



Questo singolare libro, che raccoglie pensieri, poesie, racconti e preziose testimonianze di chi ha vissuto e vive questo grave disagio, ospita anche riproduzioni di disegni e quadri che rispecchiano la capacità di saper rinascere nonostante le dure prove della vita, nonché una vasta raccolta di immagini fotografiche che documentano l'articolata attività dell'Associazione stessa.

**Aim**
Rare Onlus
Associazione Italiana contro le Miopatie Rare

L'Associazione Italiana contro le Miopatie Rare ONLUS
in collaborazione della Consulta Invalidi e handicappati
del Comune di Firenze

*propone un pomeriggio di sensibilizzazione al rispetto
della vita con la lettura di alcuni brani del libro*

I COLORI delle **EMOZIONI**

edito dall'Associazione

allietato da un intrattenimento ricreativo e conviviale

Partners



Associazione Italiana Sindrome
di Williams Toscana Onlus



Comitato Cittadini Indipendenti



www.laprecollina.it

Associazione "La Fenice"
AFFSM - Firenze



PANDAS

PER INFORMAZIONI

Andrea Malpezzi 329/ 2228803
Stefano Calamai 389/ 9716120
Ezio Andretti 393/ 0695975

DOMENICA

29 NOVEMBRE 2015

dalle ore 15.00 alle ore 20.00

presso

**LA COMUNITÀ "LE PIAGGE"
VIA LOMBARDIA, 1 - FIRENZE**

Programma

15:00 Accoglienza

Coordina **Michele Cirrincione**

*Presidente della Consulta del Comune di Firenze, con la partecipazione di **Stefania Valbonesi** di Firenze, giornalista e scrittrice*

Saluto da parte di **Don Alessandro Santoro**
Parroco della Comunità ospitante

15:30 Presentazione dell'Evento da parte di

Caterina Campanelli

*Presidente dell'Associazione e breve illustrazione dei futuri progetti editoriali con la collaborazione di **Saverio Tommasi** di Firenze, giornalista, e di **Elena Morea** di Torino, giornalista e direttore della rivista on line "La Precollina"*

16:00 Lettura di alcuni brani tratti dal libro

Presteranno la voce per le letture

Annalisa Scopinaro, Elisabetta Petrucci, Stefania Nieri, Ezio Andretti, Anna Piscitelli, Fiorella Nuti

17:00 Condivisione delle impressioni ed esperienze da parte del pubblico con la presidente, il dottor **Gianluca Garetti** e le dottoresse **Elisabetta Petrucci, Sigrid Baldanzi e Rosalba Semeraro**

17:20 *Intrattenimento canoro con*

Lavinia Calamai e Valentina Bardini

17:40 Intervento di **Adriana Palleni**

Pres. del Comitato Cittadini Indipendenti di Bologna

"Futuro tecnologico e impatto sulla salute e sicurezza"

17:50 Intervento del Dott. **Gianluca Garetti**

Medico attivista di "Medicina Democratica" di Firenze

"Per una cultura della cura"

18:10 Intrattenimento ricreativo, dedicato soprattutto ai bambini, con **Lorenzo Bocci, Giocoliere**

18:40 Apericena con "I ragazzi de "Le Piagge"
socializzazione fra i presenti e Pesca di Beneficenza.

20:00 *Conclusione e saluti*

L'A.I.M. Rare ONLUS, Associazione Italiana contro le Miopatie Rare, è un'Associazione di Volontariato, senza scopo di lucro, nata nel 2002 per contrastare le problematiche derivanti dalle Miopatie Rare.

Cosa sono le MIOPATIE RARE?

Le miopatie rare sono **malattie neuromuscolari** che possono colpire i movimenti, la respirazione e tutto quello che si fa con le funzioni motrici. La sintomatologia di queste malattie si caratterizza essenzialmente per un interessamento **dell'apparato muscolo-scheletrico**, con progressivo e spesso grave deficit di forza muscolare, causa di rilevante handicap motorio. I principali sintomi clinici sono costituiti da **facile affaticabilità, ipostenia e ipotonia, ipo e pseudoipertrofia, crampi e contratture, fenomeno miotico, algie e dolorabilità muscolare.**

AIM Rare Onlus

Sede legale e operativa

Piazza Baldinucci, 8/r 50129 Firenze

Tel. 055 486838 - Fax 055 4625985

cell. 329 4287999

info@aimrare.org www.aimrare.org

c/c postale n.36965812

Intestato ad A.I.M. Rare Poste Italiane

IBAN: IT98 B07601 13800 0000 36965812

c/c bancario n. 69885 - intestato ad A.I.M. Rare

Banca Prossima - FI - Ag.5000 - BCITITMX

IBAN IT74 C033 5901 6001 000000 69885