

Alimentazione e stile di vita, da Fnp Cisl e Anteas una mano alle famiglie in difficoltà



Nicola Banti 26 Feb 2017

"Oggi è diffiicle fare la spesa, sappiamo che molte famiglie disagiate sono in difficoltà, ecco perché, anche grazie a chi ha sostenuto questo appuntamento, abbiamo confezionato un pacco dono con prodotti alimentari che abbiamo regalato alle parrocchie della Caritas affinché lo dia a chi ne ha bisogno". Parola di Antonio Cavazzoni, presidente dell'Anteas di Bari. "Non si tratta però solo di donare – ha sottolineato – abbiamo voluto inserire questa iniziativa in un percorso che stiamo sviluppando sul territorio, cioè quello di fare informazione e formazione".

L'iniziativa dell'Anteas è stata infatti inserita nel contesto del convegno intitolato "ALIMENTAZIONE: LA BASE PER LA BUONA SALUTE" organizzato con la FNP Cisl, dove il biologo nutrizionista Luca Napoli, il diabetologo Francesco Gentile, l'ingegnere Francesco Cannone, il segretario aggiunto della Csil di Bari Beppe Nanula e il Segretario Generale Pensionati Cisl Bari Domenico Liantonio hanno parlato, appunto, di alimentazione.

Un'alimentazione varia ed equilibrata è alla base di una vita in salute. Quando è inadeguata, infatti, oltre a incidere sul benessere psico-fisico, rappresenta uno dei principali fattori di rischio per l'insorgenza di numerose malattie croniche. Secondo l'Organizzazione mondiale della sanità, circa 1/3 delle malattie cardiovascolari e dei tumori potrebbero essere evitati grazie a una equilibrata e sana alimentazione.

L'importanza del binomio "alimentazione e buona salute" è sottolineata proprio dall'Organizzazione mondiale della sanità (OMS) che considera nutrizione adeguata e salute diritti umani fondamentali. L'alimentazione è uno dei fattori che maggiormente incidono sullo sviluppo, sul rendimento e sulla produttività delle persone, sulla qualità della vita e sulle condizioni psico-fisiche con cui si affronta l'invecchiamento.



molfettaviva.it



Associazione Gepa, una sede operativa anche a Molfetta

L'obiettivo è la tutela degli animali e della natura

MOLFETTA - DOMENICA 26 FEBBRAIO 2017

① 14.59

L'associazione Nazionale Gepa apre una unità operativa anche a Molfetta.

L'apertura della sede in **Via Alessandro Volta** è un passo ulteriore che rimarca la presenza dei volontari sul territorio: a breve, infatti, alcuni soci diventeranno G.G.V. di Agriambiente, di cui Gepa è socio istituzionale.

Agrimbiente ha come scopi statutari la **tutela degli animali e della natura** e è una associazione riconosciuta dal Ministero dell'Ambiente.



ASSOCIAZIONI ANDRIA SELECTED

Avis Andria, rinnovo cariche sociali per il quadriennio 2017-2020

Presidente riconfermata Mariagrazia lannuzzi

AVIS ANDRIA

REDAZIONE ANDRIAVIVA Domenica 26 Febbraio 2017

COMUNICATO STAMPA

A seguito del rinnovo delle cariche elettive avvenuto nell'assemblea dei Soci AVIS, tenutesi nei giorni scorsi, sono stati eletti nel Direttivo: Mariagrazia Iannuzzi, Nicola Berardino, Savino Di Teo, Felice Fortunato, Leonardo Leonetti, Nicola Marmo, Francesco Memeo, Antonio Panico, Michele Porcelli, Antonio Porro, Nicola Quacquarelli, Maria Pia Sgaramella e Vincenzo Zingaro.

Nella prima riunione del nuovo Direttivo, è stato deliberato il rinnovo delle cariche sociali: Presidente Mariagrazia Iannuzzi; Segretario Leonardo Leonetti; vice Presidente Nicola Marmo; vice Presidente vicario Nicola Berardino; Tesoriere Antonio Panico.

Il Collegio Sindaci Revisori sarà invece composto: Presidente Gianluca Conversano; Consiglieri Luigi Cialdella e Giuseppe Pizzolorusso.

Gli auguri di buon lavoro dalla Redazione di AndriaViva.



le altre notizie

ANDRIA

PER IL QUADRIENNIO 2017-20 Rinnovo cariche sociali della sezione Avis

A seguito del rinnovo delle cariche elettive avvenuto all'assemblea sei Soci Avis, tenutesi il 12 febbraio 2017, sono stati eletti nel direttivo: Mariagrazia I Aannuzzi, Nicola Berardino, Savino Di Teo, Felica Festurata, Local del lice Fortunato, Leonardo Leonetti, Nicola Marmo, Francesco Memeo, Antonio Francesco Memeo, Antonio Panico, Michele Porcelli, Antonio Porro, Nicola Quacquarelli, Maria Pia Sgaramella e Vincenzo Zingaro. Nella prima riunione, del nuovo direttivo, è stato deliberato il rinovo delle cariche sociali: presidente Mariagrazia Ianuvzi is segratario. I conardo presidente Mariagrazia Ian-nuzzi; segretario Leonardo Leonetti; vice presidente Ni-cola Marmo; vice presidente vicario Nicola Berardino; Te-soriere Antonio Panico. Col-legio sindaci revisori: Gia-nluca Conversano (presiden-te), Luigi Cialdella (consiglie-re), Giuseppe Pizzolorusso (consigliere).

le altre notizie

BARLETTA

OGGI A CURA DELL'AVIS

Donazione domenicale sangue

■ Oggi dalle 8.30 donazione domenicale straordinaria di sangue organizzata dalla sezione di Barletta dell' Avis (Associazione volontari italiani sangue) all'ospedale Monsignor Raffaele Dimiccoli. «Donare sangue è un dovere civico, è un atto volontario e gratutio di concreta solidarietà, esalta il valore della vita, abbatte le barriere di razza, religione o ideologia e rappresenta uno dei pochi momenti di vera medicina preventiva. È un atto di estrema generosità che permette di salvare la vita di altre persone», è scritto nel sito www.avisbarletta.it. Inoltre il 3 marzo è prevista una speciale raccolta all'interno della «Cofra

A CURA DI EMERGENCY

Alla Penna Blu «Zona Rossa»

■ Oggi alle 19 presso la libreria "La Penna Blu" a Barletta, si terrà un incontro di presentazione del libro "Zona Rossa", scritto da Gino Strada e Roberto Satolli per raccontare l'esperienza di Emergency durante l'epidemia causata dal virus Ebola in Sierra Leone. All'incontro sarà presente Fabrizio Pulvirenti, il medico che nel 2014 ha contratto il virus mentre prestava servizio medico per Emergency e dialogherà con lo scrittore Tommy Dibari. L'evento organizzato dai volontari del Gruppo Emergency BAT e promosso dal coordinamento Emergency Nord Puglia. Info a bat@volontari.emergency.it



Giovinazzo - domenica 26 febbraio 2017 Attualità

Solidarietà

Fratres, oggi appuntamento con la giornata della donazione del sangue

Dalle 8 alle 11 presso la sede di via Marconi, 9



Donazione sangue © n.c.

di LA REDAZIONE

Ultimo appuntamento per il mese di febbraio con la **giornata della donazione del sangue**, l'evento di solidarietà organizzato dalla **Fratres** di Giovinazzo. Stamattina, domenica 26 febbraio, dalle **8 alle 11** sarà possibile donare il proprio sangue nella sede dell'associazione in via **Marconi**, **9**.

Gli appuntamenti di marzo

L'associazione del presidente Arbore ha reso noto le giornate della donazione previste nel **mese di marzo**: mercoledì 8 marzo, sabato 18 marzo e lunedì 27.

Informazioni e consigli utili

Si dona a digiuno o dopo due o tre ore da un caffè o un succo di frutta. Bisogna avere con sé un documento di riconoscimento. Non bisogna aver avuto l'epatite virale di tipo "B" o "C". È necessario denunciare sempre le malattie avute nel corso dell'anno. Il lavoratore dipendente che dona ha diritto ad astenersi dal lavoro per l'intera giornata lavorativa (regolarmente retribuita) in cui effettua la donazione. Qualche consiglio: non fumare per 1 ora prima e dopo il prelievo. Non bere alcolici prima del pranzo.

Nelle 4 ore successive alla donazione bere più del solito. Togliersi il cerotto dopo qualche ora.



SOCIALE GIOVINAZZO SELECTED

Oggi nuova Giornata della donazione del sangue

Dalle 8.00 alle 11.00 presso la sede Fratres

FRATRES GIOVINAZZO

GABRIELLA SERRONE Domenica 26 Febbraio 2017 ore 2.26

Era già successo domenica scorsa e succederà ancora quest'oggi. Giovinazzo si prepara a vivere un'altra **Giornata della donazione del sangue**, presso la sede **Fratres** di via Marconi.

Dalle 8.00 alle 11.00 si potrà donare una parte di noi stessi ad una causa nobile, che non ha tempo né confini geografici. È infatti fondamentale continuare a rifornire le scorte di presso la banca del sangue, a disposizione delle strutture ospedaliere di tutta la regione. E poi, lo sanno ormai tutti, donare sangue conviene anche perché ciascuno avrà un check-up completo della propria condizione, tutto assolutamente gratuito.

Giovinazzo continua a distinguersi in questo campo grazie ad una delle sezioni più attive tra le **59** presenti su tutto il territorio della ex provincia barese.

Ci si aspetta una presenza massiccia di donatori: si va in **via Marconi**, ci si accomoda e ci si rilassa, personale medico preleverà il sangue e poi ci si potrà godere una domenica che avrà senz'altro un sapore più intenso. Un piccolo gesto solo per chi lo fa, ma di capitale importanza per chi ne riceverà i benefici.





Una Vita al Volante: a scuola di prevenzione ed educazione

26 febbraio 2017



Proseguono gli incontri con famiglie, Asl BT, Carabinieri e Misericordia

Proseguono gli appuntamenti all'interno degli Istituti Scolastici andriesi con il progetto Una Vita al Volante, la campagna di sensibilizzazione ad un uso consapevole della strada, ideata dalla Confraternita Misericordia di Andria ed approvata dal Ministero delle Politiche Giovanili. In questa fase della campagna, dopo la continua formazione in classe di bambini e ragazzi, ci si sta concentrando sugli incontri plenari riservati a docenti e famiglie. Ultima in ordine di tempo quella effettuata all'Istituto Comprensivo "Verdi-Cafaro" mentre il prossimo incontro vedrà protagonista l'Istituto "Rosmini".



Partner dell'iniziativa è l'Arma dei Carabinieri con i militari della Compagnia di Andria protagonisti sul campo delle domande e curiosità di genitori e docenti, ma anche la ASL BT con il SERT, il Servizio di Prevenzione ed i consigli e le statistiche del Dott. Gianfranco Mansi. Ampio spazio anche alle testimonianze dei soccorritori della Misericordia di Andria che svolge in convenzione il servizio di 118 nelle postazioni andriesi.



ASSOCIAZIONI RUVO SELECTED

"Quarantana Insieme" tra tradizione e solidarietà —LE FOTO

Il progetto delle associazioni A.I.A.S., Noixvoi e Ali di Scorta

TERESA FIORE Domenica 26 Febbraio 2017 ore 8.24

Riscoprire le tradizioni, far sentire tutti parte della stessa comunità, rompere la quotidianità di chi vive condizioni difficili. Sono questi i valori che hanno ispirato, quattro anni fa, il progetto "Quarantana Insieme", promosso dall'Associazione Noixvoi Onlus.

Anche quest'anno la magia si è ripetuta e, in sinergia con altre associazioni di Volontariato, ha ripreso vita la Quarantana solidale. Con la preziosa collaborazione del **maestro Michele Montedoro**, vero specialista dell'arte antica di costruzione dei rituali fantocci quaresimali, i ragazzi e i volontari delle associazioni **A.I.A.S.** e **Ali di Scorta**, hanno creato la loro personalissima Quarantana.

Una tradizione, questa, che affonda le sue radici in antichi rituali propiziatori pagani, poi legati al tempo quaresimale con l'avvento del Cristianesimo. Anche in questa Quarantana sono presenti tutti gli oggetti simbolici che la tradizione ruvese prescrive: l'arancia, simbolo dell'inverno che giunge al termine per lasciar spazio alla primavera e alla gioia della risurrezione; le sette penne di gallina, infilzate nel frutto, ad indicare le settimane di Quaresima; il fuso, rappresentativo del lavoro femminile e dello scorrere imperterrito del tempo; il sarago, alimento insolito che simboleggia le ristrettezze culinarie prepasquali; l'immancabile veste nera, segno di riconoscimento del lutto e della penitenza.

Per questa volta, ai simboli positivi di più ampio respiro, se ne è aggiunto un altro più pratico. Negli abiti del fantoccio è stato nascosto scherzosamente un foglio riportante una serie di numeri del lotto. Chissà se la cara amica Quarantana riuscirà a trasformarsi da vecchia ingobbita a dea della fortuna.

Dal martedì grasso, l'anziana signora farà capolino nei pressi dell'Associazione A.I.A.S. Nessuna impiccagione, sia chiaro! Ma solo un modo intelligente per non dimenticare il passato che rischia spesso di scomparire. La Quarantana rappresenta per Ruvo un'emergenza da valorizzare e da rispettare nei suoi più intimi significati. Questo semplice fantoccio riproduce un'opportunità di riscatto per i ragazzi dell'Associazione A.I.A.S., spesso dimenticati dalla comunità e lasciati in balia della monotonia quotidiana. Pochi conoscono le loro peculiarità e questa può essere l'occasione giusta per riscoprirli e dargli il giusto valore.























Giovinazzo - domenica 26 febbraio 2017 Attualità

Solidarietà

Terremoto in centro Italia, dal SerMolfetta 10mila euro per Bolognola

Domenica 5 marzo a Molfetta le somme, donate anche dai cittadini di Giovinazzo, saranno consegnato al Sindaco della cittadina marchigiana



Terremoto in centro Italia, i volontari del SerMolfetta a Bolognola © SerMolfetta

di LA REDAZIONE

Il **SerMolfetta** non dimentica **Bolognola**. Dopo essere stati protagonisti con mezzi e uomini durante i tristi giorni del terremoto, i volontari della onlus molfettese hanno raccolto fondi per le vittime del terremoto nel centro Italia, il cui ricavato ammonta a circa **10mila euro**.

Le somme sono state donate anche dai cittadini di Giovinazzo, tra cui il Comitato del quartiere Immacolata che ha contribuito in maniera considerevole alla raccolta.

Domenica 5 marzo alle ore 11.30 presso la Fabbrica di San Domenico a Molfetta, i volontari del SerMolfetta consegneranno nelle mani di Cristina Gentili, Sindaco di Bolognola, il ricavato della raccolta fondi.



coratoviva.it



Malattie e tumori rari, due giorni di convegni sul tema L'iniziativa è dell'AIMNR Puglia

CORATO - LUNEDÌ 27 FEBBRAIO 2017

② 12.06

Anche quest'anno l'associazione AlMNR-Puglia, in occasione della giornata dedicata alle malattie rare che quest'anno sarà celebrata il 28 febbraio, organizza nel territorio eventi, iniziative e manifestazioni, con la collaborazione delle associazioni aderenti, enti istituzionali ed enti comunali, a favore dei malati rari.

La giornata mondiale delle malattie rare è stata ideata e coordinata da EURORDIS (Organismo europeo malattie rare) ed organizzata insieme alle Alleanze Nazionali (UNIAMO) e coadiuvata nel territorio dall' associazione AIMNR-PUGLIA, ed ha lo scopo di sensibilizzare l'opinione pubblica oltre che di coinvolgere gli Enti Sanitari e Sociali su questa tematica.

In occasione della X edizione della Giornata Mondiale Malattie Rare nelle città di Minervino Murge (BT) e Corato (BA), saranno dati due eventi di informazione e formazione, con la stretta collaborazione dell' Istituto Comprensivo "Pietrocola- Mazzini" di Minervino Murge e dell' Istituto Comprensivo "Don F. Tattoli - A. De Gasperi" di Corato, dei quali è dirigente scolastico il prof. Francesco Catalano e con la partecipazione delle associazioni aderenti.

Gli eventi congressuali programmati dal titolo: "Le infinite possibilita' della ricerca: le malattie rare, i tumori rari e i fattori ambientali"hanno lo stesso programma e medesimi relatori sono previsti per le giornate del:

- 02 marzo 2017 in Viale G. di Vittorio, plesso scolastico "G.Mazzini"- Minervino M. ore16,30
- 10 marzo in Via Sant'Elia 167/E plesso scolastico "A. De Gasperi " Corato.

Da sempre il mondo della scuola è terreno privilegiato per estendere la cultura, quale luogo migliore per informare, approfondire ed estendere le conoscenze di tutti i versanti, anche quello delle malattie rare.

La giornata di sensibilizzazione e gli eventi congressuali sono stati patrocinati dai Comuni di Minervino Murge e Corato; Regione Puglia; ASLBAT; Coordinamento Regionale Malattie Rare; ARES Puglia; Rete Regionale A.Ma.Re. Puglia.

Con la collaborazione delle associazioni :

- UNIAMO (Federazione Italiana Malattie Rare) Roma
- Rete Regionale Associazioni Malati Rari A.Ma.Re.-Puglia- BARI
- Cittadinanzattiva di Minervino Murge
- Parrocchia S.Michele Arcangelo
- FIDAPA BPW-ITALY sez. di Andria e Corato
- DEBRA-Onlus sez. di Corato (BA)
- Associazione. "Maria Ruggieri" di Terlizzi (BA)
- Associazione "ONDA D'URTO" Uniti contro il cancro-Onlus- Andria (BT), Corato (BA)
- Associazione "Il Cerchio della Vita" Canosa di Puglia (BT)



Pubblicato il 27/02/2017 h 20,23

L'Associazione Italiana Malattie Neurologiche Rare organizza il convegno "LE INFINITE POSSIBILITA" DELLA RICERCA"



CONVEGNO: "LE INFINITE POSSIBILITA' DELLA RICERCA: le malattie rare, i tumori rari e i fattori ambientali" 02 marzo 2017 ore 16,30– Aula magna plesso scolastico di S.S. "Mazzini – Viale Giuseppe di Vittorio, 43 Istituto Comprensivo – Minervino Murge (BT) 10 marzo 2017 ore 16,30 – Auditorium del plesso scolastico "De Gasperi" Via Sant'Elia, 43 Istituto Comprensivo – Corato (BA)



Siamo giunti alla X edizione della Giornata delle Malattie Rare che come ogni anno ricorre a fine febbraio L'obiettivo principale della Manifestazione è quello di aumentare la consapevolezza tra i decisori pubblici in generale e a tutta la società civile sulle malattie rare e sul loro impatto delle persone che ne sono colpite. Oggi possiamo dire che lo slancio politico nato dalla Giornata delle Malattie Rare ha notevolmente contribuito al progresso dei piani e delle politiche nazionali a favore di queste patologie in numerosi Paesi a livello mondiale. Il tema: La Ricerca. Lo slogan: "con la ricerca le possibilità sono infinite" In questa Giornata è importante far emergere il ruolo fondamentale dei pazienti e delle loro famiglie che giocano nel campo della ricerca. Rappresentano infatti i motori, i sostenitori e partner di progetti di ricerca. La Giornata delle Malattie Rare 2017 è quindi l'occasione per invitare ricercatori, università, studenti, decisori politici e professionisti della salute a incentivare la ricerca scientifica, rivolta non solo a scoprire i fattori genetici e le possibili cure e terapie, ma che sia indirizzata anche a far emergere le cause ambientali che determinano forme morbose e devastanti che negli ultimi tempi stanno colpendo i giovani e i bambini del nostro territorio. Pertanto lo scopo principale dell'evento congressuale è quello di rendere consapevole tutti i portatori di interesse sulla complessa problematica delle malattie rare e dei tumori rari. In particolare far conoscere le difficili situazioni che i pazienti e le loro famiglie devono sostenere, come i carichi assistenziali per le cure da prestare, con ripercussioni non solo di carattere economico, ma anche di disagio sociale e di minori opportunità di integrazione, poiché la malattia

stessa favorisce la tendenza all'isolamento ed alla relegazione. "Vivere con una malattia" di questo tipo è un'esperienza di apprendimento continuo per la persona sofferente e per i suoi cari, poiché statistiche e ricerche in molti casi non sono di aiuto. Pertanto per stare al mondo deve affrontare le difficoltà quotidiane, subire i tanti cambiamenti in funzione delle mille complicazioni che troverà sul proprio cammino, alle volte in completo abbandono e senza il supporto della società. La finalità principale del convegno, promosso dall'associazione AIMNR-PUGLIA in collaborazione con l' ISTITUTO COMPRENSIVO "PIETROCOLA-MAZZINI" DI MINERVINO MURGE, 1' ISTITUTO COMPRENSIVO "DON F. TATTOLI -A. DE GASPERI" DI CORATO e con le seguenti associazioni sensibili alla problematica: – UNIAMO (Federazione Italiana Malattie Rare) – Roma – Rete Regionale Associazioni Malati Rari A.Ma.Re.-Puglia- BARI – Cittadinanzattiva di Minervino Murge – Parrocchia S.Michele Arcangelo " " – FIDAPA BPW-ITALY sez. di Andria e Corato (BT) – DEBRA-Onlus sez. di Corato (BA) – Associazione. "Maria Ruggieri" di Terlizzi (BA) – Associazione "ONDA D'URTO" –Uniti contro il cancro-Onlus- Andria (BT), Corato (BA) – Associazione "Il Cerchio della Vita" Canosa di Puglia (BT) è quello di far emergere, attraverso un oculato studio del territorio, quali possano essere i fattori ambientali e di rischio che scatenano le terribili forme di malattie e tumori rari, di informare ed estendere le conoscenze, di sostenere la ricerca su tutti i fronti e, soprattutto, quello di creare una rete di collegamento e di interazione tra i pazienti, le loro famiglie, i medici, le istituzioni in generale e le istituzioni scolastiche, le strutture sanitarie più vicine territorialmente alle persone che affrontano quotidianamente e nella solitudine il dramma della malattia. Il convegno, patrocinato dalla Regione Puglia, dai Comuni di Minervino Murge e Corato, dalla ASLBAT, dal Co.Re.MaR. (Coordinamento regionale malattie rare), dall'ARES e dalla Rete Regionale A.Ma.Re.-Puglia, sarà dato in due distinti momenti : * giovedì 02 marzo alle ore 16, 30 presso l' "AULA MAGNA" del plesso scolastico di S.S. di I° Grado "G.Mazzini" – Viale Giuseppe Di Vagno,43 – dell' ISTITUTO COMPRENSIVO di Minervino Murge (BT) ♣ venerdì 10 marzo 2017 alle ore 16.30 presso l'"AUDITORIUM" della Scuola Secondaria di I° Grado "De Gasperi" – VIA SANT'ELIA 167/E dell' ISTITUTO COMPRENSIVO "Don F. Tattoli"-A. De Gasperi". – 70033 Corato (BA) in occasione della X Giornata Mondiale delle Malattie Rare, che annualmente ricorre per sensibilizzare tutta la società civile, promossa da EURORDIS, ente europeo per le MR, coadiuvata da UNIAMO, Federazione Italiana MR.



La finalità principale del convegno, promosso dall'associazione AIMNR-PUGLIA Associazione Italiana Malattie Neurologiche Rare è quello di far emergere, attraverso un oculato studio del territorio, quali possano essere i fattori ambientali e di rischio che scatenano le terribili forme di malattie e tumori rari, di informare ed estendere le conoscenze, di sostenere la ricerca su tutti i fronti e, soprattutto, quello di creare una rete di collegamento e di interazione tra i pazienti, le loro famiglie, i medici, le istituzioni in generale e le istituzioni scolastiche, le strutture sanitarie più vicine territorialmente alle persone che affrontano quotidianamente e nella solitudine il dramma della malattia.

BARLETTA ALLA SEZIONE DEI DONATORI SI SANGUE «PROF. RUGGIERO LATTANZIO»

Eletto il nuovo consiglio all'Avis il dott. Santo è il presidente

• BARLETTA. È il dottor Leonardo Santo, responsabile del Servizio di Reumatologia Asl Bt, il nuovo presidente della sezione dei donatori di sangue dell'Avis di Barletta. Il dottor sangue dell'AVIS di Barietta. Il dottor Santo, già direttore sanitario della storica sezione intitolata al «Profes-sor Ruggiero Lattanzio» succede al dottor Franco Marino. Santo è stato eletto all'unanimità

durante la riunione per l'accettazione della carica di consigliere presie-duta donatore e avvocato Francesco Nanula.

Il neo presidente Santo si è detto «onorato e felice» di poter presiedere la sezione di Barletta certo che «si lavorerà nel solco della nostra meravigliosa tradizione». «Desidero porgere i miei personali auguri al neo presidente Santo e ringraziare tutti i donatori e i componenti del passato Consiglio per la collaborazione offertami nel mio mandato di presidente. È stata una esperienza che porterò sempre nel mio cuore», ha dichiarato il presidente uscente Marino.

Nella giornata di ieri, durante la donazione domenicale, sono state raccolte 25 sacche. Il prossimo ap-puntamento è per il 3 marzo con una speciale raccolta all'interno della «Cofra».

CONSIGLIO DIRETTIVO -Franco Marino, Michele Cafagna, Leonardo Santo, Domenico Carone, Michele Tricarico, Rosaria Cuccorese, Gio-vanni Ceto, Carmen Napolitano, Giuseppe Dimiccoli, Giuseppe Vaccariel-



lo, Mariano Musciagna, Maria Mennuni, Vincenzo Digiovinazzo, Luigi Labianca, Nicola Sfregola, Salvatore Mascolo, Carlo Zanada, Cosimo Piccolo, Giovanni Rizzi, Francesco Fran-cone, Michele Sfregola. Revisori dei conti: Luciano Zagaria, Cosimo Corvasce, Giuseppe Filograsso.

DONATORI DI SANGUE II nuovo Consiglio direttivo e il Leonardo



Ulisse e Clowndottori insieme per un torneo di solidale di Burraco

27 febbraio 2017



Si terrà domenica 5 marzo alle ore 17.30 presso la sede dell'associazione

L'associazione Ulisse in collaborazione con l'associazione Clowndottori di In Compagnia del Sorriso, organizza presso la sede dell'Associazione in Via Romagnosi 102, il secondo appuntamento con il torneo solidale di Burraco in programma per domenica 5 marzo alle ore 17.30.

Una serata dedicata al divertimento, alla solidarietà e alla cooperazione per sostenere il lavoro che i Clowndottori quotidianamente svolgono. Il ricavato del torneo sarà destinato all'associazione dei Clowndottori che da anni regala sorrisi e felicità agli ammalati.

La partecipazione prevede un costo di 5 euro per persona. I vincitori si aggiudicheranno due posti per una gita in giornata offerta dall'agenzia 100% viaggi di Carbone Antonia. Tantissime le mete fra cui i vincitori potranno scegliere quella più congeniale. L'iscrizione e l'accreditamento al torneo avverrà nella giornata di domenica alle ore 17.30. L'inizio del torneo è previsto per le ore 18:00.

Per informazioni e contatti è possibile scrivere direttamente sulla pagina facebook dell'associazione Ulisse oppure via Whatsapp al numero 320/4120909.



EVENTI E CULTURA ANDRIA SELECTED

Burraco, domenica un torneo per la solidarietà

L'iniziativa nasce dalla collaborazione tra associazione Ulisse e Compagnia del sorriso

ASSOCIAZIONE ULISSE IN COMPAGNIA DEL SORRISO

REDAZIONE ANDRIAVIVA Lunedì 27 Febbraio 2017 ore 11.21

Si terrà domenica 5 marzo alle 18 il nuovo appuntamento del torneo solidale di burraco, destinato a tutti gli appassionati per stare insieme, divertirsi e raccogliere fondi.

L'evento, organizzato dall'associazione Ulisse e dai Clowndottori di In Compagnia del Sorriso, si terrà presso via Romagnosi nº 102 e prevede iscrizione e accreditamento alle 17.30 con un costo di 5 € per persona. I vincitori si aggiudicheranno due posti per una gita in giornata offerta dall'agenzia 100% viaggi di Carbone Antonia. Tantissime le mete fra cui i vincitori potranno scegliere quella più congeniale. L'inizio del torneo è previsto per le ore 18:00.

Attivarsi è un dovere per sostenere i volontari dell'associazione In Compagnia del Sorriso che si impegnano per portare felicità, sorrisi e divertimento. Chi sono i clowndottori? I clowndottori di Città Sana in Compagnia del Sorriso di Andria sono professionisti volontari che, dopo un lungo percorso di formazione, seminano sorrisi tra i piccoli ammalati e gli operatori sanitari. La loro missione è donare amore e allegria. Attivarsi è un dovere per sostenere i volontari dell'associazione In Compagnia del Sorriso che si impegnano per portare felicità, sorrisi e divertimento.





Torneo Solidale di Burraco ad Andria domenica 5 Marzo 2017

27 febbraio 2017



L'associazione Ulisse in collaborazione con l'associazione Clowndottori di In Compagnia del Sorriso, organizza presso la sede dell'Associazione (Via Romagnosi 102, Andria) il secondo appuntamento con il torneo solidale di Burraco. Una serata dedicata al divertimento, alla solidarietà e alla cooperazione per sostenere il lavoro che i Clowndottori quotidianamente svolgono. Il ricavato del torneo sarà destinato all'associazione dei Clowndottori che da anni regala sorrisi e felicità agli ammalati.

La partecipazione prevede un costo di 5 euro per persona. I vincitori si aggiudicheranno due posti per una gita in giornata offerta dall'agenzia 100% viaggi di Carbone Antonia. Tantissime le mete fra cui i vincitori potranno scegliere quella più congeniale. L'iscrizione e l'accreditamento al torneo avverrà nella giornata di Domenica alle ore 17:30. L'inizio del torneo è previsto per le ore 18:00.

Per informazioni e contatti è possibile scrivere direttamente sulla pagina facebook dell'associazione Ulisse oppure via Whatsapp al numero 320/4120909.

http://www.spaziosociale.it/articolo.asp?id art=4765



SALUTE 28/02/2017

Midollo Osseo, nel 2016 la regione Puglia è quinta per la donazione

I dati del Registro Nazionale. 1390 è il numero dei donatori iscritti all'Admo Puglia Onlus



La Puglia nel 2016 ha contribuito notevolmente al reclutamento dei donatori del midollo osseo. Infatti il dato relativo al numero, 1390, dei donatori iscritti nel Registro italiano donatori midollo osseo (IBMDR) pone la Regione Puglia nel 2016 al quinto posto, dopo Piemonte (5713), Emilia Romagna (4788), Veneto (3592) e Lombardia (3595). Dietro di noi Toscana (1185) e Sicilia (790). Nel 2015 la Puglia era al settimo posto. "Un

risultato eccezionale - ha commentato il presidente della Regione Puglia, Michele Emiliano - la Puglia si conferma una regione solidale e generosa. L'ottimo risultato è frutto del preziosissimo lavoro svolto da ADMO Puglia, associazione donatori midollo osseo con la quale, voglio ricordare, abbiamo firmato una convenzione quasi un anno fa. Hanno lavorato così bene nel sensibilizzare i cittadini e nel promuovere il volontariato per diffondere la conoscenza dei problemi inerenti al trapianto e alla donazione del midollo osseo e delle cellule staminali che, in poco meno di un anno, hanno fatto schizzare il numero dei donatori pugliesi iscritti nel registro nazionale. Pensate che in questi giorni altri tre nostri donatori saranno chiamati per donare il midollo osseo a dei riceventi italiani".

Il prossimo passo su cui il direttore del Dipartimento Politiche della Salute della Regione Puglia Giancarlo Ruscitti sta già lavorando è quello di sancire un protocollo d'intesa tra ADMO Puglia e Ufficio scolastico regionale per consentire l'ingresso nelle scuole superiori ai volontari della Onlus. "La cultura della donazione - ha detto Ruscitti - nasce in famiglia ma si consolida tra i banchi di scuola laddove la scelta del singolo individuo, e quindi la sua sensibilizzazione, rappresenta la condizione imprescindibile alla scelta di donare. Del resto l'età per l'iscrizione al Registro IBMDR è compresa tra i 18 e i 35 anni di età". La Puglia è una delle poche regioni italiane ad aver previsto una convenzione con l'Admo per pianificare insieme le attività di promozione e di sensibilizzazione dei cittadini per diffondere la cultura della donazione e la conoscenza dei problemi inerenti la donazione del midollo osseo e di cellule staminali, compreso il trapianto di queste ultime.

I dati

1390 è il numero dei donatori iscritti all'Admo Puglia Onlus nell'anno 2016. Con la firma della convenzione, la regione Puglia garantisce la partecipazione delle associazioni di midollo osseo alla programmazione regionale delle attività della rete 'donatori di midollo osseo', così come alle attività di reclutamento dei potenziali donatori. La Regione tra l'altro, si impegna anche a versare 6,36 euro per ogni donatore reclutato e iscritto nel registro. Inoltre, in Puglia (con delibera di Giunta regionale del 30 novembre del 2015) è stata istituita e organizzata la rete regionale dei centri donatori di midollo osseo, individuando 20 poli di reclutamento donatori di midollo osseo, 3 centri donatori di midollo osseo e 2 centri di tipizzazione tessutale.



SCUOLA E LAVORO ANDRIA

Primo incontro per il progetto "Immischiati a scuola"

Numerose le autorità che hanno portato il loro prezioso contributo

MONS. LUIGI MANSI SCUOLA IMBRIANI SCUOLA OBERDAN SCUOLA ROSMINI ANDRIA

VALENTINA CHICO Martedì 28 Febbraio 201

E' partito il progetto per i genitori **"Immischiati a scuola"** organizzato dall' Associazione A.Ge di Andria in collaborazione con il Comitato Presidenti di Circolo e Istituto delle scuole di Andria ed il CISA Comunità Istituzioni Scolastiche Andria con il patrocinio della Civica Amministrazione.

Il progetto ha come obiettivo il voler rimettere in moto le famiglie affinché guardino la scuola con un rinnovato interesse e la vivino quale luogo di corresponsabilità educativa.

Lo slogan del progetto promosso a livello nazionale dal Forum delle Associazioni Familiari è "Siamo un gruppo di genitori che vuole immischiarsi, mettersi in gioco (dove nessuno vuole) e contribuire a creare una scuola migliore e partecipativa". Da qui è partita l'idea di organizzare nella città di Andria tre incontri di formazione rivolti ai genitori.

Venerdì 24 febbraio presso l'Auditorium dell'I.C. "Jannuzzi- Mons. Di Donna" si è tenuto il primo incontro aperto sia ai genitori che alla cittadinanza presso l'Auditorium dell'IC "Jannuzzi-Mons. Di Donna" dal titolo "Educazione e Istruzione. La centralità della famiglia nel mondo della scuola".

Ad aprire la serata è stata l'esibizione canora del Piccolo coro Note Lilla dell'I.C Jannuzzi Di Donna.

Il Dirigente scolastico della suddetta scuola, dott.ssa Lilla Bruno ha salutato e ringraziato tutti i presenti, i relatori e il Presidente dell'A.Ge. Riccardo Lapenna, che ha organizzato questo progetto con l'obiettivo "di voler offrire a tutti i genitori l'opportunità di interrogarsi ed approfondire l'importanza dell'educazione e della corresponsabilità educativa con la scuola. Occorre accrescere la consapevolezza nei genitori che occuparsi dei propri figli, occupandosi di conseguenza della loro scuola, significa lavorare per il bene comune. La scuola non è solo un'istituzione, ma una comunità in cui tutti siamo chiamati a collaborare e ciò che è necessario è abbattere l'individualismo e l'isolamento. Esserci e partecipare sono le parole chiave con cui invitiamo i genitori ad "immischiarsi" nella scuola in cui crescono e si istruiscono i propri figli".

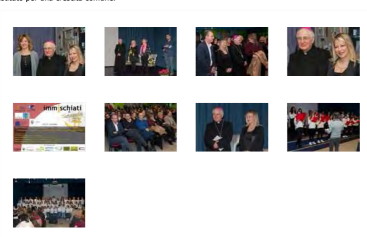
Sono intervenuti alla serata Mons. Luigi Mansi, Vescovo di Andria che ha trattato il tema della famiglia quale prima scuola educativa facendo riferirimento alla "Esortazione apostolica Amoris Laetitia di Papa Francesco sull'amore nella famiglia"; la Dott.ssa Lucrezia Stellacci Componente Cons. Sup. Pubblica Istruzione ex Capo Dipartimento per l'Istruzione approfondendo la tematica della importanza dei genitori nella scuola che cambia; la Dott.ssa Lodovica Carli Presidente del Forum delle Associazioni Familiari di Puglia che ha parlato dell'importanza di occuparsi dei propri figli occupandosi della scuola nonchè l'Assessore alla Cultura Avv. Luigi Del Giudice, in rappresentanza della Amministrazione Comunale.

Sono previsti altri due incontri riservati ai genitori eletti nei consigli di classe e di istituto che si terranno:

- Martedì 07 marzo 2017 alle ore 17,30 presso la sala Dante del C.D. "G. Oberdan", in viale Roma 26 dove si parlerà degli " Organi Collegiali: per un nuovo protagonismo dei genitori nella scuola" con la Dott.ssa Nicoletta Ruggiero, Dirigente scolastico CD "Oberdan"; mentre si discuterà del "Processo educativo: partner e progettualità" con la Dott.ssa Porzia Quagliarella Consigliere Nazionale Forum delle Associazioni Familiari;
- Venerdì 10 marzo 2017 alle ore 17,30 presso l'Auditorium del C.D. "Rosmini" in corso Italia 7 si disquisirà del "Work in progress" nel quale verrà simulato un consiglio di istituto, organo collegiale decisionale, in cui i genitori contribuiscono a costruire la comunità scolastica.

Si tratta di un laboratorio sperimentale guidato dalla Dott.ssa Celestina Martinelli, Dirigente scolastico del CD Rosmini, Presidente del CISA, in cui i genitori saranno i protagonisti di una convocazione in cui discuteranno e delibereranno decisioni importanti per la vita di una comunità scolastica.

Si auspica la massima partecipazione di tutti i genitori, impegnati nel ruolo di rappresentanti di classe e di istituto per una crescita comune.





ANDRIA TRE GLI APPUNTAMENTI FORMATIVI IN PROGRAMMA. SI PARTIRÀ MARTEDÌ 7 MARZO, PRESSO IL CIRCOLO OBERDAN

«Immischiati a scuola», un progetto per le famiglie



● ANDRIA. L'Associazione Genitori di Andria in collaborazione con il comitato presidenti di circolo e istituto delle scuole di Andria ed il Cisa, comunità istituzioni scolastiche Andria, con il patrocinio del comune di Andria, propongono "Immischiati a scuola", un progetto che intende rimettere in moto le famiglie per guardare alla scuola con rinnovata curiosità e viverla quale luogo di corresponsabilità educativa. Il progetto si svilupperà attraverso tre momenti formativi gratuiti per i genitori: il primo rivolto

ai genitori e alla cittadinanza, il secondo ed il terzo riservato ai genitori eletti nei consigli di classe e di istituto. Il prossimo appuntamento è per martedi 7 marzo, alle ore 17.30, presso la sala Dante del circolo "Oberdan" (viale Roma) sul tema "Gli organi collegiali: per un nuovo protagonismo dei genitori nella scuola" e "Il processo educativo: partner e progettualità"; venerdi 10 marzo 2017 alle ore 17.30 presso l'auditorium del circolo "Rosmini" (corso Italia) sul tema "Work in progress".



Giovinazzo - L'associazione «Agorà» Un laboratorio sulla primavera

GIOVINAZZO. Raccontare la primavera in tutte le sue sfaccettature attraverso lo scritto, le canzoni, i fiori i prodotti della terra. È l'obiettivo del laboratorio dedicato alla stagione del risveglio organizzato dall'associazione «Agorà», rivolto a persone con disabilità psichiche. Il laboratorio partito ieri alle 10,30 e che suddiviso in 13 diversi incontri della durata di 2 ore ciascuno. La sede degli incontri è la Cittadella della cultura, in piazza Sant'Agostino, all'interno della quale l'associazione ha recentemente ottenuto una sede. «Agorà», come associazione di volontariato no profit, si propone di contribuire alla dignità delle persone con disabilità psichiche attraverso incontri e laboratori a tema. Non ultimo quello dedicato alla colorazione di opere d'arte. Un modo per studiare insieme agli utenti, i capolavori dei più grandi artisti di tutti i tempi. Anche in questo caso sono previsti incontri della durata di 2 ore ciascuno lungo un arco di tempo di sei mesi. [m.cio.]



Minervino Murge – Convegno "Le infinite possibilità della ricerca"

28 febbraio, 2017 | scritto da Redazione



Il 2 marzo alle ore 16,30 nell'aula magna del plesso scolastico di S.S. "Mazzini in viale Giuseppe di Vittorio, 43 Istituto Comprensivo – Minervino Murge (BT) e il 10 marzo 2017 alle ore 16,30 nell'auditorium del plesso scolastico "De Gasperi"

Via Sant'Elia, 43 Istituto Comprensivo – Corato (BA) convegno "Le infinite possibilità della ricerca".

Le finalità principale del convegno, promosso dall'associazione AIMNR-PUGLIA Associazione Italiana Malattie Neurologiche Rare è quello di far emergere, attraverso un oculato studio del territorio, quali possano essere i fattori ambientali e di rischio che scatenano le terribili forme di malattie e tumori rari, di informare ed estendere le conoscenze, di sostenere la ricerca su tutti i fronti e, soprattutto, quello di creare una rete di collegamento e di interazione tra i pazienti, le loro famiglie, i medici, le istituzioni in generale e le istituzioni scolastiche, le strutture sanitarie più vicine territorialmente alle persone che affrontano quotidianamente e nella solitudine il dramma della malattia.



Avis Andria, al via il 6 marzo i tirocini preparatori al Servizio Civile

28 febbraio 2017



Per conoscere da vicino la realtà associativa e per avvalersi di punteggi aggiuntivi

L'Avis Comunale di Andria, sede accreditata per il SCN, offre l'opportunità a ragazzi di età compresa tra i 18 e i 28 anni, interessati a partecipare al prossimo Bando di Servizio Civile, di svolgere un periodo di tirocinio a partire da lunedì 6 marzo 2017.

Questo tirocinio offre ai candidati l'occasione di conoscere più da vicino la realtà associativa e anche l'opportunità di avvalersi di punteggi aggiuntivi in sede di valutazione. Non si tratta di un'attività obbligatoria per partecipare al bando, ma esclusivamente di un'opportunità per gli aspiranti volontari. Lo stage consiste in una vera e propria simulazione di quello che rappresenta il Servizio Civile in Avis: dall'attività di accoglienza del donatore, all'organizzazione di eventi promozionali per la sensibilizzazione della cultura del dono del sangue.

Con questo appuntamento gli aspiranti volontari verranno inoltre formati su tematiche come: sistema trasfusionale, organizzazione di AVIS Comunale Andria, lo statuto di AVIS, il bando del servizio civile. Il Servizio Civile è un'opportunità per i giovani tra i 18 e i 28 anni per dedicare un anno della propria vita a favore di un impegno sociale, inteso come impegno per il bene comune di tutti; esso garantisce ai giovani una forte valenza formativa e rappresenta un'occasione di crescita personale e un'opportunità di educazione alla cittadinanza attiva nell'intento di disseminare, proprio attraverso i volontari, spinte e stimoli partecipativi soprattutto nei confronti della coetanee popolazione giovanile.

Al termine del tirocinio sarà rilasciato a tutti gli iscritti un attestato di frequenza valido per l'ottenimento di un punteggio integrativo per la domanda di partecipazione al bando. Per partecipare è necessario lasciare la propria adesione presso la sede di AVIS Comunale Andria in via Stefano Jannuzzi 7, dal lunedì al venerdì dalle 17.00 alle 20.30

Chi può presentare domanda di partecipazione al Servizio Civile Nazionale? Possono partecipare alla selezione tutti i giovani che alla data di presentazione della domanda siano in possesso dei seguenti requisiti: abbiano compiuto il diciottesimo e non superato il ventottesimo anno d'età (28 anni e 364 giorni) in possesso della cittadinanza italiana.



Avis Andria: al via il 6 marzo i tirocini preparatori al Servizio Civile Nazionale

28 febbraio, 2017 | scritto da Redazione



L'Avis Comunale di Andria, sede accreditata per il SCN, offre l'opportunità a ragazzi di età compresa tra i 18 e i 28 anni, interessati a partecipare al prossimo Bando di Servizio Civile, di svolgere un periodo di tirocinio a partire da lunedì 6 marzo 2017. Questo tirocinio offre ai candidati l'occasione di conoscere più da vicino la realtà associativa e anche l'opportunità di avvalersi di punteggi aggiuntivi in sede di valutazione. Non si tratta di un'attività obbligatoria per partecipare al bando, ma esclusivamente di un'opportunità per gli aspiranti volontari. Lo stage consiste in una vera e propria simulazione di quello che rappresenta il Servizio Civile in Avis: dall'attività di accoglienza del donatore, all'organizzazione di eventi promozionali per la sensibilizzazione della cultura del dono del sangue.

Con questo appuntamento gli aspiranti volontari verranno inoltre formati su tematiche come: sistema trasfusionale, organizzazione di AVIS Comunale Andria, lo statuto di AVIS, il bando del servizio civile. Il Servizio Civile è un'opportunità per i giovani tra i 18 e i 28 anni per dedicare un anno della propria vita a favore di un impegno sociale, inteso come impegno per il bene comune di tutti; esso garantisce ai giovani una forte valenza formativa e rappresenta un'occasione di crescita personale e un'opportunità di educazione alla cittadinanza attiva nell'intento di disseminare, proprio attraverso i volontari, spinte e stimoli partecipativi soprattutto nei confronti della coetanee popolazione giovanile.

Al termine del tirocinio sarà rilasciato a tutti gli iscritti un attestato di frequenza valido per l'ottenimento di un punteggio integrativo per la domanda di partecipazione al bando. Per partecipare è necessario lasciare la propria adesione presso la sede di AVIS Comunale Andria in via Stefano Jannuzzi 7, dal lunedì al venerdì dalle 17.00 alle 20.30.

Chi può presentare domanda di partecipazione al Servizio Civile Nazionale? Possono partecipare alla selezione tutti i giovani che alla data di presentazione della domanda siano in possesso dei seguenti requisiti: abbiano compiuto il diciottesimo e non superato il ventottesimo anno d'età (28 anni e 364 giorni) in possesso della cittadinanza italiana.



28 febbraio 2017

Avis Andria: al via il 6 marzo i tirocini preparatori al Servizio Civile Nazionale



L'Avis Comunale di Andria, sede accreditata per il SCN, offre l'opportunità a ragazzi di età compresa tra i 18 e i 28 anni, interessati a partecipare al prossimo Bando di Servizio Civile, di svolgere un periodo di tirocinio a partire da lunedì 6 marzo 2017. Questo tirocinio offre ai candidati l'occasione di conoscere più da vicino la realtà associativa e anche l'opportunità di avvalersi di punteggi aggiuntivi in sede di valutazione. Non si tratta di un'attività obbligatoria per partecipare al bando, ma esclusivamente di un'opportunità per gli aspiranti volontari.

Lo stage consiste in una vera e propria simulazione di quello che rappresenta il Servizio Civile in Avis: dall'attività di accoglienza del donatore, all'organizzazione di eventi promozionali per la sensibilizzazione della cultura del dono del sangue.

Con questo appuntamento gli aspiranti volontari verranno inoltre formati su tematiche come: sistema trasfusionale, organizzazione di AVIS Comunale Andria, lo statuto di AVIS, il bando del servizio civile. Il Servizio Civile è un'opportunità per i giovani tra i 18 e i 28 anni per dedicare un anno della propria vita a favore di un impegno sociale, inteso come impegno per il bene comune di tutti; esso garantisce ai giovani una forte valenza formativa e rappresenta un'occasione di crescita personale e un'opportunità di educazione alla cittadinanza attiva nell'intento di disseminare, proprio attraverso i volontari, spinte e stimoli partecipativi soprattutto nei confronti della coetanee popolazione giovanile.

Al termine del tirocinio sarà rilasciato a tutti gli iscritti un attestato di frequenza valido per l'ottenimento di un punteggio integrativo per la domanda di partecipazione al bando.

Per partecipare è necessario lasciare la propria adesione presso la sede di AVIS Comunale Andria in via Stefano Jannuzzi 7, dal lunedì al venerdì dalle 17.00 alle 20.30

Chi può presentare domanda di partecipazione al Servizio Civile Nazionale?

Possono partecipare alla selezione tutti i giovani che alla data di presentazione della domanda siano in possesso dei seguenti requisiti: abbiano compiuto il diciottesimo e non superato il ventottesimo anno d'età (28 anni e 364 giorni) in possesso della cittadinanza italiana.



LATELA RICONFERMATO PRESIDENTE DELL'AVIS

Cronaca - Inserito da La redazione - Martedì 28 Feb 2017 - 8:04



che il nostro 2017 sia ancor più pieno di passione e solidarietà!

Riceviamo e pubblichiamo:

L'Avis sezione comunale "Angelo Menga" rende noto che in data 25 Febbraio 2017 si è tenuta l'Assemblea di fine anno, con il resoconto di tutte le attività svolte nel 2016, cinquantesimo anniversario dell'associazione. Nella stessa Assemblea è avvenuto il rinnovo delle cariche, con la conferma del presidente Raffaele Latela e di tutto il suo direttivo. L'Avis coglie l'occasione per ringraziare tutti i suoi soci per l'impegno profuso: il 2016 è stato un anno importante. Facciamo in modo

Martedì 28 febbraio 2017 EPolis Bari 15

BAR



FESTA NELLA CITTÀ VECCHIA

Carnevale 2017

Si festeggia oggi il Carnevale di Bari vecchia, organizzato dal circolo Acli Dalfino. Appuntamento dalle 18, con partenza da piazza Cattedrale del corteo delle Maschere e del carro funebre con zii Rocche, con la partecipazione degli Sbandieratori Terra di Grumo Appula) dei timpanisti "Militia S. Nicolai"e de "u Sciaraballe". Per ulteriori informazioni, chiamare lo 080/5210355.

EVENTO DI "BUTTERFLY"

Show all'Oncologico



Oggi alle 17, nella Sala conferenze dell'Istituto Tumori "Giovanni Paolo II" di Bari, si svolgerà un evento organizzato dall'associazione "Butterfly - Cure Palliative Domiciliari", ovvero lo spettacolo gratuito di burattini "Pulcinella Cavaliere per errore", rivolto ai figli e nipoti degli assistiti e del personale dipendente, ma anche ai loro genitori.



Trani – L"Associazione Caliel' organizza un corso di clown therapy

28 febbraio, 2017 | scritto da Redazione



L'Associazione Caliel organizza un corso di clown therapy, per un massimo di 20 iscritti, tutte le domeniche fino al 26 marzo dalle ore 9 alle 18,30 con pausa pranzo. Le date sono le seguenti:

- -26 febbraio 9 18:30
- -5 marzo 9 18:30
- -12 marzo 9 18:30
- -19 marzo 9 18:30
- -26 marzo 9 18:30

Per informazioni: Associazione Caliel Via Amedeo 279 Trani(BT) Cell. 3479177367 caliel.associazione@libero.it



Filmato grosso lupo sull'Alta Murgia – ecco il nuovo VIDEO



28 febbraio 2017

"Enorme, da lontano sembrava un pony" – questo il commento del prof. **Francesco Martiradonna**, responsabile della squadra di **volontari zoofili delle GPGV IVEA** che sulla Murgia andriese hanno in queste ore avvistato un enorme esemplare di lupo.

Al momento dell'avvistamento, la squadra di volontari si è nascosta tra gli alberi per tentare di non spaventare il lupo, riuscendo ad immortalare l'animale attraverso la fotocamera del proprio smartphone. Il risultato sono immagini forse più chiare degli ultimi avvistamenti filmati sempre sulla Murgia. Anche se il filmato è stato registrato a distanza di decine di metri dall'animale per una questione di sicurezza e per evitare che questo fuggisse subito, sono ben visibili le caratteristiche forme nonché il "carattere" tipico del lupo. Ciò che più colpisce sono le dimensioni: apparentemente superiori rispetto a quelle di altri esemplari avvistati. E' possibile ipotizzare che la mancanza di altri competitor e la presenza di maxiprede come i cinghiali possano in qualche maniera favorito le dimensioni di questi animali? E' forse più probabile che possa invece trattarsi di questioni genetiche che andrebbero approfondite dagli studiosi del settore. Occorre anche ricordare come il Canis lupus italicus possieda un aplotipo mitocondriale, cioè elementi genetici strettamente associati tra di loro e caratteristiche distinte dal lupo grigio europeo comune, considerato tra i più vicini alla specie.

Il prof. Martiradonna sostiene che quello filmato possa trattarsi dello stesso esemplare autore di **numerose orme ritrovate nel mese di gennaio 2017**. Una vera sorpresa è anche il fatto che l'animale sia solo: probabilmente allontanato per qualche motivo dal capobranco del suo vecchio gruppo. Ma nulla è certo. Ecco il VIDEO diffuso dal volontari federiciani. Url video

https://youtu.be/sRJyWc0UETQ



Donazione sangue, venerdì all'istituto Calamandrei di Carbonara la giornata della Fratres

Redazione ZON 28 febbraio 2017 Prima Pagina, Sociale



Si svolgerà il 3 marzo la giornata di donazione sangue promossa dal gruppo Fratres del Salvatore con gli studenti della Calamandrei di Bari-Carbonara

Il **Gruppo Fratres del "Salvatore" di Loseto** in collaborazione con il Policlinico di Bari **organizza una giornata di donazione** presso l'**Istituto Tecnico Commerciale P. Calamandrei di Bari – Carbonara.**



L'evento, che si terrà venerdì 3 marzo a partire dalle ore 8.00 nel piazzale della Scuola, è patrocinato dal IV Municipio del Comune di Bari e vedrà gli studenti maggiorenni del medesimo istituto scolastico donare il proprio sangue a cui si affiancheranno anche il Presidente Avv. Nicola Acquaviva e numerosi Consiglieri Municipali. Tutto ciò animato da un sano spirito di solidarietà al fine di costruire con le nuove generazioni una rinnovata cittadinanza in un'ottica di "rete" fatta da Istituzione Scolastica, Ente Locale e Associazionismo partecipato. L'evento sarà occasione per sensibilizzare le nuove generazioni alla donazione del sangue, "farmaco salvavita", quale impegno civico, morale e d'amore verso gli Ammalati, cronici ed occasionali, che hanno continue necessità di trasfusioni.

Nella medesima circostanza gli **studenti potranno**, inoltre, **tipizzarsi** per iscriversi al registro mondiale della donazione di midollo osseo per una eventuale futura donazione di midollo osseo per gli ammalati di leucemia.



Redazione

28 febbraio 2017 16:43

Una giornata di donazione con il Gruppo Fratres del Salvatore di Loseto 3 marzo 2017

"Vieni a donare", una giornata di donazione con il Gruppo Fratres del Salvatore di Loseto



Una giornata di donazione con il Gruppo Fratres del Salvatore di Loseto 3 marzo 2017

Il Gruppo Fratres del "Salvatore" di Loseto in collaborazione con il Policlinico di Bari organizza una giornata di donazione presso l'Istituto Tecnico Commerciale P. Calamandrei di Bari - Carbonara.

L'evento, che si terrà venerdì 3 marzo a partire dalle ore 8.00 nel piazzale della Scuola, è patrocinato dal IV Municipio del Comune di Bari e vedrà gli studenti maggiorenni del medesimo istituto scolastico donare il proprio sangue a cui si affiancheranno anche il Presidente Avv. Nicola Acquaviva e numerosi Consiglieri Municipali. Tutto ciò animato da un sano spirito di solidarietà al fine di costruire con le nuove generazioni una rinnovata cittadinanza in un'ottica di "rete" fatta da Istituzione Scolastica, Ente Locale e Associazionismo partecipato.

L'evento sarà occasione per sensibilizzare le nuove generazioni alla donazione del sangue, "farmaco salvavita", quale impegno civico, morale e d'amore verso gli Ammalati, cronici ed occasionali, che hanno continue necessità di trasfusioni.

Nella medesima circostanza gli **studenti potranno**, inoltre, **tipizzarsi** per iscriversi al registro mondiale della donazione di midollo osseo per una eventuale futura donazione di midollo osseo per gli ammalati di leucemia.

Per info:

Presidente GRUPPO FRATRES DEL SALVATORE **BARI LOSETO** Roberto Nacci 3494758536



Gruppo Fratres del Salvatore di Loseto giornata di donazione 3 marzo

Di redazione 28 febbraio, 2017



Il **Gruppo Fratres del "Salvatore" di Loseto** in collaborazione con il Policlinico di Bari **organizza una giornata di donazione** presso l'**Istituto Tecnico Commerciale P.** Calamandrei di Bari – Carbonara.

L'evento, che si terrà **venerdì 3 marzo** a partire dalle **ore 8.00** nel piazzale della Scuola, è **patrocinato** dal **IV Municipio del Comune di Bari** e vedrà gli studenti maggiorenni del medesimo istituto scolastico donare il proprio sangue a cui si affiancheranno anche il Presidente Avv. Nicola Acquaviva e numerosi Consiglieri Municipali. Tutto ciò animato da un sano spirito di solidarietà al fine di costruire con le nuove generazioni una rinnovata cittadinanza in un'ottica di "rete" fatta da Istituzione Scolastica, Ente Locale e Associazionismo partecipato.

L'evento sarà occasione per sensibilizzare le nuove generazioni alla donazione del sangue, "farmaco salvavita", quale impegno civico, morale e d'amore verso gli Ammalati, cronici ed occasionali, che hanno continue necessità di trasfusioni.

Nella medesima circostanza gli **studenti potranno**, inoltre, **tipizzarsi** per iscriversi al registro mondiale della donazione di midollo osseo per una eventuale futura donazione di midollo osseo per gli ammalati di leucemia.



Carcassa di cavallo ritrovata in zona Lama di Macina

febbraio 28, 2017 **►** Cronaca
♣ Gianluca Valente



Una carcassa di cavallo è stata rinvenuta nella pomeriggio di ieri, 27 febbraio, a Bisceglie. Il

ritrovamento è avvenuto in zona Lama di Macina con la segnalazione giunta alle Guardie Ambientali del Distaccamento Operativo di Molfetta che si sono trovati di fronte la carcassa di un puledro di circa due giorni, semi avvolta da un sacco nero per immondizia e con le orecchie mozzate. Sul posto è intervenuta anche una pattuglia della Polizia Municipale di Bisceglie che ha effettuato i rilievi del caso.





Puledro avvolto in un sacco della spazzatura e abbandonato: agghiacciante ritrovamento a lama di Macina

Attualità // Scritto da Serena Ferrara // 28 febbraio 2017



Intervenute sul posto le guardie ambientali di Molfetta e la polizia municipale di Bisceglie

Una carcassa di puledro avvolta in un sacco della spazzatura.

L'immagine cruenta è stata scattata dalla pattuglia delle guardie ambientali del distaccamento operativo di Molfetta, intervenuta per un sopralluogo nell'agro. Il puledro, ritrovato senza vita e con le orecchie mozzate, non aveva più di due giorni. Non si conoscono gli autori del brutale gesto di violenza nei confronti dell'animale.

Sul posto è intervenuta anche una pattuglia della polizia municipale, che ha effettuato i rilievi del caso e provvederà, nelle prossime ore, allo smaltimento della carcassa.



Prosegue la mission solidale delle "Amiche per le amiche"

28 febbraio 2017



Raccolti fondi per i bambini più sfortunati e per le popolazioni colpite dal terremoto

Non si conclude la maratona di solidarietà dell'Associazione 'Le Amiche per le Amiche' di Andria. Dopo la raccolta e la distribuzione di circa tremila giocattoli e di materiale scolastico ai bimbi meno fortunati, alle comunità, alle case famiglia e alle parrocchie dei vari quartieri della città, altre iniziative sono in campo sulla base del ricavato benefico dei vari eventi promossi dall'Associazione nell'ambito della seconda edizione del 'Bimbo Natale': il Golden Party, i laboratori per i più piccoli e quindi l'iniziativa 'Doniamo divertendoci', la festa di Carnevale.

La Presidente de 'Le Amiche per le Amiche', l'avv. Francesca Magliano, annuncia che gli oltre duemila euro raccolti sono stati devoluti per altre importanti finalità. Un parte delle donazioni è stata utilizzata per l'acquisto di ulteriore materiale scolastico distribuito ai bimbi meno fortunati. L'altra parte servirà a sostenere le popolazioni del centro Italia colpite dal sisma. L'Associazione aderirà all'importante progetto promosso dal concittadino, don Fabio Gammarota, per la costruzione di casette di legno a beneficio di diverse famiglie di terremotati. Sarà una soddisfazione immensa per noi poter contribuire ad aiutare questa gente. Sono stati mesi di intenso lavoro, da parte di tutte le volontarie dell'Associazione. Altri fondi raccolti sono serviti per l'acquisto di libri per la biblioteca diocesana.

Da ottobre sino ad oggi abbiamo conosciuto tantissime nuove Amiche che si sono avvicinate alla nostra mission, venendoci a trovare presso la sede di via Attimonelli. Intanto, è partita l'iniziativa 'Le Amiche allo Specchio' che vedrà le Amiche dell'Associazione vicine alle Amiche meno fortunate della casa rifugio di Andria. Sabato scorso, inoltre, abbiamo tenuto un workshop con il florist designer, Francesco Guadagno, presso l'Officina San Domenico al fine di promuovere le eccellenze del territorio.

La nostra attività continuerà anche nei prossimi mesi, sempre nel segno del volontariato e della solidarietà, nella valorizzazione della figura della donna e nel sostegno dei più deboli ed in particolare dei più piccoli.



28 FEBBRAIO 2017

Trani, l'associazione Nicholas de Santis adesso ha una sede: domenica prossima l'inaugurazione



L'associazione Nicholas de Santis aprirà ufficialmente la sua sede, in Via Enrico De Nicola 46, domenica prossima, 5 marzo, alle 18. L'Associazione è apartitica ed apolitica, non ha finalità di lucro e si riconosce in alcuni valori fondamentali come l'importanza della vita e l'affermazione di cultura e legalità. Fra i progetti del sodalizio, dedicato al giovanissimo concittadino morto in un incidente ferroviario il 20 dicembre 2015, momenti associativi e ricreativi, nonchè attività di formazione rivolta a sviluppare nei giovani i loro interessi. La cittadinanza è invitata.

Redazione II Giornale di Trani ©





Bari - GIORNATA INTERNAZIONALE MALATTIE RARE LE RISPOSTE DELLA PUGLIA PER MIGLIORARE L'ASSISTENZA AI MALATI

28/02/2017

Il presidente della Regione Puglia Michele Emiliano, nel corso della conferenza stampa di questa mattina, ha illustrate le risposte che il Governo regionale ha intrapreso a favore dell'assistenza ai bambini e alle persone con Malattie Rare, partendo prima di tutto dal censimento dei bisogni reali degli ammalati e delle loro famiglie e poi dall'analisi dell'offerta sanitaria pubblica oggi possibile proprio attraverso il registro Malattie Rare (si chiama Sistema Informativo Malattie Rare della Regione Puglia, SIMaRRP, ed è un registro di popolazione che consente di raccogliere informazioni provenienti in maniera omogenea da tutto il territorio regionale).

Migliore organizzazione e qualità delle cure ai malati di Malattie Rare in Puglia. Con questo obiettivo il governo regionale pugliese ha dunque approvato tre delibere che certamente segnano il cambiamento:

- 1. Nascono in tutte le ASL pugliesi i "Centri territoriali malattie rare", denominati "Il filo d'Arianna". La Puglia è la prima Regione italiana a determinare l'organizzazione dei propri servizi territoriali con l'obiettivo di facilitare l'accesso ai servizi per i malati ad alta complessità assistenziale;
- 2. La rete degli ospedali pugliesi dedicati alla cura dei malati "rari" si evolve nella direzione della qualità. Il SIMaRRP ha consentito la registrazione della reale offerta di cura e la selezione degli ospedali in cui si concentra la "competenza". Cinque ospedali pugliesi (AOU Policlinico, Ospedale Giovanni XXIII di Bari, Casa Sollievo della Sofferenza di S. Giovanni Rotondo, Ospedali Riuniti di Foggia e Ospedale Panico di Tricase) hanno fatto il loro ingresso nelle reti di assistenza europea per le malattie rare. Tra ipPunti di forza di questa organizzazione, la revisione della rete centri Malattie rare basata sulla concentrazione dei pazienti e non più sulla base della candidature, Unità Operative collegate funzionalmente anche se di ospedali diversi e snellimento delle modalità di revisione della rete;
- 3. La Puglia assicura equità di trattamento dei bambini e delle persone con malattia rara attraverso la definizione di: Protocolli Diagnostici Terapeutici (PDT) condivisi con le Associazioni dei malati, per la prima volta in Italia, e delle Società scientifiche

Percorsi Diagnostici Terapeutici Assistenziali (PDTA). Sono i percorsi guidati alle famiglie, perché possano orientarsi nel groviglio dell'assistenza ai malati, assistenza complessa di per se a causa della numerosità delle malattie rare (ce ne sono 8.000 diverse).

Cosa sono le malattie rare

Le malattie rare sono patologie potenzialmente letali o a rischio elevato di disabilità cronica, caratterizzate da bassa prevalenza ed elevato grado di complessità assistenziale. Si definisce malattia rara quella condizione che presenta una prevalenza uguale o inferiore a 5 casi ogni 10.000 persone. Il numero di malattie rare (MR) è elevato. Orphanet, il portale dedicato alle malattie rare, censisce oltre 8.000 differenti entità nosologiche, che colpiscono tra il 6 % e l'8 % della popolazione europea

La situazione in Puglia

In Puglia, il Coordinamento Regionale malattie Rare è attivo da soli sei anni e ha realizzato importanti iniziative per promuovere prevenzione, sorveglianza, diagnosi e terapia delle malattie rare. Ha inoltre sviluppato un registro regionale che contiene informazioni sugli oltre 18.000 cittadini pugliesi con diagnosi di una malattia rara (tra quelle comprese nei LEA). Maggiormente colpiti i bambini sino ai 15 anni di età e gli adulti tra i 40/45 anni di età. (fig.1)

Che cosa è il SIMaRRP

Il SIMaRRP è il Sistema Informativo Malattie Rare della Regione Puglia avviato alla fine del 2012. E' un registro di popolazione che connette i nodi dell'assistenza fra loro e ne facilita la comunicazione. Non è un semplice contenitore, ma è uno strumento di assistenza di Sanità pubblica.

Gli operatori accreditati degli ospedali e dei Distretti Socio Sanitari immettono nel Sistema Informativo Malattie Rare della Regione Puglia (SIMaRRP) i dati anagrafici e di residenza dell'assistito, la MR di cui è affetto.

Il Registro consente

- 1. lo studio della popolazione (di che malattie soffrono i pugliesi, età e sesso colpiti, come sono dislocati)
- 2. l'analisi dell'offerta sanitaria pubblica con la produzione di indicatori di carico di lavoro dei singoli nodi ospedalieri (dove si concentra la competenza), dei Presidi della Rete Nazionale (PRN) MR (quanti pazienti ha in carico ogni PRN e ogni Ospedale). (fig.2)
- 3. il monitoraggio delle azioni di Sanità pubblica attraverso indicatori misurabili.

Sono quasi 18mila i pugliesi con malattie rare inseriti nel sistema informativo ed ammonta al 40% la migrazione extra regionale.

La Puglia è stata la prima regione italiana ad aver recepito il PNMR. del Piano Nazionale Malattie Rare (PNMR) il cui "obiettivo principale", lo ricordiamo, "è lo sviluppo di una strategia integrata, globale e di medio periodo per l'Italia sulle MR, centrata sui bisogni assistenziali della persona e della sua famiglia e definita con il coinvolgimento di tutti i portatori di interesse, tenuto conto delle esperienze già maturate e nel quadro delle indicazioni europee". L'azione del Coordinamento Regionale Malattie Rare (CoReMaR), di cui il Centro Sovraziendale è parte integrante, si è recentemente concentrata sullo sviluppo e l'aggregazione di centri regionali di expertise che, mediante l'adozione di buone prassi, siano in grado di assicurare il rispetto di determinati criteri qualitativi e di prestazione sanitaria.

La costruzione di strutture di assistenza sociale di supporto per la cura olistica dei malati rari e le loro famiglie, così come esplicitato dalle raccomandazioni europee, è fondamentale per l'empowerment di queste persone. L'assistenza integrata ai pazienti è tuttavia un processo difficile, dal momento che i percorsi assistenziali rimangono molto complessi e necessitano di linee guida per l'assistenza sociale.

La fase attuale assume un carattere cruciale per l'esatta definizione del ruolo che le strutture regionali sono chiamate ad interpretare all'interno dei nuovi scenari che vengono disegnati dalla programmazione settoriale, sia a livello comunitario che nazionale.

Lo stato dell'arte della ricerca in Puglia

La revisione della letteratura scientifica evidenzia come la Puglia abbia registrato negli ultimi sei anni un'attività di ricerca di base crescente nel settore delle malattie rare.

Un'analisi condotta sul database Scopus, che rileva i dati della letteratura scientifica e permette di eseguire analisi citazionali, evidenzia un'attività di ricerca di base crescente nel settore delle malattie rare (fig. 3) con circa 500 lavori pubblicati sulle riviste internazionali a partire dal 1980, un h-index di 37 e 7 brevetti scaturiti (F. Sofia, G.Annicchiarico).

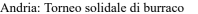
E' da rilevare che vi è in Puglia un grande potenziale di sviluppo e alcune eccellenze di livello internazionale.

A tutto ciò va aggiunto che numerosi giovani ricercatori pugliesi, attualmente impegnati all'estero, manifestano interesse per il lavoro condotto dal Coordinamento Regionale Malattie Rare sollecitandone l'interessamento affinché in Puglia sorgano nuovi cantieri di ricerca biomedica sulle malattie rare.

L'interesse crescente di attori diversi verso la ricerca sulle malattie rare è motivata anche dalle potenziali ricadute che essa potrebbe avere sulle malattie ad ampia diffusione.

È un dato di fatto che, in anni recenti, la ricerca biomedica e quella farmacologica abbiano subito una fase di stallo rispetto alla scoperta di nuovi approcci terapeutici. Nel settore della ricerca farmaceutica, si è conclusa l'era dei farmaci blockbuster e la ricerca si sta orientando verso approcci nuovi (terapia genica, terapia cellulare, small molecules, biologici, ecc) che scaturiscono dalla ricerca accademica di base e diventano il terreno di nuovi accordi tra settore pubblico, industria e settore privato non profit (rappresentato essenzialmente dalle organizzazioni dei pazienti), finalizzati allo sviluppo di nuove terapie.

În questo senso, la ricerca sulle malattie rare rappresenta una concreta opportunità per ciascuno di questi soggetti.





Andria - martedì 28 febbraio 2017 Attualità

L'appuntamento, domenica 5 marzo alle 17,30 presso via Romagnosi, 102

Torneo solidale di burraco

L'associazione Ulisse, in collaborazione con i Clowndottori organizza una serata dedicata al divertimento per sostenere il lavoro che i volontari svolgono quotidianamente per regalare sorrisi e felicità agli ammalati

di LA REDAZIONE

L'associazione Ulisse in collaborazione con l'associazione Clowndottori di In Compagnia del Sorriso, organizza presso la sede dell'Associazione in via Romagnosi 102, il secondo appuntamento con il torneo solidale di Burraco.

Una serata dedicata al divertimento, alla solidarietà e alla cooperazione per sostenere il lavoro che i Clowndottori quotidianamente svolgono.

Il ricavato del torneo sarà destinato all'associazione dei Clowndottori che da anni regala sorrisi e felicità agli ammalati.

La partecipazione prevede un costo di 5 euro per persona. I vincitori si aggiudicheranno due posti per una gita in giornata, tantissime le mete fra cui i vincitori potranno scegliere quella più congeniale.

L'iscrizione e l'accreditamento al torneo avverrà nella giornata di domenica alle ore 17,30. L'inizio del torneo è previsto per le ore 18,00.



Torneo solidale di burraco © n.c

Per informazioni e contatti è possibile scrivere direttamente sulla pagina facebook dell'associazione Ulisse oppure via Whatsapp al numero 320/4120909



molfettaviva.it



Macellazione clandestina: l'allarme già lanciato dal WWF

Salvemini è preoccupato: «Le festività pasquali aumenteranno la domanda di carni»

MOLFETTA - MARTEDÌ 28 FEBBRAIO 2017

A cura di NICOLA MICCIONE

Il giorno dopo il ritrovamento, da parte del nucleo della G.E.P.A. (le guardie ecozoofile di protezione ambientale), di brandelli di carne e ossa che sbucano da un cartone abbandonato nelle campagne di via Ruvo, Pasquale Salvemini, torna a denunciare lo spettro della macellazione clandestina.

Il rappresentante del WWF Puglia e delegato regionale della Lega per l'Abolizione della Caccia, però, preferisce «non tener conto dell'ultima segnalazione». Secondo Salvemini, infatti, «l'allarme va lanciato laddove ci sono i presupposti e quel cartone abbandonato nelle campagne lungo via Ruvo potrebbe anche essere il risultato di un abbandono illegale da parte di qualche macellaio».

«In occasione dei rinvenimenti degli ultimi mesi, tra i territori di Molfetta, Ruvo e Terlizzi - afferma Salvemini - avevamo detto che erano la spia di una realtà sommersa, ma anche che non sarebbe finita lì». Quegli episodi (sul controllo del mercato delle carni e sulla gestione della macellazione clandestina) non sarebbero rimasti impuniti. Quattro (l'ultimo ieri) gli episodi scoperti a distanza di pochi mesi che confermano quanto sia sempre più diffusa la modalità di uccidere e macellare animali senza il rispetto delle leggi in materia.

«Il WWF e la Lega per l'Abolizione della Caccia - continua - hanno avviato una serie di accertamenti in terra di Bari che porteranno a breve ad una puntuale azione repressiva nei confronti di diversi allevamenti abusivi». Per Salvemini, «occorre ottimizzare le informazioni in nostro possesso per cercare di arginare un fenomeno del tutto illegale e molto pericoloso dal punto di vista sanitario. E questo - assicura - lo stiamo facendo in collaborazione con le forze dell'ordine».

La filiera parte con i classici furti di bestiame, poi macellati clandestinamente e quindi immessi nei circuiti di vendita. «Quelle carni sono molto pericolose per la salute perché prive di controlli sanitari», ammonisce. «L'invito che rivolgiamo alle persone - prosegue - è di consumare meno carne, perché fa bene alla salute, ed in ogni modo di rifornirsi attraverso i soli punti accreditati, verificando sempre la tracciabilità delle carni», raccomanda Salvemini.

Che si dice preoccupato in vista delle festività pasquali: «Con l'avvicinarsi della Pasqua, la carne macellata, **soprattutto agnelli e pecore**, privi di ogni indicazione di tracciabilità, - termina Salvemini - sarà presumibilmente destinata a imbandire le tavole delle famiglie della zona a nord di Bari».