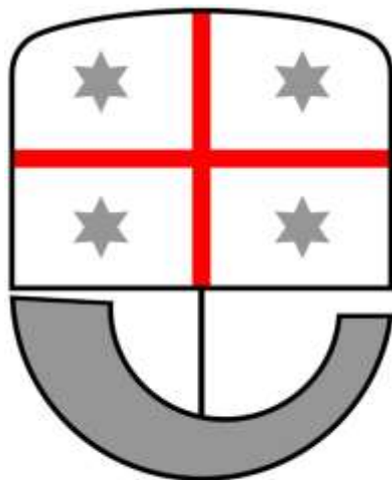


TERZO SETTORE

Il 6 dicembre è stata approvata **legge regionale n.42** che **modifica sostanzialmente la precedente normativa**. Tutte le relative **informazioni** sono presenti **nella pagina dedicata** al [Testo unico delle norme sul terzo settore](#).

Si ricorda che sono individuati quali **soggetti del Terzo Settore**:

1.le organizzazioni di volonta-



REGIONE LIGURIA

riato

2.le associazioni di promozione sociale

3.le cooperative sociali

4.le imprese sociali diverse dalle cooperative sociali

le società di mutuo soccorso

Nonché, solo se con **prevalente finalità sociale**:

a.le fondazioni

b.gli istituti di patronato

gli enti e gli organismi facenti capo alle confessioni religiose con le quali lo Stato ha stipulato patti, accordi o intese

In evidenza

I soggetti già iscritti nei precedenti albi e registri regionali (volontariato, promozione sociale e cooperazione sociale) sono automaticamente iscritti nella corrispondente sezione del Registro regionale del Terzo Settore e mantengono i requisiti con identica numerazione

Tra le **innovazioni** introdotte

dalla legge regionale 42/2012, vi è il riconoscimento, da parte di Regione Liguria, di un soggetto che rappresenti tutti i soggetti iscritti nelle singole sezioni del Registro regionale del Terzo Settore.

L'articolo 24 della norma disciplina le modalità di riconoscimento, indicando, in particolare, i requisiti che tale soggetto (denominato **Organismo associativo unitario regionale**) deve possedere per essere legittimamente titolato alla rappresentanza di cui sopra.

La Giunta regionale, con deliberazione n.1281 del 18 ottobre 2013, ha formalmente riconosciuto tale Organismo associativo unitario regionale.

Con deliberazione della Giunta regionale, sono state nominate le *Commissioni del Terzo Settore* rispettivamente concernenti le sezioni di cui all'art. 13 della LR 42/2012.

Le delibere approvate sono consultabili nella sezione degli allegati.

Avviso manifestazione di interesse alla co-progettazione

Tutte le organizzazioni di volontariato e tutte le associazioni di promozione sociale possono manifestare il proprio interesse a partecipare al procedimento di cui al presente avviso facendo pervenire

(Continua a pagina 2)

Sommario:

Terzo Settore	1
Torna il Mystery Tour al Galata	3
I cuori battono ancora	4
Emiplegia Alternante: è uscito il secondo Libro Bianco	5
Donbosco Sport Village	6
Sens-Azione	7
Laboratorio di Pet Therapy	8
Spiaggia accessibile di Vernazzola	8

Serata Del Sorriso

9

ag.tamtamvolontariato@fastwebnet.it

Il giorno di pubblicazione è il **giovedì**

Gli arretrati: <http://www.millemani.org/Chiamati.htm>

(Continua da pagina 1)

nire il modulo allegato, al Dipartimento Salute e Servizi Sociali della Regione Liguria **esclusivamente** tramite **posta elettronica certificata**, all'indirizzo: protocollo@perc.regione.liguria.it entro e non oltre le **ore 12:00** del giorno **30 luglio 2018**, pena l'esclusione, riportando in oggetto la seguente dicitura:

"Avviso per manifestazione d'interesse alla co-progettazione per il sostegno allo sviluppo di attività di interesse generale da parte di Organizzazioni di Volontariato e Associazioni di Promozione Sociale, ai sensi della DGR. 220/2018". Per eventuali informazioni e chiarimenti rivolgersi ai seguenti referenti: Maurizio La Rocca - tel. 010.548.4261 - e-mail: maurizio.larocca@regione.liguria.it

Manuela Facco - tel. 010.548.8614 - e-mail: mauela.facco@regione.liguria.it

Tutte le organizzazioni di volontariato e tutte le associazioni di promozione che hanno manifestato l'interesse alla co-progettazione, entro le ore 12:00 di lunedì 30 luglio 2018 sono convocate, negli uffici regionali di via Fieschi 15,

Sala di rappresentanza 11° piano torre A, nei seguenti giorni e per le rispettive tematiche:

● **giovedì 2 agosto 2018** - **ore 10:00** proposta di co-progettazione linea **Anziani**

● **giovedì 2 agosto 2018** - **ore 14:00** proposta di co-progettazione linea **Disabili**

venerdì 3 agosto 2018 - **ore 10:00** proposta di co-progettazione linea **Giovani**

Dirigente: Maria Luisa Gallinotti

tel: 010 5485264

e-mail: marialuisa.gallinotti@regione.liguria.it

Funzionario responsabile: Massimo Zullo

tel: 010 5485752

e-mail: massimo.zullo@regione.liguria.it

Volontariato e società di mutuo soccorso: Mariangela Di Gregorio

tel: 010.548.5512

e-mail: mariangela.digregorio@regione.liguria.it

Promozione sociale, cooperazione sociale, patronati con prevalenti finalità sociali: Maria Locantore

tel: 010.548.4660

e-mail: maria.locantore@regione.liguria.it

Controllo cooperative sociali: Danilo Dellacasa-grande

tel: 010.548.4958

e-mail: daniolo.dellacasagrande@regione.liguria.it

Fondazioni ed enti religiosi con prevalenti finalità sociali – Autorizzazioni alla vendita e trattativa di immobili di Asp e fondazioni: Donatella Paiotti

te.: 010.548.5481

e-mail: donatella.paiotti@regione.liguria.it

Allegati

[modello anticorruzione](#)

[dgr n.1606 del 13 dicembre 2013](#) nomina delle commissioni del Terzo Settore, sezione delle organizzazioni di volontariato, delle associazioni di promozione sociale e delle cooperative sociali, ai sensi degli articoli 19 e 20, della legge regionale 42/2012

[dgr n 275 del 20 marzo 2015](#) nomina Commissioni del Terzo Settore ai sensi degli articoli 19 e 20 della L.R. n. 42/2012: Sezione delle Fondazioni con prevalenti finalità sociali e Sezione degli Enti e Organismi facenti capo alle confessioni religiose

[dgr n 949 del 1 settembre 2015](#) nomina della Commissione del Terzo Settore, sezione delle società di mutuo soccorso, ai sensi degli artt. 19 e 20 della legge regionale 42/2012.

[dgr n. 1523 del 29 dicembre 2015](#) nomina della Commissione del Terzo Settore, sezione degli istituti di patronato con prevalenti finalità sociali, ai sensi degli articoli 19 e 20 della legge regionale 42/2012.

[dgr n.1281 del 18 ottobre 2013](#) riconoscimento dell'Organismo associati-

vo unitario di rappresentanza dei soggetti del Terzo Settore, ai sensi dell'art. 24 della legge regionale 42/2012

[dgr n.846 del 15 luglio 2011](#) approvazione linee di indirizzo in materia di disciplina dei rapporti tra pubbliche amministrazioni locali e soggetti privati senza finalità di profitto

[dgr n. 525 del 27 marzo 2015](#) indicazioni regionali per l'applicazione del testo unico Lr n.42/2012 "testo unico delle norme sul terzo settore" nei rapporti fra pubbliche amministrazioni locali e soggetti del terzo settore

[dgr 513 del 13 luglio 2018](#) avviso per manifestazione d'interesse alla co-progettazione per il sostegno allo sviluppo di attività di interesse generale da parte di Organizzazioni di Volontariato e Associazioni di Promozione Sociale, ai sensi della dgr.220/2018

[allegati alla dgr 513 del 13 luglio 2018](#)

Regione
Liguria sede
legale via
Fieschi 15 -
16121
Genova tel.
centralino
+39 010
54851 -
numero
verde 800
445 445 - fax
+39 010
5488742



TORNA IL MISTERY TOUR AL GALATA

Martedì 31 luglio 2018 il Museo Galata - Museo del Mare a Genova compie 14 anni. Per l'occasione, il museo ha deciso di festeggiare dalle ore 17 alle 23 con una serie eventi dal titolo **Mestieri e misteri del mare**. In particolare, dalle ore 20.45 alle 23 si terrà un **Mystery Tour** itinerante lungo le sale del Museo. Con 4 partenze, una ogni 15 minuti fino a esaurimento posti, il pubblico potrà prendere parte alla seconda edizione del **Mystery Tour**: una visita itinerante alla scoperta di miti, misteri e leggende del mare e del Museo con show in costumi d'epoca. La partecipazione ha un costo di 14 euro per gli adulti, 10 euro per i ragazzi dai 8 ai 12 anni ed è gratis fino agli 8 anni. La visita interesserà il 1° e il 2° piano del Museo; i biglietti, acquistabili direttamente alla partenza del tour, potranno essere conservati per una visita successiva di tutto il Museo entro il 31 agosto 2018. È obbligatoria la prenotazione scrivendo alla mail della fondazione Amon. L'iniziativa è curata dal Circolo Culturale Fondazione Amon, organizzatori del Ghost

Tour genovese e dall'associazione culturale Il laboratorio delle sirene.

I partecipanti saranno accolti dai **figuranti in costume storico medievale dal Gruppo Corte dei Fieschi** e coinvolti in duelli all'arma bianca a cura dell'associazione D & E animation. Il percorso sarà accompagnato dalle guide turistiche abilitate Roberta Mazucco, Enrica Sebastiani, Rosanna Villa, e dell'esperto specializzato in leggende Marco Pepe. I gruppi inizieranno il viaggio del mistero dal piano terra. La prima sosta, in Sala Porto di Genova e Cristoforo Colombo, riporterà ai giorni nostri il Grande Navigatore per disquisire e paragonare ironicamente i suoi tempi a quelli di oggi. Attore Enrico Giordano. Sulla gradinata in fondo alla Galea "Medea e le streghe del Mare", performance narrativa con letture tratte dalla Medea di Seneca e l'esibizione, in chiave danza del ventre, delle streghe orientali. Lucia Vita e Hanaita e la scuola di danze orientali Persepolis.

Nella Sala dedicata ad Andrea Doria in cui è rappresentata "La conta

degli argenti", la famiglia Fieschi festeggia l'insurrezione che passerà alla storia quale "la Congiura dei Fieschi". D'un tratto arriva la notizia che Gian Luigi è caduto in mare affogando: la sua voce riemerge dalle acque ogni anno per raccontare la sua triste storia. A cura del Gruppo Storico i Gatteschi e della Compagnia dei Viandanti parte recitata di Francesco Pittaluga.

La prossima tappa condurrà il pubblico nella Sala MareMonstrum, dove un gruppo di sirene racconteranno le storie fantastiche del mare: leggende storiche come quella della Sirena Segesta legata a Sestri Levante, o misteriosi avvistamenti come quello della Sirena di Bocca di Magra, e naufragi apocalittici del Mary Celeste, veliero maledetto la cui storia verrà raccontata proprio nella sala dedicata ai misteri del mare e infine la storia dei cercatori di corallo periti nella baia delle vedove. A cura di Sophie Lamour dell'associazione culturale Il laboratorio delle Sirene con Mermaid Project e con la partecipazione di Deborah Carrelli per la Compagnia teatrale Cuori Liberi.

Prima di arrivare al brigantino, nella sala delle tempeste, i partecipanti incontreranno il Gruppo Storico Sestrese che insceneranno La Leggenda di Leon Pancaldo e dei Fuochi di Sant'Elmo. I fuochi di Sant'Elmo possono essere descritti come dei bagliori blu intenso, che si formano prima di una tempesta e durano quan-

to un battito di ciglia. Nel 1520 a tal Leon Pancaldo una notte, mentre solcava i cieli marini, durante un sogno vide la sua nave che, nei vortici di una tempesta, era in procinto di affondare. Sull'albero maestro, egli vide comparire, luccicanti e splendenti, i fuochi dall'azzurro colore, attorno alla moglie che ardeva fra le fiamme. Contemporaneamente in quel di Savona, la donna subiva la sorte che il sogno premonitore aveva annunciato. L'ultima scena vedrà protagonista il brigantino - goletta Anna situato al 2 piano del museo: a bordo si parlerà dell'utilizzo delle polene sulle navi con particolare attenzione alle storie delle polene: la madonna della fortuna e della ammaliante polena Atlanta. A cura di Alessandra Politi e Lorena Scarsi dell'associazione culturale "Il laboratorio delle sirene".



Il Galata Museo del Mare fa parte dell'Istituzione Musei del Mare e delle Migrazioni ed è un museo del Comune di Genova. Ha una gestione pubblico-privata: lo staff scientifico e la direzione fanno parte del Comune di Genova, mentre la struttura è gestita da Costa Edutainment. Accoglienza al pubblico e didattica sono affidati alla Cooperativa Solidarietà & Lavoro.

Gocce di Fraternità
Sede Secondaria di Gaeta

Armonie

Concerto di solidarietà
I CUORI BATTONO ANCORA

Testimonianze, immagini, poesia, canzoni per dare voce alla fraternità oltre le devastazioni della guerra e della violenza. Siria, la speranza tra le macerie.

ore 21

28 luglio: Sagrato Chiesa s. Pietro - Fondi
4 agosto: Piazza Europa - Sperlonga
5 agosto: Sagrato Santuario SS. Annunziata - Gaeta
11 agosto: Piazza S. Pertini - Itri

Il concerto sostiene un progetto a favore dei bambini abbandonati della parrocchia San Francesco di Aleppo (Siria) guidata da padre Ibrahim Alsbagh

La sede secondaria di Gaeta dell'associazione Gocce di Fraternità Onlus e il gruppo musicale Armonie, con lo scopo di favorire l'attenzione sul dramma umanitario della Siria e promuovere pic-

coli segni di solidarietà, organizzano una serie di concerti dal titolo "I cuori battono ancora", i quali, oltre ad offrire spunti di riflessione, con letture e musiche, sul tema della fraternità, della giustizia, della solidarietà e della speranza, hanno lo sco-

po di raccogliere contributi a favore dei ragazzi abbandonati di Aleppo (Siria).

Il percorso di interesse alle problematiche siriane è iniziato con un convegno realizzato il 5 maggio scorso con la collaborazione dell'asso-

ciatione Pro Terra Sancta e il Patrocinio della Fondazione Caboto di Gaeta sul tema: "Siria, la speranza tra le macerie", con l'intervento della dott.ssa Teresa Cinquina dell'Associazione Pro Terra Sancta.

I concerti di solidarietà a favore dei ragazzi abbandonati di Aleppo, sono programmati nei seguenti giorni:

il 28 luglio alle 21.00 sul sagrato della chiesa di S. Pietro a Fondi;

il 4 agosto alle 21.00 in piazza Europa a Sperlonga;

il 5 agosto alle 21.00 sul sagrato del Santuario della SS. Annunziata a Gaeta;

l'11 agosto alle 21.00 in piazza Sandro Pertini a Itri.

Ogni Comune ha offerto il proprio Patrocinio.

La sede secondaria di Gaeta dell'associazione Gocce di Fraternità Onlus e il gruppo musicale Armonie hanno incontrato P. Ibrahim e hanno condiviso con lui l'ansia di custodire gli ultimi tra gli ultimi, i piccoli abbandonati a cui non viene riconosciuta la dignità della persona umana. I contributi raccolti durante i concerti verranno destinati per intero al progetto di accoglienza dei ragazzi abbandonati di Aleppo, promosso da P. Ibrahim: una piccola goccia in un oceano infinito di bisogni e necessità.

EMIPLEGIA ALTERNANTE: È USCITO IL SECONDO LIBRO BIANCO

La pubblicazione, promossa e finanziata da A.I.S.EA Onlus in collaborazione con il proprio Comitato Scientifico, testimonia i passi da gigante percorsi dalla ricerca nell'ultimo decennio e offre uno strumento di supporto e informazione valido per le famiglie dei malati e gli operatori.

Milano, luglio 2018. A dieci anni di distanza dalla prima stesura, vede la luce la nuova edizione del **Libro Bianco sull'Emiplegia Alternante**, una guida indispensabile alle famiglie dei pazienti e agli operatori per conoscere e gestire questa malattia rara e fortemente invalidante. L'iniziativa è promossa da **A.I.S.EA Onlus** (Associazione Italiana Sindrome Emiplegia Alternante) in collaborazione con il proprio **Comitato Scientifico** e con il supporto di medici specialisti.

Interamente revisionata, la seconda edizione riferisce sulle **importanti scoperte degli ultimi anni** derivanti dalla ricerca clinica e genetica sia in Italia sia all'estero e informa sui nuovi orientamenti normativi e riconoscimenti ottenuti. Gli aspetti socio-sanitari e riabilitativi sono stati aggiornati e si riportano indicazioni utili ad affrontare la vita quotidiana,

dalla scuola allo sport, al lavoro.

Sugli aggiornamenti inerenti gli aspetti clinici, genetici e scientifici hanno scritto le dottoresse **Tiziana Granata** e **Barbara Salis** dell'Istituto Neurologico "C. Besta" di Milano, mentre la dott.ssa **Barbara Romani** del Servizio Fragilità della ASL di Luino (VA) ha curato la revisione degli aspetti assistenziali e sociali. L'introduzione si deve al professor **Federico Vigevaro** dell'Ospedale Pediatrico "Bambino Gesù" di Roma.

Il **Libro Bianco per l'Emiplegia Alternante** è disponibile in **formato cartaceo e digitale** (versioni PDF o e-book). Sarà scaricabile dal sito web dell'associazione (www.aiseaonlus.org) e distribuito alle famiglie, ai medici curanti e ai medici dei centri clinici di riferimento sul territorio nazionale. L'edizione cartacea può essere richiesta via mail all'indirizzo: info@aiseaonlus.org.

L'**Emiplegia Alternante** (Alternating Hemiplegia of Childhood, AHC) è una malattia neurologica molto rara (un caso su un milione di nati), cronica e invalidante: si calcolano circa 1.000 casi nel mondo e 50 in Italia. Si manifesta nell'infanzia ed è caratterizzata da attacchi ricorrenti di emi-

pareisi e tetrapareisi, scatenati da vari fattori come lo stress, le emozioni o i cambiamenti di temperatura. In tutti i pazienti è presente anche una disabilità motoria e intellettiva di grado variabile. Tra i sintomi associati alla malattia sono stati riscontrati nel 30% dei casi crisi epilettiche e, da un recente studio, sono emersi disturbi nella conduzione cardiaca.

"Convivere con questa sindrome, per i soggetti affetti e per le persone che li assistono, è un'esperienza faticosa e provante. - dichiara Paola Bona, presidente di A.I.S.EA Onlus - L'imprevedibilità dell'insorgenza degli attacchi insieme alla paura di vivere gran parte delle esperienze emotive che molto spesso sono causa delle crisi emiplegiche rappresentano gli elementi più dolorosi da affrontare e da accettare per tutti. I familiari e gli operatori che gravitano intorno ai bambini e ragazzi affetti da EA provano un costante senso di impotenza, spesso aggravato dalla ancora poca conoscenza di questa sindrome nel mondo medico, riabilitativo e scolastico. Il Libro Bianco per l'emiplegia alternante rappresenta un importante strumento di supporto e di informazione per le famiglie e gli operatori ed

una guida pratica per la conoscenza e la gestione dell'EA."

La scoperta più importante risale a pochi anni fa, quando un gruppo di ricercatori della *Duke University* (U.S.A.) ha individuato nel 2012 una **mutazione a carico del gene ATP1A3 quale causa di questa sindrome in circa l'80% dei pazienti**. A questo studio ha partecipato attivamente anche A.I.S.EA, fornendo i campioni di DNA conservati nella propria Biobanca nonché i dati clinici raccolti nel database I.B.AHC, il registro clinico dei pazienti italiani affetti da EA. Il gene ATP1A3, contenuto sul braccio lungo del cromosoma 19, codifica una proteina responsabile per il funzionamento della pompa di scambio degli ioni sodio e potassio, il meccanismo che sta alla base dell'eccitabilità neuronale. Ad oggi sono state identificate oltre 100 mutazioni di questo gene, nella quasi totalità dei casi non ereditate dai genitori, ma presenti solo nel soggetto affetto. Alcune di esse sono state osservate anche in patologie differenti, questo significa che la ricerca sulla EA può rivelarsi interessante anche per altre malattie.

Grazie a una collaborazione internazionale sono stati pubblicati nel 2015 due **studi fondamentali sulla correlazione genotipo-fenotipo** che mettono in relazione il tipo di mutazione genetica dell'ATP1A3 con l'insieme delle manifestazioni con cui la malattia si presenta, ponendo le

(Continua a pagina 6)



(Continua da pagina 5)

basi per un progresso nella diagnosi. Recentemente la valutazione genetico-clinica di trenta pazienti italiani ha permesso di identificare caratteristiche somatiche particolari che possono rappresentare un indizio diagnostico.

L'Emiplegia Alternante resta, tuttavia, una malattia poco conosciuta e studiata, presumibilmente sotto diagnosticata a causa della **complessità del quadro clinico** e dei diversi sintomi e segni neurologici che presenta. Non esistono indagini strumentali in grado di confermare la diagnosi e anche quelle eseguite nel corso di attacchi emiplegici non evidenziano alterazioni specifiche. Solo a seguito di diversi accertamenti, e in presenza di un quadro clinico suggestivo, è possibile avviare l'indagine genetica per la ricerca di mutazioni a carico del

gene ATP1A3. Il fatto che tale mutazione non sia presente nella totalità dei pazienti complica ulteriormente la diagnosi, che in questi casi viene effettuata su base clinica e per esclusione da altre malattie similari.

Il 2017 segna un'altra tappa fondamentale per l'Emiplegia Alternante: la sindrome viene riconosciuta **nell'elenco nazionale delle malattie rare ai sensi del D.M. 279/01** secondo i nuovi Livelli Essenziali di Assistenza (LEA) e le viene assegnato il codice di esenzione RF0360. Spetta ora alle singole Regioni il completamento dell'iter attuativo conseguente al riconoscimento.

Non manca nel nuovo Libro Bianco dell'EA una sezione dedicata alle **prospettive future** e a quanto resta da fare. Si punterà sia a identificare il gene causativo dall'EA nei pazienti negativi per mutazioni di ATP1A3 sia

a sviluppare nuove terapie e individuare un target farmacologico che possa essere testato attraverso trial a livello internazionale.

A.I.S.EA Onlus (Associazione Italiana Sindrome di Emiplegia Alternante) riunisce dal 1999 la maggior parte delle famiglie italiane con figli affetti da Emiplegia Alternante distribuite su tutto il territorio nazionale. Socio fondatore della "Federazione Italiana delle Associazioni Neurologiche" e membro dell'"European Network for Research on Alternating Hemiplegia", A.I.S.EA Onlus supporta e informa i malati di EA e le loro famiglie, diffonde la conoscenza sulla patologia, promuove alleanze internazionali e sostiene progetti di ricerca sulle cause della malattia e le possibili cure.

Per informazioni si può contattare l'Associazione ai seguenti recapiti: A.I.S.EA Onlus, via degli

Abeti 4 - I - 20152 Milano
- Tel. + 39 327 9276116
- **Web:**
www.aiseaonlus.org; **e-mail:** info@aiseaonlus.org

Social:
www.facebook.com/aiseaonlus;
<https://twitter.com/aiseaonlus>

L'Associazione Aisea Resta a disposizione per inviare il PDF del libro e per interviste o quanto si ritiene utile al fine della divulgazione.

A. I. S. E A Onlus

Via degli Abeti

4-I - 20152

Milano

+ 39 327

9276116

www.aiseaonlus.org

us.org

info@aiseaonlus.org

s.org



donbosco 
SPORT VILLAGE

Da Mercoledì 25 a Venerdì 27 Luglio 2018
dalle **20.00** alle **23.55**

**Torneo
Calcetto**



Venerdì 27 Luglio si concluderà la manifestazione con pizza al forno per tutti i partecipanti
Info e iscrizioni ERASMO 393.1522718 - www.donboscoformula.it



MERCOLEDI' 25 LUGLIO

dalle 16 alle 18

alla TANA DEGLI ORSETTI
VIA G. CHIESA

SENS-AZIONE....

Giochiamo, esploriamo, sperimentiamo...

Con il Corpo!

Laboratorio senso motorio per tutte le bimbe e i bimbi



CONTATTI E INFORMAZIONI:

EVA 349 3306828

SERENA 333 8315079



In collaborazione con
"MI SENTO VOLARE QUANDO..."

LABORATORIO PER BIMBE BEMBE E BAMBINE E PAPA'

Progetto sostenuto, per l'anno 2018, da Fondazione Carige



SABATO 30 GIUGNO
ORE 10,30-12.30
LABORATORIO DI PET THERAPY



Con gli operatori dell'associazione Archipet

**L'incontro è gratuito e si terrà presso
il Campo Addestramento di Archipet,
via Lucarno,
Genova Struppa**

**Per info: UILDM GENOVA ONLUS,
V.le Brigate Partigiane 14/2
Genova Tel. 010.5955405
Email: info@uildmge.it**



**SPIAGGIA ACCESSIBILE
DI VERNAZZOLA**

**AREA E STRUTTURE STAGIONALI AD
ACCESSO RISERVATO, PER PERSONE
CON DIFFICOLTA' PSICO MOTORIA**

**WC DISPONIBILE PRESSO LA SOCIETA' URANIA, VIA ARGONAUTI, 14
CON ORARIO:
DA MARTEDI A DOMENICA 9-19,
IL LUNEDI 15-19**





VI ASPETTIAMO ALLA

Serata Del Sorriso!

2ª EDIZIONE

27 LUGLIO

PIAZZA DON ITALO CALABRO', ARGHILLA' NORD

ORE 17:00-18:30 ANIMAZIONE SPORTIVA

ORE 18:30 ANIMAZIONE DI STRADA-MAGO MEFAI

ORE 20:30 SPETTACOLO A CURA DEL CENTRO DIURNO PER MINORI DI ARGHILLA':
"IL TG TRALCIO"

ORE 22:00 KARAOKE

Attenderemo insieme l'eclissi lunare...



Con il patrocinio di:



Indirizzi: Salita Campasso di San Nicola 3/3,
16153 Genova
via XVII Settembre 12, 06049 Spoleto (PG)
Via A. Vespucci 17, 10093 Collegno (TO)
Fossato San Nicola 2, 16136 Genova

Genova:
E-mail: ag.tamtamvolontariato@fastwebnet.it

Spoleto:
Tel. e Fax 0743.43709

Collegno:
333 1138180



[Www.millemani.org](http://www.millemani.org)

[Www.movimentorangers.org](http://www.movimentorangers.org)

- Tra le finalità, come si legge nello statuto, quelle di divulgare all'esterno ideali, notizie e quant'altro scaturisca dagli scopi e ideali delle associazioni che vi aderiscono, tramite vari "Media";
- dare spazio, aiutare e collaborare con tutte le associazioni di volontariato con cui sarà possibile, al fine di promuovere, far conoscere e far avvicinare tutte le realtà di volontariato;
- dare risalto alle realtà disagiate per sensibilizzare l'opinione pubblica e tentare di adottare provvedimenti utili dal punto di vista umano e sociale;
- servirsi della collaborazione di persone svantaggiate

Il Nostro Spirito



Se ognuno pensasse a cambiare se stesso, tutto il mondo cambierebbe.

(Bayazid)

"se molti uomini di poco conto, in molti posti di poco conto, facessero cose di poco conto, allora il mondo potrebbe cambiare".

(Torelli)

Non riteniamoci degli eroi per ciò che facciamo, ma semplicemente persone che accolgono la vita come un dono e che cercano di impegnarlo per il meglio, per il bene. Se saremo in tanti a compiere questa scelta, il mondo sì che potrebbe cambiare.

D'altro canto, non dobbiamo ritenerci indegni o incapaci perché tutti possiamo, ad ognuno è data la possibilità di rendere migliore la propria vita e, insieme ad altri, di trasformare il mondo.

"Se questi e quelli, perché non io?"

E' l'incitamento di Sant'Agostino a non aspettare che inizi qual-

che altro. Tocca a te, oggi, cominciare un cerchio di gioia. spesso basta solo una scintilla piccola piccola per far esplodere una carica enorme. Basta una scintilla di bontà e il mondo comincerà a cambiare.

Nessuno si senta obbligato a diffondere la Parola di Dio, tramite mail. Infatti, chi non si sente pronto a farlo, sappia che prima deve imparare ad accoglierla nel proprio cuore e poi, pian piano troverà il piacere di trasmetterla ad altri. Non inganna mai! Non abbiate paura! Spalancate le porte a Cristo (Giovanni Paolo II). In internet circolano miliardi di parole spesso vuote, insulse, volgari, offen-