



GENNAIO-MARZO 2008

RIUNIONE DI BILANCIO

Sabato 5 Aprile presso il Centro di Servizi Dar Voce di Reggio Emilia dalle h. 9,00 alle 12,30 circa si terrà l'annuale riunione di bilancio. L'ordine del giorno sarà il seguente:

- analisi del bilancio dell'anno 2007
- rinnovo delle cariche del consiglio
- andamento dei progetti scientifici
- iniziative di raccolta fondi
- congresso 2008
- varie ed eventuali.

Abbiamo la disponibilità di organizzare una ludoteca per permettere ai genitori di seguire la riunione e ai bambini di divertirsi. Preghiamo chi ha intenzione di partecipare di confermare quanto prima la presenza e di comunicarci le eventuali candidature per il consiglio direttivo.

I NOSTRI BAMBINI

COMPLEANNI

Purtroppo non abbiamo tutte le date di nascita dei vostri bambini, invitiamo le famiglie ad inviarceli. Nel mese di GENNAIO, FEBBRAIO e MARZO hanno compiuto gli anni:

CARRAZEDO	REECE	13 jan 1998	SOUTH AFRICA	aacarra@global.co.za
	Heather			
Estes	Lynn	17 jan 1988	U.S.A.	EstesDH@juno.com tom.ferguson@worldnet.att.net sferguson3@cox.net oksferguson@msn.com
Ferguson	Costillo Brooke	21 JAN 1992	U.S.A.	
FIFE Laura	Hailey	06/02/01	U.S.A.	sunshine59@earthlink.net
BERNSTEN	Celine	18/02/00	NORWAY	vibeke@taktekern.com
			GREAT BRITAIN	
Grimes	AMY	18/02/93	UK	mr_g@blueyonder.co.uk
CARANTO	DAVID	18/02/94	U.S.A.	
EDISON	Timoty	27/02/02	U.S.A.	Swelstars@aol.com
WRIGHT	VAUGHN	04/09/1992	UK	_d_arcy@hotmail.com
Kovacik	Alexandria	03/03/1995	U.S.A.	ROMAKO@aol.com jane@diesel1.demon.co.uk - kwhiteley@tesco.net liffigirl@aol.com
Whiteley	Paul	06/03/1970	UK	Jemar@bigpond.com.au
LIFFEN		12/03/1998	UK	did.isa@wanadoo.fr
ROBINSON	ADRIA	25/03/1999	AUSTRALIA	
BABIN	Romain	27/03/1997	FRANCE	
Russo	Matteo	30/03/1999	ITALY	info@ring14.it

AUGURIA TUTTI!!!!

NUOVE FAMIGLIE

In questi mesi ci hanno contattato cinque nuove famiglie:
BRARD LAURENT (Trisomia parziale14)- Giberville, Francia
BINETTI TERESA con Federico (Ring14)- Bisceglie, Italia
MURDOCK CAROLINE & ROBERT (Ring14)
RAYMOND A CLOSE con Livvy (Ring14)- Australia
FALCON TERESA (Ring14)- Maimi,USA
Benvenute!!!!!!!!!!!!

DOPO DI LORO

Spesso si tratta il tema del DOPO DI NOI, cioè chi si occuperà dei nostri figli quando noi non ci saremo più, poco si parla del DOPO DI LORO, perché è troppo doloroso immaginare un futuro senza i nostri piccoli. A volte, però, questo accade, è inevitabile, è la vita, a volte è la malattia. In questi mesi ci hanno lasciato i piccoli Maicol e Lorenzo. Non è facile trovare le parole giuste per affrontare questo tema ecco perché vi trasmetto un pensiero tratto dalla newsletter dell'associazione FACE (Famiglie Celebrolesi) di Reggio Emilia e scritto da Carlo e Nikki in ricordo del figlio Lorenzo:

CARLO: Il giorno dopo la morte di Lorenzo, luglio 2000, un giornalista mi telefona e mi chiede "allora adesso non lavorerò più per l'associazione? (Carlo era Presidente della FACE)"

Che domanda stupida ! La nostra vita è difficile, complessa, ma non è fatta solo di dolore e malattia. Dov'è la felicità che abbiamo vissuto con lui ? E la gioia, la vicinanza, le intense emozioni ecc....Come possiamo noi genitori e associazioni, trasmettere sentimenti di vita, di gioia, di felicità a tutti coloro che non li vivono? Spesso le persone pensano a noi come famiglie nel dolore: che cosa dobbiamo fare per uscire da questo stereotipo? E' importante che un'associazione sappia affrontare il tema della morte, non è col silenzio che usciamo dal dolore. La felicità di Lorenzo veniva da dentro. Ascoltiamo questa felicità. Partiamo da questa gioia di vivere. Il sorriso, la felicità, la gioia di vivere restano anche dopo di lui.

NIKKI: se noi guardiamo la vita con occhi diversi, apprezzandola come un dono ci avviciniamo sempre di più al vero senso della vita perché l'amore va oltre l'handicap.. Qual è allora il senso della vita? Gli abbiamo donato la vita, e lui ha fatto della vita un dono. E se è difficile dire "dopo di lui" allora forse è più facile dire "sempre con lui" perché la sua vita è qui in noi. Ed è proprio la sua vita che ci ha permesso di vivere al di là della morte. La sua vita era – è – l'amore.

La domanda non è "perché è morto?" Pennac diceva che le cose non si spiegano con la loro causa, ma con la loro conseguenza, per esempio se un bambino ci chiede "perché piove?" non bisogna spiegargli che è a causa delle nuvole , ma bisogna dirgli che è per fare crescere i fiori. E Lorenzo ha fatto crescere tanti fiori

C'è un ultimo gesto di generosità che le famiglie possono fare per aiutare la ricerca e gli altri bambini: autorizzare il prelievo di piccoli campioni di tessuto cerebrale. E' troppo difficile parlare di questa cosa nell'imminenza del dramma della perdita di un figlio. Ecco perchè preferiamo informarvi prima in modo che le famiglie disponibili a questa donazione possano valutare e decidere nel tempo e siano consapevoli e preparate in questa dolorosa eventualità, per qualsiasi ulteriore delucidazione non esitate a contattarci.

I NOSTRI PROGETTI

2° CONGRESSO INTERNAZIONALE ASSOCIAZIONE RING14

Il nostro secondo congresso si terrà **il 25-26-27 settembre 2008 a Reggio Emilia**

Il giorno 25 sarà dedicato al workshop A.B.A. Applied Behaviour Analysis che offrirà un'introduzione pratica e teorica all'uso dei principi dell'A.B.A. per l'insegnamento a persone con ritardo nel linguaggio e cognitivo, problemi dello spettro autistico e comportamenti problema. Questo giorno verrà svolto presso il Centro Internazionale Loris Malaguzzi.

La seconda giornata, presso l'Hotel Astoria, sarà dedicata al congresso scientifico 'La ricerca medica e la gestione dei pazienti affetti'; infine durante l'ultima giornata del 27 settembre verranno effettuate osservazioni e visite mediche ai bambini da parte dei nostri referenti scientifici e ricercatori e si terrà una tavola rotonda tra famiglie, comitato scientifico e ricercatori.

Contemporaneamente allo svolgimento del congresso sarà allestita, nelle sedi congressuali, una ludoteca gestita da volontari dove intrattenere i bambini. Il programma dettagliato sarà inviato tra poco, le famiglie sono già state avvisate della decisione del Consiglio Direttivo dell'Associazione di farsi carico delle loro spese di vitto ed alloggio in modo da poter permettere a più persone di partecipare. Invitiamo quindi tutti a inviarci al più presto le adesioni. A breve riceverete il programma dettagliato.

CERCHIAMO: SPONSOR DISPONIBILI AD AIUTARCI A SOSTENERE LE SPESE DI ORGANIZZAZIONE ED ACCOGLIENZA DELLE FAMIGLIE, VOLONTARI PER LA LUDOTECA E PER SERVIZI DI SEGRETERIA, ASSOCIAZIONI, CIRCOLI, RISTORANTI, PASTICCERIE CHE CI OFFRANO LE CENE E I COFFEE-BREAK.

PROGETTO GENETICO

La D.ssa Laura Seminara ha concluso il dottorato triennale assegnatole presso l'Università Cattolica di Roma. L'Associazione vuole ringraziare sentitamente la D.ssa per la passione, la professionalità e la dedizione con cui ha svolto la ricerca prevista dal dottorato e per la disponibilità con cui ha collaborato con tutti. Grazie all'autorizzazione concessa dall'Università Cattolica la tesi è scaricabile dal nostro sito web all'indirizzo <http://www.ring14.org/ricerca.php?id=4>

Rivolgiamo alla D.ssa Seminara i nostri più sentiti ringraziamenti e le auguriamo che il futuro le possa offrire altre possibilità di proseguire in questi studi in cui ha dimostrato tanto impegno, passione ed attitudine.

Riportiamo i saluti della D.ssa Seminara: *Anche io desidero ringraziare vivamente le famiglie, i soci ed i colleghi per l'affetto e la disponibilità mostrata nei miei confronti. Devo dire che lavorare con voi e per voi è stata un'esperienza per me davvero importante, non solo dal punto di vista professionale, ma soprattutto personale. Spero di aver contribuito con il mio lavoro a fare un piccolo passo in avanti nello studio e nella comprensione di questa sindrome e di essere riuscita a dare un sorriso in più alle famiglie di questi bambini speciali. Ancora grazie a tutti*

Per l'anno 2008 l'Associazione, in collaborazione col Laboratorio Citogenetica e Citogenetica Molecolare Università Cattolica Sacro Cuore Roma, responsabile Prof.ssa Zollino, ha assegnato un premio di studio per l'anno 2008 alla D.ssa Orteschi Daniela, che si occupa dell'analisi citogenetica attraverso la tecnica array-CGH. Cogliamo l'occasione per esprimere alla D.ssa Orteschi i nostri più sinceri auguri di buon lavoro, nell'assoluta certezza che saprà proseguire con altrettanta professionalità ed impegno la ricerca iniziata dalla collega D.ssa Seminara, sempre sotto l'attenta supervisione della Prof.ssa Zollino.

Ricordiamo a tutte le famiglie l'importanza di collaborare attivamente a questo innovativo progetto inviando i campioni di sangue al laboratorio di Roma seguendo le indicazioni riportate nel nostro sito <http://www.ring14.org/progetti.php?id=1> o contattando la nostra sede.

PROGETTO DATA BASE E CLINICO

Ringraziamo tutte le famiglie che hanno attivamente collaborato inviando i questionari e la documentazione medica e sollecitiamo chi ancora non l'abbia fatto a collaborare.

Sappiamo il tempo e la fatica che questo lavoro comporta, ma grazie a questo progetto stiamo raccogliendo informazioni utilissime su queste sindromi, molte delle quali saranno presentate nel corso del Congresso di Settembre. Nelle malattie rare, in particolare, la collaborazione delle famiglie è fondamentale per permettere ai medici di raccogliere in breve tempo tante informazioni utili. E il tempo, lo sappiamo bene noi famiglie, è PREZIOSO !

Ringraziamo la FONDAZIONE MANODORI per avere contribuito a questo importante progetto tramite il co-finanziamento di una borsa di studio alla D.ssa Scarano, neuropsichiatra e ricercatrice per la nostra associazione.

APERTURA SEDI ESTERO

L'apertura della sede RING14 Franca è prossima, le famiglie, sotto il coordinamento di Emmanuelle Della Monica, stanno finendo di rielaborare le Statuto.

Per la Gran Bretagna, per ora, Lisa Jones si è offerta di fungere da referente locale.

Per facilitare il loro lavoro abbiamo acquistato i domini .fr e .co.uk in modo da rendere maggiormente visibile il nostro sito web anche nei loro Paesi, ed abbiamo creato un loro indirizzo mail come associazione che vi trasmettiamo:

Per la Francia: Della Monica Emmanuelle: ring14-france@ring14.fr

Per la Gran Bretagna: Jones Lisa: : ring14-greatbritain@ring14.co.uk

PROGETTO DI STUDIO DEL LINGUAGGIO E ASSISTENZA ALLE FAMIGLIE:

La D.ssa Martinelli sta completando le visite domiciliari presso le famiglie italiane. I risultati di questo studio saranno presentati nel corso del nostro Congresso di Settembre.

Sulla base delle valutazioni effettuate sui nostri bambini nel corso di questo progetto, abbiamo implementato la ricerca anche all'analisi di possibili comportamenti afferenti lo spettro autistico con l'obiettivo di poter fornire maggiori informazioni e consigli utili sui metodi riabilitativi più efficaci per i nostri bambini.

Siamo altresì lieti di comunicare che la D.ssa Martinelli, che svolge già da due anni un eccellente lavoro per la nostra associazione, sarà assunta per i prossimi due anni con contratto a tempo pieno. Oltre a continuare a svolgere gli incarichi in essere e l'importante funzione di COORDINATRICE E RESPONSABILE DI TUTTI I NOSTRI PROGETTI, si occuperà anche, per una parte del suo tempo, di dare assistenza e sostegno psicologico alle famiglie afferenti il CENTRO MALATTIE RARE di RE sotto citato.

PROGETTO 'CENTRO MALATTIE NEUROMETABOLICHE e GENETICHE RARE' presso l'Azienda Ospedale Santa Maria di Reggio Emilia

Si tratta di un progetto locale che abbiamo deciso di appoggiare in modo da poter collocare la nostra sede italiana, ed i nostri ricercatori, all'interno di un centro di riferimento regionale e nazionale ufficialmente riconosciuto.

L'Azienda Ospedale Santa Maria ha contribuito tramite l'acquisto di un gascromatografo - spettrografo di massa.

Grazie alla generosa donazione della DITTA LANDI è stato rinnovato per il secondo anno consecutivo l'intero finanziamento di una borsa di studio per un medico specialista in neuropsichiatria infantile, assegnata al dott. Frattini Daniele.

Grazie al finanziamento della DITTA MARIELLA BURANI potremo garantire la presenza, per il prossimo biennio, di assistenza psicologica alle famiglie afferenti il Centro, prestata dalla D.ssa Martinelli Paola. Le diagnosi di queste malattie sono devastanti per la famiglia, ma purtroppo, il sostegno psicologico è spesso sottovalutato o ignorato. Nel nostro piccolo cercheremo di dare un utile contributo alle famiglie per il superamento di questo difficile momento.

EVENTI DI DIVULGAZIONE E RACCOLTA FONDI

CENA LIFFI

Il 18 gennaio presso la sede della Congrega dei Liffi si è tenuta una cena a base di pesce che ha coinvolto 82 invitati. Ringraziamo il Presidente della Congrega Pietro Scapinelli e i numerosi volontari che hanno reso possibile la realizzazione di questo piacevole momento culinario.

[Per saperne di più](#)

SERVICE LIONS CLUB CANOSSA VAL D'ENZA

Venerdì 8 febbraio, nel corso dell'intermeeting organizzato dal Lions Club Canossa Val d'Enza, alla presenza di numerosi Club Lions della città e della Presidente della Fondazione Manodori Dott.ssa Spaggiari è stata consegnata alla nostra Associazione una generosa donazione di 11.650 euro. Questo fondo sono stati raccolti tramite il Pinnacolo di beneficenza dello scorso novembre, al quale ha contribuito generosamente il CONAD ALBINEA, e il service annuale del Club e sono stati destinati ai nostri progetti di ricerca clinica. [Per saperne di più](#)

SERVICE INTERACT

I ragazzi dell'Interact Club di Reggio Emilia, sotto la presidenza di Bellotti Elisa, in occasione della festa della Befana, hanno organizzato una vendita di torte presso il Circolo Tennis di Reggio E. il cui ricavato è stato devoluto anche alla nostra associazione. Questo evento è stato preceduto da un interessante meeting in cui la nostra Associazione ha presentato ai ragazzi le attività e gli scopi.

[Per saperne di più](#)

SPETTACOLO TEATRALE MUSICALE

Presso il Teatro Massimo Troisi di Nonantola si è tenuto uno spettacolo musicale- SHRECK- organizzato da TEATROVENTUNOM il cui ricavato è andato anche a favore della nostra associazione.

Ringraziamo la socia Bruni Daniela per averci permesso di partecipare a questa lodevole iniziativa.

[Per saperne di più](#)

SALVADANAI

L'Associazione ha acquistato dei piccoli salvadanai di terracotta da distribuire nei negozi. Grazie alla collaborazione di alcune Cooperative Sociali e Centri Diurni di Reggio Emilia e provincia li stiamo decorando con il nostro logo. A breve procederemo all'invio ad ogni famiglia che si dovrà occupare di distribuirli nei negozi della propria zona. Ovviamente questo progetto è aperto a tutti coloro che ci vorranno aiutare, quindi, se avete uno o più negozi di fiducia disponibili a collaborare non esitate a contattarci ! Attualmente questo progetto verrà attuato solo per l'Italia.

BANCARELLE SOLIDALI

Saremo presenti: 12 aprile a Nonantola (MO)

17 aprile dalle h. 9,00 alle h. 17,00 presso l'atrio dell'Ospedale Santa Maria Nuova di Reggio E.

15 maggio dalle h. 9,00 alle h. 17,00 presso l'atrio dell'Ospedale Santa Maria Nuova di Reggio E.

Come sempre cerchiamo volontari disponibili a coprire i turni. Venite a trovarci numerosi !

FESTA PARCO DI CANALI

VENERDI' 31 MAGGIO DALLE 16,30 fino a sera ci sarà una festa del quartiere di Canali (RE) in cui ha sede la nostra Associazione. Saremo quindi presenti con un gazebo per la divulgazione e raccolta fondi. CERCHIAMO VOLONTARI !!!

CALENDARI: sono ancora in vendita i nostri calendari per il 2008 al costo di 8 euro cadauno. Potete trovare un fax simile sul [nostro sito link](#).

Ringraziamo tutte le famiglie in Italia ed all'estero per la collaborazione a questa iniziativa di divulgazione e di raccolta fondi che ha avuto risultati davvero positivi.

CENA DI BENEFICENZA: l'amico e socio del Lions Club Canossa Val d'Enza sta organizzando per il mese di maggio una cena benefica co spettacolo a nostro favore presso il CIRCOLO CERE di Reggio Emilia. Vi invieremo maggiori informazioni nei prossimi giorni.

1° GIORNATA EUROPEA sulle MALATTIE RARE

Il 29 Febbraio si è celebrata la 1° giornata europea sulle malattie rare.

La data del 29 febbraio è stata proposta a livello europeo dall'Organizzazione Europea per le Malattie Rare, [EURORDIS](#), considerando che, capitando solo ogni 4 anni, tale giorno, rende bene il concetto di rarità, anche se, questa giornata, in futuro sarà invece un evento annuale.

La nostra associazione ha organizzato per questa occasione una bancarella divulgativa e di raccolta fondi presso il Conad di Albinea nelle giornate del 29 e 30 febbraio.

Ringraziamo la disponibilità dimostrata dai responsabili del supermercato Conad, in particolare il sig. Cristian e i volontari che reso possibile la realizzazione dell'evento.

[Comunicato Stampa FEDERARMARE](#)

[La Giornata Europea delle 'malattie rare'](#) da Gazzetta di Reggio (27 febbraio 2008)

5 X 1000: COL 5 PER MILLE AIUTARCI NON VI COSTA NULLA

La finanziaria 2008 ha confermato la possibilità di destinare una quota pari al 5 per mille dell'imposta sul reddito delle persone fisiche a sostegno delle ONLUS già nella prossima dichiarazione dei redditi (periodo d'imposta 2007).

Questa scelta non comporterà alcun aggravio delle imposte da versare e non sostituirà, ma si aggiungerà all'8 per mille che rimane comunque in vigore.

Potrete esprimere la vostra scelta in favore dell'Associazione Internazionale RING14 per la ricerca sulle malattie neurogenetiche rare firmando nell'apposito spazio della dichiarazione dei redditi "sostegno del volontariato, delle organizzazioni non lucrative di utilità sociale, ..." ed indicando nello stesso **il codice fiscale dell'Associazione Ring 14: 91105800352**

Ringraziamo tutti coloro che vorranno sostenerci anche attraverso questa forma di contributo, che non costerà nulla ma sarà importantissima per SOSTENERE LA NOSTRA ASSOCIAZIONE

RASSEGNA STAMPA

Potete trovare gli aggiornamenti al [link](#)

RINGRAZIAMO DI CUORE PER LE GENEROSE DONAZIONI:

Elisa Barbolini e Laura Ferrari per aver rinunciato ai regali di compleanno
Ditta BERTANI per gli striscioni pubblicitari in omaggio
Domenico e Fiorentina per le bomboniere solidali in occasione del loro matrimonio.
Giorgia Ferretti per le bomboniere solidali in occasione della comunione di Alba.
Nuova Planetario in occasione delle Festa della donna
Radman Sergio
Classe IV B scuola elementare
Chilloni Linda per l'acquisto dei nostri calendari
Bruni Daniela in memoria della zia Chloe.

ALTRE INFORMAZIONI

RIPRISTINO EMAIL: il passaggio a nuovo server è stato compiuto quindi tutte le email dell'associazione sono nuovamente attive, ve le riassumiamo:

info@ring14.it arriva alla sede dell'Associazione

presidenza@ring14.it arriva a Stefania Azzali

martinelli.paola@ring14.it arriva alla D.ssa Paola Martinelli

mazzi.lorenza@ring14.it arriva a Lorenza Mazzi

Infine vi informiamo che si è costituito a Reggio Emilia

Comitato provinciale famiglie e amici bambini disabili

In sintesi gli scopi principali:

- a) Sollecitare il Servizio sanitario Regionale e l'Ausl a dare piena attuazione alle Linee Guida contenute nel dossier 103/2004: "Assistenza alle persone affette da disturbi dello spettro autistico" ed in particolare quello che attiene alla quantificazione oraria settimanale dell'intervento terapeutico, dallo stesso documento indicate in un minimo di 20 ore settimanali.
- b) Verificare che l'Ausl, come indicato dal Consiglio Comunale, inizi già nel 2008 la formazione specifica degli operatori sul metodo ABA supervisionando affinché venga effettuata attraverso professionisti certificati da titoli riconosciuti a livello internazionale ed attivi la collaborazione per la pratica terapeutica con i professionisti privati secondo le modalità del Sistema Sanitario Regionale
- c) Garantire la continuità terapeutica alle famiglie che già attuano questo metodo, la continuità del lavoro dei loro professionisti che dovrà essere rimborsato dall'Azienda Ausl come dichiarato dal Sindaco in Consiglio Comunale

Per avere maggiori informazioni potete contattare direttamente Stefania Azzali: info@ring14.it

PUBBLICAZIONE ASMME

L'associazione Cometa ASMME Associazione Studio Malattie Metaboliche Ereditarie <http://www.cometaasmme.org> ha realizzato in collaborazione con la nostra Associazione, nella persona della D.ssa Martinelli, una pubblicazione dal titolo: [UNA FAMIGLIA...UNA STORIA](#). Questa pubblicazione vuole essere un aiuto per i genitori che devono affrontare ogni giorno tutte le problematiche inerenti la gestione dei propri figli.

'Ogni famiglia ha una storia a sé, unica e irripetibile, ma è nel confronto con altre realtà più o meno condivisibili, che prende coscienza di se stessa, si rafforza, si rassicura: **si rende conto di non essere sola'**.

Per maggiori informazioni o per riceverne una copia potete scrivere all'indirizzo mail: martinelli.paola@ring14.it

QUOTE ASSOCIATIVE: anche per il 2008 la quota associativa è di 50,00 euro a famiglia, sollecitiamo chi ancora non l'avesse rinnovata a versarla specificando il cognome e la causale "quota associativa famiglia.....".

COME SOSTENERE LA NOSTRA ASSOCIAZIONE:

- Con **libera donazione** da inviare a **DEUTSCHE BANK IBAM: IT 46 C 03104 12800 820369 INTESTATO AD 'ASSOCIAZIONE INTERNAZIONALE RING14'**, o tramite carta di credito direttamente dal nostro sito. I contributi sono detraibili dal reddito soggetto ad IRPEF.
- Con il **5 X 1000** sulla denuncia dei redditi potrete esprimere la vostra scelta in nostro favore firmando nell'apposito spazio della dichiarazione dei redditi "sostegno del volontariato, delle organizzazioni non lucrative di utilità sociale, ..." e indicando nello stesso il codice fiscale dell'Associazione Ring 14: 91105800352
- Acquistando le nostre **BOMBONIERE SOLIDALI** in occasione di matrimoni, battesimi, comunioni.
- Donandoci le **offerte in memoria** dei tuoi cari.
- **Acquistando i nostri manufatti** o presso le nostre bancarelle della solidarietà o direttamente dal nostro sito

Per informazioni

Associazione internazionale RING14 Onlus per la ricerca sulle malattie neurogenetiche rare

*Sede legale: Via V. M. Hugò nr. 34 – 42100 Reggio Emilia – ITALY – CF 91105800352
Tel. 0522/322607 – Fax 0522/324835 – email info@ring14.it ; martinelli.paola@ring14.it
WEB www.ring14.org*