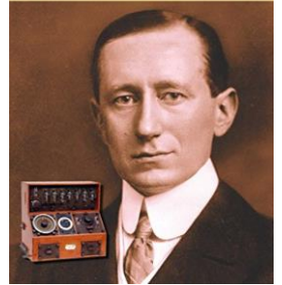




LA SEZIONE ARI Versilia-Viareggio "Sergio Cassina" IQ5VR  
istituisce il diploma denominato " **Diploma Internazionale**  
**150°Carnevale di Viareggio on the air 2023** " nell'ambito della  
manifestazione del Carnevale di Viareggio.

Guglielmo Marconi



### Partecipazione

- E' aperta a tutti gli OM ed SWL italiani e stranieri.

### Periodo

- Dalle ore 06.00 UTC del 04/02/2023 alle ore 23:00 UTC del 25/02/2023.

### Bande

- 10/12/15/17/20/30/40/80/160 metri, nei segmenti raccomandati dalla IARU, nei modi SSB, CW, DIGI.
- SATELLITE QO-100 nei modi SSB, CW, DIGI.

### Stazioni Attivatrici

**IU5GBQ Andrea, IU5FJB Fabio, IU5GKO Valentino, IK5EHI Alessandro, IW5DAX Gianni, IK5AEQ Luca, IZ5HEV Marco, IU5NOW Kris, IW5EID Anacleto, IZ5MXA Roberto, IK5ZPZ Ferdinando, IW5ANS Francesco, IZ5IUUY Franco, IK5JWQ Beppe, IK5MEQ Adriana, IK5XVU Luca, IU5GBP Guido.**

### Punteggio

- Le stazioni accreditate della Sezione ARI Versilia-Viareggio faranno chiamata "CQ Carnevale di Viareggio 2023" o "CQ VG" nel caso di chiamate in digitale, passando il rapporto RS o RST ed il punteggio.

Durante il periodo del diploma sarà operante anche una stazione **"JOLLY" IQ5VR.**

Le stazioni collegate passeranno i seguenti punteggi:

2 punti per collegamenti SSB/CW con stazioni accreditate,

1 punto per collegamenti DIGI con stazioni accreditate.



La **stazione jolly IQ5VR** passerà' 5 punti per collegamenti SSB/CW e 3 punti per collegamenti DIGI.

Ogni stazione potrà essere collegata una sola volta per banda e modo al giorno.

Per la categoria degli SWL, valgono le stesse regole degli OM.

## Richiesta diploma

- Per poter richiedere il diploma, sarà necessario aver raggiunto almeno 25 punti per gli OM italiani, almeno 12 punti per gli OM europei e 7 punti per gli OM extraeuropei.

Per la categoria degli SWL, valgono le stesse regole degli OM.

Le richieste dovranno pervenire entro e non oltre il 25 marzo 2023, allegando l'estratto LOG completo elettronico in formato ADIF.

## CONTRIBUTO RICHIESTA DIPLOMA

- Per la richiesta del diploma, che verrà inviato esclusivamente in formato elettronico, sarà richiesto un contributo volontario che verrà, totalmente **devoluto in beneficenza** all'ASSOCIAZIONE ITALIANA ONLUS [XERODERMA PIGMENTOSO](#), come contributo per ricerche su questa rara malattia.
  - La richiesta dovrà' pervenire a mezzo e-mail all' Award Manager Andrea IU5GBQ all'indirizzo [awardmanager@ariversiliaviareggio.it](mailto:awardmanager@ariversiliaviareggio.it)
  - Il contributo dovrà essere versato solo dopo la verifica e approvazione del log comunicata per e-mail insieme all'IBAN di riferimento.

**COME PUOI AIUTARCI**

LIBERATI DALLA NOSTRA VITA IN QUARANTENA

**DONA IL TUO X MILLE ALLA RICERCA**

ASSOCIAZIONE ITALIANA XERODERMA PIGMENTOSO  
C.P. 91827000468

**FAI UNA DONAZIONE**  
IBAN: IT2209103011582000010526079

**Cosa facciamo con i fondi raccolti?**  
Compravamo presidi per tale patologia (occhiali, guanti, creme), rileviamo UV, partecipiamo ai venti tutti a carico delle famiglie.

**Che siamo?**  
Un gruppo di famiglie e pazienti che ci siamo uniti per le reciproche cure e fornire appoggio ad altre famiglie e pazienti con sp. Accare momenti di incontro per condividere le esperienze e le informazioni relative alla patologia. Aumentare la sensibilità pubblica, diffondere la conoscenza dell'age e cercare di creare progetti per l'inclusione sociale. Essere un canale di segnalazione per non-dolor, clinic e paziente. Cercare fondi per presidi di protezione. Continuare la ricerca di una cura.

Per maggiori informazioni visitate il nostro sito [www.xerodermapigmentositalia.com](http://www.xerodermapigmentositalia.com)  
contattaci al numero 028 5826261 - 028 5842828  
contattaci [associazioneipig@protonmail.com](mailto:associazioneipig@protonmail.com)

**ASSOCIAZIONE ITALIANA XERODERMA PIGMENTOSO**

**Cosa è XP?**  
Lo xeroderma pigmentoso (XP) è una genodermatite rara di elevata morbilità data l'alta incidenza della associazione ad alterazioni cutanee e oculari e a carcinoma cutaneo maligno. Si differenzia in 8 tipi da 1 alla 8, a seconda di alcuni di questi il grado di prematurità anche con problemi neurologici e pigmentari.

Ne primi 7 gruppi si evidenziano che già all'età di 2 anni si presentano lentiggini, pelle secca, ustioni.

Ad oggi non esiste cura ma solo un'estrema protezione dai raggi UV.

**AIUTACI A TROVARE UNA CURA PER CHI E' AFFETTO DA QUESTA MALATTIA GENETICA RARA**

"Lascio che la ricerca ad avere più coraggio nel proteggere e invece imbarazzo nell'incrociare i suoi occhi!"

