

Coinvolgere le scuole elementari e medie e superiori in un concorso grafico per scegliere 2 disegni, per scuola, realizzati dai giovanissimi studenti al fine realizzare delle cartoline da usare per **Annullo Filatelico** ed esporre gli altri lavori in una "galleria scolastica" con allocazione da ricercare nelle proprie realtà e da proporre nella giornata conclusiva del 7 maggio 2019, secondo il calendario riportato. Attivare gli alunni degli Istituti superiori partecipanti alla cittadinanza attiva.

### COME AVVERRA' E FINALITA' DEL SERVICE A CATANIA

L'attività sarà sviluppata nelle seguenti fasi.

1. **30 Novembre 2018: Conferenza informativa**

ore 10.00, presso La Sala Consiliare di Palazzo degli Elefanti di Catania.

2. **Dicembre 2018 - Febbraio 2019**

**Informativa nelle scuole Elementari Medie e Superiori,**

3. **22 marzo 2019 - Torneo calcistico non agonistico a 6 squadre di 5 elementi da svolgersi nel Palazzetto dello Sport di Piazza Spedini**

4. **Giorno 7 maggio 2019. Annullo filatelico, Corteo e Manifestazione finale al parco Gioeni**

5. **Da Novembre 2018: Ricerca Sponsor.**

6. **Dal 7 Novembre 2018: Formalizzazione di un Comitato d'Onore che coordini l'evento.**

### Conclusioni.

**La nostra nuova campagna è una promessa: non vogliamo lasciarli soli.**

Scegliendo di aiutare le Famiglie SMA porteremo un supporto concreto alla ricerca e diffonderemo la cultura della solidarietà oltre alla conoscenza della malattia e daremo un esempio di inserimento sociale delle persone extracomunitarie o che inizialmente lo erano, testimoniando in questo caso come sia possibile l'integrazione. **La solidarietà è patrimonio dell'Umanità e la contraddistingue.** Donazioni, potranno essere effettuate con bonifico

**Codice fiscale 97231920584 all'Associazione Famiglie**

Con questa iniziativa potremo:

a) attestare che il Popolo Italiano e le sue FF.AA. hanno scelto di essere paladini della pace e della solidarietà e continuare tradizioni che ci hanno sempre fatto onore e contraddistinto (... **"Gli altri non hanno, come me, duemila anni di civiltà sulle spalle"** .M.O.V.M. **Com.te Salvatore TODARO.....**). In tal senso gli Alti Comandi interpellati, immediatamente con encomiabile spirito di servizio e umanità, hanno dato adesione con la stessa idealità sopra citata.

b) Cercare Sponsor che aiutino la manifestazione e la riuscita della raccolta fondi.

c) Attivare i docenti, il personale Ata, la componente genitori e gli alunni alla cittadinanza attiva.

Con i migliori Saluti Kiwaniani.

Catania 25 ottobre 2018

Ing. Giuseppe CONTE

Presidente KC

Prof. Alfio Petrone

Dirigente Scolastico



Catania Nord Ponte del Sapere



*"Con l'Integrazione contro la SMA"*

*30 novembre 2018*

*ore 10.00*

*Sala Consiliare Palazzo degli Elefanti*

*Responsabile Procedimento: ing. Giuseppe Conte cell. 340 1931682*

*email cogistudio@yahoo.it*

*Cerimoniere :*

*dott. ssa Letizia Venticinquè 380 5133927*

*Segretario :*

*Com.te Giuseppe Bonzi 347 4713201*

+

## PROGRAMMA

**Il Club Catania Nord Ponte del Sapere** avendo conosciuto la realtà delle Famiglie SMA ha proposto **all'Istituto E.Fermi-F.Eredia, di Catania**, un Service finalizzato alla conoscenza della malattia e ad una raccolta fondi per la ricerca.

La richiamata sollecitazione è stata, pertanto, portata a conoscenza delle Istituzioni: Civili, Religiose, Militari.

Premesso:

**Atrofia Muscolare Spinale** (notizie attinte da Internet e confermate dalla Avv. Chiara Battaglia appartenente a Famiglie SMA di Catania)

L'atrofia muscolare spinale (SMA) è una malattia neuromuscolare rara caratterizzata dalla perdita dei motoneuroni, ovvero quei neuroni che trasportano i segnali dal sistema nervoso centrale ai muscoli, controllandone il movimento. Di conseguenza, la patologia provoca debolezza e atrofia muscolare progressiva, che interessa, in particolar modo, gli arti inferiori e i muscoli respiratori. La SMA ha un'incidenza di circa 1 paziente su 10mila nati vivi

**Conosciamo le Famiglie SMA:** L'Associazione Famiglie SMA è da anni in prima linea nella ricerca di una cura per l'atrofia muscolare spinale, una malattia delle cellule nervose del midollo spinale che colpisce i muscoli volontari ed è maggiormente invalidante e in alcuni casi mortale per i bambini che ne sono affetti.

9.45 REGISTRAZIONE INTERVENUTI

10.00 SALUTI ALLE AUTORITA'

10.15 PRESENTAZIONE DEL SERVICE

10.25 Dr.ssa Daniela Lauro Presidente Associazione Famiglie SMA, "l'impegno di Famiglie SMA nella lotta alla malattia",

10.35 Prof. Giuseppe Vita "Stato della ricerca e delle terapie per la SMA",

11.00 Dr.ssa Annette Wenzell "Problematiche respiratorie connesse alla Sma e l'importanza di lavorare in rete"

11.15 Dr.ssa Simona Spinoglio, "Counselor Famiglie Sma"

11.30 Dr.ssa Stefania La Foresta, "Psicologa Centro Clinico Nemo Sud"

11.45 Conclusioni e Saluti

