

SALUTI DAL PRESIDENTE

Cari amici,

non riusciremo mai a ringraziare a dovere tutte le persone che nel 2015 hanno dato fiducia ad AIRFA. L'appello alla operatività, al concreto coinvolgimento delle famiglie nella vita dell'Associazione ci ha permesso di raggiungere, ancora una volta, risultati sorprendenti. Questo è stato possibile grazie alle iniziative che l'AIRFA ha portato avanti in tutto il Paese. Prima fra tutte, l'ormai consueto **Fanconi Family Day**, un incontro che permette ai pazienti ed alle loro famiglie di entrare in contatto e di condividere, con i più importanti specialisti d'Italia, aggiornamenti su novità terapeutiche, implicazioni psicologiche e problematiche connesse alla gestione della malattia. La terza edizione del Family Day si terrà il 25 e 26 Giugno: per sostenere questa iniziativa, abbiamo aperto la pagina di crowdfunding www.buonacausa.org/cause/doniamo-un-sorriso. Con un piccolo contributo potrete aiutarci a coprire i costi di organizzazione dell'evento per ospitare i medici specialisti e le famiglie che vorranno prendere parte al III Family Day. Nel 2016 contiamo, inoltre, di promuovere la II edizione dello **Screening del cavo orale** che si svolgerà alla fine del mese di Maggio.

Negli ultimi anni, il progresso nelle conoscenze è stato veramente notevole, grazie anche al contributo che l'AIRFA destina alla ricerca scientifica, e parallelamente si è evidenziato come la Ricerca per l'Anemia di Fanconi costituisca una chiave determinante per comprendere il processo biologico di base del cancro, difatti uno dei geni che determinano l'Anemia di Fanconi è anche responsabile del cancro al seno. L'AIRFA, grazie alle iniziative messe in campo nel 2015, è stata in grado di raccogliere il 13% in più di fondi rispetto al 2014 (152000 euro): un risultato di grande importanza raggiunto grazie alla sinergia, alla costanza e all'impegno di ciascuno dei nostri sostenitori e dei nuovi volontari.

Nel corso dei prossimi mesi invieremo alle famiglie ed ai più importanti centri di trapianto, di pediatria, di ematologia e di genetica d'Italia la traduzione del volume scientifico "**Fanconi Anemia: Guidelines for Diagnosis and Management**", curato dal Fanconi Anemia Research Foundation, che ha visto l'AIRFA impegnata in una fedele traduzione in italiano e revisione del testo. La stampa e la diffusione del volume sono state finanziate da uno dei più fedeli sponsor dell'AIRFA, l'azienda Isaia & Isaia.

Siamo consapevoli, tuttavia, che il raggiungimento di migliori traguardi passa attraverso l'incremento del numero di persone che ci sostengono e della disponibilità di risorse economiche. Vi chiedo, pertanto, di coinvolgere la vostra comunità affinché un numero sempre maggiore di ragazze e ragazzi entri a far parte della nostra Rete di Volontari, un gruppo di giovani che organizza e partecipa attivamente alle campagne di fundraising dell'AIRFA.

Per sostenerci avete anche la possibilità di compiere un gesto tanto semplice quanto fondamentale per la sopravvivenza dell'Associazione: anche quest'anno la legge finanziaria vi consente di devolvere il 5x1000 all'AIRFA. Noi, in cambio, ci impegneremo sempre di più a livello nazionale ed internazionale a diffondere informazioni sulla malattia, sostenere la ricerca medico-scientifico ed offrire alle famiglie Fanconi il supporto di cui hanno bisogno.

Vi chiediamo, infine, di partecipare all'assemblea ordinaria dei soci che si terrà il 12 Marzo alle ore 10,00 presso la sede nazionale AIRFA di piazza Bovio, a Napoli. Sarà un appuntamento di fondamentale importanza per l'AIRFA e per tutti i nostri soci: con l'elezione dei nuovi Organi Sociali vogliamo segnare un cambio di passo sul futuro della vita di questa Associazione. Il rinnovamento ha bisogno del contributo di ciascuno di noi.

Albina Parente

L'angolo delle Good News

Anemia di Fanconi, questa malattia spesso sconosciuta



Giungeva nel nostro Ospedale, presso il Dipartimento di Oncologia ed Ematologia Pediatrica, proveniente dall'ospedale di Caserta, una ragazzina (M.V.) di anni 15 con anemia, piastrinopenia e leucopenia, essa presentava numerose ecchimosi e petecchie, febbre e uno stato di malessere generale. La pelle appariva pallida, per l'anemia, ma mostrava comunque diverse discromie cutanee (macchie caffè latte). Iniziativa a raccogliere la storia clinica della paziente, colpivano la nostra attenzione i numerosi interventi alle falangi dei due

pollici delle mani che risultavano alterati dalla nascita.

Venivano avviate tutte le indagini, sia strumentali che laboratoristiche, per inquadrare il tipo di difetto midollare e veniva inoltre programmato un aspirato midollare per lo studio funzionale del midollo osseo. Gli esami laboratoristici confermavano la grave piastrinopenia e la ingravescente anemia ma veniva rilevato anche una riduzione importante dei globuli bianchi, con un numero di neutrofilo inferiori a 500/microlitro, che esponeva M.V. ad un grave rischio infettivo, per la sua scarsa capacità a difendersi da germi aggressivi. L'esame ecografico dell'addome mostrava inoltre una alterazione renale, i due reni erano uniti per i poli superiori (rene a ferro di cavallo), null'altro veniva segnalato. Il quadro clinico e le indagini ci inducevano a pensare che ci trovavamo di fronte ad una possibile Anemia di Fanconi, comparsa in età avanzata e non verso i tre o cinque anni così come avviene normalmente. Venivano, quindi, avviate tutte le indagini volte a classificare e inquadrare una deficienza midollare inviando presso i laboratori del Network Insufficienze Midollari del gruppo AIEOP (Napoli Trieste Genova) i prelievi midollari per l'inquadramento funzionale e genetico. Il responso, così come avevamo immaginato, era Anemia di Fanconi. Le indagini venivano estese a tutta la famiglia e anche al fratellino di cinque anni più piccolo e nello stesso tempo veniva anche avviata la Tipizzazione HLA per conoscere se in ambito familiare esisteva un donatore compatibile. Dopo poche settimane avevamo la bella notizia che il fratellino risultava sano ed era compatibile al 100%.

Dopo aver ricontrollato lo stato ematologico di M.V. e dopo aver superato la fase critica ematologica la ragazzina veniva sottoposta ad un trapianto di midollo osseo allogenico, da donatore familiare compatibile (fratello), presso la struttura da me diretta. Il ricovero, durato trenta giorni circa, si è concluso con una piena ripresa ematopoietica e M.V. è potuta ritornare a casa fra i suoi cari. Il cammino è, comunque, ancora lungo, si dovranno effettuare controlli cadenzati ma un grosso passo avanti è stato fatto nella gestione delle complicanze ematologiche della Anemia di Fanconi. La storia raccontata ci spinge a fare alcune considerazioni:

- L'Anemia di Fanconi è davvero una malattia rara tanto da poter passare inosservata anche attraverso vari controlli medici (interventi)
- Le alterazioni delle falangi e forse il rene a ferro di cavallo non sono stati considerati nella giusta luce
- Questa malattia può mostrare alterazioni della componente ematologica anche ad età avanzata.

Di fronte a casi di non facile diagnosi è opportuno rivolgersi sempre a centri di alta specializzazione.

**Mimmo Ripaldi - Vice Presidente AIRFA - Direttore del Centro Trapianti di Midollo Osseo
Dipartimento di Oncologia ed Ematologia - AORN Santobono Pausilipon - Napoli**

E' bene sapere...

Il FARF (Fanconi Anemia Research Foundation) ha evidenziato che circa il 5% dei tumori sono causati da HPV (Papillomavirus). Considerando che il virus aumenta la probabilità di mutazioni e questo può avvenire più facilmente in soggetti già caratterizzati da fragilità cromosomica, è stata ribadita l'importanza della vaccinazione precoce, oltre che nelle donne, anche per i maschi (3 dosi). Il vaccino, in Italia, può essere somministrato a partire da 9 anni anche se per la popolazione generale è consigliato tra 11 e 12 anni.

Sostegno alla Ricerca, i progetti finanziati nel 2015

Nel 2015, l'Associazione ha finanziato tre progetti di noti laboratori scientifici e qualificati ricercatori.

1. Applicazione della tecnologia di sequenziamento Ion Torrent per la diagnosi molecolare dell'anemia di Fanconi, condotto dalla Dr.ssa Anna Savoia, IRCSS Burlo Garofalo di Trieste. Recentemente, pubblicazioni sullo studio sono apparse sulle riviste ed i volumi scientifici "Biochimica et Biophysica Acta (BBA) General Subjects, Elsevier Journal", "Haematologica - scientific journal of the European Hematology Association" e "Clinical and Molecular Teratology, Birth Defects Research Part A".
2. Studio dell'attività delle metalloproteasi in cellule di pazienti con anemia di Fanconi, condotto dal dr. Enrico Cappelli, Ospedale Gaslini di Genova.
3. Caratterizzazione molecolare dei tumori solidi in pazienti affetti da anemia di Fanconi, condotto dalla Dr.ssa Angela Mastronuzzi, Ospedale Pediatrico Bambin Gesù di Roma.

#IOSTOCONAIRFA Le nostre campagne di fundraising

AD INCARTARE I TUOI REGALI CI PENSA L'AIRFA!



Durante le festività natalizie, l'AIRFA ha organizzato la campagna di fundraising **Ad incartare i tuoi Regali ci pensa AIRFA** in quattro città d'Italia: Roma, Salerno e Nola in Campania e Loreto nelle Marche.

Il sorriso dei volontari, la loro attiva partecipazione e la capacità di aderire e condividere la mission dell'AIRFA e di coinvolgere i clienti dei negozi ha permesso all'Associazione di raccogliere quasi 6 mila euro di donazioni, in luogo dell'incartamento di regali natalizi, che abbiamo devoluto al 100% alla ricerca scientifica. Ringraziamo i centri Expert Parente di Nola e Salerno, Mediaworld di Roma e Casa Shop di Loreto per aver

messo a disposizione dell'AIRFA la loro struttura e le centinaia di volontari ed associazioni che hanno sposato la nostra causa. Fondamentale per il raggiungimento del nostro obiettivo è stata la sensibilità dimostrata da ogni singola comunità locale che ha risposto a pieno alla Call dell'AIRFA!

MI FIDO PERCHE' C'è UNITAS

Il 6 gennaio 2016 l'AIRFA era presente al teatro Umberto di Nola con l'artista Guido Lembo in occasione dell'evento "Mi Fido Perché c'è UNITAS", una serata all'insegna del divertimento e della solidarietà organizzata per l'AIRFA da giovanissimi studenti campani dell'Agro Nolano.



Ringraziamo il presidente di UNITAS, Maria Nunziata, e tutti i volontari che hanno scelto di devolvere all'AIRFA l'intero ricavato della manifestazione! Con la donazione ricevuta, oltre 1500 euro, finanzieremo un progetto di ricerca scientifica contro l'Anemia di Fanconi condotto presso l'Ospedale Gaslini di Genova.

FACCIAMO RETE IN TUTTA ITALIA

La nostra #Rete di volontari sta raggiungendo tutta l'Italia! In occasione del Natale siamo stati in ogni angolo del Paese:

Domenica 22 novembre a Serle, in provincia di Brescia, i nostri volontari, in collaborazione del Gruppo Alpini di Serle, hanno distribuito le candele natalizie e la bambola di pezza NiNa presso la parrocchia San Pietro in Vincoli.

Il 13 dicembre l'AIRFA era in Calabria nella chiesa di Montagnola del Santissimo Crocifisso presso il Comune di Acri, in provincia di Cosenza, per un banchetto di Raccolta Fondi in Favore dell'AIRFA.

I prodotti di Natale logati AIRFA sono stati distribuiti anche a Ceccano, nel Lazio, in occasione del "Mercatino di Natale sul Ponte". L'evento è stato organizzato dall'Assessorato al Commercio del Comune di Ceccano e si è svolto domenica 20 dicembre.



**SOSTIENI
LE NOSTRE CAMPAGNE**

[Clicca qui](#)

Make-A-Wish® Italia Onlus realizza i desideri dei bambini

Correva l'anno 2004 quando Fabio e Sune Frontani fondarono a Genova Make-A-Wish Italia Onlus, per ricordare la loro Carlotta. Carlotta, la prima dei loro tre figli, colpita da Anemia di Fanconi, è scomparsa all'età di dieci anni, lasciando ai suoi genitori, non solo il ricordo di una bambina davvero speciale, ma anche la forza di fare qualcosa di importante per aiutare tanti altri bambini, come lei, costretti a lottare contro gravi malattie.



E' infatti su questo presupposto che si basa l'attività dell'Associazione, sul fatto che questi bambini e le loro famiglie, a causa dei frequenti ricoveri e delle cure faticose, vivono una vita parallela, fatta di solitudine, di sconforto, di dolore e, molto spesso, perdono la speranza e la voglia di combattere. A questo punto arriva Make-A-Wish, che interviene donando loro un'esperienza sensoriale, attraverso la realizzazione del desiderio del cuore. In questi dodici anni di attività, Make-A-Wish Italia ha realizzato 1289 desideri, ha visto tanti bambini demotivati

ritrovare fiducia, tanti bambini arresi recuperare la "voglia di vivere".

Tra questi bambini, anche alcuni con la stessa malattia di Carlotta. Come **Pasquale** di 8 anni, che voleva a tutti i costi incontrare Babbo Natale. E' partito, insieme ai suoi genitori, alla volta del Circolo Polare Artico, destinazione Rovaniemi, capoluogo della Lapponia e città ufficiale di Babbo Natale. Non potete immaginare quante emozioni ha vissuto il piccolo Pasquale quando si è trovato di fronte a Babbo Natale in persona con tanto di renne, nell'atmosfera più magica del suo Villaggio!

Poi c'è stata **Sofia**, una ragazza di 15 anni, con una grandissima passione per l'America. Sofia sognava Los Angeles, la famosa "Walk of Fame", sognava di visitare gli Universal Studios e, grazie a **Make-A-Wish Italia**, **il suo sogno è diventato realtà!** Un'esperienza indimenticabile, resa ancora più esclusiva per il supporto dell'affiliata americana. Make-A-Wish Italia è infatti associata a Make-A-Wish Foundation® International, nata nel 1980 a Phoenix, e presente in 50 Paesi nel mondo.



Se sei vicino ad un bambino gravemente malato, ce lo puoi segnalare. Sul nostro sito, alla pagina "segnala un bambino", scarica i moduli e spediscili, compilati e firmati da entrambi i genitori, alla sede di Make-A-Wish Italia in Piazza San Matteo 15/9 16123 Genova.

Per saperne di più www.makeawish.it

Bomboniere Solidali

Per la tua occasione speciale, fai anche tu un Gesto d'Amore e regala un sorriso ai piccoli pazienti Fanconi. Con le Bomboniere della Ricerca, in cambio di un piccolo contributo, è possibile donare ai propri invitati un articolo con confetti accompagnato dalla pergamena dell'AIRFA che reca un pensiero di un giovane Fanconi. Sul nostro website è possibile consultare l'elenco completo dei Regali Solidali logati AIRFA.



Scegli anche tu le nostre Bomboniere Solidali!

*I tuoi amici e parenti riceveranno la testimonianza
di un importante gesto di solidarietà*

[Clicca qui](#)

SAVE THE DATE

I prossimi appuntamenti

- **III Fanconi School Cup** Sabato 30 Aprile si terrà la III Edizione della Fanconi School Cup: gli studenti si sfideranno a colpi di goal per dare definitivamente un calcio all'Anemia di Fanconi.
- **VI Memorial Irene Di Mario** In Primavera, a Ceccano, si svolgerà la sesta edizione di questa consolidata manifestazione sportiva, una School Cup per mantenere vivo il ricordo di Irene.
- **III Fanconi Family Day** Anche quest'anno l'AIRFA organizza il consueto incontro con le famiglie ed i pazienti affetti da Anemia di Fanconi. E' prevista la partecipazione di medici specialisti che tratteranno delle principali problematiche correlate alla AF e le nuove prospettive cliniche. L'incontro si terrà il 25 e 26 Giugno. Nella prossima newsletter verrà comunicata la sede ed il programma dettagliato delle giornate.
- **Il Screening cavo orale** I pazienti affetti da Anemia di Fanconi hanno un'incidenza da 500 a 700 volte superiore di sviluppare un carcinoma cellulare della testa e del collo: una diagnosi precoce offre maggiori opportunità di sopravvivenza. La seconda edizione dello Screening del cavo orale si svolgerà alla fine del mese di Maggio. Invitiamo tutti i pazienti e le loro famiglie a visitare il nostro web site (www.airfa.it) e la pagina Facebook ufficiale di AIRFA per seguire tutti gli aggiornamenti.

Call to Action: Diventa volontario

Diventa volontario

AIRFA

[Clicca qui](#)



AIRFA sta costruendo una rete di volontari in tutta Italia. Entra a far parte della nostra RETE

Se hai tra 16 e i 50 anni, puoi partecipare agli eventi di raccolta fondi per finanziare progetti di Ricerca sull'anemia di Fanconi. Gli studenti universitari potranno affiancare la RESPONSABILE FUNDRAISING nell'attività di progettazione e sviluppo di nuove ed innovative iniziative di raccolta fondi targate AIRFA. Il volontariato in AIRFA permetterà agli studenti di

impegnarsi in un'attività di progettazione e, con la supervisione di un responsabile, di portare avanti, in prima persona, una campagna di fundraising.

Come si diventa VOLONTARIO AIRFA? Il volontario dovrà condividere e sostenere i valori e gli obiettivi di AIRFA. Per diventare volontario AIRFA puoi inviare una mail a cozzolino@airfa.it, all'attenzione di Nadia Cozzolino - Responsabile Fundraising e Comunicazione, con la dicitura in oggetto "RETE VOLONTARI AIRFA 2015"

Diventa un socio AIRFA!

**Un network di volontari che si impegnano quotidianamente
per sostenere la Ricerca scientifica.**

Per entrare a far parte di AIRFA

Clicca qui

**Ricordiamo ai soci che per rinnovare la propria iscrizione
occorre versare la quota sociale di 20 euro*.
Compila il bollettino.**



* Si ricorda l'importanza del regolare versamento della quota associativa nella prima metà dell'anno in corso in quanto rappresenta il principale sostentamento dell'Associazione, grazie al quale è possibile proseguire con l'ordinaria attività e le iniziative avviate e future.

E' bene sapere...

È convocata l'Assemblea ordinaria dei Soci che si terrà presso la Sede dell' AIRFA in Piazza Giovanni Bovio, 14 - 80133 Napoli, in prima convocazione, alle ore 23 del 11 marzo 2016, e in seconda convocazione, alle ore 10.00 di sabato 12 marzo 2016, per discutere e deliberare sul seguente ordine del giorno:

1. relazione sulle attività svolte durante l'anno 2015;
2. illustrazione del programma per l'anno 2016;
3. approvazione del Bilancio consuntivo anno 2015 e Bilancio preventivo anno 2016.

I libri contabili sono a disposizione dei soci in visione presso la Sede. Si ricorda che, ai sensi dell'art. 6 dello Statuto, hanno diritto a voto deliberativo nelle Assemblee ordinarie e straordinarie: i Soci Fondatori, i Soci Ordinari e i Soci Sostenitori.

I Soci impossibilitati a partecipare all'Assemblea, ai sensi dell'art. 13 dello Statuto, potranno conferire la propria Delega ad altro socio con diritto al voto deliberativo.

Il Presidente
Albina Parente

Il Segretario
Carmela Illibato

Il 12 marzo 2016 presso la sede dell'AIRFA in piazza G. Bovio, 14 (Napoli), nel corso dell'Assemblea dei soci si eleggeranno gli organi sociali. Tutti i soci, iscritti ed in regola con i versamenti, possono proporre la propria candidatura compilando ed inviando il modulo sotto riportato alla sede dell'AIRFA oppure all'indirizzo e-mail infofanconi@airfa.it
Termine ultimo di presentazione delle candidature: 26 febbraio 2016.

Modulo per la presentazione della candidatura

agli organi sociali AIRFA Triennio 2016-2019

Da presentarsi entro il 26 febbraio 2016

Il/La sottoscritto/a.....
nato/a ail
e residente in alla Via

si propone per la candidatura a:

- Consiglio Direttivo
- Collegio dei Revisori dei Conti
- Collegio dei Proviviri

Per le Elezioni delle cariche sociali per il triennio 2016-2019
che si terranno durante l'Assemblea dei soci del 12 marzo 2016.

Autorizza al trattamento dei dati personali secondo la legge 193/03.
Napoli,/...../2016

Firma

Delega Assemblea Ordinaria dei soci

Inviare in originale o in copia alla sede dell'AIRFA oppure

all'indirizzo email infofanconi@airfa.it

L... Sottoscritt.....
residente in(.....), cap.....
via.....
delega il/la Sig.....

a partecipare, in sua vece, all'Assemblea ordinaria del/...../2016

Data..... Firma.....

Relazione del tesoriere

La rendicontazione annuale si concretizza attraverso il Bilancio finanziario composto dallo Stato Patrimoniale e dal Conto dei proventi, contributi ed erogazioni. Approvato dal Consiglio Direttivo, verrà a breve termine sottoposto al Consiglio dei Revisori dei Conti e per finire presentato all'Assemblea dei soci per l'approvazione definitiva.

Qui di seguito viene riportato il Conto dei proventi, contributi ed erogazioni che espone in maniera sintetica le entrate e le uscite liquidate al 31/12/2015. Per tutte le iniziative organizzate nel 2015 di cui non è ancora pervenuto il versamento, la registrazione contabile avverrà nell'esercizio 2016.

CONTO DEI PROVENTI, CONTRIBUTI ED EROGAZIONI 2015

<i>Contributi e proventi</i>		
Quote sociali, contributi e donazioni	27.616,00	
Raccolta fondi	83.681,00	
5 per mille 2013	23.060,00	
Proventi finanziari	4,00	
Totale entrate		134.361,00
<i>Costi generali ed amministrativi</i>	37.601,00	
<i>Spese per attività di raccolta fondi</i>	37.064,00	
Totale uscite		74.665,00
Disponibilità attiva		59.696,00
Disponibilità precedente		<u>15.205,00</u>
Disponibilità totale		74.901,00
<i>Erogazioni</i>	58.405,00	
Disponibilità fine esercizio		16.496,00

Le Entrate, costituite da donazioni, quote sociali, campagne di raccolta fondi e 5 per mille, evidenziano un aumento rispetto al 2014 che trova giustificazione in un incremento delle iniziative nuove e consolidate di raccolta fondi che hanno anche rinnovato la visibilità dell'Associazione. Tutto ciò grazie anche all'apporto di nuovi soci e famiglie che si sono uniti all'AIRFA in seguito al consolidamento degli incontri Fanconi Family Day.

Le Uscite coprono le spese destinate a consentire un'attenta ed adeguata amministrazione della gestione nel rispetto di quanto il Consiglio Direttivo ha scelto e deliberato durante l'esercizio.

Tra le Erogazioni le voci più rappresentative sono "Collaborazione a progetto da fondi AIRFA", e "Collaborazione a progetto da 5xmille 2013" che comprendono il finanziamento di progetti di ricerca di valido interesse per l'Associazione. Si è ritenuto opportuno in questo esercizio evidenziare il contributo sostenuto per la realizzazione del Family Day con la voce "Supporto alle famiglie".

La disponibilità di fine esercizio, che scaturisce dal confronto tra entrate ed uscite, consentirà all'AIRFA di affrontare inizialmente gli impegni di tipo gestionale e far fronte a richieste di finanziamento di progetti di ricerca scientifica.

I libri contabili e relativa documentazione sono disponibili in visione presso la Sede.

Il Tesoriere **Domenica Brosio**



Devolvi il 5XMille All'AIRFA!

Il tuo 5XMille alla Ricerca Scientifica. Debelliamo insieme l'Anemia di Fanconi.
Sostegno del volontariato e delle altre organizzazioni non lucrative di utilità sociale:

n° **94073140637**

[Clicca qui](#)

Continua a guardare le foto, i **post** ed i video dell'**AIRFA** consultando il nostro sito web e seguendoci sui **social network**

AIRFA SUI SOCIAL



come contattarci

Tel. +39 081 552 37 73

www.airfa.it - infofanconi@airfa.it

CONSIGLIO DIRETTIVO

Albina Parente, Presidente
Mimmo Ripaldi, Vice-Presidente
Domenica Brosio, Tesoriere
Carmela Illibato, Segretario
Domenico Bertolucci, Consigliere
Vania Conte, Consigliere
Nunzia Donzelli, Consigliere
Marialucia Ebreo, Consigliere
Antonio Orsillo, Consigliere

REFERENTI CLINICO/SCIENTIFICI

Dott. P. Degan, Genova
Dott. P. Di Bartolomeo, Pescara
Dott. C. Dufour, Genova
Prof. B. Nobili, Napoli
Prof. V. Poggi, Napoli
Dott.ssa A. Savoia, Trieste
Prof.ssa A. Zatterale, Napoli