



Milano (Mi), 09/01/2010

Alla c.a. Organi di stampa e media televisivi

Italia Attiva a sostegno dei cittadini malati di fibromialgia nel chiedere il riconoscimento come patologia della fibromialgia o sindrome fibromialgica.

Nell'ambito del lavoro che Italia Attiva sta mettendo in campo, un occhio particolare, a partire dalla Lombardia, abbiamo ritenuto doveroso e assolutamente necessario porlo su problematiche che spesso riguardano il mancato riconoscimento dei diritti elementari sanciti dalla nostra Costituzione e che nella maggior parte dei casi vedono lasciati al loro destino fasce di popolazione il cui appello alle Istituzioni rischia di rimanere inascoltato.

La nostra sensibilità come cittadini, ancor prima che uomini di politica, non può non trovarci disponibili nel dare supporto a sostenere "battaglie" sociali come nel caso dei malati di **Fibromialgia** o sindrome **Fibromialgica**, i quali da troppo tempo nel nostro Paese sono lasciati al loro destino in quanto la loro malattia, seppur già riconosciuta dall'OMS e da molti altri paesi europei, in Italia ancora oggi non rientra nell'elenco delle malattie ufficialmente riconosciute. Questo comporta inevitabili e gravi disagi per i numerosi cittadini oggi afflitti da tale patologia, i quali da molto tempo chiedono alle Istituzioni che questa malattia possa essere ufficializzata come patologia riconosciuta e, quindi, inserita nell'ambito del Servizio Sanitario Nazionale.

Italia Attiva Lombardia, tramite Facebook ha avuto contatti con un gruppo di cittadini che soffrono di questa malattia, i quali hanno fondato un gruppo chiamato "**FIBROMIALGIA CERCO NOVITÀ E AMICI**" (<http://www.facebook.com/group.php?gid=118302935623>), e ci siamo immediatamente resi disponibili a supportare la loro causa facendo veicolare il loro appello in rete, attraverso i nostri numerosi contatti in Italia e, soprattutto, verso le Istituzioni. Abbiamo ascoltato e conosciuto personalmente queste persone in un incontro nel quale ci siamo presentati, ma soprattutto abbiamo voluto prestare attenzione al loro drammatico racconto, circa la negativa esperienza che stanno vivendo come malati e come questa malattia potesse condizionare in maniera preponderante la loro vita quotidiana.

Abbiamo, quindi, immediatamente al contatto avuto via Facebook, predisposto un appello che di seguito riportiamo, invitando tutte le persone con le quali siamo venuti in contatto a inviarlo ai recapiti e-mail istituzionali (le maggiori cariche dello Stato e ai Presidenti e Vicepresidenti di tutti i gruppi politici presenti alla Camera dei Deputati e al Senato della Repubblica). I risultati di questo nostro lavoro hanno dato immediata evidenza all'Associazione in termini di attenzione catalizzata su questa problematica: il primissimo segnale che abbiamo riscontrato è un'adesione strepitosa da parte di persone iscritte su FB che hanno aderito al gruppo nell'arco di tempo immediatamente successivo al nostro supporto.

Agli amici su FB abbiamo voluto evidenziare e sottolineare come il nostro impegno nei loro confronti non fosse determinato in un'ottica di campagna politica o di visibilità del nostro partito, ma abbiamo fatto capire che ciò per il quale ci siamo messi a disposizione era semplicemente un nostro dovere prima ancora che come persone impegnate anche in politica, come cittadini sensibili a dare un aiuto e sostegno a chi



Segreteria Regionale della Lombardia



oggi si trova in condizioni di forte disagio e lotta quotidianamente da un lato contro la malattia e dall'altra nei confronti dello Stato per fare arrivare "nella giuste stanze" la loro richiesta di aiuto. Anzi, ci siamo offerti per dare supporto anche per ulteriori eventi da organizzare in Italia, grazie ai quali si possa ulteriormente sensibilizzare e portare a conoscenza della cittadinanza circa la i problemi derivanti da questa malattia ed il loro grave impatto sulla vita quotidiana di chi, purtroppo, vi è affetto.

Abbiamo voluto farlo anche per dimostrare che volere è potere, e che talvolta può bastare davvero poco per dare un aiuto a chi oggi ce lo chiede. Il nostro appello, che rivolgiamo a tutti i cittadini è proprio quello di aiutarci a diffondere l'appello per il riconoscimento come patologia della Fibromialgia o sindrome Fibromialgica, inviando alle Istituzioni copia dell'appello è pubblicato nelle Homepages di <http://lombardia.italiaattiva.org> e www.delfinoparlato.it, ove sono anche stati predisposti anche gli indirizzi e-mail a cui inviare l'appello e alcuni suggerimenti circa le modalità operative. Ringraziamo fin d'ora quanti vorranno aderire a questa iniziativa dal profondo carattere sociale.

Il Segretario Regionale della Lombardia

Delfino Massimo Parlato

In allegato copia dell'appello alle Istituzioni, completo degli indirizzi dei destinatari



Alla C. a.

Presidenza della Repubblica (<https://servizi.quirinale.it/webmail/>)
Presidenza del Consiglio dei Ministri (redazione.web@governo.it)
Ministero della Salute (ufficiostampa@sanita.it - urpminsalute@sanita.it)

Commissione Tecnica Ministeriale:

Dott.ssa Silvia Arcà: s.arca@sanita.it
Dott.ssa Maria Elena Congiu : me.congiu@sanita.it
Dott.ssa Paola Pisanti: p.pisanti@sanita.it

On. Giancarlo Fini (Presidente Camera dei Deputati - fini_g@camera.it)
On. Massimo Donadi (Presidente gruppo IDV Camera dei Deputati - donadi_m@camera.it)
On. Antonio Borghesi (Vicepresidente gruppo IDV Camera dei Deputati - borghesi_a@camera.it)
On. Fabio Evangelisti (Vicepresidente Vicario gruppo IDV Camera dei Deputati - evangelisti_f@camera.it)
On. Roberto Cota (Presidente gruppo LEGA NORD Camera dei Deputati - cota_r@camera.it)
On. Manuela Dal Lago (Vicepresidente gruppo LEGA NORD Camera dei Deputati - dallago_m@camera.it)
On. Marco Giovanni Reguzzoni (Vicepresidente gruppo LEGA NORD Camera dei Deputati - reguzzoni_m@camera.it)
On. Luciano Dussin (Vicepresidente Vicario gruppo LEGA NORD Camera dei Deputati - dussin_luciano@camera.it)
On. Dario Franceschini (Presidente gruppo PD Camera dei Deputati - franceschini_d@camera.it)
On. Alessandro Maran (Vicepresidente gruppo PD Camera dei Deputati - maran_a@camera.it)
On. Rosa Maria Villecco Calipari (Vicepresidente gruppo PD Camera dei Deputati - villecco_r@camera.it)
On. Michele Ventura (Vicepresidente Vicario gruppo PD Camera dei Deputati - ventura_m@camera.it)
On. Fabrizio Cicchitto (Presidente gruppo PDL Camera dei Deputati - cicchitto_f@camera.it)
On. Sabatino Aracu (Vicepresidente gruppo PDL Camera dei Deputati - aracu_s@camera.it)
On. Simone Baldelli (Vicepresidente gruppo PDL Camera dei Deputati - baldelli_s@camera.it)
On. Maurizio Bianconi (Vicepresidente gruppo PDL Camera dei Deputati - bianconi_m@camera.it)
On. Carmelo Briguglio (Vicepresidente gruppo PDL Camera dei Deputati - briguglio_c@camera.it)
On. Domenico Di Virgilio (Vicepresidente gruppo PDL Camera dei Deputati - divirgilio_d@camera.it)
On. Enrico La Loggia (Vicepresidente gruppo PDL Camera dei Deputati - laloggia_e@camera.it)
On. Pietro Laffranco (Vicepresidente gruppo PDL Camera dei Deputati - laffranco_p@camera.it)
On. Chiara Moroni (Vicepresidente gruppo PDL Camera dei Deputati - moroni_c@camera.it)
On. Osvaldo Napoli (Vicepresidente gruppo PDL Camera dei Deputati - napoli_o@camera.it)
On. Marcello Tagliatela (Vicepresidente gruppo PDL Camera dei Deputati - tagliatela_m@camera.it)
On. Marino Zorzato (Vicepresidente gruppo PDL Camera dei Deputati - zorzato_m@camera.it)
On. Italo Bocchino (Vicepresidente Vicario gruppo PDL Camera dei Deputati - bocchino_i@camera.it)
On. Pierferdinando Casini (Presidente gruppo UDC Camera dei Deputati - casini_p@camera.it)
On. Michele Giuseppe Vietti (Vicepresidente Vicario gruppo UDC Camera dei Deputati - vietti_m@camera.it)
On. Siegfried Brugger (Presidente gruppo MISTO Camera dei Deputati - brugger_s@camera.it)
On. Carmelo Lo Monte (Vicepresidente gruppo MISTO Camera dei Deputati - lomonte_c@camera.it)
On. Daniela Melchiorre (Vicepresidente gruppo MISTO Camera dei Deputati - melchiorre_d@camera.it)
On. Francesco Nucara (Vicepresidente gruppo MISTO Camera dei Deputati - nucara_f@camera.it)
Sen. Renato Schifani (Presidente Senato - schifani_r@posta.senato.it)
Sen. Belisario Felice (Presidente gruppo IDV Senato - belisario_f@posta.senato.it)
Sen. Giambrone Fabio (Vicepresidente gruppo IDV Senato - giambrone_f@posta.senato.it)
Sen. Giuliana Carlino (Segretario gruppo IDV Senato - carlino_g@posta.senato.it)
Sen. Bricolo Federico (Presidente gruppo LEGA NORD Senato - bricolo_f@posta.senato.it)
Sen. Bodega Lorenzo (Vicepresidente gruppo LEGA NORD Senato - bodega_l@posta.senato.it)
Sen. Mazzatorta Sandro (Vicepresidente gruppo LEGA NORD Senato - mazzatorta_s@posta.senato.it)



Sen. Finocchiaro Anna (Presidente gruppo PD Senato - finocchiaro_a@posta.senato.it)
Sen. Zanda Luigi (Vicepresidente Vicario gruppo PD Senato - zanda_l@posta.senato.it)
Sen. Latorre Nicola (Vicepresidente gruppo PD Senato - latorre_n@posta.senato.it)
Sen. Gasparri Maurizio (Presidente gruppo PDL Senato - gasparri@tin.it)
Sen. Quagliariello Gaetano (Vicepresidente gruppo PDL Senato - quagliariello_g@posta.senato.it)
Sen. D'Alia Gianpiero (Presidente gruppo UDC Senato - dalia_g@posta.senato.it)
Sen. Pinzger Manfred (Vicepresidente Vicario gruppo UDC Senato - pinzger_m@posta.senato.it)
Sen. Bianchi Dorina (Vicepresidente gruppo UDC Senato - bianchi_d@posta.senato.it)
Sen. Pistorio Giovanni (Presidente gruppo MISTO Senato - pistorio_g@posta.senato.it)
Sen. Oliva Vincenzo (Vicepresidente gruppo MISTO Senato - oliva_v@posta.senato.it)
Sen. Gustavano Claudio (Gruppo Misto - Alleanza per L'Italia) - claudio.gustavano@senato.it
Sen. Oskar Peterlini (Gruppo UDC-SVP-Aut) - peterlini_o@posta.senato.it

Organi di stampa e media televisivi

Appello di Italia Attiva a sostegno dei cittadini malati di fibromialgia nel chiedere il riconoscimento come patologia della fibromialgia o sindrome fibromialgica.

La fibromialgia o sindrome fibromialgica, oltre ad essere malattia cronica invalidante, e' spesso correlata alla CFS (Sindrome da fatica Cronica) e alla MCS (Sensibilità Chimica Multipla). Queste invalidanti patologie, sono già riconosciute dall' OMS (Organizzazione Mondiale Sanità), da parecchio tempo e di conseguenza dalla gran parte dei Paesi Europei, tra i quali però non figura ancora l'Italia.

Italia Attiva Lombardia sostiene i cittadini affetti da questa malattia e il gruppo di Facebook 'FIBROMIALGIA CERCO NOVITÀ E AMICI' (<http://www.facebook.com/group.php?gid=118302935623>), nel chiedere alle Istituzioni competenti e al Ministero della Sanità di voler riconoscere le suddette patologie con estrema urgenza, nel rispetto dei diritti umani sanciti dalla nostra Costituzione Italiana.

I malati affetti da questa patologia sono orfani della Sanità e abbandonati da ogni Istituzione da sempre; tutto ciò ha permesso alle patologie di svilupparsi in modo incisivo sulla popolazione e gravare sulla vita socio-economica di ogni individuo e della società.

Italia Attiva Lombardia chiede alla Commissione Tecnica Ministeriale di voler riconoscere le patologie sopra citate e approvare le richieste di seguito esplicitate con sollecitudine in modo da non gravare ulteriormente la situazione già precaria di questa fetta della popolazione gravemente colpita.

Obbiettivo fondamentale :

- riconoscimento della FIBROMIALGIA - CFS - MCS;
- adeguare anche in Italia i protocolli clinico - assistenziali;
- nomenclatori emanati dal Ministero della Sanità;
- adeguarsi al resto d'Europa;
- iniziare un progetto di ricerca per la caratterizzazione biologica e clinica di questa patologia;
- riconoscere ai pazienti i necessari permessi di astensione al lavoro anche prolungati;
- riconoscere il codice di esenzione dal pagamento dei ticket e/o farmaci.



Segreteria Regionale della Lombardia



In rete:

Su Facebook: [FIBROMIALGIA CERCO NOVITÀ E AMICI](#)

Fondatore : farinellaemanela@live.it

Amministratore : marinabassetti@yahoo.it

Amministratore : pozzolidonato@live.it

Il Segretario Regionale di Italia Attiva Lombardia
Delfino Massimo Parlato