



**“A.I.NET. VIVERE LA SPERANZA –
AMICI DI EMANUELE CICIO”**
Associazione Italiana Tumori Neuroendocrini ONLUS
Piazzetta Don Brizio Casciola 6/7 - 06036 Montefalco PG.

Tel. Fax 0742 379614 www.viverelasperanza.org info@viverelasperanza.org

Montefalco, 13/01/2016

Carissime/i,

sono trascorsi 15 anni da quando la nostra Associazione ha preso vita, anni questi, che ci hanno viste/i crescere umanamente e numericamente in un grande , e non sempre facile, cammino condiviso. Ogni giorno con il nostro impegno, abbiamo regalato all'altro un po' di **speranza**, nel suo percorso di sofferenza, ma anche noi abbiamo ricevuto da loro la forza per continuare a percorrere questa strada di condivisione , nonostante gli ostacoli e le difficoltà che abbiamo incontrato sempre più, in questi anni difficili.

Ognuno di noi, penso, è come un pezzetto su una grande pagina, dove - perché l'Associazione riesca a comporre tutto il suo disegno - c'è la necessità e il bisogno di avere tutti i pezzi convintamente presenti e al posto giusto.

Ecco che allora, noi , “ **gruppo A.I.NET** “ - per **sviluppare il senso dell'esistere dell'Associazione e nel Vivere La Speranza “CON “ e “ IN “ obiettivi e crescita nella conoscenza**, potremmo considerarci un bellissimo e colorato disegno di vita, animato dall'amore e dall'energia che ogni singola persona che si è avvicinata e a cui siamo andati incontro ha regalato all'altro, energia e amore che anche nei momenti bui - personali e dell'associazione - hanno dato e danno luce al nostro fare.

I progetti che abbiamo realizzato sono allora frutto del lavoro di tutti - ognuno con il suo pezzo per chi ha voluto continuare ad esserci in questi 15 anni : volontari-amici-soci, simpatizzanti, personale medico , sponsor di case farmaceutiche, istituzioni, nessuno escluso perché parte della pagina.

.....Scusate un attimo....voglio chiudere le virgolette a questo punto..., ringraziando chi inconsapevolmente mi ha aiutato ad esprimere ciò che è stato scritto finora, e come.... con i suoi auguri di Natale

...e continuo “ **Intanto con i miei Auguri di un Buon 2016 per voi** ” : che ci siano lavoro , salute, sorrisi sinceri, gioia condivisa, amore, amicizia, piccoli gesti autentici per tutto quello che siete e che fate.

Buon lavoro ancora!

Allego a questa lettera, il foglio di **Convocazione di Assemblea Ordinaria per il giorno 28 Febbraio 2016 per l'approvazione del Bilancio 2015 ,a cui quest'anno si aggiunge la Nomina del Collegio Direttivo e dei Consiglieri ,che come sapete da Statuto, deve ogni tre anni essere riconfermato o rivotato.**

Per continuare anche nell'anno appena aperto, a sostenere i nostri obiettivi **ricordo a voi la quota associativa 2016** (allego alla lettera il bollettino c/c postale) e **ricordo che dal primo gennaio e fino a 30 giugno è in corso la Campagna soci. Vi raccomando l'opera di coinvolgimento di amici, conoscenti, parenti - che si iscrivino - affinché il lavoro di A.I.NET venga sostenuto da un numero sempre maggiore di soci (€ 15,00 minime annue - i fogli di iscrizione si possono prendere dal sito alla voce " Diventa socio " e spediti poi in sede centrale anche via mail).**

Voglio anche tornare a chiedere del vostro tempo concreto: l'associazione ha bisogno di nuove forze operative...se credete nell'operatività della nostra associazione e avete del tempo da dedicare, impegnatevi volontariamente a concederne e riempirne un po' nell'A.I.NET per idee nuove, organizzazioni di eventi, raccolte fondi e in tante altre parti possibili... contattateci potreste darci un aiuto davvero utile.

Durante l'anno 2015 l'associazione A.I.NET Vivere la Speranza - Amici di Emanuele Cicio Onlus ha continuato a perseguire in vari modi gli scopi che stanno alla base della sua attività: **Favorire la ricerca e la cura** nel campo dei Tumori Neuroendocrini, in particolare e **principalmente** le forme **M.E.N.** (neoplasie Endocrine multiple) e **N.E.T.** (tumori neuroendocrini). **Impegno nel campo dell'assistenza ai malati**, con opera di orientamento, informazione e assistenza clinica fino alla valutazione multidisciplinare da parte dei centri medici che sosteniamo. **Impegno a Far conoscere le possibilità di cura e i traguardi raggiunti** creando importanti momenti d'incontro per favorire il dialogo sempre aperto tra il paziente e le figure professionali che lo circondano . **Opera di sensibilizzazione e divulgazione in queste materie** e divulgazione delle finalità dell'associazione attraverso il sito internet, lettere, articoli, depliant e dispense specifiche consegnate sempre in ogni manifestazione ,evento o incontro realizzato.

La realizzazione di questi obiettivi avviene anche in maniera contemporanea e correlata attraverso le diverse attività di A.I.NET: Convegni sostenuti e realizzati, lettere scritte e comunicazioni con altre associazioni e con le Autorità di Stato, partecipazioni a Tavole Rotonde, creazioni e sostegno di Bandi / Premi Nazionali per Medici a vario impegno e titolo. Contatti ed ascolto per i pazienti : abbiamo incontrato tanta gente in cerca di informazioni e risposte...per affrontare con più tranquillità e serenità la malattia ; abbiamo come da sempre sostenuto i vari gruppi multidisciplinari regionali aciocchè riceva sempre maggiore impulso l'applicazione nella pratica clinica oncologica del principio della multidisciplinarietà, Il principio su cui si base la multidisciplinarietà è quello del coinvolgimento fin dall'inizio di tutte le figure professionali coinvolte ed esperte nelle procedure diagnostiche e terapeutiche. In tal modo si realizza una piena sinergia tra gli operatori volta a definire in modo univoco ed in un tempo unico il percorso ottimale per ogni singolo paziente. E' evidente che cio' comporta un notevole vantaggio per il paziente che si rende conto che un'equipe di specialisti si dedicherà a discutere il suo caso e a prendere le decisioni che saranno il frutto di un confronto aperto e basato su argomentazioni scientifiche di provato valore. D'altra parte grande e' anche il beneficio che deriva agli specialisti ed anche al sistema sanitario nel suo complesso. Infatti il confronto continuo obbliga praticamente tutti a migliorare il proprio livello di conoscenze ed anche a considerare in maniera costruttiva il parere degli altri; inoltre si migliora la appropriatezza delle

indagini diagnostiche, si evitano esami inutili ed anche si riducono sostanzialmente le possibilità di errore medico.

Anche nel 2015 abbiamo realizzato molte manifestazioni di raccolta fondi – sempre nel nostro spirito di non chiedere mai contributi senza offrire nulla – sfruttando le nostre capacità organizzative , creative e culturali attraverso ogni aspetto artistico e artigianale abbiamo offerto prodotti, eventi e spettacoli dove insieme alla raccolta fondi mettiamo sempre l’opera di sensibilizzazione, divulgazione e conoscenza delle nuove possibilità di cura .

Per questo, per farvi vedere come può essere fatto, ora riporto trascritta l’intervista alla Dottoressa Manuela Albertelli da parte di una radio Ligure il cui principale responsabile , il giornalista Carlo Barbero, chiede e divulga notizie sui Net (video che trovate nel sito www.viverelasperanza.org) al banchetto dei soci A.I.NET della Sezione Liguria questo Natale, per l’iniziativa/offerta di “Rosso e...cioccolato” Iniziativa natalizia, da vari anni di A.I.NET Vivere la Speranza.

***Barberonell’Atrio di Bagnara Genova siamo con la dottoressa Manuela Albertelli.....
Dott.ssa Albertelli cosa sono i Tumori Neuroendocrini?***

Dott.ssa Albertelli... I Tumori Neuroendocrini sono tumori che derivano da cellule endocrine , quindi cellule che hanno la capacità di produrre ormoni ma che stanno disperse in diversi organi del nostro organismo: possono quindi insorgere dal pancreas ai polmoni, all’intestino oppure dalla tiroide – un particolare tumore neuroendocrino - che è il midollare della tiroide. Sono tumori ,ora, relativamente rari – come diceva lei giustamente - perché sempre di più sono le diagnosi che si fanno in questi anni anche grazie ai miglioramenti della ricerca e al fatto che siamo più capaci di diagnosticarli...però essendo ancora abbastanza rari hanno bisogno che si continui a fare ricerca sulle terapie che sono ad oggi tante ma non ancora tantissime..

Barbero..... Ecco...tra l’atro mi sembra che ultimamente ci siano stati dei Congressi dove sono state messe in evidenza delle nuove tecniche , delle nuove curenon saremo al raggiungimento dell’obiettivo... ma sono stati fatti passi da gigante ...

Dott.ssa Albertelli... Assolutamente sì.. negli ultimi 10 anni ..ma oserei dire anche negli ultimi cinque anni abbiamo avuto molte novità in questo campo, la ricerca si è mossa, e proprio quest’anno a settembre, al Congresso Europeo di Oncologia ,che è stato fatto a Vienna, sono stati presentati dei risultati proprio sui tumori neuroendocrini, in particolare sul tumore neuroendocrino del polmone e dell’intestino, dove è stato dimostrato che un farmaco che usavamo già per un altro tumore neuroendocrino, quello del pancreas, ha dato invece buoni risultati sull’intestino e sul polmone. E’ un farmaco a target molecolare... cosa vuol dire?... entra nella cellula e colpisce una proteina che la fa replicareinvece il farmaco la colpisce e impedisce alla cellula di moltiplicarsi e di crescere. Sono quindi farmaci che ci danno dei buoni risultati, che fino a poco tempo fa non avevamo.

Barbero.....volevo metterci un po’ di polemica...perché sa dottoressa io sono sempre un po’ polemico....ecco mi sembra che la situazione a livello di ricerca ..e compagnia bella.. Stendiamo un velo pietoso?

Dott.ssa Albertelli... Diciamo che facciamo un po’ fatica.. e quindi anche con l’aiuto dei cittadini e con l’aiuto di queste ONLUS , di queste associazioni che nascono , di volontariato, di pazienti , come quella che io oggi rappresento che è A.I.NET Associazione Italiana Tumori

Neuroendocrini, si riesce ad andare avanti sulla ricerca ad esempio su queste neoplasie ..ma anche su molte altre cose.

Barbero...io ho voluto che lei ponesse l'accento su quello che sta succedendo per i Net e Le Men e sul fatto che la gente quando trova questi chioschi, dovrebbe fermarsi un attimo a pensare....perchè nessuno è immune purtroppo da questi problemie allora..... e come dicevo prima l'obiettivo è ancora lontano o ci stiamo avvicinando per sconfiggerli definitivamente?

Dott.ssa Albertelli... Ci avviciniamo...ma ancora non abbiamo una cura che definitivamente li sconfigga...a meno che non siano in fase iniziale e con la chirurgia riusciamo ad avere i migliori risultati.....ma ci vogliamo avvicinare sempre di più a trovare una terapia risolutiva per questi tumori e in questi giorni abbiamo un'iniziativa di A.I.NET Vivere La Speranza – Associazione Italiana Tumori Neuroendocrini...e offriamo proprio i prodotti dell'associazione. L'associazione non chiede mai un contributo senza offrire nulla ..ma offre sempre un suo prodotto in cambio del vostro aiuto che in questo caso i prodotti sono dell'ottimo vino : un Rosso di Montefalco e un Passito autoctono sempre di Montefalco e dell'ottima cioccolata prodotta qui in Liguria...speriamo di attirarvi con queste golosità.

Barbero...ecco in ultimo...speriamo che non succeda mai...ma purtroppo sappiamo tutti che succede...se qualcuno dovesse cercarla.. Lei opera all'Ospedale San Martino?

Dott.ssa Albertelli...Si, ..io non sono da sola assolutamente perché queste neoplasie vanno trattate in team multidisciplinari – ciò vuol dire- più specialisti insieme : endocrinologi, oncologi, chirurghi , medici nucleari, radiologi...insomma tutta un'equipe quella dei Tumori Neuroendocrini dell'Ospedale San Martino di Genova..io opero per l'Università di Genova.

Barbero...ringraziamo la Dottoressa Albertelli e facendo in modo che. . . sperando.. la gente si fermi quando vede questi chioschi ...auguro che la ricerca faccia sempre più passi avanti ..Grazie Buon Natale

Io sono al termine di questa lettera comunicativa, ricordo e sollecito la vostra presenza all'Assemblea di approvazione Bilancio e rinnovo cariche del 28 febbraio e ricordo la quota associativa del 2016. Grazie per l'ascolto ancora Buon Anno

Presidente Adele Santini

P.S: Riassumo ora l'attività svolta da A.I.NET nel 2015

Comunichiamo così in questo punto , la nostra collaborazione come “**full member**” all'**INCA - The International Neuroendocrine Cancer Alliance** - che è una organizzazione volontaria di tutte le associazioni mondiali di pazienti NET, in rappresentanza ognuna del proprio Paese ed “ is the global voice in support of neuroendocrine cancer patients “ Nell'anno ci si confronta e si comunica con teleconferenze, poi il Direttivo INCA organizza una volta all'anno l'incontro /riunione in uno Stato membro..lo scorso anno è stato in Italia a Belgirate (VB lago Maggiore) e quest'anno l'incontro è stato il 21 – 23 Settembre 2015 ad Oxford (UK) (Summit International Neuroendocrine Cancer Allianc).

Si prosegue con le diverse attività realizzate:

CAMPAGNA SOCI 2015 Il tesseramento è aperto dal 1° Gennaio al 30 giugno di ogni anno facendo richiesta all'Associazione per i nuovi iscritti e versando una quota di € 15,00 minima.

23 – 24 Gennaio 2015 – Roma First Multidisciplinary Approach Re-Evaluating NET :

Evento scientifico – sociale del 2015 che si è tenuto a Roma. Corso **MARE-NET** per l'aggiornamento sulla tematica tumori neuroendocrini. L'Associazione continua nel suo scopo allo sviluppo e sostegno di una progettualità multidisciplinare finalizzata ad una migliore gestione dei pazienti affetti da tali patologie. L'evento scientifico è stato poi seguito dalla presentazione della **Sezione Laziale** di “**Ainet Vivere la Speranza – Amici di Emanuele Cicio**” che ha avuto la sua nascita ufficiale nella serata del **24 gennaio**.

24 gennaio 2015 CHARITY NIGHT a presentazione della nascita della sezione Lazio dell'A.I.NET Vivere la Speranza: Grande successo della charity Night organizzata per l'apertura della sezione regionale Lazio. Una bella serata di solidarietà ed incontro dedicata alle attività dell'AINET per la ricerca scientifica e la diffusione delle informazioni sui tumori neuroendocrini, culminata nella generosa ed intensa esibizione di Malika Ayane (socia onoraria) sul palco insieme al conduttore della serata Fabio Canino la presidentessa dell'AINET Adele Santini ed il neo-coordinatore del Comitato Scientifico di Sezione Lazio ed organizzatore della serata Dr. Roberto Baldelli, insieme alla prof.ssa Annamaria Colao, nella doppia veste di coordinatore del comitato scientifico della sezione Campania/ Calabria dell'AINET e di coordinatrice del Club di Endocrinologia Oncologica della Società Italiana di Endocrinologia.

27-28 Marzo 2015 – Frascati – Partecipazione 6° Edizione del Workshop “Alleati per la Salute” In questa sesta edizione Alleati per la salute ha concentrato la riflessione su un tema fondamentale: il ruolo delle Associazioni Pazienti all’interno del sistema salute. Dopo la crescita e lo sviluppo di questi anni, oggi le Associazioni Pazienti sono impegnate a definire al meglio la loro vocazione alla luce dei cambiamenti in corso nella sanità e devono confrontarsi con due richieste fondamentali: garantire il supporto ed il mutuo aiuto per i pazienti o promuovere attività di advocacy per dare voce ai loro diritti presso le Istituzioni. Obiettivo del Workshop è stato approfondire i principali ambiti di attività delle associazioni ed aiutarle a prendere coscienza delle proprie potenzialità, a selezionare gli interlocutori privilegiati e ad identificare le attività prioritarie e gli strumenti per agire in modo strategico. Hanno partecipato la Presidente Adele Santini e la Vicepresidente Angela Celesti

In occasione della Pasqua a marzo ed aprile : Gallinelle, colombe, uova di cioccolato al latte e al fondente si sono tenute le manifestazioni di raccolta fondi : Offerta dell’uovo e la gallina” a Foligno e a Montefalco; a Roma (Sezione A.I.NET Lazio) ; a Napoli presso Policlinico Federico II (Sezione Campania Calabria); a Genova, “La colomba per la Pasqua e la solidarietà” (sezione A.I.NET Liguria)

31 Maggio 2015 – Sez. Lazio – Fonte Nuova – Roma – presso Centro Anziani di Tor Lupara – Piazza Padre Pio – In occasione della “Settimana della Tiroide” siamo stati presenti con un gazebo per l’accoglienza, l’ascolto ed esami ecografici. Servizio per i pazienti molto apprezzato, fatto esame a moltissime persone.

24 Maggio - 4/5/7/8 giugno : LASCIAMO FIORIRE...LA SPERANZA - Offerta del nostro fiore identificativo: l'Hibiscus: Roma – IFO Regina Elena (Sezione A.I.NET Lazio); Foligno – Atrio Ospedale San Giovanni Battista e Montefalco - Largo Garibaldi

9 Giugno 2015 – Montefalco – Meeting Italfarmaco “Aggiornamenti in tema di tumori Neuroendocrini”: Si è tenuto a Montefalco (PG) nella sala conferenze della Sede A.I.NET il Meeting Italfarmaco “Aggiornamenti in tema di tumori Neuroendocrini”

20 Giugno 2015 – Convegno MSD sui Social Network -Roma: Alla fine del Corso formativo sui Social, promosso dalla Fondazione MSD, i docenti del Politecnico di Milano hanno fatto fare una prova (tipo esame) per testare le capacità di interfacciarsi, come Associazione, sui Social attirando attenzione e fidelizzazione. Complimenti ad Angela Celesti, Vice Presidente nazionale ed a Pina Romano, Coordinatrice della Sezione Lazio di A.I.NET, vincitrici per il miglior progetto sui social network. Un buon attestato di conferma di ” impegno ” dell’Associazione A.I.NET Vivere La Speranza.

27 giugno 2015, Napoli – Quarto convegno divulgativo Sez. A.I.NET Campania/Calabria : si è svolto a Napoli - Città della Scienza , con la partecipazione dei pazienti e di tutti gli specialisti del Centro NET Napoli, centro di eccellenza europeo Enets dei Tumori Neuroendocrini. Nel corso dell’appuntamento si sono tenuti: una tavola rotonda dove i pazienti hanno potuto affrontare con gli specialisti del team tutte le questioni relative alla loro malattia; un incontro con il mondo della medicina di base; la premiazione di un progetto risultato vincitore sui tumori neuroendocrini su Bando A.I.NET Regionale : “Il Supporto psicologico al paziente con tumore neuroendocrino”, vinto dall’Associazione Psi.So.S. Si tratta di un progetto di psico-oncologia in collaborazione con l’Università Federico II di Napoli e il Centro Multidisciplinare NET Napoli.

4 Luglio 2015 – III Edizione del Premio “Per le Donne...dalle Donne” – Volare oltre... Grande successo per la serata “Per le donne...dalle donne”, sei protagoniste presenti a Montefalco: **Souad Sbai**, giornalista, scrittrice, parlamentare; **Simonetta Matone**, Sostituto Procuratore della Corte d’Appello di Roma; **Maria Pia Brizzi**, oncologa di Torino; **Patrizia Romani**, Direttrice Rai Regione Umbria; **Carla Casciari**, ex Vice Presidente Regione Umbria; **Donatella Tesei**, Sindaco di Montefalco. Sei personalità eccellenti insieme ad A.I.NET (Associazione Italiana Tumori Neuroendocrini); di rilievo anche le personalità premianti (a Montefalco per l’occasione): il generale **Roberto Boccaccio**, il regista cinematografico **Giuliano Montaldo**, il prof. **Gianfranco Bartalotta** (anche Presidente di Giuria), il dottor **Piero Ferolla**, Coordinatore Scientifico di A.I.NET e Coordinatore del Centro di eccellenza tumori neuroendocrini della Rete Oncologica Regionale dell’Umbria, il dott. **Michele D’Aiello**, chirurgo endocrinologo. **Adele Santini** Presidente e fondatrice della Associazione, che ha ribadito l’importanza di una diagnosi precoce e appropriata e un approccio multidisciplinare per individuare e controllare queste forme rare di malattie oncologiche.

18-19-20 Settembre 2015 – Montefalco (PG) – La Speranza è...dolce! L’A.I.NET con la sua manifestazione di settembre, La Speranza è...Dolce!! che quest’anno, invece dei dolci o delle cake design ,ha offerto tanti e vari cioccolatini..... Si è svolto presso il Complesso Sant’Agostino all’interno “dell’Edizione 2015 di Enologica Montefalco .

10 Ottobre 2015 – Montefalco, XIV° Convegno Divulgativo Nazionale “I TUMORI NEUROENDOCRINI E LE NEOPLASIE ENDOCRINE MULTIPLE – CERTEZZE, DUBBI E... SPERANZE – DIALOGO TRA PAZIENTI E SPECIALISTI” nello splendido scenario del Complesso Museale San Francesco. Il Convegno è stato come sempre molto informativo anche per le nuove terapie su alcuni Net che sarebbero state poi illustrate al Convegno Europeo di Oncologia di Vienna, è stato, gratuito e rivolto a medici, pazienti, infermieri, ai soci dell’associazione e a tutti coloro che desiderano approfondire le conoscenze sull’argomento. Moltissima gente anche e soprattutto di fuori regione.

30 Ottobre 2015 – Roma, Palazzo Montecitorio – Prospettive di cura e di ricerca per i tumori rari promosso da FAVO (Federazione Italiana delle Associazioni di Volontariato in Oncologia) Tra gli argomenti in discussione la collocazione dei tumori rari, tra cui sono inseriti i tumori neuroendocrini, nella progettualità organizzative e legislative in corso per le malattie rare in ambito Nazionale ed Europeo. Il Convegno è stata una importante occasione di confronto attraverso a quale pazienti e classe medica hanno portato all’attenzione di rappresentanti istituzionali le principali istanze legate alla diagnosi e cura dei tumori rari, con l’obiettivo di pervenire ad una migliore configurazione della specificità di questa tipologia di neoplasie in vista dell’attivazione di reti dedicate.

10 Novembre 2015 – Roma – Per “NET Cancer Day “ – Convegno /Incontro medici e pazienti
Un incontro che A.I.NET Vivere la Speranza ha voluto rimarcare, attraverso l’impegno costante del Prof. Roberto Bandelli (membro del Comitato Scientifico Nazionale di A.I.NET e Coordinatore della Sede Regionale del Lazio), che l’ ha organizzato, una giornata di solidarietà e “speranza” presso.uto Nazionale Tumori “Regina Elena” di Roma.

24 Novembre 2015 – Roma – Biblioteca del Senato “Giovanni Spadolini” – Sala degli Atti parlamentari Senato della Repubblica L’A.I.NET Vivere la Speranza ha partecipato alla giornata di lavoro: Un Decreto Legge per il Diritto alla Salute dei Malati Rari“Siamo Rari... ma tanti” improntata sulla discussione delle strategie organizzative Europee che sono in corso di definizione e sulle possibilità organizzative e legislative nei vari ambiti nazionali e regionali. Invitati dall’Associazione ‘G. Dossetti: i Valori – Tutela e Sviluppo dei Diritti ’ che da molti anni dedica le proprie attività ed energie al tema Malattie Rare, nella convinzione che sia di fondamentale importanza garantire pari dignità ed opportunità a migliaia di cittadini colpiti da queste malattie che soffrono nel silenzio dell’isolamento terapeutico ed economico.

27 Novembre 2015 – Genova – CONVEGNO DIVULGATIVO SEZIONE A.I.NET LIGURIA inserito nel progetto Novartis “Connettiamoci” Grande successo di partecipazione all’evento,

durante il quale tutti i pazienti, i loro parenti, i loro medici e caregivers della Liguria e dintorni sono intervenuti in gran numero. E' stata un'occasione per porre domande, conoscere le ultime novità, conoscere altri pazienti ed i medici specialisti dei NET della Liguria, capire cosa significa l'approccio multidisciplinare.

Da novembre si è svolta la manifestazione natalizia di raccolta fondi A.I.NET Vivere la Speranza "ROSSO E CIOCCOLATO", con l'offerta di vini con etichetta A.I.NET (Spes Montefalco rosso e Eritachus Sagrantino Passito) abbinati a cioccolatini, confetti di cioccolato, Stelle Comete, Alberi e piccoli presepi di cioccolato. La manifestazione con offerta pubblica si è svolta a Montefalco, Foligno, Genova, Napoli Roma e termina ai primi giorni di gennaio.

Per il 2016, valuteremo alla prossima Assemblea dei soci che si terrà il 28 febbraio per l'Approvazione del Bilancio, anche le manifestazioni da mantenere e le nuove idee per diversificare , cambiare e crescere ,qualificando sempre meglio le nostre attività e manifestazioni. Quest'anno c'è anche il rinnovo delle Cariche Sociali.

In Fede