

un mondo **libero** dalla SM



Periodico Associazione Italiana Sclerosi Multipla sezione provinciale di Asti e Alessandria

Anno XXII - numero 4 - DICEMBRE 2019

Poste Italiane s.p.a. – Spedizione in abbonamento postale – D.L. 353/2003 (conv. In L. 27/02/2004 n. 46) art. 1, comma 1, DCB/AL

ECTRIMS: FORME PROGRESSIVE DI SCLEROSI MULTIPLA NEL MIRINO

(Dal sito AISM 23/10/2019)

Nuovi dati sui farmaci, ma soprattutto grande attenzione a come prevedere il passaggio dalla forma recidivante-remittente a quella progressiva. Ecco di cosa si è discusso a Stoccolma durante il congresso ECTRIMS

Si è svolto recentemente a Stoccolma il congresso scientifico ECTRIMS, il più grande e importante meeting europeo di ricercatori provenienti da tutto il mondo e impegnati nella sclerosi multpla. Come ogni anno, nelle fasi finali dell'evento, la sessione highlights raccoglie gli studi valutati più promettenti presentati al consesso. Si tratta di dati su studi in corso, che devono ancora essere confermati nelle pubblicazioni. Qui presentiamo le ricerche focalizzate sulla sicurezza.

Negli ultimi anni, anche grazie all'impegno delle associazioni dei pazienti, prima fra tutte AISM con la sua Fondazione, la ricerca scientifica sulle forme progressive di sclerosi multipla sta prendendo slancio, e i primi risultati si fanno vedere: il lavoro portato avanti dalla **<u>Progressive MS</u>** Alliance ha consentito di mettere insieme tutte le parti interessate per cercare di trovare soluzioni alle forme di malattia che oggi non possono contare su strumenti efficaci. Lo dimostrano gli studi sul tema delle forme progressive discussi e presentati al congresso ECTRIMS, che si è svolto a Stoccolma a settembre.

Dal punto di vista farmacologico sono stati presentati i risultati dello studio **ORATORIO**: le persone con sclerosi multipla trattate con <u>ocrelizumab</u> in modo continuativo per un tempo pari o superiore a sei anni hanno fatto registrare un *rischio ridotto di progressione della disabilità* nella **SM** <u>primariamente</u> <u>progressiva (SMPP)</u>.

Ocrelizumab è un anticorpo monoclonale umanizzato che colpisce ed elimina le cellule B che esprimono la molecola CD20. Ha dimostrato efficacia non solo nelle forme recidivanti remittenti di SM ma anche per la prima volta nelle forme primariamente progressive con SM attiva. Questi risultati suggeriscono che il trattamento precoce con questa molecola riduce significativamente il rischio di progressione della disabilità e che questo effetto è mantenuto nel tempo. La progressione della disabili-

sommario

Notizie AISM pagina 1

Notizie dalla sezione di Alessandria pagina 2

Notizie dalla sezione di Asti pagina 6



tà degli **arti superiori**, misurata con il test dei nove pioli, si è ridotta significativamente nelle persone trattate in modo continuativo con ocrelizumab rispetto a quelli passati dal placebo. I dati hanno anche dimostrato che la terapia precoce con ocrelizumab ha determinato una riduzione del 42% del rischio di dover ricorrere alla sedia a rotelle nelle persone con SMPP (scala di invalidità espansa EDSS≥7) in 6,5 anni rispetto alle persone che hanno iniziato il trattamento con ocrelizumab dopo il periodo in doppio cieco.

Sul fronte della forma secondariamente progressiva, quella cioè che si sviluppa a partire dalla forma recidivante-remittente, l'attenzione è stata focalizzata sulla possibilità di prevedere la transizione tra una forma e l'altra. Sebbene, infatti i diversi fattori possano predire la transizione dalla malattia recidivante-remittente a quella secondariamente progressiva, riuscire a intercettare il più precocemente possibile per ogni singola persona la progressione sarebbe molto importante per poter intervenire con maggiore efficacia. Uno studio retrospettivo condotto da Massimiliano Calabrese, neurologo all'Università di Verona, ha individuato 7 variabili affidabili e, sulla base di queste, ha messo a punto una scala capace di predire il passaggio alla forma progressiva. Secondo gli autori si tratta di uno strumento facile da usare nella pratica clinica e consentirebbe di identificare le persone che potrebbero beneficiare di un trattamento più aggressivo.

Allo stesso obiettivo hanno lavorato altri ricercatori italiani - come illustra il dott. *Pietro Iaffaldano* dell'Università di Bari nel video - che hanno analizzato i dati contenuti nel *Registro Italiano SM* puntando l'attenzione sui fattori che favoriscono il passaggio dalla forma recidivante-remittente a quella progressiva. I dati *real-life* dicono che un intervento precoce e continuo con farmaci modificanti la malattia riduce il rischio di conversione nella forma progressiva mentre non riduce il tempo in cui si raggiunge una disabilità valutata 6 con la scala EDSS. Fattori sfavorevoli sono invece un esordio multifocale (con lesioni in diverse parti del sistema nervoso centrale), a un'età

superiore ai 40 anni, con disabilità elevata, e un numero alto di ricadute durante la fase RR.

Dal momento che alcuni studi hanno dimostrato che il peggioramento nella disabilità avviene in proporzione importante anche in maniera non correlata al numero di *ricadute*, un gruppo di ricerca ha analizzato infine i dati dello *Swiss Multiple Sclerosis Cohort Study* per capire come si caratterizzasse la progressione di disabilità indipendente dall'attività di malattia (PIRA – progression indipendent of relapse activity). Il risultato presentato a Stoccolma conferma che un numero rilevante di persone con sclerosi multipla recidivante-remittente ha avuto esperienza di PIRA nel corso dei 5 anni di valutazione. Lo studio dimostra poi che le terapie modificanti la malattia sono molto efficaci nel ridurre il rischio di eventi che peggiorano la disabilità, ma non si può dimostrare un effetto consistente sui PIRA.

Alcuni studi stanno valutando nuovi farmaci per le forme progressive che possano funzionare riparando la mielina. Lo studio presentato dal dottor Ari Greeen, dell'Università di San Francisco in America attraverso una sofisticata tecnologia, ha selezionato candidati pro mielina. Tra i primi candidati selezionati c'è la clemastina, un antistaminico solitamente utilizzato per contrastare reazioni allergiche, che su cellule umane induce la proliferazione dei precursori degli oligodendrociti da cui derivano gli oligodendrociti maturi. Gli oligodendrociti sono cellule della neuroglia che svolgono la funzione essenziale di ricostruire la mielina dei neuroni del sistema nervoso centrale. In modelli sperimentali di SM la clemastina ha dimostrato di indurre la rimielinizzazione e dopo trattamento con clemastina è stato osservato che muoiono meno neuroni. Un altro candidato identificato è il bazedoxifene che ha azione rimielinizzante. Attualmente sono stati conclusi gli studi preclinici, il lavoro è ancora in corso. Il dottor Green suggerisce che per queste nuove molecole sarà importante progettare al meglio gli studi clinici e definire bene tutte le strategie e le misure per valutare la loro efficacia nell'uomo.

nonstop

sezione di Alessandria

RIABILITAZIONE

Si invitano coloro che intendono fruire - nel corso dell'anno 2020 - di un periodo di riabilitazione presso i centri di:

SALICE TERME (Pavia)

PIANCAVALLO (Verbania)

PEVERAGNO (Cuneo)

MONCRIVELLO (Vercelli)

di segnalarlo - entro il 15 GENNAIO 2010 - alla sezione per programmare le prenotazioni ed i trasporti.

PRENOTAZIONI AMBULATORIO SM NEUROLOGIA ALESSANDRIA

Si riportano, per opportuna conoscenza, le modalità di prenotazione per le visite presso l'ambulatorio Sclerosi Multipla della Neurologia dell'Ospedale di Alessandria (Neurologi Dott. Francesco Passantino e Dott.ssa Maria Mascolo)

Le prenotazioni allo sportello possono farsi dal lunedi al venerdi dalle ore 8,30 alle ore 12,30.

Le prenotazioni telefoniche si effettuano al numero 0131/206486 – Dalle ore 13,30 alle ore 15,30 nei giorni di martedi e giovedi

Le prenotazioni on line in forma scritta all'indirizzo:

recall@ospedale.al.it

sezione di **Alessandria** nonsto

LA MELA DI AISM: 3 - 4 - 5 - 6 OTTOBRE

Anche quest'anno la campagna raccolta fondi "LA MELA DI AISM" ci ha regalato un risultato favoloso!

Un sentito e cordiale ringraziamento va da parte nostra a tutti coloro che hanno contribuito al grande risultato positivo e sono stati veramente tanti i volontari che hanno regalano il loro impegno per la nostra raccolta fondi (oltre 500 di cui alcuni hanno presidiato le postazioni anche più giorni). Abbiamo raccolto euro 73.894 (occorre detrarre euro 31529 di spese) per 6961 sacchetti. Sul sito www.aism.it/alessandria si può prendere visione del risultato dettagliato per ogni comune e postazione. Abbiamo organizzato postazioni in 107 comuni (su 188 della provincia uguale al 57%). Un lavoro enorme che però ci ha dato grande soddisfazione per la fiducia riscontrata nella gente che riconosce l'impegno di AISM per tutta l'attività che viene svolta a favore delle persone con SM.

GRAZIE GRAZIE!









SETTIMANA DEI LASCITI XVI EDIZIONE

La settimana dei lasciti nel 2020 avrà luogo – dal 20 al 26 gennaio - con il patrocinio del Consiglio Nazionale del Notariato. Nella nostra provincia l'evento viene organizzato da AISM Sezione Provinciale in collaborazione con FNP/CISL Pensionati di Alessandria e Asti ed il patrocinio del Comune di Tortona. L'incontro si terrà a Tortona il 28 gennaio 2020, dalle ore 15,30 alle ore 17,30, presso la sede CISL di Tortona, Corso Alessandria 47. All'incontro parteciperà la Neurologa Dott.ssa Maria Mascolo.

La partecipazione all'evento è gratuita e consiste nel fornire le istruzioni alla cittadinanza in merito alle modalità per compilare un testamento/lascito. Le istruzioni saranno fornite da un Notaio indicato dal Consiglio Nazionale del Notariato e invitato dall'Al-SM. Vi invitiamo a partecipare. E' un incontro molto interessante.

Francesco Barretta

sezione di Alessandria

nonstop sezione di Alessan

QUOTA SOCIALE

Desidero ricordare, a tutti coloro che sono parte del movimento AISM, il rinnovo della quota sociale, Si possono associare tutti: fruitori, parenti/caregiver dei fruitori, volontari, amici e tutti coloro che credono negli obiettivi dell'associazione e hanno fiducia nelle persone impegnate a realizzare gli obiettivi a favore delle persone con SM.

Abbiamo fatto tanta strada insieme, siamo cresciuti sensibilmente ma abbiamo ancora tanti spazi vuoti che desideriamo ardentemente colmare. Le persone con SM associate nel corso del 2019 sono state 250 (su un totale di 407 soci) ma desidero evidenziarvi che come AISM Alessandria siamo in contatto con 545 (su un totale di circa 700) persone con SM per cui vorremmo far entrare nel nostro movimento le 295 mancanti. E' una sfida, un obiettivo che vorremmo raggiungere con tutti voi.

Ecco quindi la mia esortazione rivolta a Tutti a rinnovare la quota sociale per l'anno 2020 e a far associare coloro che ancora non l'hanno fatto. La quota è sempre di euro 25,00. Allego il bollettino di conto corrente per rendere più agevole il pagamento oppure potete rivolgervi in sezione oppure ai referenti di zona. Sono certa che condividerete con me questo invito. Grazie!

Anna

NATALE AISM

Ecco i gadget natalizi AISM.



Le belle stelline, al costo di soli 2 euro, per ravvivare l'albero natalizio oppure chiudere pacchetti dei vostri regali.

II grazioso - MAMBO il PINGUINO - al costo di solo 5 euro. rallegrerà le vostre Feste Natalizie e potrà continuare la vostra raccolta dei simpatici peluches AISM.



PRANZO DI NATALE

Si sta avvicinando il S. Natale 2019 ed ecco il nostro rituale incontro per farci gli auguri.

Il nostro pranzo avrà luogo come al solito presso il Ristorante "IL CARRETTINO" di Rivalta Scrivia considerando il trattamento riservatoci dal Direttore, la disponibilità della nostra amica Giovanna e la capienza del locale che ci consente uno spazio molto comodo.

L'appuntamento è per il giorno 14 dicembre (sabato) alle ore 11,30/12,00 con il seguente menù:

ANTIPASTI:

prosciutto crudo, salame crudo, salame cotto, insalata di pollo con cruditè e gruviera

BIS DEI PRIMI:

Risotto con radicchio e Castelmagno

SECONDO PIATTO:

Arrosto di vitello con patate al forno DESSERT:

Torta tiepida con le mele e crema pasticcera VINI DEI COLLI TORTONESI - ACQUA - CAFFÈ

SARA' RICHIESTA UNA POARTECIPAZIONE ALLA SPESA DI 12 EURO CIASCUNO.

Le prenotazioni dovranno essere presentate alla sezione o ai referenti di zona per prenotare i posti al ristorante e per pianificare i trasporti.

VARIAZIONE DATI ANAGRAFICI **E PERSONALI**

Abbiamo la necessità di avere sempre i dati anagrafici e personali delle persone con SM aggiornati al fine di fornire un idoneo supporto alle persone stesse, per pianificare le attività di benessere, per conoscere in modo dettagliato la situazione provinciale in quanto come AISM di Alessandria ci riteniamo l'unico punto di riferimento territoriale per la SM e desideriamo svolgere al meglio le nostre attività. Ovviamente la programmazione dell'attività si può svolgere bene solo se si conosce in modo dettagliato la realtà della provincia di Alessandria.

Vi prego quindi di segnalarci eventuali variazioni che avete avuto recentemente (cambio indirizzo, telefono, mail - variazione dell'invalidità civile e tutto ciò che ne consegue, modifica della terapia, ecc.) A tal fine, infatti, da circa 2 mesi state ricevendo delle telefonate da parte delle nostre volontarie Lorella, Antonella, Patrizia per procedere alle variazioni dei vostri dati. Siate certi che i vostri dati sono trattati tenendo conto delle disposizioni sulla privacy ma"aiutateci ad aiutarvi". Grazie



sezione di **Alessandria**

nonstop

CAMPUS INFORMATIVO ROMA 14 – 17 NOVEMBRE 2019

A tener conto del percorso che si è fatto a fianco dell'Al-SM sino ad oggi e spostando lo sguardo verso il futuro per raggiungere la meta che ci siamo prefissi, stiamo seguendo un tragitto che ci prepara ad essere sempre più protagonisti del cambiamento che vogliamo.

L'AISM è sicuramente riconosciuta come fonte autorevole in tema di SM, sono state proposte diverse attività' con l'obiettivo di potenziare e rendere più efficaci le attività di comunicazione, farci conoscere al fine di entrare in contatto il più possibile con le persone coinvolte nella SM, rappresentando così un vero e proprio punto di riferimento sul territorio.

L'anima AISM è costituita da tutte le persone che si impegnano per un mondo libero dalla sclerosi multipla, un'associazione di protagonisti responsabili, competenti e consapevoli che lavorano in una organizzazione efficace. Le persone con SM rappresentano il fulcro di ogni attività e l'associazione agisce ogni giorno affinchè ognuna di loro possa trovare nel proprio territorio le risposte ad ogni esigenza.

Per me e per tutti, l'AISM è una grande famiglia che ci abbraccia e ci aiuta a superare le difficoltà che incontriamo nella convivenza con la SM, ho trovato operatori preparati e giovani meravigliosi ed entusiasti ad aiutare, a spiegare e a collaborare. Molte persone, presenti al Campus quotidianamente nelle sezioni, mettono a disposizione il loro tempo anche nell'organizzazione e gestione raccolta fondi. Insomma una vera forza come quella dei presidenti e dei consigli delle nostre province e regioni che ci supportano nel quotidiano e con le istituzioni per il riconoscimento dei nostri diritti.

Si è parlato di eventi in programma anche a livello nazionale come TRENTA ORE PER LA VITA, a noi dedicato quest'anno e che verrà ripetuto anche l'anno prossimo con il progetto di aiutare donne, mamme e bambini.

E' intervenuta Lorella Cuccarini, che non solo ha partecipato per premiare i vincitori di tele Marathon, ma ha voluto compiere un percorso studiato per immedesimarsi nei panni di una persona con SM e sentire fisicamente i sintomi della patologia tramite il percorso "Senti come mi sento". E' rimasta colpita, dimostrando così di essere molto vicina a tutte le persone affette da SM,

Che dire? Una bella esperienza, tante emozionanti insegnamenti e la conferma di avere in AISM un grande movimento con cui dobbiamo entrare in contatto e collaborare, ...insieme per una conquista dopo l'altra! Orgogliosa e felice di farne parte.

Raffaella Fratino

ASSENZE PER MALATTIA – ESONERO DA VISITE FISCALI

Si ritiene opportuno pubblicare nuovamente questa disposizione in quanto abbiamo notato che è sconosciuta a molte persone. Si consiglia di portarla a conoscenza del proprio medico di base e di far riportare sul certificato la dicitura "terapia salvavita" oppure "Inv.Civ. 67% o sup al 67%.

"In caso di assenza dal posto di lavoro per malattia, l'INPS svolge visite di controllo a domicilio in determinate fasce orarie, ma particolari categorie di lavoratori del settore pubblico sono esentati dall'obbligo di reperibilità a queste visite (D.M. n. 206/2009).

Da oggi (26/2/2016) lo stesso diritto viene esteso di fatto anche ai dipendenti del settore privato, grazie al Decreto del Ministero del Lavoro e delle Politiche Sociali pubblicato sulla Gazzetta Ufficiale il 21 gennaio 2016, entrato in vigore il giorno immediatamente successivo. Il provvedimento ha ovviamente un impatto anche sulle persone con SM che lavorano nel settore privato.

Sono infatti esclusi dall'obbligo di reperibilità al proprio domicilio i lavoratori subordinati per i quali l'assenza è riconducibile ad una delle seguenti circostanze:

a) patologie gravi che richiedono terapie salvavita (attestate da idonea documentazione, rilasciata dalle competenti strutture sanitarie, che attesti la natura della patologia e la specifica terapia salvavita da effettuare).

b) stati patologici sottesi o connessi alla situazione di <u>invalidità</u> riconosciuta (l'invalidità riconosciuta deve essere <u>pari o superiore al 67%).</u>

Le persone con SM con il 67% di invalidità possono dunque entrare nel novero dei beneficiari di tale normativa. In assenza di riconoscimento di invalidità pari o superiore al 67% le persone con SM potranno rientrare tra i beneficiari di questa norma solo se rientreranno nella situazione di cui al punto a)".

DECRETO LEG.VO 18/7/2011, N, 119 - ART 7 CONGEDO PER CURE PER GLI INVALIDI

1. Salvo quanto previsto dall'articolo 3, comma 42, della legge 24 dicembre 1993, n. 537, e successive modificazioni, i lavoratori mutilati e invalidi civili cui sia stata riconosciuta una riduzione della capacità lavorativa <u>superiore</u> al cinquanta per cento possono fruire ogni anno, anche in maniera frazionata, di un congedo per cure per un periodo non superiore a trenta giorni.

2. Il congedo di cui al comma 1 è accordato dal datore di lavoro a seguito di domanda del dipendente interessato accompagnata dalla richiesta del medico convenzionato con il Servizio sanitario nazionale o appartenente ad una struttura sanitaria pubblica dalla quale risulti la necessità della cura in relazione all'infermità invalidante riconosciuta.

Sezione di Alessandria

nonstop

sezione di Asti

sezione di Ast

MELA DI AISM

Tutte le mele sono andate agli offerenti nelle piazze astigiane il 4,5 e 6 Ottobre, durante l'iniziativa "La Mela di Aism". Come sempre ringraziamo i tanti volontari che si sono prodigati per aprire le tante postazioni in città e nei paesi e si sono adoperati per rendere simpatico e accogliente il momento di offerta dei sacchetti di mele, cercando nel contempo di informare le persone sulle attività di AISM e della Sezione. Come abbiamo più volte ripetuto è molto importante che la causa di AISM e il desiderio di migliorare la qualità di vita delle persone con SM venga compreso e condiviso da un sempre maggior numero di persone con una solida coscienza civica che senta come un bisogno l'opportunità di aiutare in qualche modo tutti i volontari di AISM che hanno questo in testa: Un mondo libero dalla SM.

UN GROSSO GRAZIE A TUTTI!



MARCIA DELLA VENDEMMIA



SERVIZIO CIVILE

A seguito del nuovo bando di selezione per il prossimo anno abbiamo avuto dei contatti con possibili aspiranti e confidiamo che anche nel prossimo anno possiamo ottenere l'aiuto di ragazzi disposti ad aiutarci nei nostri molti impegni con le persone con SM, le manifestazioni, i contatti con istituzioni, la Sede Nazionale AISM e tutte le altre importanti impellenze -trasporti inclusi- che ci occupano a tempo pieno. Nelle prossime edizioni daremmo ragguagli più comcreti.

Il 29 settembre si è tenuta la "MARCIA **DELLA VENDEMMIA**" edizione XXIII allo Stadio Comunale. Circa 170 i partecipanti per una giornata che ha visto sole e una temperatura ideale per la manifestazione. Il ricavato, come di consueto, verrà utilizzato per il sostegno, l'assistenza e il trasporto dei Soci con Sclerosi Multipla appartenenti alla nostra Sezione. Il successo della manifestazione, come abbiamo già avuto modo di rimarcare precedentemente, non è da ricercarsi nello spirito sportivo della corsa bensì' nel concetto di stare insieme e affrontare la marcia uniti, anche per mano, per un mondo libero dalla Sclerosi Multipla. Noi di Aism abbiamo voluto racchiudere il senso dell'evento nella seguente frase "Se vuoi arrivare primo, corri da solo. Se vuoi arrivare Iontano, cammina insieme". Trattasi di un messaggio energico che ben descrive lo scopo di questa tradizionale corsa: sensibilizzare riguardo l'importanza della ricerca sulla SM e promuovere l'unione.

Ed è proprio dall'unione di più persone che la nostra 23° Marcia della Vendemmia ha raggiunto livelli importanti con un numero di partecipanti notevolissimo e che speriamo aumentino ancora nelle prossime edizioni. Questa edizione era anche dedicata alla memoria dell'insostituibile storico organizzatore **Fantauzzi Francesco** che con il suo instancabile lavoro ha contribuito a far crescere la manifestazione.

sezione di **Ast**i

nonstop

CORAGGIO E AMORE

La diagnosi di SM è una cosa che atterrisce tutti ma soprattutto le giovani donne che pensano alla maternità... Queste 3 ragazze ci danno la speranza che nulla è perduto.... Nonostante tutte le difficoltà che si incontrano quando si deve convivere con questa patologia, se la si affronta con coraggio, la vita riserva delle grandi gioie. Riportiamo le loro testimonianze. Abbiamo voluto celebrare queste nascite, queste grandi gioie con tutti voi proprio in occasione del Natale.

Erika

Mi chiamo Erika, ho 38 anni e mi ritrovo dal 2007 con la sclerosi multipla.

Nonostante la dottoressa mi dicesse di fare terapia e di non pensare alla maternità, io mi sono rifiutata di questa soluzione e grazie ad altri specialisti, che mi hanno aiutata in questa mia scelta, Il 18 gennaio 2013 ho avuto la gioia di avere i miei tesorini Elizabeth e Anthony. Quest'anno frequentano il primo anno di scuola, da tempo io lavoro part time, certo che la vita di tutti i giorni è abbastanza dura ma si va avanti il loro abbraccio e la loro euforia mi danno forza e coraggio per affrontare le varie problematiche quotidiane.

Serena

Il 7 agosto la piccola Gioia ha compiuto un anno! L'amore è forza, è coraggio, ma nulla ferma l'amore nemmeno la malattia.

Francesca

Quattro anni fa è arrivato Mattia a rallegrare la vita di mamma e papà. Nonostante le difficoltà incontrate ho sempre continuato a lavorare a tempo pieno, dividendomi tra casa, famiglia e questo mi ha reso ancora più forte e determinata tanto che a fine aprile nascerà un fratellino a Mattia.

Ringraziamo queste 3 giovani mamme per aver condiviso con tutti noi la loro gioia testimoniando che il coraggio sconfigge ogni difficoltà.

DONAZIONE

Lunedì 7 ottobre in rappresentanza dei coscritti della leva del 1949 si sono recati in associazione Gianfranco Chiaranda e Vera Bosia che hanno consegnato il bonifico della donazione fatta dai coscritti della leva che hanno festeggiato il 29 settembre da Mariuccia a Pratomorone.



NUOVA SEDE SEZIONE AISM DI ASTI

Dal 1 Gennaio del 2020 la Sezione si sposterà nella nuova sede di Via Lamarmora, 15 che è diventata la nuova sede anche di AUSER e di Pegaso.

Abbiamo accolto l'invito di AUSER che aveva riscontrato la disponibilità di tali locali messi a disposizione dalla proprietà di WAY ASSAUTO ad un prezzo politico notevolmente inferiore alle spese



che affrontiamo quotidianamente nei locali che affittiamo in corso Casale, 91. Ringraziamo AUSER per la disponibilità di cui ha dato prova e per le opportunità di "fare rete" maggiormente che ci si aprono nel contempo.

Manterremo lo stesso numero telefonico 0141 599688 e continueremo probabilmente con gli stessi orari precedenti:

dal Lunedi al Venerdi dalle 9,00 alle 12,00.

PRANZO DI NATALE

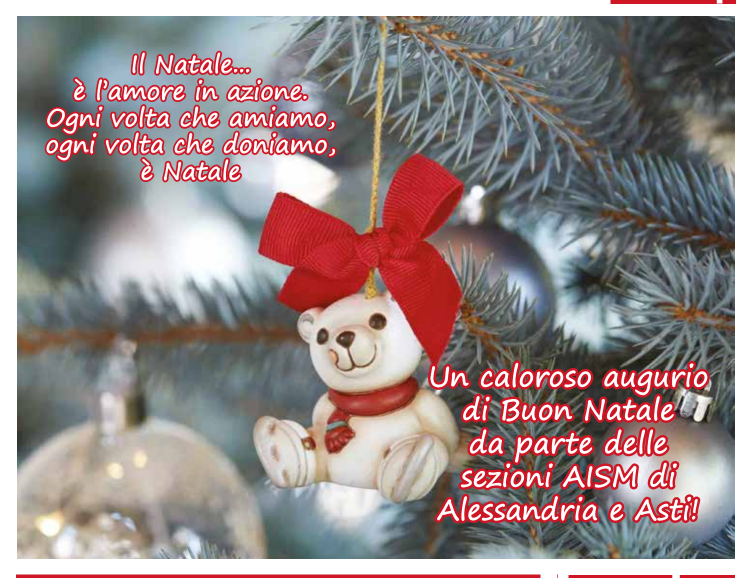
Come anticipato nel numero precedente, confermiamo l'appuntamento nel Ristorante 'Da Mariuccia' **Domenica 15 Dicembre** per il consueto incontro annuale per scambiarci gli auguri di Buone Feste e rinverdire le conoscenze con amici che hanno anche delle difficoltà nel movimento se non anche dei problemi di tempo essendo occupati con lavoro, famiglia o altri impegni.

Sarà l'occasione per ascoltare le novità in programma dalla voce del direttivo riguardo alla sezione e alle sempre non facili richieste della sede nazionale. Avremo l'occasione per ringraziare Cristina ed Erica per l'aiuto e la disponibilità manifestate in quest'anno che hanno trascorso con noi nella speranza di annoverarle ancora nelle nostre file anche in futuro per la causa comune.

Seguirà una ricca lotteria con premi a tutti i partecipanti.

Chiediamo solo a soci ed amici di prenotare per tempo in sede per evitare spiacevoli disagi.

sezione di Asti



Le sezioni di Alessandria ed Asti resteranno chiuse dal 23/12 al 6/1/2020. Saranno riaperte il 7 gennaio martedì 7/1/2019.

NUMERO VERDE AISM 800.803.028

(per parlare con Neurologo, Assistente Sociale, Avvocato)

SEZIONE AISM DI ALESSANDRIA

Via Guasco 47 - 15121 Alessandria Telefax 0131.232669 - cell. 335.7404410 mail: aismalessandria@aism.it

ORARIO:

dal lunedì al venerdì dalle 8,30 alle 12,30 lunedì e giovedì anche il pomeriggio dalle 14,30 alle 16,00

Presidente Anna Tonelli Cell. 335. 7187670 Per pratiche di sportello/accoglienza anche su appuntamento (335.7187670)

C/C POSTALE 10944155 IBAN IT06G0503410408000000004240 BANCO BPM

SEZIONE AISM DI ASTI

Corso casale 91 14100 Asti Telefax 0141.599688 mail: aismasti@aism.it

ORARIO:

dal lunedì al venerdì dalle ore 9,00 alle ore 12,00

Presidente F.F. Francesco Vacca Cell. 347 4680622

C/C POSTALE 10633147 IBAN IT90F0608510301000000031409 BANCA DI ASTI



nonstop

Bimestrale delle Sezioni A.I.S.M. di Asti e Alessandria

Editore

AISM Sezione provinciale di Alessandria nella persona di Anna Tonelli

Direttore responsabile: Elena Giordano

Direzione e redazione:

Via Guasco, 47 15121 Alessandria Telefono/Fax: 0131 232669

Impianti e Stampa:

Creattiva digitale Via Guasco, 47 15121 Alessandria Tel: 0131268060

info@creattivadigitale.com **Testata di:**Anna Valle

Registrato presso la Cancelleria del Tribunale di Alessandria

in data 11.2.1997 con n.474 del Registro Stampa

Sponsorizza "Non Stop" Annuale 10,00 €

Amico 15,00 €

Sostenitore 25,00 €