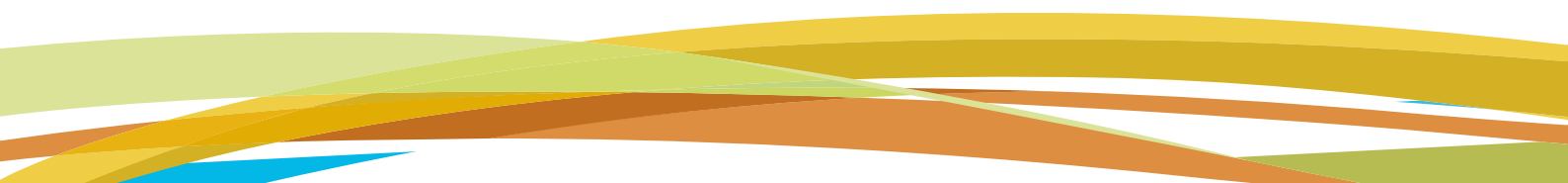




LA FORZA DI UN SORRISO
'PER FARCELA NONOSTANTE TUTTO'

FONDAZIONE
ALESSANDRA BISCEGLIA W ALE ONLUS
PER LO STUDIO E LA CURA DELLE ANOMALIE VASCOLARI

BILANCIO SOCIALE 2015



SOMMARIO

Lettera del Presidente	4
<hr/>	
Premessa	5
<hr/>	
1. Chi siamo	6
Da dove siamo partiti	
La nostra Mission	
Cosa sono le Anomalie Vascolari	
<hr/>	
2. Governo e risorse umane	8
La compagine sociale	
Il Consiglio Direttivo mandato 2015-2018	
Il Comitato Scientifico mandato 2015-2018	
I nostri volontari	
Staff della Fondazione W Ale (al 31/12/2015)	
Collaborazioni	
<hr/>	
3. Le risorse economico-finanziarie e la dotazione patrimoniale	13
La raccolta fondi 2015	
5 per mille	
Memoriosa	
Eventi finalizzati alla promozione e raccolta fondi	
Altri proventi	
Progetti, le aree di intervento, gli impieghi	
La Ricerca Scientifica ed il potenziamento delle attività di diagnostica avanzata	
Le Stanze di Ale	
Helpline, servizio di assistenza telefonica per le anomalie vascolari congenite	
Convegni e formazione	
3570 Mobilità accessibile	
Familiarizziamo	
Educare alla solidarietà	
Pubblicazioni	
<hr/>	
4. Bilancio 2015	22



Carissimi amici,
voglio condividere con voi i risultati del sesto anno di attività della Fondazione. Molti possono pensare che poche siano le attività di una Fondazione che ha come scopo lo studio e la cura di patologie classificabili come rare ma vi assicuro che così non è.

L'impostazione che è stata data alla nostra organizzazione, infatti, è tutt'altro che statica.

La Fondazione, con l'obiettivo di dissipare sia i dubbi di genitori che brancolano nel buio alla ricerca di una diagnosi corretta, sia di adulti che nonostante mille peripezie e "prove" sono ancora alla ricerca di una possibile "soluzione", ha mantenuto e potenziato il servizio di consulenza medica gratuita presso le "Stanze di Ale" e il servizio "Helpline".

Con l'obiettivo di potenziare le attività di diagnostica avanzata e nel 2015 ha stipulato Convenzioni con importanti Enti ed Organizzazioni e ha continuato a finanziare la Ricerca Scientifica, per poter magari un giorno arrivare all'individuazione di una cura ma sicuramente l'obiettivo a breve termine è quello di individuare la geneticità delle malattie vascolari e la più corretta terapia.

È continuata la formazione a Operatori Sanitari mediante la realizzazione ad ottobre, in collaborazione con il Campus Bio-Medico di Roma, di un importante Convegno ECM sulle anomalie vascolari congenite.

È stata continua l'attenzione ai bisogni della famiglie infatti sono stati realizzati incontri di Parenti Training con le famiglie dei nostri pazienti per uno scambio reciproco guidato fra i partecipanti che

hanno avuto modo di condividere le proprie esperienze e identificare soluzioni rispetto alle difficoltà quotidiane. Sono continuati, infine, tutti gli altri progetti già avviati da tempo e la pubblicazione del trimestrale "W Ale Notizie".

Tutto questo è stato possibile grazie a voi che avete continuato a sostenerci con i vostri contributi e avete scelto di donare il 5x1000 delle vostre imposte alla Fondazione W Ale.

Vorrei ricordare inoltre l'investimento in tempo prezioso che ci viene dedicato da tutti i nostri volontari. Grazie a loro molti progetti vanno avanti e a loro si deve la riuscita di diverse iniziative promozionali e di raccolta fondi.

Ringrazio il nuovo Consiglio Direttivo insediato il 9 ottobre 2015, con il quale opereremo nei prossimi tre anni, e l'Assemblea dei Soci.

Lunga sarebbe la lista di coloro che hanno messo e continuano a mettere a disposizione della Fondazione le loro competenze e la loro professionalità gratuitamente: grazie a loro la macchina della Fondazione continua a funzionare nel migliore dei modi.

Lo studio e la cura delle anomalie vascolari nel nome di Alessandra Bisceglia è al centro della nostra mission: le pagine che seguono vi raccontano come nel 2015 abbiamo cercato di perseguirla.

Grazie di cuore.

Presidente
Raffaella Restaino

Fondazione Alessandra Bisceglia W Ale Onlus

Iscritta all'Anagrafe delle Onlus con effetto dal 28 luglio 2009

Iscritta al n.683/2009 del Registro Nazionale delle Persone Giuridiche della Prefettura di Roma, ai sensi del D.P.R. 10 febbraio 2000 n.361

Sede legale e operativa:
via Berna, 9 - 00144 Roma

Sede operativa Basilicata:
via Gioacchino Murat, 11
85024 Lavello (PZ)

PREMESSA

Perché un Bilancio di Sociale?

Accanto al bilancio di esercizio “classico”, la Fondazione ha deciso di pubblicare un Bilancio Sociale che illustri, attraverso parole, immagini e grafici, come la nostra organizzazione ha risposto ai bisogni delle tante persone affette da anomalie vascolari.

Abbiamo deciso di raccontare, di concerto con il Consiglio Direttivo e i Collaboratori della Fondazione, 365 giorni del nostro lavoro.

Viene redatto perché convinti che assolve alle sue funzioni di comunicazione interna, esterna e di trasparenza.

Inoltre l’ottica con cui è stato costruito è quella di dare una visione, più precisa possibile, della realtà e delle attività della Fondazione.

La sua diffusione segue più canali. All’esterno attraverso la pubblicazione sul nostro sito internet, e con la stampa di copie cartacee disponibili a richiesta nella sede della Fondazione.

La sua pubblicazione diventa importante anche per i Soci Fondatori e Sostenitori, per una maggiore informazione e per creare momenti di confronto durante le assemblee e gli incontri organizzati nel corso dell’anno.



1. CHI SIAMO

6

Da dove siamo partiti

La Fondazione Alessandra Bisceglia nasce nel 2009 con lo scopo di promuovere e sviluppare interventi di sostegno in favore di persone affette da anomalie vascolari congenite e delle loro famiglie. La Fondazione ha sede legale e operativa a Roma, e una sede operativa in Basilicata.

Grazie all'attività di queste due realtà la Fondazione è diventata punto di riferimento nell'ambito delle anomalie

vascolari in tutto il Centro-Sud e la storia, l'esempio e la testimonianza di Alessandra Bisceglia, a cui la Fondazione è intitolata, giovane lucana, giornalista e autrice televisiva, dotata di grandi capacità professionali e umane, oltre che di talento e di un coraggio fuori dal comune, scomparsa all'età di 28 anni a causa di una malformazione vascolare rarissima, ha continuato a lasciare un segno indelebile nella vita di molti.

La nostra Mission

La Fondazione Alessandra Bisceglia W Ale Onlus si propone di:

- **promuovere** lo studio e la ricerca nel campo delle anomalie vascolari al fine di approfondire la comprensione della patologia ed elevare il livello delle possibilità terapeutiche
- **promuovere** i rapporti tra i Centri di terapia a livello nazionale ed internazionale
- **finanziare** attività formative specifiche tramite borse di studio e master di specializzazione post universitaria
- **promuovere la conoscenza della patologia e delle problematiche inerenti**
- **promuovere** l'assistenza sociale e psicologica dei pazienti e delle loro famiglie, anche attraverso il contributo di operatori volontari
- **fornire**, attraverso le "Stanze di Ale", assistenza a pazienti e famiglie
- **fornire** servizi di supporto ai pazienti colpiti da malformazioni vascolari
- **sensibilizzare** gli organi competenti sollecitandoli ad istituire percorsi assistenziali efficaci, efficienti e (facilmente) accessibili.

Cosa sono le Anomalie Vascolari

Le anomalie vascolari sono patologie congenite, legate ad un intrinseco errore del materiale fetale destinato alla costruzione del sistema vascolare.

Le forme più semplici sono gli Angiomi, tumefazioni rossastre, che appaiono improvvisamente su una cute apparentemente integra e vanno incontro ad una rapida e tumultuosa evoluzione, seguita da un processo spontaneo di involuzione.

La terapia degli Angiomi è quindi di attesa e controllo del processo. Particolari misure intercettive sono richieste solo in caso di lesioni situate in sedi particolari, dove possono causare danni meccanici, come impedimento alla respirazione o ostruzione del campo visivo.

Le Malformazioni Vascolari, anch'esse di colore rossastro, hanno una visibilità variabile e crescono inesorabilmente nel tempo. La causa del diverso com-

portamento rispetto agli Angiomi è da ricercare nel differente momento etiopatogenetico, nel caso della Malformazioni Vascolari siamo in presenza di un intrinseco difetto della cellula vascolare, con relative alterazioni che possono essere arteriose, venose, linfatiche o miste. In sostanza le Malformazioni Vascolari si comportano come neoplasie maligne, con cui condividono la inesorabile evoluzione, la crescita intrinseca e la invasività delle regioni limitrofe, obbligando a radicalità di trattamento spesso lesiva dell'integrità del paziente.

Il comune colore rossastro delle lesioni può portare a errori di diagnosi potenzialmente gravissimi, da qui l'impegno della Fondazione W Ale ad accompagnare i pazienti nel loro percorso terapeutico, collaborando anche con Istituti Universitari con cui finanzia Dottorati di Ricerca e Borse di Studio per la formazione di nuovi specialisti.



Il Labirinto delle Anomalie Vascolari - realizzata da Giulio Laurenzi. L'immagine con la famiglia al centro ricorda il mito di Arianna e rappresenta graficamente lo spirito della Fondazione: aiutare le famiglie ad uscire dal labirinto della malattia.

2. GOVERNO E RISORSE UMANE

La compagine sociale

La Fondazione è formata dai seguenti Organi: Assemblea, Consiglio Direttivo, Presidenza e Comitato Scientifico.

L'Assemblea è l'organo competente per la definizione delle linee generali della Fondazione.

Il Consiglio Direttivo, i cui membri sono tutti volontari, ha il compito di formulare i programmi da svolgere nell'ambito delle indicazioni ricevute dall'Assemblea.

Il Presidente ha la rappresentanza legale e giudiziaria della Fondazione.

8

ASSEMBLEA SOCI FONDATORI

CONSIGLIO DIRETTIVO

PRESIDENTE
RESTAINO Raffaella

VICEPRESIDENTE
PACELLI Donatella

SEGRETARIO GENERALE E TESORIERE
AMENDOLA Antonio

CONSIGLIO DIRETTIVO
RESTAINO Raffaella
PACELLI Donatella
AMENDOLA Antonio
BIANCHETTI Lorena
BIANCO Maria Grazia
BISCEGLIA Antonio
BISCEGLIA Cristian
BISCEGLIA Nicola
BISCEGLIA Serena
DE STEFANO Cosmoferruccio
DANIELE Eleonora
GARIBALDI Andrea
GASPARI Giovanni
GIACOBBO Roberto
PIPARO Massimo
TANCREDI Enza

PRESIDENTE ONORARIO
LEI Lorenza

COMITATO SCIENTIFICO

PRESIDENTE
DE STEFANO Cosmoferruccio

COMITATO SCIENTIFICO
DE STEFANO Cosmoferruccio
CATALDI Luigi
CATALDI Valentina
FALAPPA Piergiorgio
MALATACCA Francesca
NOIA Giuseppe
PERSICHETTI Paolo
RAGAZZI Giovanni
SANTILLI Valter
SCIONTI Silvana
TOTO Vito

PRESIDENTE ONORARIO
CASCIANI Carlo Umberto

**AREA RAPPORTI CON LE
ISTITUZIONI E ASSOCIAZIONI**

**DANIELE Eleonora
INSERO Don Walter
BISCEGLIA Antonio
BISCEGLIA Serena
CULINI Marina
LANGELLOTTI Maria**

PROGETTI

**RESTAINO Raffaella
DE STEFANO Cosmoferruccio
TOTO Vito
SCIONTI Silvana
MALATACCA Francesca
LANGELLOTTI Maria
PIZZA Antonietta**

AREA ORGANIZZAZIONE EVENTI SCIENTIFICI

**RESTAINO Raffaella
DE STEFANO Cosmoferruccio
TOTO Vito
SCIONTI Silvana
MALATACCA Francesca
LANGELLOTTI Maria
PIZZA Antonietta**

SERVIZIO VOLONTARI

**RESTAINO Raffaella
LANGELLOTTI Maria
PIZZA Antonietta**

AREA COMUNICAZIONE

**GARIBALDI Andrea
GASPARI Giovanni
PACELLI Donatella
BISCEGLIA Nicola**

SERVIZIO STAMPA
ORLANDO Giuseppe
MICHELLI Marco
FANIZZI Afra

NOTIZIARIO
FIORINI Lorena
POZZAGLIA Stefano

ORGANIZZAZIONE EVENTI
RESTAINO Raffaella
BISCEGLIA Nicola
POSA Filomena

AMMINISTRAZIONE E SEGRETERIA

**AMENDOLA Antonio
FIORETTI Mario
BISCEGLIA Serena
POSA Filomena**

I nostri volontari

La Fondazione opera grazie al supporto di un gruppo di volontari ed è sempre aperta a chi vuole aiutare gli altri in maniera gratuita e disinteressata.

A tutti i volontari viene offerta formazione e aggiornamento anche attraverso periodiche riunioni orga-

nizzate nelle sedi di Roma e Lavello. Ad oggi si contano 31 volontari.

La maggioranza sono donne.

Molti sono studenti, poi ci sono professionisti e pensionati.

Ciascun volontario ha un ruolo e svolge le attività compatibilmente con le proprie competenze.



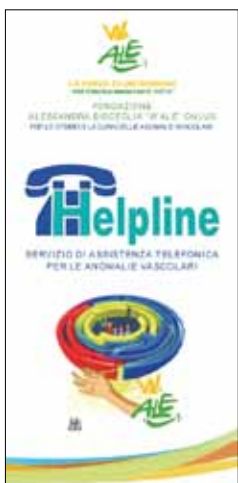
Roma: Afra, Angela, Cecilia, Cristina, Diego, Francesca, Gabriella, Germana, Giuseppe, Marco, Maria, Marina, Monica, Nicola, Oscar, Raffaella, Sara, Stefano, Teresa.



Basilicata: Angela, Antonella, Antonietta, Tina, Donato, Francesca, Luciana, Lina, Michela, Milena, Rosa, Teresa, Valeria.

HELPLINE:

i volontari, opportunamente formati, forniscono assistenza telefonica durante il Servizio Help Line della Fondazione in collaborazione con l'Istituto Superiore di Sanità - CNMR.



DISTRIBUZIONE MATERIALE INFORMATIVO E DIVULGATIVO durante i convegni e/o eventi di sensibilizzazione organizzati dalla Fondazione.



RACCOLTA FONDI: supporto nell'attività di raccolta fondi nei vari eventi.



A SCUOLA: volontari, opportunamente formati, effettuano incontri formativi con gli alunni delle Scuole Medie Superiori attraverso l'attività di Cineforum.



LABORATORIO CREATIVO: chi ha degli hobby creativi mette a disposizione della Fondazione la sua passione ed abilità creando oggetti da donare per aiutare la raccolta fondi.



COMUNICAZIONE: i volontari offrono supporto nella redazione del Notiziario periodico il "W Ale Notizie" della Fondazione e nella creazione e definizione delle nostre brochure, locandine e altro materiale divulgativo/informativo.



Staff (al 31/12/2015)

Antonio Amendola	Tributarista (a titolo gratuito)
Marina Culini	Coordinatrice della sede di Roma
Studio Carretta & Decorato	Consulenza del lavoro (a titolo gratuito)
Angela Di Cosmo	Responsabile Progetto Helpline
Maria Langellotti	Gestione Progetto formativo "Parent Training"; Coordinamento attività "Helpline"; Organizzazione eventi/convegni "Autonomia Possibile"
Gabriella Masiello	Collaboratrice Progetto "Il Calore di un Sorriso"
Antonietta Pizza	Responsabile Progetto "Il Calore di un Sorriso"
Filomena Posà	Coordinatrice della sede di Lavello
Nicola Saracino	Collaboratore Amministrativo
Cristina Stanciu	Collaboratrice

Collaborazioni

 REGIONE BASILICATA	Patrocinio, Collaborazione Eventi	 Comune di Roma	Patrocinio, Protocollo di intesa, Progetto Taxi a Roma, Assegnazione sede	 SERVIZIO SANITARIO REGIONALE BASILICATA	Patrocinio, Accordo di programma, Apertura «Stanza di Ale» a Venosa
 Ospedale	Convenzione per potenziamento attività di diagnostica avanzata e terapia chirurgica delle MAV	 San Carlo Azienda Ospedaliera Regionale	Convenzione per attività di diagnostica avanzata e chirurgia delle MAV	 CNMR	Collaborazione per Ricerca Epidemiologica e formazione medici, Progetti condivisi
 Università Roma	Convenzione per svolgimento di attività di responsabilità sociale e di formazione rivolta agli studenti	 LUMSA Università	Patrocinio, convenzione per stagisti e collaborazione organizzazione eventi	 Ospedale	Finanziamenti per potenziamento attività di diagnostica avanzata e terapia chirurgica delle MAV
 Università di Roma	Finanziamento Dottorato di Ricerca	 VICARIATO DI ROMA	Patrocinio Collaborazioni Promozione	 Ospedale	Promozione e collaborazione eventi
 Rai Riproduzione Scelta «Kappa» con l'IMMAGINE	Patrocinio	 UNIONE SOLIDALE	Protocollo d'intesa e collaborazione eventi	 Ospedale	Bando di concorso per la giornata del Sollievo
 ICORD International Confederation of Organizations of Research and Development	Associati	 Ospedale	Protocollo d'intesa e patrocinio dei progetti ed eventi	 FAVO	Federati Servizio Civile
 UNIAMO Unione Nazionale Associazioni Molise	Federati	 FORUM Molise PROTEZIONE CIVILE	Associati		

3. LE RISORSE ECONOMICO-FINANZIARIE E LA DOTAZIONE PATRIMONIALE

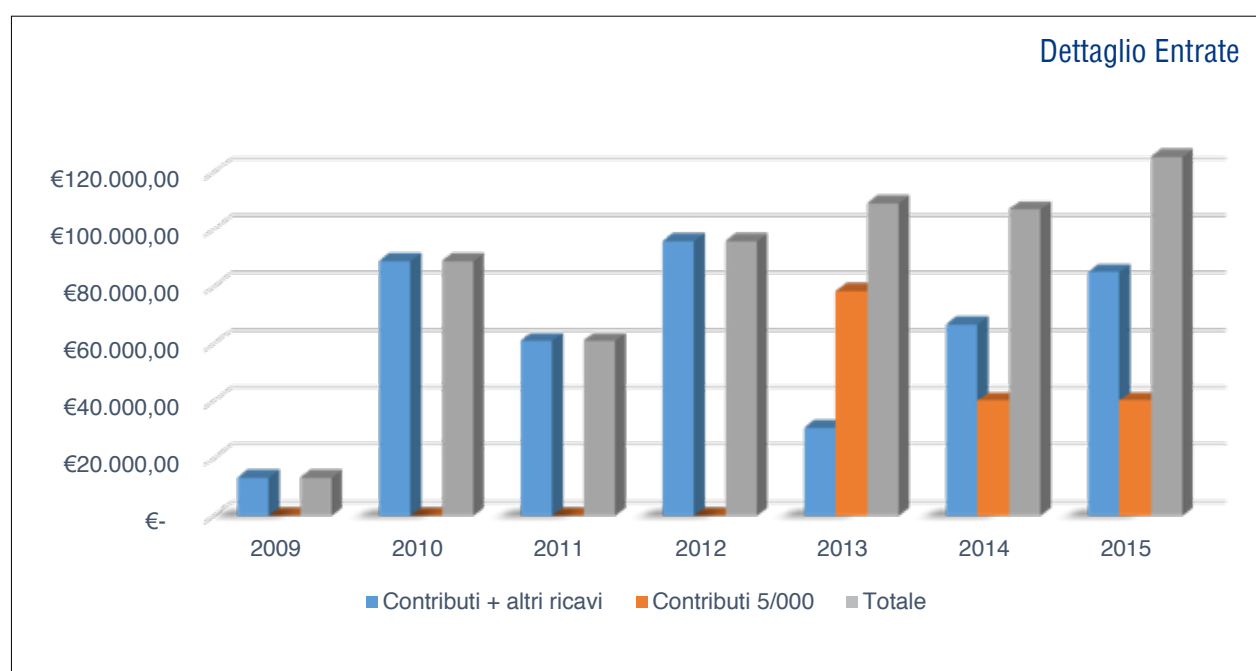
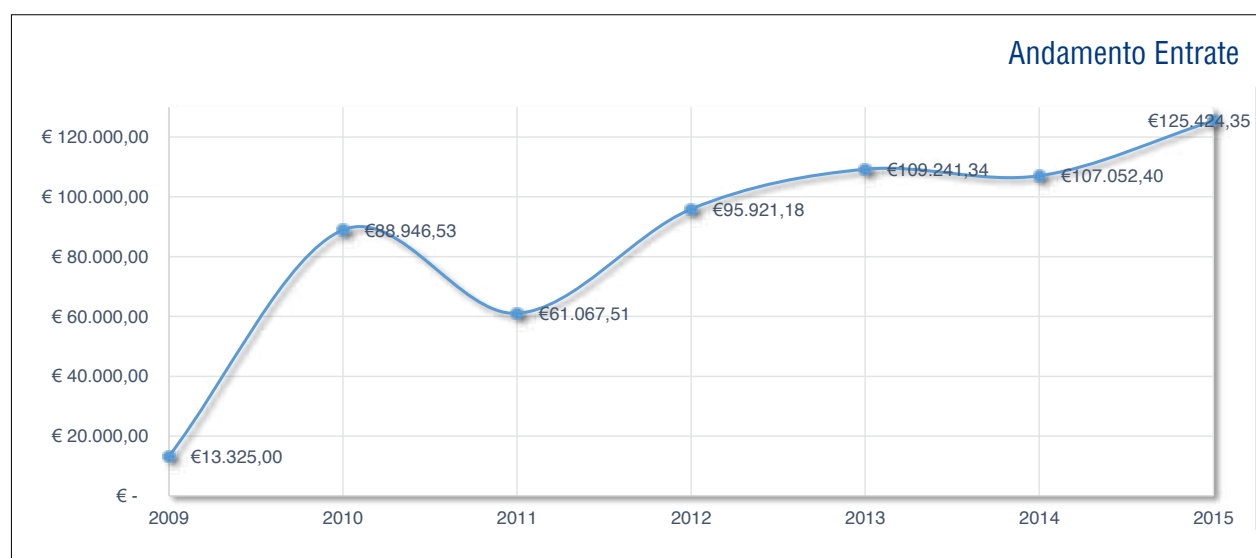
La raccolta fondi 2015

La Fondazione Alessandra Bisceglia W Ale Onlus opera nell'assoluta trasparenza, con bilanci pubblici, disponibili su Internet e pubblicati su testate nazionali.

Tutta l'attività di raccolta fondi è totalmente destinata al sostegno della Fon-

dazione, dei suoi progetti e delle sue priorità.

Dalla sua nascita al 31/12/2015 la Fondazione Alessandra Bisceglia W Ale Onlus ha registrato un trend di crescita sostanzialmente stabile. Di seguito una tabella riportante i dati contabili di raccolta.

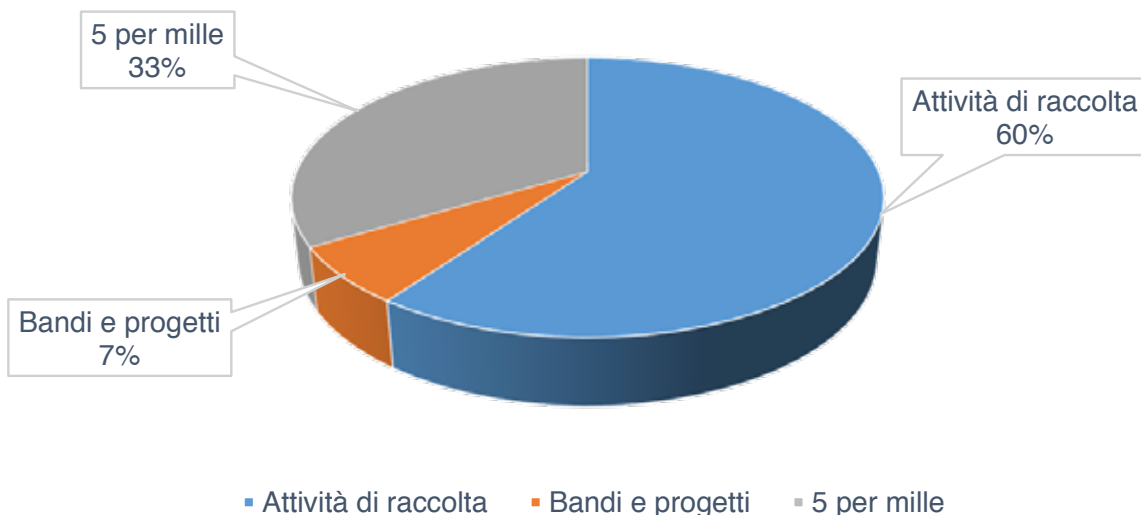


*il dato del 2013 comprende i contributi del 5/000 sia relativi all'anno 2009 e all'anno 2010

Il dato del 2015 risulta composto per circa il 68% da contributi e altri ricavi (gli altri ricavi contengono principalmente interessi su depositi bancari) e

per il 32% dai contributi 5/000 relativi alle dichiarazioni dei redditi 2012. La Fondazione opera nel massimo rispetto del contenimento dei costi.

Ripartizione donazioni 2015



5 per mille

Nel 2015 è rimasto invariato il materiale promozionale di comunicazione impostato nel 2014. Un volantino fronte-retro: sul fronte spiegazioni dettagliate sulle modalità di conferimento del 5 per mille alla Fondazione, sul retro descrizione dei progetti e delle attività offerti gratuitamente dagli utenti dalla Fondazione che vengono sostenuti scegliendo di donare il 5 per mille.

Fondazione Alessandra Bisceglia "W ALE" Onlus
per lo studio e la cura delle patologie vascolari

Con il tuo 5x1000 puoi cambiare il futuro di una malattia oggi senza cura. La tua firma ci dà forza!

codice fiscale
97566810582
dona il tuo **5x1000**

SCelta PER LA DESTINAZIONE DEL CINQUE PER MILLE D
Maria Rossi
97566810582

Il 5 per mille NON sostituisce l'8 per mille destinato alle confessioni religiose. Sono due opportunità diverse ed è possibile utilizzarle entrambe per destinare parte delle proprie imposte per fini diversi.

www.fondazionevivaale.org

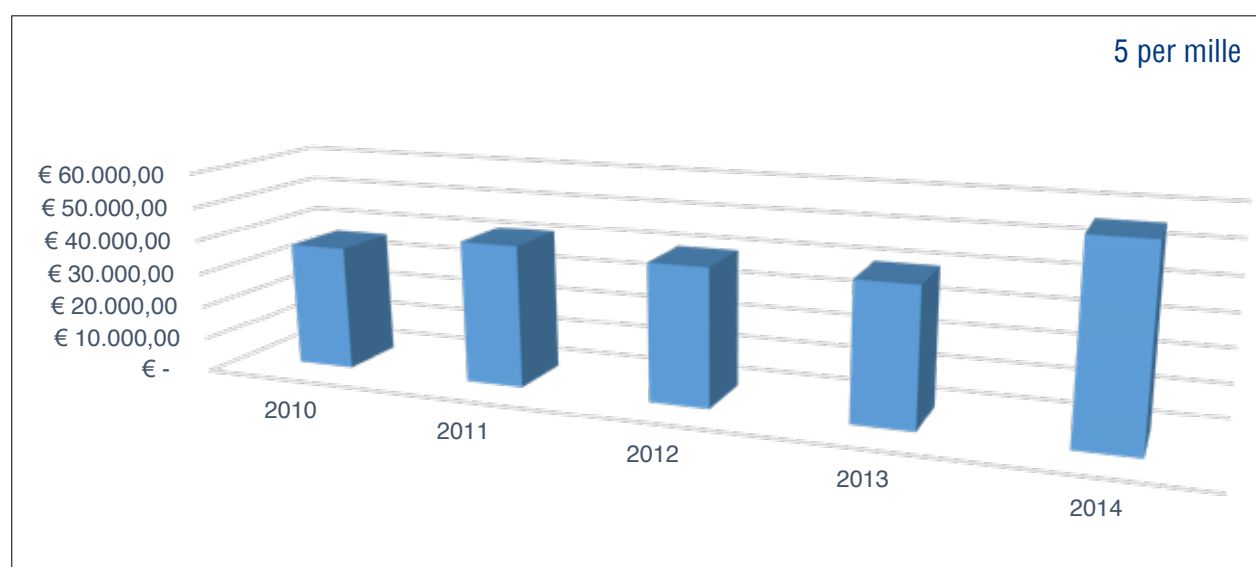
Fondazione Alessandra Bisceglia "W ALE" Onlus
per lo studio e la cura delle patologie vascolari

CHI SIAMO
La Fondazione Alessandra Bisceglia nasce nel 2009 con lo scopo di promuovere e sviluppare la realizzazione di interventi di sostegno in favore dei bambini affetti da anomalie vascolari congenite e delle loro famiglie. Le anomalie vascolari, classificabili come malattie rare, sono alterazioni congenite dei vasi, delle vene o dei capillari, che modificano parti del corpo dei soggetti colpiti, e comprendono le Malformazioni Vascolari che possono essere interne od esterne. La Fondazione è intitolata ad Alessandra Bisceglia, giornalista e autrice televisiva, ed è nata per onorarne lo spirito e la memoria.

- 1 RICERCA SCIENTIFICA E FORMAZIONE AI MEDICI
- 2 CENTRI DI DIAGNOSI E INDIRIZZO TERAPEUTICO "STANZE DI ALE"
- 3 ASSISTENZA PSICOLOGICA E SERVIZIO INFORMATIVO AI PAZIENTI E ALLE LORO FAMIGLIE
- 4 HELP LINE SERVIZIO GRATUITO DI ASSISTENZA TELEFONICA
- 5 INIZIATIVE PER ABBATTERE LE BARRIERE ARCHITETTONICHE

Fondazione Alessandra Bisceglia W ALE Onlus
Via Berna, 9 - 00144 Roma
Roma tel. e fax 06 88541736
Lavello Pz tel. 0972 475194 - fax 0972 81515
www.fondazionevivaale.org
e-mail: info@fondazionevivaale.org

L'importo del 5 per mille si è leggermente ridotto (-4%) attestandosi intorno ai 40 mila euro.



5x1000 importo attribuito	Numero scelte	Importo da scelte espresse	Importo proporzionale per le scelte generiche
2010	1.576	€ 33.565,82	€ 3.227,03
2011	1.298	€ 39.513,90	€ 2.298,89
2012	1.473	€ 36.121,73	€ 4.129,89
2013	1.643	€ 37.829,12	€ 2.464,56
2014	1.818	€ 52.923,28	€ 3.285,51

La campagna di comunicazione nel 2015 è stata consolidata attraverso i social network, alcuni banner su testate giornalistiche on line e cartacee orientato sul Centro-Sud Italia con evidente prevalenza della Basilicata e di Roma.

Settorialmente, con una lettera esplicativa e materiale informativo, sono stati coinvolti i CAF e gli Studi di Professionisti.

Inoltre la LAPET, Associazione Nazionale Tributaristi, sostiene la mission della Fondazione.

Memoriosa

Dal 2010 Adnav Edizioni sostiene anche la Fondazione Alessandra Bisceglia W Ale Onlus grazie a Wanda Pandoli Ferrero, socio fondatore della Fondazione. Le agende vengono distribuite da Novembre a Gennaio pertanto proventi e uscite per ciascuna edizione di Memoriosa si distribuiscono su due esercizi.

Nel complesso, con la Memoriosa 2015 la Fondazione è riuscita a raccogliere contributi netti per circa 10 mila euro mentre con la Memoriosa 2016 contributi netti per circa 7 mila euro.



Rendiconto	Uscite	Entrate
Memoriosa 2015	€ -	€ 4.399,44
Memoriosa 2016	€ 2.748,66	€ 6.176,00

I dati si riferiscono all'esercizio 2015



Eventi finalizzati alla promozione e raccolta

Dal 2011 l'anteprima di uno spettacolo per ogni stagione teatrale al Teatro Sistina viene dedicata alla Fondazione. Nell'anno 2015 sono state 2 le anteprime dedicate: per la Stagione Teatrale 2014/2015 il 4 maggio l'anteprima nazionale del "Billy Elliot", per la Stagione Teatrale 2015/2016 il 4 dicembre l'anteprima nazionale de "Il Marchese del Grillo".

	Rendiconto	Uscite	Entrate
<i>Billy Elliot</i>	€	15.000,00	€ 24.113,00
<i>Il Marchese del Grillo</i>	€	14.292,00	€ 20.000,00

Nel complesso nel 2015 la Fondazione, grazie alle due serate al Teatro Sistina, è riuscita a raccogliere contributi netti per circa 15 mila euro.

Inoltre il 1 settembre 2015 la Fondazione, in collaborazione con il Comune di Venosa, il Patrocinio della Regione Basilicata, FIDAPA BPW-Italy sezione di Venosa, CIF sezione di Venosa e Unire Sezione di Venosa, e con il contributo della Banca Popolare di Bari, ha presentato nel Castello Pirro del Balzo di Venosa (PZ) lo spettacolo "Ogni volta che guardi il mare" di Mirella Taranto.

La serata, che prevedeva l'ingresso con un contributo libero, ha visto la partecipazione di più di 150 persone, e ha avuto principalmente scopo di promozione dei servizi che la Fondazione offre presso la "Stanza di Ale" di Venosa.

Altri proventi

Tra i principali canali di promozione occorre annoverare l'attività svolta dalla presenza di volontari con desk e materiale divulgativo presso vari eventi nelle città di Roma, nelle città della Basilicata e delle Marche.

L'iniziativa delle **bomboniere solidali** ha visto l'adesione di più di 4 famiglie con una donazione da parte degli sposi e delle famiglie di circa 2.000,00 euro. La Fondazione propone come bomboniere solidali delle pergamene a fronte di una libera donazione da parte degli aderenti.

Nel 2015 inoltre la Fondazione ha ricevuto una **erogazione liberale** a sostegno del progetto "Helpline: un servizio telefonico per assistere e orientare i pazienti affetti da anomalie vascolari" di 8.000,00 euro da parte della Fondazione CARICAL.

Progetti, le aree di intervento, gli impieghi

La Fondazione Alessandra Bisceglia W Ale Onlus sostiene la ricerca scientifica e il potenziamento dell'attività di diagnostica delle Malformazioni Vascolari. Parallelamente è impegnata nel miglioramento della qualità della vita degli utenti e delle loro famiglie, che spesso vivono una situazione di disagio.

La Ricerca Scientifica ed il potenziamento delle attività di diagnostica avanzata

La ricerca scientifica è uno degli obiettivi prioritari della Fondazione Alessandra Bisceglia W Ale Onlus in quanto nell'ambito delle anomalie vascolari le Malformazioni Vascolari rappresentano una percentuale minima, classificabili come malattie rare, e sono estremamente pericolose da punto di vista prognostico. Avendo come base etiopatogenetica un intrinseco difetto della cellula vascolare, nel tempo si verificano delle modifiche che alterano la struttura dei vasi e l'architettura vascolare del metamero impegnato.

Si comportano, quindi, come neoplasie con cui condividono le caratteristiche di invasività e di progressivo impegno delle strutture limitrofe.

Pur non avendo capacità di metastatizzazione, con il loro progredire portano all'impotenza funzionale del segmento affetto. Qualora il proseguire della patologia non possa essere contrastato o bloccato, lo squilibrio emodinamico risultante, sempre più grave, condanna questi pazienti ad esito infausto.

Cofinanziamento contratto libero professionale a.o.u. Policlinico di Modena

Nell'ambito delle Malformazioni Vascolari, importanti esami diagnostici specifici devono essere effettuati.

Pertanto nel 2014 la Fondazione Alessandra Bisceglia W Ale Onlus ha cofinanziato, insieme con l'I.L.A., un Assegno di Ricerca presso il Centro per la Diagnosi e Cura delle Malformazioni Vascolari del Policlinico di Modena dove alcuni utenti

delle Stanze di Ale hanno potuto effettuare esami di diagnostica strumentale.

La Fondazione Alessandra Bisceglia W Ale Onlus, visti i positivi risultati dell'Assegno di Ricerca, e il proficuo rapporto di collaborazione instauratosi tra gli specialisti delle "Stanze di Ale" e gli specialisti del Centro per la Diagnosi e Cura delle Malformazioni Vascolari del Policlinico di Modena ha cofinanziato nel 2015, sempre insieme all'I.L.A., un contratto libero professionale di durata annuale finalizzato a supportare le attività volte al trattamento delle Malformazioni Vascolari in essere presso A.O.U. Policlinico di Modena per un importo pari a **13.393,00 euro**.

Finanziamento Dottorato di Ricerca

Il 23/06/2015 la Fondazione Alessandra Bisceglia W Ale Onlus ha firmato una convenzione con l'Università Campus Bio-Medico di Roma per il finanziamento di una borsa di studio per un Dottorato di Ricerca in Scienze Biomediche Integrate e Bioetica – XXXI ciclo a.a. 2015-2016.

Il vincitore della Borsa di Studio è stato il dott. Vito Toto, chirurgo plastico.

Il dott. Toto sta seguendo due filoni. Uno relativo alla geneticità delle malattie vascolari, che individui i geni più frequenti coinvolti e adegui una terapia farmacologica che ne arresti perlomeno la progressione.

L'altro è un confronto fra l'approccio della radiologia interventistica, volto a chiudere i vasi, e l'aspetto chirurgico che si basa sull'asportazione delle lesioni. L'intento è capire il confine fra queste due metodologie, diverse per invasività, per garantire con sempre più precisione un approccio invece che un altro.

Il finanziamento della borsa di studio prevede per ciascun anno prevede un esborso di **17.431,63 euro**, corrispondente ad un importo complessivo, per l'intera durata del corso, pari a 52.294,89 euro. La pagamento della prima rata è stato effettuato a febbraio 2016.



Le Stanze di Ale

Il progetto ha l'obiettivo di creare una rete di assistenza tecnica e umana per i pazienti e per i loro familiari, attraverso l'apertura di appositi centri – le “Stanze di Ale” – sul territorio nazionale.

Le Stanze di Ale sono centri di diagnosi e di indirizzo terapeutico per le patologie vascolari: un servizio di consulenza medica gratuita offerto ai pazienti affetti da anomalie vascolari e alle loro famiglie dalla Fondazione Alessandra Bisceglia W Ale Onlus.

Qui famiglie e pazienti possono trovare un primo immediato sostegno e le prime indicazioni da parte dei nostri Specialisti, in un ambiente accogliente con personale e volontari appositamente preparati.

Il supporto del personale delle Stanze di Ale, continua anche dopo il primo contatto, sia per l'assistenza medica sia per il sostegno logistico e organizzativo di eventuali spostamenti del paziente verso altri centri, spesso lontani da casa, che psicologico.

Attualmente sono due le “Stanze di Ale” attive sul territorio. La prima, nata a settembre del 2011, ha sede a Venosa presso l'Ospedale San Francesco. Un gruppo di volontari, opportunamente formato, garanti-

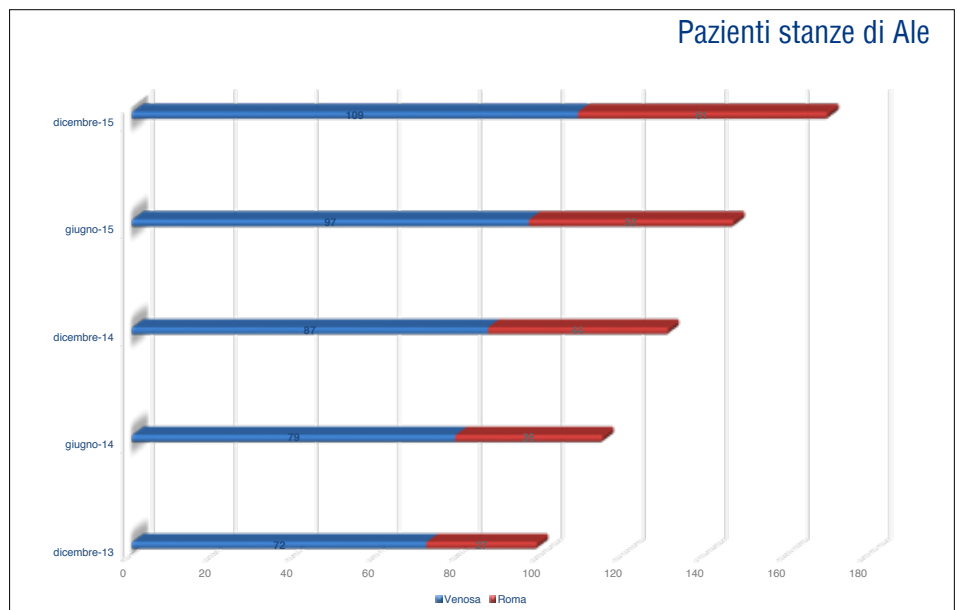
sce l'apertura del centro due volte a settimana per fornire informazioni e registrare prenotazioni per le consulenze mediche che sono effettuate dal prof. Cosmoferruccio De Stefano, Direttore del Comitato Scientifico della Fondazione Alessandra Bisceglia W Ale Onlus che, una volta al mese, si sposta da Roma a Venosa per seguire i casi.

La seconda Stanza, nata nell'aprile del 2012 a Roma in via Berna 9, è aperta tutti i giorni e il prof. De Stefano effettua le consulenze ogni lunedì mattina.

L'iter di trattamento e assistenza ai pazienti prevede una prima consulenza e successivi controlli. Quando necessario e possibile, grazie ad una convenzione stipulata con l'Azienda Ospedaliera Regionale San Carlo di Potenza, presso il reparto di Chirurgia Vascolare viene effettuato il trattamento chirurgico.

Al 31/12/2015 170 pazienti hanno usufruito di consulenza specialistica gratuita e dei relativi necessari controlli, rispettivamente 109 pazienti presso la “Stanza di Ale” di Venosa e 61 pazienti presso la “Stanza di Ale” di Roma, per un totale di 356 consulenze mediche (276 a Venosa e 80 a

Pazienti stanze di Ale



Roma). L'utenza delle Stanze di Ale proviene oltre che dalla Basilicata e dal Lazio anche da Puglia, Calabria, Campania, Molise, Sicilia, Abruzzo.

Rispetto al 31/12/2014, il numero dei pazienti delle "Stanze di Ale" si è incrementato complessivamente del 48%, e rispettivamente di circa il 38% presso la "Stanza di Ale" di Venosa e di circa il 69% presso la "Stanza di Ale" di Roma.

Questo incremento risulta in parte legato ad una maggiore conoscenza dei servizi offerti dalla Fondazione Alessandra Bisceglia W Ale Onlus tra i medici e pediatri, grazie ai momenti formativi organizzati dalla Fondazione stessa ed in parte ad un ampliamento dei servizi offerti dalla Fondazione e dell'attività di informazione attraverso la stampa.

Presso le "Stanze di Ale" viene offerta assistenza gratuita per le anomalie vascolari e rientrano in tale classe di patologie:

- Angiomi
- Malformazioni Artero-Venose
- Malformazioni Capillari
- Malformazioni Venose
- Malformazioni Linfatiche
- Malformazioni Miste.

L'iter di trattamento e assistenza dei pazienti prevede una prima consulenza e successivi controlli.

Ove richiesto, anche sostegno psicologico effettuato da professionisti volontari.

L'apertura e gestione dei due Centri comporta delle uscite abbastanza consistenti. Non considerando la valorizzazione delle risorse umane volontarie (Specialista della Stanza, personale volontario per campagne informative, personale volontario per attività di supporto alle famiglie), sono necessarie due unità di addetti alla segreteria (una per ciascuna sede) per il disbrigo delle pratiche (contatti con gli utenti, contatti con i centri per le attività di diagnostica strumentale, gestione

database utenti, ecc...), costi per le utenze delle due sedi, cancelleria, ecc...

Le consulenze mediche elargite sono gratuite e la Fondazione sostiene i costi per lo spostamento degli Specialisti, i costi per il funzionamento della segreteria e le utenze.

Helpline, servizio di assistenza telefonica per le anomalie vascolari congenite

Trattandosi di patologie spesso di difficile diagnosi, i pazienti e le loro famiglie non sanno come orientarsi, sono poco informati e questo crea grosse difficoltà, confusione oltre che ritardo nella diagnosi e quindi nell'intervento.

La Fondazione Alessandra Bisceglia W Ale Onlus offre un servizio telefonico gratuito dedicato a tutti coloro che hanno bisogno di informazioni sulle anomalie vascolari congenite. Il servizio Helpline vuole essere un punto di riferimento per le persone con anomalie vascolari congenite, i familiari, i medici e gli operatori che vogliono saperne di più.

Un gruppo di volontari, appositamente formati, coadiuvati da esperti, accolgono i bisogni, le problematiche e le richieste di informazioni. Il trattamento dei dati è effettuato nel rispetto della normativa attualmente vigente in tema di privacy.

Nel 2015 sono pervenute 30 richieste dove la maggior parte riguardava la richiesta di prenotazione di una consulenza medica mentre le altre informazioni su centri clinici o informazioni su esenzioni. **Per offrire tale servizio, la Fondazione garantisce un operatore dedicato, oltre agli operatori volontari, che ha il compito di evadere le richieste che spesso richiedono lunghe ricerche e che cura il servizio in tutti i suoi aspetti (promozione e diffusione, evasione, ecc...).**



Helpline W Ale
0972 475194

LAVELLO

Dal lunedì al venerdì
dalle ore 9:00 alle ore 13:00



Helpline W Ale
06 88541736

ROMA

Dal lunedì al venerdì
dalle ore 9:00 alle ore 13:00



Convegni e formazione

Il 10 ottobre 2015 la Fondazione Alessandra Bisceglia W Ale Onlus e l'Università Campus Bio-Medico di Roma hanno organizzato, con il patrocinio del Ministero della Salute, FIMMG e SIP, il Convegno ECM "Le patologie vascolari congenite: dalla diagnosi alla gestione della malattia vascolare rara". Il Convegno della durata di 7 ore con l'erogazione di 7 crediti formativi per Medici Chirurghi, Infermieri, Ostetriche, Psicologi e Psicoterapeuti, Assistenti sociali ha visto la partecipazione di circa 100 partecipanti. Il seminario di formazione ha voluto offrire agli operatori sanitari una panoramica delle conoscenze attuali per la comprensione delle possibilità terapeutiche delle anomalie vascolari con particolare riferimento alle malattie rare. L'obiettivo è stato quello di aumentare le conoscenze per favorire la precocità della diagnosi e per facilitare e sostenere il percorso del paziente e della famiglia nella gestione della patologia.



Ad aprile 2015, infine, la Fondazione W Ale, in collaborazione con FIDAPA-BPW Italy e Curia Vescovile a Melfi il 19 aprile, e in collaborazione con Provincia di Avellino, Curia Vescovile e Associazione Panta Rei il 20 aprile 2015, ha organizzato i Convegni "Amare e Servire". Dalle riflessioni di Mons. Lorenzo Leuzzi sul magistero di Papa Francesco, un itinerario di ricerca per approfondire il messaggio, la prospettiva teologica e pastorale del Santo Padre laddove le persone, le Istituzioni e il privato sociale, sono chiamate ad accogliere e portare a compimento l'impegno di amare e servire. Un'occasione per ripercorrere e onorare la memoria di un'eccellenza Fidapa, Alessandra Bisceglia, giovane giornalista scomparsa a soli 28 anni, affetta da una malformazione vascolare rarissima. Inoltre continua è la formazione che la Fondazione dedica ai propri volontari.



Mobilità accessibile

Nel 2010, su quasi 8000 taxi romani non esisteva una flotta vera e propria di auto acces-

sibili dedicate a persone in carrozzina, con mobilità ridotta e/o temporanea, più genericamente, a disabili ed anziani.

La Cooperativa Radiotaxi 3570, grazie alla collaborazione di ANGLAT e della Fondazione Alessandra Bisceglia W ALE Onlus, che rappresentano le istanze del mondo della disabilità, Ford e Tecnodrive, che hanno rispettivamente fornito e allestito i taxi, vuole rendere la mobilità romana più accessibile.

Per questo nasce nel 2010 '3570 Mobilità Accessibile', la prima flotta di taxi dedicata ai clienti diversamente abili. Questo progetto gode del Patrocinio del Comune di Roma.

Dopo la presentazione del primo taxi, allestito e funzionante, avvenuta il 24 febbraio 2010 presso la sede della Cooperativa Radiotaxi 3570, la flotta è aumentata nel tempo.

Dichiara Lorenzo Bittarelli, Presidente Cooperativa Radiotaxi 3570 (dicembre 2015): "La prima flotta di taxi accessibile è dedicata alla memoria della giornalista RAI Alessandra Bisceglia, prematuramente scomparsa a soli 28 anni per una grave patologia vascolare, che ha incontrato ostacoli significativi nella mobilità per poter "vivere" la propria vita in normalità. Il servizio per l'utenza è attivo 24h. La flotta 3570 mobilità accessibile è composta da diverse tipologie di vetture (a dicembre 2015 erano 41), per cercare di soddisfare al meglio la nostra utenza in base alla loro patologia. I soci che vogliono intraprendere questa nobile iniziativa del taxi accessibile seguono un corso formativo sul codice comportamentale con l'utenza disabile e applicazione tariffe, nel rispetto del codice disciplinare interno. Da gennaio 2015 a novembre 2015 sono state soddisfatte 13.673 richieste. Nel 2010 il Comune di Roma ha pubblicato un bando per incentivare i tassisti per immettere in servizio queste tipologie di vetture. La forte ri-

chiesta dell'utenza della vettura con pedana e la fiducia da parte del tassista nei confronti del Comune di Roma ha fatto sì che dopo il secondo bando del 2012 i taxi accessibili erano diventati 34. E' stato poi pubblicato un secondo bando, non rispettato dal Comune di Roma (ad oggi i tassisti ancora aspettano gli incentivi), che ha reso il tassista molto restio nei confronti del comune di Roma.

Dal secondo bando in poi, dopo tre anni, ad oggi la nostra flotta è aumentata solo di 7 vetture finanziate dal tassista. Convinti che se il Comune di Roma rispettasse il vecchio bando, creandone uno nuovo, rispettando tempi e modi, la nostra flotta potrebbe essere tale da soddisfare sempre di più le richieste degli utenti disabili."

Familiarizziamo

Il progetto "Familiarizziamo" sostiene e supporta le famiglie dei minori con anomalie vascolari e conseguenti forme di disabilità. Esso nasce dalla consapevolezza che alcune forme di disabilità non siano guaribili ma trattabili, e dalla constatazione che l'atteggiamento di accettazione del problema è la conditio sine qua non per il potenziamento delle abilità che ogni individuo possiede, per consentire il raggiungimento dell'autonomia possibile. La crescente attenzione verso quei difetti congeniti come le anomalie e le malformazioni vascolari e la disabilità ad esse legata, ci ha portato a considerare alcune modalità di intervento tesi a migliorare la qualità di vita dei pazienti e delle loro famiglie. In virtù di quanto considerato, uno degli interventi che si è esplicato all'interno del progetto più ampio "Familiarizziamo" è stato quello di promuovere e realizzare il Parent Training, una serie di incontri a tema, svoltosi presso la sede di Basilicata nel corso dell'anno 2015, che hanno visto la partecipazione di famiglie di utenti che ad oggi si sono rivolti alla Stanza di Ale. L'obiettivo era quello di offrire aiuto a tutte quelle

famiglie esposte costantemente alle difficoltà legate a condizioni di patologie vascolari dei figli. Tale aiuto si è strutturato attraverso una serie di incontri formativi intesi, in generale, come spazi di condivisione emotiva e di partecipazione attiva, volti ad aumentare il senso di competenza dei genitori e a valorizzare le loro capacità di adattamento rispetto alle situazioni difficili. La motivazione è legata all'idea che spesso l'impegno assistenziale richiesto per la gestione di queste patologie ricade il più delle volte unicamente sulle famiglie e questo comporta un grosso carico psicologico e fisico. Gli incontri, in tutto tre, oltre che fornire informazioni corrette e rispondere alle esigenze delle famiglie, hanno favorito anche uno scambio reciproco fra i partecipanti che hanno avuto modo di condividere le proprie esperienze e identificare soluzioni rispetto alle difficoltà quotidiane.

Insieme al Parent training il progetto più ampio ha previsto anche quello su "L'Autonomia Possibile", iniziato nel 2010 con la pubblicazione, della guida di auto-aiuto per le famiglie che vivono la disabilità, e che apre la strada ad una serie di eventi e convegni formativi sul tema, svoltosi negli anni successivi. In particolare riferendoci all'anno 2015, la Fondazione:

- ha organizzato il Convegno "Percorsi di crescita e progetti per l'autonomia. Le azioni sul territorio" in collaborazione con l'Università LUMSA e Fondazione Roma Solidale – Roma, 13 Marzo 2015
- ha partecipato a uno degli incontri formativi sulla salute fisica e psicologica dei bambini a Casa Ronald Roma Bellosguardo sul tema "Verso l'autonomia possibile del ragazzo ospedalizzato"- Roma, Giugno 2015
- ha partecipato all'evento "Metodo Euterpe e Autonomia", in occasione della World Day For People





With Special Needs, organizzato dalla LUMSA, dall'Associazione Luigia Tincani per la promozione della cultura, da Euterpe, da Nuove Frontiere Onlus e da A.Gi.Mus – Roma, 3 Dicembre 2015.

Per la gestione dei suddetti progetti la Fondazione si avvale di Professionisti dedicati.

Educare alla solidarietà

La scuola rappresenta un canale privilegiato per veicolare valori universali che, assimilati in giovane età, contribuiranno a far maturare nei ragazzi consapevolezza e partecipazione nella vita della società civile.

Rai Cinema ha realizzato nel 2010 con la regia di Francesca Muci il documentario «Alessandra, la forza di un sorriso» per raccontare una storia positiva che possa essere di esempio per altre storie, altre vite. Proponiamo alle Scuole Superiori il progetto «Il calore di un sorriso»: un cineforum che utilizza il documentario della storia di Alessandra realizzato da Rai Cinema. Avviato in Basilicata, sta entrando anche nelle scuole di Roma con l'obiettivo di promuovere il dialogo, il confronto sugli ostacoli della vita e la riflessione sulla sofferenza e solidarietà. Ai ragazzi viene chiesto di esprimere le proprie emozioni e i propri sentimenti attraverso pensieri fino all'a.s.2014/2015 e con immagini e disegni di gruppo a partire dall'a.s.2015/2016.

Nel 2015 per l'a.s.2014/2015 sono stati svolti 6 incontri in Basilicata e 1 a Roma, per l'a.s.2015/2016 sono stati svolti 8 incontri in Istituti della Provincia di Potenza e di Barletta-Andria-Trani, e 1 a Roma.

Tale progetto prevede un incontro preliminare con un docente referente e rappresentante di classe e/o di Istituto per la pianificazione del progetto, e un incontro di realizzazione del progetto mediante il Cineforum. Per ciascun incontro la Fondazione garantisce la presenza di uno Psicologo o altro esperto conoscitore di tali tematiche, e di un rappresentante della Fondazione.

Pubblicazioni

Nel 2015 la Fondazione Alessandra Bisceglia W Ale Onlus ha iniziato a lavorare su alcune pubblicazioni scientifiche che saranno terminate nel 2016:

- un video esplicativo sulla patologia: attraverso un video animato verrà spiegato ai pazienti e alle famiglie nello specifico, mediante metafore, come si originano le malformazioni vascolari congenite;
- un opuscolo informativo sulle anomalie vascolari congenite rivolto a medici e famiglie in collaborazione con il CNMR dell'Istituto Superiore di Sanità
- atti del Convegno del 10 ottobre 2015
- opuscolo «Emozioni in parole» che sintetizza i pensieri raccolti dagli incontri di cineforum «Il Calore di un Sorriso»

Sono state realizzate e inviate tramite e-mail ai contatti della Fondazione quattro edizioni del W Ale Notizie, periodico informativo della Fondazione W Ale (Capo Redattore Lorena Fiorini, Progetto Grafico e Impaginazione Stefano Pozzaglia), grazie alla collaborazione di volontari per la stesura degli articoli.

4. BILANCIO 2015 PUBBLICATO SU "iTRIBUTARISTA" n. 3/2016

SITUAZIONE ECONOMICA AL 31/12/2015		
Descrizione conto	Saldo dare	Saldo avere
CANCELLERIA	4.271,10	
COSTI PER SERVIZI ED EVENTI	75.335,76	
SALARI E STIPENDI	34.216,67	
ONERI SOCIALI	5.336,16	
TRATTAMENTO FINE RAPPORTO	1.385,94	
COSTI PER PERSONALE	40.938,77	
ABBUONI/ARROTONDAMENTI PASSIVI	25,48	
EROG.LIBERALI DEDUCIBILI	13.893,00	
ALTRI ONERI DI GEST.DEDUC.	2.086,34	
SOPRAVVVENIENZE PASSIVE ORD.DED.	127,49	
ALTRI ONERI DIVERSI DI GESTIONE	16.132,31	
TOTALE COSTI	136.677,94	
RICAVI CONTRIBUTO SOSTENITORI		72.179,80
RICAVI CONTRIBUTI PROGETTI		8.000,00
CONTRIBUTO 5 PER MILLE 2012		40.293,68
RICAVI CONTRIBUTI		120.473,48
ALTRI RICAVI E PROVENTI		25,05
INT.ATT.SU DEPOSITI BANCARI		4.925,82
TOTALE RICAVI		125.424,35
DISAVANZO DI ESERCIZIO		11.253,59
TOTALE A PAREGGIO	136.677,94	136.677,94

SITUAZIONE PATRIMONIALE AL 31/12/2015		
Descrizione conto	Saldo dare	Saldo avere
ATTIVITA'		
IMMOBILIZZAZIONI MATERIALI	12.374,15	
IMMOBILIZZAZIONI FINANZIARIE	60.000,00	
ALTRI CREDITI	155,22	
DISPONIBILITA' LIQUIDE	213.696,14	
DEBITI V/FORNITORI	43,81	
TOTALE ATTIVITA'	286.269,32	
PASSIVITA'		
PATRIMONIO NETTO		288.720,14
TFR LAVORO SUBORDINATO		1.435,87
DEBITI V/FORNITORI		1.099,93
DEBITI TRIBUTARI		2.039,00
DEBITI V/IST. PREV. E SICUR. SOC.		684,37
DIPENDENTI C/RETRIBUZIONI		3.543,60
TOTALE PASSIVITA'		297.522,91
DISAVANZO DI ESERCIZIO	11.253,59	
TOTALE A PAREGGIO	297.522,91	297.522,91



24

VI POTENZA CITTÀ

LA GAZZETTA DEL MEZZOGIORNO

Giorgia, Lei, invece, è Elisa... Mons. Leuzzi, è il vescovo...

Vivere con una malattia rara Fondazione «Wale» a Roma

«Vivere con una malattia rara... Fondazione «Wale» a Roma...



RICORDO Alessandra Bisceglia

per promuovere nella regione il tratto meridionale dell'itinerario culturale...

Radio Potenza Centrale advertisement: 'OGNI SABATO SU RADIO POTENZA CENTRALE ALLE ORE 12.30 "W Ale onlus" oggi ospite in trasmissione'.

Newspaper clipping: 'LA NUOVA ESTATE' and 'NEL RICORDO DI ALE'.

LUMSA informo notice: 'I prof. Bartini Maggiori e Polidoro nel comitato scientifico del convegno di senologia e LAD'.

Newspaper clipping: 'MELFI CITTÀ VULTURE • ALTO BRADANO' and 'Insieme per migliorare la vita'.

Newspaper clipping: 'MELFI CITTÀ VULTURE • ALTO BRADANO' and 'Ale vota sulle ali di Billy Elliot'.

Notice: 'Esame di Stato per Psicologi: Caterina Floriti nominata membro della commissione esaminatrice'.

BILANCIO SOCIALE 2015

Newspaper clipping: 'VULTURE' and 'Senata dedicata ad Alessandra Bisceglia'.

TRIBUTARISTI - LAPET

Associazione per la sociale: ricerca e cultura prioritarie... La legge finanziaria...

Newspaper clipping: 'VIVILAREGIONE' and 'Pellegrini a piedi da Satriano per la Vergine nera'.