

**DOSSIER DE PRESENTACIÓN**

# XV ANIVERSARI AMOTOnamiento



**ORGANIZA:**



**Penya Paddock**

**ASSOCIACIÓ MOTORISTA**

**PRO LA CAUSA DE:**



**FUNDACIÓN  
SÍNDROME  
DE MOEBIUS  
DE ESPAÑA**

[www.moebius.org](http://www.moebius.org)  
'LA VIDA SIN UNA SONRISA'

## INTRODUCCIÓN

El presente dossier expone una singular forma de entender una reunión motorista, otorgándole una dimensión social más allá de lo que sería una simple actividad lúdica de fin de semana, y en la cual desearíamos poder contar con su colaboración.

Si bien a grandes rasgos el AMOTOnamiento funciona de forma similar al de otras concentraciones en cuanto a las actividades que se desarrollan, en **Associació Motorista *Penya Paddock*** lo hemos querido ver de otra manera, y ha sido la de introducir el carácter benéfico en este tipo de manifestaciones deportivas.

La entidad beneficiaria de este año es la **Fundación Síndrome de Moebius**, de la cual más adelante encontrarán una breve descripción de sus principales finalidades y una explicación de esta enfermedad.



## FILOSOFÍA Y OBJETIVOS

La filosofía del AMOTOnamiento radica en la solidaridad del colectivo motero con aquéllos otros menos afortunados de nuestra sociedad, concretados a través de asociaciones o entidades representativas del colectivo social que por su problemática sea designado como beneficiario en cada una de sus ediciones.

Se materializa en forma de Reunión Libre, en la cual NO se exige la inscripción a los participantes, si bien éstos pueden hacerlo con una aportación voluntaria en modo de donativo que revierte íntegramente al fondo para la entidad beneficiaria.

También que lo es “para todos los públicos”, sin distinción alguna respecto de la tendencia motorista de los participantes.

En contra de lo que pudiera parecer, el objetivo primero no es organizar una colecta, sino poder ofrecer a los participantes el máximo de servicios y actividades posibles a cambio de precisamente LA VOLUNTAD.

Como objetivos además A.M. *Penya Paddock* nos marcamos lo siguientes:

- Respondiendo a lo estipulado en nuestros estatutos: fomentar el buen uso e imagen de la motocicleta.
- Dar a conocer la problemática de los diversos colectivos que protagonizan cada AMOTOnamiento, sus actividades y trabajos. Amén de que en la medida de lo posible participen en el desarrollo de la reunión.
- La plena aceptación de este evento por parte de los vecinos de Ulldemolins (Tarragona), localidad donde se ha venido celebrando hasta la fecha.
- Y, quizá como objetivo más ambicioso, que la semilla del AMOTOnamiento florezca en otros puntos de nuestra geografía. Persiguiendo que los motoclubes destinen al menos una de sus actividades anuales a una finalidad benéfica.

## TRAYECTORIA DEL AMOTOnamiento

Éste será el XV aniversario de esta reunión motorista, en la que se van a mantener los principios básicos que han regido a lo largo de los años anteriores y que por lo comprobado parecen ser del agrado de los alrededor de 1000 a 1300 participantes con los que venimos ya contando desde hace años.

He aquí una breve referencia a las ediciones anteriores:

### AMOTOnamiento '95

La primera edición de esta reunión motorista fue a beneficio de la **Fundació Institut Guttmann**, contando entonces con la presencia de diversos afectados de lesión medular que pudieron compartir sus experiencias con los asistentes.

El resultado final, una vez contabilizados los ingresos procedentes de las aportaciones voluntarias de los 260 inscritos registrados y otros como la rifa, fue la entrega de 348.000 ptas. que en representación de la Fundación

recogió el Dr. Guevara (médico especialista del Institut Guttmann), y que como así indicó ha sido empleado en continuar la labor del tratamiento y prevención de las lesiones medulares y paraplegias.



### AMOTOnamiento '96

El criterio para esa ocasión fue el de centrarse en una asociación de barrio y otro colectivo de personas necesitadas. Propuesta la idea a la **Associació de Pares de Deficients Psíquics del Poble Sec**, aceptaron, colaborando activamente en la concentración.

Fletamos un autocar que se quedó corto para desplazar a los casi 100, entre usuarios, monitores y padres, que se desplazaron al lugar. Cerca de 500 inscritos y algo más de medio millón de pesetas fueron los números de esta edición.

### **AMOTOnamiento '97**

Los protagonistas fueron los niños, representados por el **Casal dels Infants del Raval**, entidad que tiene como objetivo proporcionar a los más pequeños y desafortunados de este barrio barcelonés algo más que educación y recreo.

Una representación de 12 chavales de alrededor de 14 años y varios monitores acamparon con nosotros, disfrutando y compartiendo el fin de semana. Se superó el número de inscritos (580) y la cantidad recaudada alcanzó las 477.931 ptas.

### **AMOTOnamiento '98**

Las personas afectadas de parálisis cerebral y más en concreto la **Associació Esclat** fueron los beneficiarios de esta edición.

Esta entidad participó no sólo elaborando los diplomas y medallas conmemorativos, sino contagiándonos de su ilusión por vivir pese a sus limitaciones.

Usuarios de esta asociación, acompañados de sus padres y algunos monitores, pasaron el domingo en la concentración. Demostrándonos a los casi 600 inscritos que las 662.266 ptas recogidas bien valieron la pena.



### **AMOTOnamiento '99**

La experiencia acumulada en los años anteriores favoreció especialmente el éxito en esta edición. Superándose las cifras estadísticas, tanto por la participación (alrededor del millar de asistentes), como por el resultado económico obtenido.

Para el hogar de ancianos **Ca l'Avi** de Vallvidrera se reunieron 955.566 ptas.

### **AMOTOnamiento 2000**

828.388 ptas. recibió el presidente de **ACELA** (Associació Catalana d'Esclerosi Lateral Amiotròfica) de manos de la alcaldesa de Ulldemolins. Ninguno de los más de 1000 participantes en la reunión pudieron conocer a ningún afectado de esta terrible enfermedad, pero sí que a través de los representantes de esta entidad les pudimos hacer llegar además de la aportación nuestro aliento para seguir luchando contra esta dolencia.

### **AMOTOnamiento 2001**

En el último año del euro se consiguió superar la barrera del millón, exactamente fueron entregadas a la **Associació Assistencial de Menors La Lluna en un Cove** (de Tarragona) 1.064.716 ptas. Recogidas gracias al aúne de esfuerzos de organización, participantes y por supuesto las instituciones, empresas y comercios colaboradores.

### **AMOTOnamiento 2002**

Los niños afectados por el cáncer y en concreto la asociación **AFANOC** centraron nuestra atención en la última edición celebrada. Repitiendo planteamientos y satisfacciones,

podemos afirmar que la entrada en vigor del euro no afectó al AMOTOnamiento, ya que con 6.374,74 € finalmente recaudados podemos afirmar que se mantiene la línea correcta.

### **AMOTOnamiento 2003**

Esta edición estuvo marcada por las inclemencias meteorológicas. La nieve en muchas carreteras coartó la asistencia, aún así más de 500 motoristas acudieron a Ulldemolins para colaborar con **ADHARA Associació Contra la Violència Familiar** (de Tarragona), a la cual con sus aportaciones pudimos entregar 2.920,91 €.



### **AMOTOnamiento 2004**

La ilusión de unos padres, los de la **Associació de Familiars de Persones amb Trastorns de Desenvolupament ASTRADE**, por hacer más transitables las carreteras de la vida para sus hijos se nos contagió a la hora de organizar esta 10ª edición. Y esta motivación impregnó a los más del millar de participantes que contribuyeron al fin benéfico con 6.683,23 euros.

### **AMOTOnamiento 2005**

Con 11 años celebrando esta reunión, llegó el momento de encontrar una causa muy cercana a la población donde la celebramos. Y fue la de destinar los 5.750,70 euros recaudados a la **Agrupació de Defensa Forestal TEIX** del propio Ulldemolins. Ello gracias a los aproximadamente 900 participantes que estoicamente aguantaron un duro fin de semana marcado por gélidas temperaturas y fuertes rachas de viento.

### **AMOTOnamiento 2006**

Una de las sensibilidades del colectivo motero está en las víctimas de los accidentes, lo cual fue uno de los motivos que nos llevó a seleccionar a **TRACE Associació Catalana de Traumàtics Cranioencefàlics i Dany Cerebral**, de Barcelona, como entidad beneficiaria. Nuevamente un millar de participantes se solidarizó con tan cercana causa para, no sólo disfrutar de un espléndido fin de semana, sino para contribuir reuniendo 6.665,06 euros.

### **AMOTOnamiento 2007**

A los años impares les corresponde destinar la partida económica resultante a alguna entidad de las comarcas de Tarragona. En esta ocasión fue a manos de l'**Associació MONTSANT de Famílies de Disminuïts Psíquics del Priorat**, de Falset, un cheque por importe de **6576,19 €** que a buen seguro ha servido para sufragar gastos del piso tutelado donde conviven diversos usuarios a los que atiende esta entidad. Añadiremos a esta mini crónica la anécdota de la 13 edición, que no fue otra que el chaparrón que sufrimos a última hora del domingo, y aunque nos alteró el acto final del programa, no hizo en absoluto deslucir el evento. Únicamente complicar la salida a los 1200 participantes que estimamos acudieron a la cita.

### **AMOTOnamiento 2008**

La 14 edición encontró su causa justa en una vertiente más motera. **Moteros en Acció**, que se preocupa de defender y reivindicar los derechos del colectivo motorista, amén de promover, entre otros proyectos, charlas de Educación y Seguridad Vial en los institutos, obtuvo un fondo de **7044,48 €** gracias a los aproximadamente 1300 participantes.

## HISTORIAL

**Associació Motorista *Penya Paddock*** es una entidad deportiva sin ánimo de lucro fundada en febrero de 1993, con sede social en Barcelona, Av. Paral·lel, 92, Ent.1ª; Tel./Fax 93.329.51.42; e inscrita en el Registre d'Entitats Esportives de la Generalitat de Catalunya con el número 08909.

La constante actividad mantenida ha perfilado una personalidad propia. Esto se ha conseguido organizando y participando en múltiples y variadas actividades relacionadas con el mundo de la moto.

### \* ACTIVIDADES ORGANIZADAS

Son innumerables las salidas domingueras realizadas en el seno de esta asociación motorista a lo largo de su trayectoria. También se han realizado actividades deportivas en el sentido de potenciar la seguridad organizando tandas en los circuitos de Montmeló y Calafat.

### \* PARTICIPACION EN ACONTECIMIENTOS

En cuanto a las actividades de ruta *Penya Paddock* participa regularmente en múltiples concentraciones motoristas de toda nuestra geografía y del extranjero. En muchas de ellas se han conseguido trofeos por moto club (más lejano, más numeroso...). Ampliándose continuamente el palmarés y llenando las vitrinas de trofeos de todo tipo. Destaca entre todas la de Pingüinos, en la cual se ha conseguido llegar a ser el 1<sup>er</sup> Moto Club Nacional por puntos kilométricos.



En el aspecto deportivo cabe resaltar las 24 Horas de Montjuïc. Socios de esta entidad han participado (y colaborado con la organización) en esta carrera en todas sus ediciones desde su recuperación, consiguiendo en 1995 y 1996 el título de campeones en la categoría de clásicas.

Por otra parte nuestra pancarta y nuestra gente ha estado presente en los Grandes Premios celebrados en nuestro país y otros fuera de nuestras fronteras: Jerez, Madrid, Montmeló, y más recientemente en Cheste, Assen, Paul Ricard, Brno o la mítica Isla de Man. Y en otros acontecimientos deportivos como el

Mundial de Superbikes de Albacete o los Supercross del Palau Sant Jordi y varios Supermotards.

Esta continua actividad ha hecho que *Penya Paddock* sea conocida en todo nuestro país, teniendo así un importante poder de convocatoria. Gracias también a ser objeto de numerosos artículos en prensa, y habiendo colaborado en múltiples ocasiones con programas de radio o televisión.

Por todo ello, muchos motoristas acuden a *Penya Paddock* para informarse y asesorarse cuando planifican un viaje particular a algún evento motorista.



## FUNDACIÓN SÍNDROME DE MOEBIUS

### ¿QUÉ ES EL SÍNDROME DE MOEBIUS?

Por el Dr. Antonio Pérez Aytes - Hospital Infantil La Fe - Valencia

El Síndrome de Moebius consiste en una parálisis congénita (desde el nacimiento) de los músculos inervados por los nervios craneales VII (movimiento facial) y VI (movimiento oculomotor externo). En algunos casos, afectan además a otros nervios craneales como el XII (hipogloso), X (vago) y IX (glossofaríngeo).

La falta de movilidad de la musculatura facial es la alteración más característica y definitoria del s. De Moebius, y es debida a la parálisis bilateral del nervio facial. Es la causante del la inexpresividad de la cara con ausencia de sonrisa-llanto aparente, además de la típica "casa de máscara". Hay que tener en cuenta que el nervio facial lleva el impulso nervioso a todos los músculos que controlan la mímica facial (Frente, párpados, cejas, cara, labios, barbilla... ). Todo esto puede producir trastornos en la adaptación social y puede repercutir en el desarrollo psico-social del niño/niña afectos. El diagnóstico es clínico y en los primeros meses de vida no siempre va a ser fácil reconocer un s. De Moebius por lo que en ocasiones se retrasa el diagnóstico. Las dificultades para la alimentación, junto a la inexpresividad facial y las malformaciones asociadas hacen que a veces se diagnostique inicialmente a estos niños como "síndrome polimalformativo", "parálisis cerebral" ó "retraso psicomotor". En algunos casos la escasa movilidad de los ojos lleva a pensar que son niños con algún tipo de defecto visual ó incluso ciegos. Todo esto puede llevar en algunos casos a estigmatizar al paciente y a condicionar su manejo en los primeros años de vida, tratándolo como una persona con deficiencia mental y retrasando su escolarización normal.

Un aspecto importante, que debe de ser resaltado, es que el desarrollo intelectual muy rara vez está afectado y por tanto la capacidad intelectual de estas personas es normal.

### LA FUNDACIÓN: ANTECEDENTES Y CREACIÓN.

Noviembre de 1996 fue la fecha de partida para la Fundación. Los días 16 y 17 tiene lugar el primer encuentro de afectados de España y se sientan las bases para su creación.

Pero ese no fue el principio...

A finales de 1995 una foto de un periódico hace que los padres de un niño de 9 años se estremezcan. La foto es de una niña, pero con un parecido increíble con su hijo, y además se nombra lo que ellos no supieron hasta 4 años después del nacimiento de su hijo: SÍNDROME DE MOEBIUS.

A partir de este momento los acontecimientos se precipitan. Averiguan la existencia de una asociación en Estados Unidos, que, aparte de apoyar a los afectados, informa sobre el Síndrome. Descubren que no son los únicos y con la fuerza de no sentirse solos como les habían dicho, inician la búsqueda de otros afectados en toda España. Periódicos, radio, televisión, todo vale para encontrarlos. En apenas cinco meses contactan con casi cuarenta afectados, que se sentían igual de solos que ellos. Inmediatamente se plantea una idea fantástica.

Tres meses más tarde se reúnen en el encuentro mencionado al principio casi un centenar de personas, y la práctica totalidad de afectados conocidos. Veinticinco familias deciden dar su apoyo económico como Fundadores y entre ellos eligen a los Patronos que gestionarán la Fundación y eligen los cargos.

En apenas un año, la Fundación Síndrome de Moebius de España es una realidad. Los objetivos que se plantean son principalmente: informar, educar, asistir y potenciar la investigación del Síndrome. Este Síndrome, descrito a finales del Siglo pasado, es prácticamente desconocido para la medicina y así lo corroboran los afectados que han deambulado de médico en médico, y sólo con suerte, han sido diagnosticados años más tarde.

Queremos hacer hincapié en que los afectados del Síndrome de Moebius no tiene ningún tipo de problema mental, siendo catalogados de normales en un test de inteligencia, y que los problemas que pueden surgir, y nos consta que ha sido así en más de un caso, son debidos a la falta de expresividad en su cara que lleva a los médicos a diagnosticar cegueras, sorderas, retraso mental o incluso parálisis cerebrales, al no obtener respuesta facial a estímulos externos en los recién nacidos.

Se hacen patentes los hechos y consecuencias que este síndrome acarrea para sus afectados. Con la idea de paliar esta falta de información, formar a los padres y educadores, asistir a los afectados y tratar de averiguar algo sobre las causas y posibles remedios nace la Fundación Síndrome de Moebius de España.



## OBJETIVOS

### Información.

Dada la rareza de este Síndrome, en muchas ocasiones el diagnóstico no se realiza con la prontitud que sería necesario, incluso se han efectuado diagnósticos equivocados confundiendo la falta de expresión con la incapacidad de comprensión, llevando a los familiares y al propio afectado hacia un camino erróneo.

Por todo ello la Fundación se propone:

1. Utilizar todos los medios posibles y dirigidos a la sociedad en general para dar a conocer el Síndrome.
2. Realizar campañas dirigidas a los hospitales y centros de atención primaria y ambulatorios, por medio de carteles y trípticos informativos.
3. Reuniones periódicas con especialistas relacionados con el Síndrome.
4. La publicación periódica de una revista, en la que se informe de todo lo relacionado con el síndrome y que sirva de nexo de unión entre los afectados.
5. Creación de una base de datos relativa a los conocimientos, organizaciones, especialistas y colaboradores en todo el mundo.

## **Educación**

Nuestra sociedad tiende a buscar la perfección en todos los aspectos. En ella, un niño con alguna malformación tiene dificultades para su integración. Por ello pensamos que se debe educar a las personas en la tolerancia y en la aceptación de cualquiera que sea diferente. En relación con este tema proponemos:

1. Charlas asistidas por psicólogos que orienten a los padres sobre cómo afrontar los diferentes problemas que encontrarán relacionados con sus hijos, así como a aceptar su discapacidad.
2. Campañas dirigidas a profesores y educadores sobre la integración de estos niños en centros educativos, colegios y guarderías, y sobre su aceptación por parte de los otros niños.
3. Consejos y líneas de actuación para afectados adultos para una adecuada adaptación a la sociedad.

## **Asistencia**

En muchas ocasiones la preocupación primordial de los familiares es saber el camino que deben seguir y donde dirigirse ante cualquier contratiempo o duda que les pueda surgir a lo largo de sus vidas. Para todo ello planteamos lo siguiente:

1. Orientación sobre centros hospitalarios adecuados, especialistas cualificados, ayudas sociales, etc.
2. Reuniones periódicas entre afectados por medio de las cuales se produce un intercambio de experiencias que resulta muy valioso para su desarrollo personal.
3. Apoyo psicológico profesional para los casos que fuera necesario.

## **Investigación**

En este raro síndrome de cuyas causas se sabe bien poco, creemos que se hace imprescindible la investigación para tratar de conocerlo al máximo y, en caso de ser posible, prevenirlo. Del mismo modo, con un mayor conocimiento se podrían saber las probabilidades de, siendo o no afectado, tener hijos con el Síndrome.

Por todo esto la Fundación pretende:

1. Fomentar la investigación del Síndrome por medio de becas y premios dirigidos a profesionales para su estudio. Especial atención en la investigación genética que puede despejar dudas sobre las causas del Síndrome, incidencia en padres no afectados y probabilidades de que un afectado lo transmita a sus hijos.
2. Promover avances en cirugía que permitan mejoras para los afectados mediante trasplantes de nervios, músculos, etc., así como en las implantaciones de prótesis en los casos de falta o malformación en las extremidades.

## **¿DÓNDE ENCONTRARNOS?**

La Fundación tiene dirección social en:  
c/ 232, nº 98, pta.6  
46182 La Cañada – Paterna (Valencia).

Pudiendo contactar con nosotros:

Tel. 961329203

e-correo: [moebius@moebius.org](mailto:moebius@moebius.org)

Web: [www.moebius.org](http://www.moebius.org)

## CONVOCATORIA Y PROGRAMA

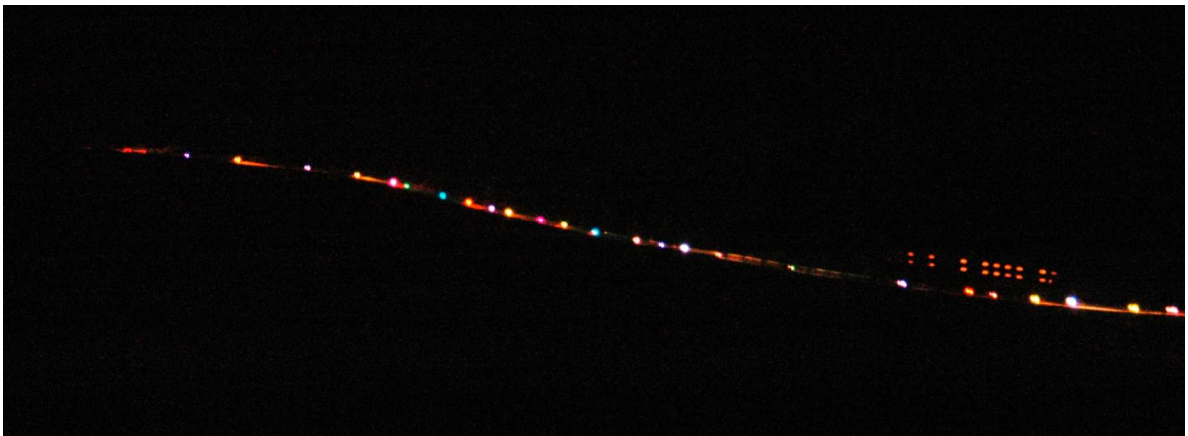
El **AMOTOnamiento 2009** se celebrará los días 7 Y 8 de febrero en la población de ULLDEMOLINS (Tarragona).

Si bien el programa de actividades no ha variado sustancialmente desde la primera edición, éste se ha ido perfilando en función de las posibilidades y según la experiencia acumulada año tras año.

Al tratarse de una Reunión Libre, NO se exigirá la inscripción de los asistentes, si bien éstos podrán hacerlo con una aportación voluntaria en modo de donativo, que irá destinada al fondo para la citada entidad.

Siguiendo una cronología horaria, el inicio oficial de la concentración comienza a mediodía del sábado con la apertura de inscripciones. Si bien los motoristas que llegan con anterioridad ya son recibidos y orientados por personal de la Organización.

En el transcurso de la tarde se realizarán diversas actividades de entretenimiento en la acampada. También damos cabida a una Ruta Turística por la comarca.



Al anoecer y tras un pregón se convocará a todo el mundo en la acampada para disfrutar de un espectáculo de luz y sonido que hemos dado en llamar "Tombs i LLums" (Curvas Luminosas); consistente en una serpiente multicolor compuesta de motos que descenderán por una carretera cuyo recorrido discurre por la ladera de una montaña visible desde la zona de acampada, llegando hasta ésta. Una vez allí se unirán a un acto conmemorativo de recuerdo a los moteros caídos. Se trata de dar lectura a los nombres facilitados por los asistentes previamente, dando paso a una pitada/estripada conjunta.

Tras este homenaje habrá un "cremat" de ron Pujol para todos los presentes: visitantes y habitantes de Ulldemolins.

Al filo de la medianoche, el programa se traslada parcialmente al Polideportivo, donde en un pabellón cubierto se celebra un baile con disco móvil. Mientras tanto en la acampada se

procuran ciertas actividades de ocio, siempre teniendo presente de no perturbar el descanso de los que así lo deseen.

Ya el domingo y tras la consabida diana se prepara un suculento desayuno para los inscritos.

El programa concluye con el Acto de Entrega a los representantes de la entidad o asociación beneficiaria. Éste se hace de forma simbólica con la garrafa en la cual los participantes han ido depositando su donativo a lo largo del fin de semana.

En este acto final también tendrá cabida el sorteo de regalos, agradecimientos y el reparto de diplomas (a piloto más lejano, moto club mas numeroso, etc.) concluyendo con el “Cant dels Adéus.



## ORGANIZACIÓN

La organización del AMOTOnamiento 2009 responde a un organigrama de trabajo, distribuyendo las tareas entre los grupos de Administración, Intendencia, Actividades y Relaciones Públicas y todo ello bajo la supervisión de una Comisión Organizadora.

Asimismo contamos con la colaboración de:

- Ajuntament d'Ulldemolins

Autorizando la celebración de la reunión, así como el uso de las instalaciones municipales.

- Entidades de Ulldemolins dan apoyo a esta actividad como si una más del pueblo se tratase. Desde aquí nuestro agradecimiento a:

× ADF Teix

× Agrupació Excursionista Montsant

× Associació de Dones La Carena

- También encontramos cooperación en la gente del pueblo, facilitándonos material de infraestructura y ‘arrimando el hombro’ en lo posible.



Cabe destacar el esfuerzo y altruista dedicación de todo el Personal de Organización (unas 80 personas), antes, durante y después del fin de semana de la celebración de esta concentración.

## INFRAESTRUCTURA



Se dispone de un terreno de 15.000 m<sup>2</sup> para la acampada. Éste será acondicionado con iluminación, megafonía, servicios, servicio de bar (24h), mesas, sillas, etc.

Gozaremos también de un fuego de campamento aprobado por el Servicio Forestal.

Se habilitará un servicio de atención e información a los asistentes.

En aras de la seguridad cabe destacar que:

- Se colocarán convenientemente indicadores de orientación.
- Información y presencia de Mossos d'Esquadra en aras de Seguridad Ciudadana.
- Información al Servei Català de Trànsit.
- Servicio Médico. Cruz Roja.
- La organización orientará en el sentido de la NO necesidad de desplazarse con la moto por el interior de la población.
- De igual manera se velará por el buen comportamiento de todos los asistentes.

## PUBLICIDAD

Por invitación mediante correo dirigido a todos los moto clubs y peñas motoristas de toda España y que constan en nuestro archivo. Aproximadamente 700. A todos ellos se les hará llegar un póster y el programa de actividades.

Mediante reparto de carteles en establecimientos del sector.

A través de publicación en prensa especializada. Método éste de comunicación por excelencia entre todos los moteros para dar a conocer las actividades y fechas de celebración.

De forma directa, a través del "boca a boca", pues *Penya Paddock* asistirá a varias concentraciones motoristas con anterioridad al AMOTOnamiento 2009.

También será incluido en el Anuario de Actividades para el año 2009 que se edita en la población de Ulldemolins.

Por Internet y a través de la web de *Penya Paddock* [www.penyapaddock.org](http://www.penyapaddock.org), y nuestro foro, el correo electrónico [info@penyapaddock.org](mailto:info@penyapaddock.org), comunicación en grupos de noticias y otros foros moteros.

Por otros medios que se consideren oportunos.



## ULLDEMOLINS

Población de aproximadamente 600 habitantes, situada en la comarca del Priorat (Tarragona) y a 651 m. de altitud.



Acceso por carretera: a media hora de la N-240 Tarragona-LLeida en la población de Vimbodí a 40 minutos de Reus por la C-242.

De bellos paisajes montañosos destaca la Sierra del Montsant, que se erige monumentalmente y es visible desde cualquier punto de la localidad.

Aunque la agricultura de secano (viñas, olivos y almendros) es la actividad económica de mayor incidencia, en los últimos años ha sido potenciada su vertiente turística.

Su actividad cultural es constante a lo largo del año, en torno a exposiciones, fiestas populares, etc. De entre todos ellos destaca la fiesta gastronómica de la "Truita d'Espinacs amb Suc", que se celebra el 2º fin de semana de marzo. O el "Espectacle", en el cuál los mismos habitantes del municipio preparan y representan números de variedades ante el resto de vecinos en las fiestas de agosto.

Goza de una dotación de servicios de hostelería y comercios óptimos para la ocasión y de sus instalaciones cabe destacar:

- El Centro Cívico y su sala de conferencias y proyección.
- El Polideportivo, donde destaca el CASAL, un pabellón cubierto habilitado también para la realización de conciertos.
- La Agrobotiga, integrada en la Cooperativa y donde se pueden adquirir los productos elaborados en la misma (aceite y vino) y otros de la comarca.