal mondo, si assapora un'atmosfera di serenità e di pace.  
 Siamo nell'agriturismo La Corte della Miniera, sorto dai ruderi di una vecchia miniera di zolfo,  
 in mezzo alle colline marchigiane. È un ambiente accogliente e confortevole dotato pure di una piccola  
 piscina in mezzo a un verde prato, e dove la buona tavola non fa difetto.  
 È un luogo che io trovo veramente incantevole nella sua essenzialità, dove si riesce a disintossicarsi  
 dai problemi della vita che, particolarmente in questi momenti, si sono fatti per tutti alquanto pesanti.

Qui, da sempre, è possibile fare degli incontri interessanti.  
 Qui ho incontrato per lo più artisti (dove vengono anche per attuare lavori di grafica e ceramica),  
 ma anche intellettuali e comunque gente non comune e un po' filosofa.  
 Questa volta la mia attenzione è catturata da un gruppo di giovani donne  
 con al seguito bambini con handicap, piccoli angeli senza le ali.

Le osservo dalla mia comoda postazione a bordo piscina. Sono mamme, penso, accomunate da uno stesso  
 doloroso problema a cui il ritrovarsi insieme per qualche giorno di vacanza può arrecare un poco di serenità.  
 Mi commuove quella loro tenerezza e il pensiero corre immediatamente ai miei nipotini così sani  
 e vivaci... della cui fortuna forse le loro mamme non se ne rendono pienamente conto...  
 Vengo poi a sapere che le giovani donne non sono le mamme dei bimbi, sono delle educatrici esperte  
 e preparate a svolgere un tale impegno. Tutto l'anno operano in varie comunità, ma qui ci sono per regalare  
 una vacanza serena a queste sfortunate creature. Ognuna di loro ha "in affidò" un bimbo,  
 se ne prende cura giorno e notte, 24 ore su 24, perché, e me ne rendo ben conto osservandoli,  
 sono bambini che non possono stare un solo attimo incustoditi ma vanno "marcati a vista".  
 La materna dolcezza con la quale le educatrici svolgono il loro compito è pari alla scrupolosa e affettuosa  
 fermezza con cui insegnano e ottengono attenzione nel far loro eseguire dei lavoretti manuali e nel momento  
 del bagno in piscina. Non svolgono un semplice "lavoro" ma una "amorevole missione".

Con loro è presente un medico, una giovane dottoressa. E c'è pure uno strano personaggio che s'aggira  
 con una varietà di strumenti e che, con il suono di antiche musiche, accompagna e allieta la comitiva  
 durante tutto il giorno e la sera, prima della ritirata, quando il gruppo si raduna a cantare.  
 (Voglio confidare che quando il primo giorno ho sentito nell'aria una musica celestiale senza sapere  
 da chi e da dove provenisse, mi sono raffigurata un angelo fra i cespugli!).

Mi spiega la Coordinatrice di questo particolare gruppo vacanziero: "Sono bambini affetti dalla sindrome  
 di Cornelia de Lange. Questo è un progetto partito 10 anni or sono con un finanziamento specifico  
 ed è rimasto tuttora vivo anche a fondi esauriti. Sono infatti le famiglie stesse che ce lo chiedono dopo l'esito  
 positivo delle prime esperienze e riusciamo a portarlo avanti solo con l'aiuto dell'Associazione (...) e,  
 purtroppo, dovendo chiedere un contributo considerevole anche alle famiglie."

Questa è una vacanza dove i bimbi sicuramente ne traggono giovamento, ma l'iniziativa è nata  
 soprattutto per dare alla famiglia un breve periodo di sollievo e la possibilità di vivere e far vivere  
 agli altri loro componenti, una normale "vita di famiglia" nella più assoluta tranquillità,  
 con la certezza che i loro "tesori" sono nelle mani di veri angeli custodi.

Mi capita sempre, quando vedo bimbi o adulti con handicap, di pensare ai loro genitori, alle ansie,  
 alle fatiche, alle rinunce, ai mille problemi...  
 Alcuni giorni donati a questi genitori sono una manna del cielo, un'oasi di verde, una boccata di ossigeno,  
 un lembo di cielo azzurro in un susseguirsi di cieli grigi e giorni sempre uguali.  
 E ci sono "angeli" che senza sentirsi eroi, dedicano giorni della loro vacanza a regalare serenità.  
 Fa bene al cuore! La conoscenza di questo stupendo gruppo, mi ha ridato fiducia negli uomini  
 e mi ha fatto riconciliare con il mondo intero!

## ... e si rinnova.

Anche quest'anno siamo riusciti a portare a termine con ottimi risultati la vacanza con i nostri "ragazzoni" dell'associazione.

Come sempre abbiamo incontrato difficoltà nel cercare un posto ideale e quest'anno anche nel trovare operatori validi che potessero sostituire alcune delle nostre "vecchie" educatrici assenti per epidemia di gravidanze... ma grazie a vari suggerimenti e alla collaborazione tra noi coordinatrici, l'instancabile Stefy dalla sede e i genitori, siamo riusciti a trovare ottime soluzioni.

Non scordiamoci in ultimo il medico Andrea, giovane ma perfetta nuova entrata del gruppo, trovato con la collaborazione del dottor Selicorni.

La vacanza del "gruppo dei grandi" è stata organizzata con un progetto nuovo alla base, un progetto che riconoscesse il fatto che ormai sono "grandi" appunto.

Conosco i ragazzi, conosco le loro possibilità e conosco le capacità degli operatori; per questo abbiamo lavorato quanto più possibile sull'autonomia dei ragazzi: nelle attività quotidiane di pulizia e igiene personale, nelle attività di pulizia e riordino dei propri effetti personali.

Quest'anno più che mai abbiamo lavorato sulla relazione tra i ragazzi, lasciandoli liberi di conoscersi e interagire, abbiamo incentivato la relazione con il territorio, partecipando ad eventi e passeggiate nel paese e dintorni, ci siamo spostati dall'agriturismo per gite al lago e laboratori in zone limitrofe. Ancora, abbiamo creato attività di cucina nell'agriturismo, con gustosi risultati (pizza e biscotti) per il quale la collaborazione del personale è stata fondamentale; abbiamo chiesto ad alcuni ragazzi di apparecchiare, sparecchiare, lavare i piatti, fare la spesa in un grande supermercato.

I ragazzi non hanno attivato quasi mai comportamenti antisociali e per questo è stato facile poter rispondere positivamente alle "offerte" del territorio o alle idee del gruppo.

Hanno avuto la possibilità di sperimentarsi, chiaramente accompagnati dai suggerimenti e dagli aiuti degli educatori.

Non sono mancati il momento della piscina, del laboratorio, del body painting, dei balli e dei canti, dell'ippoterapia (organizzata perfettamente dal padrone del maneggio, espertissimo e sensibilissimo alla disabilità).

Lo scopo è stato fin dall'inizio capire se, come e dove poter investire con i ragazzi.

Parliamo di persone ormai adolescenti/adulte e la mia volontà, accolta e condivisa da tutto il gruppo, era scoprire le loro potenzialità per po-



terci lavorare anche a casa, con l'aiuto dei genitori. Il gruppo è stato compatto e ha sempre quotidianamente preso le decisioni all'unisono, dialogando e confrontandosi sulle diverse possibilità e attività, ma devo ammettere che se i ragazzi (Lorenzo, Dario, Valentina, Gioele, Fernanda, Daniele) non avessero collaborato e risposto positivamente alle proposte, solo il gruppo operatori non avrebbe potuto fare nulla. Quindi un grazie a tutto il team (Laura, Luca, Mimma, Raquel, Marianna, Assunta, Marilena, Teresiana), grazie ad Alessandro, Sara e Tommaso (proprietari dell'agriturismo "Il sentiero"), grazie ai genitori che ogni anno si fidano di noi e grazie ai ragazzi che ogni anno ci regalano il piacere di stare insieme.

Un abbraccio  
Stefania (Giommi, coordinatrice)

Spero di rivedervi l'anno prossimo

## R I N G R A Z I A M O

**Avremmo voluto dedicare un'intera pagina ai ringraziamenti; per tutte le persone che durante l'anno, senza clamore, ci aiutano con il loro tempo e con le loro iniziative.**

Dedicheremo a questo ampio spazio nel prossimo numero, ne citiamo solo alcuni:

il **Quadrangolare di calcio a Gazzaniga** (Bg) che si è svolto il 17 settembre e che ha visto la partecipazione anche di nostri volontari e famiglie e che, oltre ad aver fatto passare un'allegra domenica ha raccolto anche considerevoli fondi.

Il **Concerto Gospel** del 9 Ottobre de "l'Ensemble Vocale Ambrosiano ONLUS" che ancora una volta ha devoluto a noi l'incasso della serata.

Il **2° Raduno Aperitivo Vespa**, il 23 ottobre a Lentini (SR) che ci ha devoluto il ricavato,

Non ultimo il negozio **"Non solo pane"** di Tremolada Cristina che, con costanza, propone la nostra scatola "1€ per un sorriso.

**Grazie a tutti con immenso affetto.**

*Nel prossimo numero daremo notizia anche di tutte le manifestazioni natalizie!*

## Assemblea del 30 ottobre 2011



Nell'era dei social-network e di Skype, ritrovarsi intorno ad un tavolo per fare il punto della situazione, scambiarsi idee e progetti e guardarsi negli occhi, oltre ad essere inusuale, può risultare piacevole ed acquistare un valore aggiunto.

E' bastato soltanto un pizzico di impegno in più, infilare un pigiama e una camicia in un trolley, salire su un treno, un aereo o un'automobile, e Pesaro è diventata centro d'attrazione, quasi l'ombelico del mondo per noi che, in modo ordinatamente invadente, ci siamo riversati a casa di

Giorgio e Simona nel pomeriggio di sabato 29 ottobre.

Il mare della riviera sonnecchiava tranquillo, si scorgeva dalle finestre della struttura che ci ha accolto, proprio accanto alla casa della famiglia Amadori e lì, anche questa volta, ci siamo sentiti piacevolmente a nostro agio.

Eravamo in molti, mamme e papà, per lo più da soli, qualche volta insieme.

C'era Lorenzo, che giocava in casa, ma ci ha raggiunto anche Valentina con i suoi genitori. C'erano alcuni volontari, che da tempo ci affiancano con il loro lavoro.

Poi c'erano i medici, quelli che da sempre ci stanno vicini, professionisti impeccabili, ma anche amici e insostituibili collaboratori nell'organizzazione di molte delle attività associative: la dott.ssa Paola Ajmone, la dott.ssa Anna Cereda, la dott.ssa Antonella Costantino, la dott.ssa Silvia Maitz e il dott. Angelo Selicorni.

**A loro va il nostro grazie più sincero, perché sanno di essere unici e preziosi  
ma non ci fanno mai mancare il loro appoggio ...**

Qualcuno ci ha raggiunto in extremis, la domenica mattina.

Le cose da discutere erano davvero tante. Abbiamo ascoltato, parlato, e ascoltato ancora: dei progetti in corso, di quelli nuovi, del giornalino, del sito-web, della raccolta fondi, dei gadget, di tutte quelle che sono le attività della nostra associazione.

Mascia, puntigliosamente, redigeva il verbale dell'assemblea.

Il tempo è volato e, quasi, non ce ne siamo accorti. Solo qualche sospiro, ogni tanto, tradiva la preoccupazione di non riuscire a dire tutto, di non fare in tempo, perché i treni sarebbero ripartiti inesorabilmente, uno dopo l'altro, la domenica pomeriggio.

Ma ce l'abbiamo fatta e siamo riusciti a gustare, stremati, delle ottime piadine, quando ormai la mezza era suonata da un pezzo, per poi riprendere fiato e ritornare ognuno nelle nostre case, dai nostri figli che lì ci aspettavano, al nostro lavoro e alla vita di tutti i giorni, con la sensazione, percepibile, di essere davvero meno soli nella grande avventura che la vita ci ha messo davanti.

*Tatiana*



*N.B. Chi volesse il verbale della riunione può richiederlo in sede.*

# Nuovi regali in arrivo...

Ecco il nuovo logo che troverete su felpe, t-shirt e maglie manica lunga.



Non avendo ancora le foto a disposizione quando va in stampa questo giornalino possiamo mettere solo la descrizione dei prodotti. Tenete consultato il nostro sito e dai primi giorni di dicembre troverete le foto di tutti gli articoli qui riportati.



## Adulti

**Felpe con cappuccio e zip**  
**T-shirt mezza manica**

**28,00 €**  
**12,00 €**

Sia le felpe che le t-shirt sono in cotone blu notte. Le felpe avranno il nuovo logo dietro, le t-shirt l'avranno davanti.

## Bambino

**Maglia cotone manica lunga**  
**T-shirt mezza manica**

**16,00 €**  
**10,00 €**

Tutto in cotone blu notte con marchio davanti.

**NEW**



**IN REGALO**  
**per ordini superiori**  
**a 30 € la penna dell'associazione.**

**Per chi volesse ordinarla da regalare**  
**il costo è di 4,00 €**  
**(fornita con elegante astuccio vellutato)**



## Per colorare i vostri bagni

**Coppia di asciugamani  
in spugna gialli, arancio o verdi  
ricamati con le manine**

**12,00 €  
la coppia**



## Per scaldare le vostre serate



**Caldissimi plaid  
(misura per letto singolo)  
color blu, panna o giallo.**

**15,00 €**

## Per rallegrare le vostre cucine



**Grembiuli da cucina  
bordeaux, in tessuto che  
“non si macchia”**

**12,00 €**

**P.S. Le foto dei ricami e delle stampe  
sono solo indicative, tenete consultato il nostro sito  
e appena possibile metteremo le foto  
dei gadget finiti.**

## E ancora... Tanti articoli super convenienti!

**Candele natalizie rosse**  
Profumo speziato

6,00 €



**Pallone da calcio  
regolamentare (misura 5)**  
Edizione Speciale Xbox 360

4,00 €

4,00 €

**Borsa per la spesa  
pieghevole**  
Comodissima da tenere in borsa



**“Sole, cuore, fluoro”**  
Libro di Leonardo Manera  
autografato,  
per una lettura spensierata

5,00 €

## Affrettatevi, ultimi pezzi di questi articoli

### Cuori scaldamani

4,00 €



5,00 €

### Ciondoli in terracotta

### Portachiavi a cuore

1,00 €



1,00 €

### Pastelli colorati

**Maglie manica lunga:  
verdi (uomo)  
bianche (donna)  
neri (bambino)**



Maglia adulto 12,00 €  
Maglia bambino 10,00 €

**Caldo micropile  
color panna da adulto**

25,00 €



20 Ottobre 2011  
 Buon Compleanno  
 Dottore  
 per i Tuoi 50 anni!

## Angelo, GRAZIE

per il tuo instancabile lavoro  
 che da tanti anni dedichi,  
 con cuore e cervello,  
 alla nostra causa.  
 Senza il tuo "suggerimento"  
 quest'associazione, forse,  
 non ci sarebbe o, sicuramente,  
 non saremmo arrivati fino a qui.



Da tanti anni non solo  
 ci indichi la strada  
 per nuovi progetti,  
 iniziative, attività,  
 ma sei anche un sicuro  
 punto di riferimento  
 per tanti genitori;  
 hai ritmi di lavoro vorticosi,  
 ma sei sempre pronto  
 a dare conforto  
 e ad accogliere  
 tutti noi e i nostri ragazzi  
 con pazienza e affetto.

Hai combattuto al nostro fianco  
 tutte le battaglie.  
 Non solo sei un fondamentale  
 punto di riferimento  
 per la salute e il benessere  
 dei nostri ragazzi,  
 ma sei anche un grande AMICO.

**GRAZIE**  
 per tutto il tuo impegno  
**GRAZIE**  
 per la tua costante vicinanza  
**GRAZIE**  
 per la tua umanità

S  
 U  
 L  
 U  
 S  
 O  
 N  
 I



**Associazione  
 Nazionale  
 di Volontariato  
 Cornelia  
 de Lange**

Sede operativa:

L.go Madonna di Loreto 17/18 - 61122 Pesaro

**Tel. e fax: 0721 392571**

[info@corneliadelange.org](mailto:info@corneliadelange.org)

[stefania@corneliadelange.org](mailto:stefania@corneliadelange.org)

Per effettuare **bonifici bancari**: Banca Prossima

IBAN: IT48 L033 5901 6001 0000 0002 034

Conto Corrente intestato a:

Associazione Nazionale di Volontariato Cornelia de Lange

Per **versamenti postali**: C/C 10007615

**Per donare il 5 per mille dell'IRPEF**

**Cod. fiscale: 92019140414**