

RASSEGNA STAMPA

**APMARR A TU PER TU CON IL GOVERNO:
PRESENTATA DALL'ONOREVOLE SAVINO
UN'INTERPELLANZA PARLAMENTARE
SULLE PATOLOGIE REUMATOLOGICHE**

20 febbraio 2020

Venerdì 21 FEBBRAIO 2020

Malattie reumatiche. Le istanze dell'Apmarr arrivano al Governo. Presentata alla Camera interpellanza parlamentare

Presentata da Elvira Savino (Fi) ai Ministri della Salute, Università e Ricerca e per Pari Opportunità per chiedere quali iniziative intendano adottare per “aiutare e risolvere i bisogni e le esigenze delle persone affette da patologie reumatologiche”. Raccolte le indicazioni del 2° rapporto Apmarr -WeResearch “Vivere con una malattia reumatica”. Celano: “Le malattie reumatiche una priorità da inserire nei piani sanitari nazionali e regionali”

Le istanze, i bisogni e i diritti delle persone affette da malattie reumatiche arrivano in Parlamento. L'onorevole **Elvira Savino** (Forza Italia) ha presentato alla Camera dei Deputati [un'interpellanza parlamentare](#) nella quale, rivolgendosi ai Ministri della Salute, dell'Università e della Ricerca e per le Pari Opportunità e la Famiglia, chiede quali iniziative, i suddetti ministeri, intendano adottare “al fine di aiutare e risolvere i bisogni e le esigenze delle persone affette da patologie reumatologiche, affinché possano avere cure precoci in tempi certi, favorendo, per quanto di competenza, l'apertura di nuovi centri per la diagnosi e la cura, garantendo cure vicino a casa o a domicilio e una rete organizzativa e assistenziale che le supporti”.

Per le persone affette da patologie reumatologiche servono maggiori tutele affinché “abbiano pari dignità rispetto alle altre e si accelerino i tempi di attuazione, in tutti i territori, del Piano nazionale delle cronicità (PNC), stanziando le adeguate risorse per l'attuazione del medesimo piano”. Necessaria, secondo l'onorevole Savino, anche una “revisione dei livelli essenziali di assistenza (LEA) affinché si possa accedere con maggiore facilità alle cure”.

Senza dimenticare la cronica carenza, denunciata già più volte dalla stessa Apmarr (Associazione Nazionale Persone con Malattie Reumatologiche e Rare), di specialisti reumatologi, figure fondamentali e preziose per una corretta e puntuale diagnosi della patologia senza le quali si rischiano di avere “liste di attesa sempre più lunghe” e ritardi “nella diagnosi precoce, unica arma per poter accedere a cure altrettanto precoci, in modo da migliorare il decorso clinico della patologia”.

Tutti temi emersi con forza dal 2° Rapporto Apmarr-WeResearch “Vivere con una malattia reumatica”, pubblicato lo scorso ottobre in occasione della Giornata Mondiale delle Malattie Reumatiche.

Antonella Celano, presidente di Apmarr (Associazione Nazionale Persone con Malattie Reumatologiche e Rare) ha voluto esprimere il suo ringraziamento per l'iniziativa promossa e portata avanti dall'onorevole Savino: “Apmarr, dopo anni di denunce, battaglie e appelli alle Istituzioni sul tema dei bisogni e delle esigenze delle persone affette da patologie reumatologiche, ha finalmente ottenuto, grazie alla presentazione dell'interpellanza parlamentare a firma dell'onorevole Savino, l'obiettivo di vedere riconosciute le proprie istanze. Ora faccio appello – conclude Celano - al ministro della Salute **Roberto Speranza**, al ministro dell'Università e della Ricerca **Gaetano Manfredi** e al ministro per le Pari Opportunità e la famiglia **Elena Bonetti** affinché inseriscano le malattie reumatiche come priorità all'interno dei piani sanitari nazionali e regionali, migliorando con azioni concrete la qualità di vita delle persone affette dalla patologia”.

• Lunedì 24 Febbraio 2020 Ore 10:18

• [Contatti](#)

•
•
•

QUOTIDIANO REUMATOLOGIA

Toggle navigation

- [Home](#)
- [News per i medici](#)
- [News per i pazienti](#)
- [Video](#)
- [Fotogallery](#)
- [Download](#)
- [Contatti](#)

Cerca

[Associazioni di pazienti](#)

APMARR a tu per tu con il governo: presentata interpellanza parlamentare sulle patologie reumatologiche

• Giovedì 20 Febbraio 2020

234



Le istanze, i bisogni e i diritti delle persone affette da malattie reumatiche arrivano in Parlamento. L'onorevole Elvira Savino (Forza Italia) ha presentato ieri alla Camera dei Deputati un'interpellanza parlamentare nella quale, rivolgendosi ai Ministri della Salute, dell'Università e della Ricerca e per le Pari

Opportunità e la Famiglia, chiede quali iniziative, i suddetti ministeri, intendano adottare “al fine di aiutare e risolvere i bisogni e le esigenze delle persone affette da patologie reumatologiche, affinché possano avere cure precoci in tempi certi, favorendo, per quanto di competenza, l'apertura di nuovi centri per la diagnosi e la cura, garantendo cure vicino a casa o a domicilio e una rete organizzativa e assistenziale che le supporti”.

Per le persone affette da patologie reumatologiche servono maggiori tutele affinché “abbiano pari dignità rispetto alle altre e si accelerino i tempi di attuazione, in tutti i territori, del Piano nazionale delle cronicità (PNC), stanziando le adeguate risorse per l'attuazione del medesimo piano”. Necessaria, secondo l'onorevole Savino, anche una “revisione dei livelli essenziali di assistenza (LEA) affinché si possa accedere con maggiore facilità alle cure”. Senza dimenticare la cronica carenza, denunciata già più volte dalla stessa APMARR (Associazione Nazionale Persone con Malattie Reumatologiche e Rare), di specialisti reumatologi, figure fondamentali e preziose per una corretta e puntuale diagnosi della patologia senza le quali si rischiano di avere “liste di attesa sempre più lunghe” e ritardi “nella diagnosi precoce, unica arma per poter accedere a cure altrettanto precoci, in modo da migliorare il decorso clinico della patologia”.

Tutti temi emersi con forza dal 2° Rapporto APMARR-WeResearch “Vivere con una malattia reumatica”, pubblicato lo scorso ottobre in occasione della Giornata Mondiale delle Malattie Reumatiche. Antonella Celano, presidente di APMARR (Associazione Nazionale Persone con Malattie Reumatologiche e Rare) ha voluto esprimere il suo ringraziamento per l'iniziativa promossa e portata avanti dall'onorevole Savino: “APMARR, dopo anni di denunce, battaglie e appelli alle Istituzioni sul tema dei bisogni e delle esigenze delle persone affette da patologie reumatologiche, ha finalmente ottenuto, grazie alla presentazione dell'interpellanza parlamentare a firma dell'onorevole Savino, l'obiettivo di vedere riconosciute le proprie istanze. Ora faccio appello – conclude Celano - al ministro della Salute Roberto Speranza, al ministro dell'Università e della Ricerca Gaetano Manfredi e al ministro per le Pari Opportunità e la famiglia Elena Bonetti affinché inseriscano le malattie reumatiche come priorità all'interno dei piani sanitari nazionali e regionali, migliorando con azioni concrete la qualità di vita delle persone affette dalla patologia”.

[Torna all'archivio](#)

Chi siamo

Quotidiano Reumatologia

Testata in fase di Registrazione

Direttore Editoriale: Dott. Stefano Stisi

Direttore Responsabile: Dr. Danilo Magliano

Editore: MedicalStar via San Gregorio, 12

20124 Milano

info@medicalstar.it

P.Iva: 09529020019

È vietata la riproduzione anche parziale.

Sezioni

- [Home](#)
- [News per i medici](#)
- [News per i pazienti](#)
- [Video](#)
- [Fotogallery](#)
- [Download](#)



**APMARR A TU PER TU CON IL GOVERNO:
PRESENTATA DALL'ONOREVOLE SAVINO
INTERPELLANZA PARLAMENTARE SULLE
PATOLOGIE REUMATOLOGICHE**

Posted on 20 Febbraio 2020 16:45



Le istanze, i bisogni e i diritti delle persone affette da malattie reumatiche arrivano in Parlamento. L'onorevole Elvira Savino (Forza Italia) ha presentato ieri alla Camera dei Deputati un'interpellanza parlamentare nella quale, rivolgendosi ai Ministri della Salute, dell'Università e della Ricerca e per le Pari Opportunità e la Famiglia, chiede quali iniziative, i suddetti ministeri, intendano adottare "al fine di aiutare e risolvere i bisogni e le esigenze delle persone affette da patologie reumatologiche, affinché possano avere cure precoci in tempi certi, favorendo, per quanto di competenza, l'apertura di nuovi centri per la diagnosi e la cura, garantendo cure vicino a casa o a domicilio e una rete organizzativa e assistenziale che le supporti".

Per le persone affette da patologie reumatologiche servono maggiori tutele affinché "abbiano pari dignità rispetto alle altre e si accelerino i tempi di attuazione, in tutti i territori, del Piano nazionale delle cronicità (PNC), stanziando le adeguate risorse per l'attuazione del medesimo piano". Necessaria, secondo l'onorevole Savino, anche una "revisione dei livelli essenziali di assistenza

(LEA) affinché si possa accedere con maggiore facilità alle cure”. Senza dimenticare la cronica carenza, denunciata già più volte dalla stessa APMARR (Associazione Nazionale Persone con Malattie Reumatologiche e Rare), di specialisti reumatologi, figure fondamentali e preziose per una corretta e puntuale diagnosi della patologia senza le quali si rischiano di avere “liste di attesa sempre più lunghe” e ritardi “nella diagnosi precoce, unica arma per poter accedere a cure altrettanto precoci, in modo da migliorare il decorso clinico della patologia”.

Tutti temi emersi con forza dal 2° Rapporto APMARR-WeResearch “Vivere con una malattia reumatica”, pubblicato lo scorso ottobre in occasione della Giornata Mondiale delle Malattie Reumatiche.

Antonella Celano, presidente di APMARR (Associazione Nazionale Persone con Malattie Reumatologiche e Rare) ha voluto esprimere il suo ringraziamento per l’iniziativa promossa e portata avanti dall’onorevole Savino: “APMARR, dopo anni di denunce, battaglie e appelli alle Istituzioni sul tema dei bisogni e delle esigenze delle persone affette da patologie reumatologiche, ha finalmente ottenuto, grazie alla presentazione dell’interpellanza parlamentare a firma dell’onorevole Savino, l’obiettivo di vedere riconosciute le proprie istanze. Ora faccio appello – conclude Celano - al ministro della Salute Roberto Speranza, al ministro dell’Università e della Ricerca Gaetano Manfredi e al ministro per le Pari Opportunità e la famiglia Elena Bonetti affinché inseriscano le malattie reumatiche come priorità all’interno dei piani sanitari nazionali e regionali, migliorando con azioni concrete la qualità di vita delle persone affette dalla patologia”.

Malattie reumatologiche, presentata un'interpellanza parlamentare

L'iniziativa dell'On. Elvira Savino è stata indirizzata ai Ministri della Salute, dell'Università e della Ricerca e per le Pari Opportunità e la Famiglia

Le istanze, i bisogni e i diritti delle persone affette da malattie reumatiche arrivano in Parlamento. L'onorevole Elvira Savino ha presentato il 19 febbraio, alla Camera dei Deputati, un'interpellanza parlamentare nella quale ha chiesto, rivolgendosi ai Ministri della Salute, dell'Università e della Ricerca e per le Pari Opportunità e la Famiglia, quali iniziative si intendano adottare 'al fine di aiutare e risolvere i bisogni e le esigenze delle persone affette da patologie reumatologiche, affinché possano avere cure precoci in tempi certi, favorendo, per quanto di competenza, l'apertura di nuovi centri per la diagnosi e la cura, garantendo cure vicino a casa o a domicilio e una rete organizzativa e assistenziale che le supporti'.

Per le persone affette da patologie reumatologiche servono maggiori tutele, affinché 'abbiano pari dignità rispetto alle altre e si accelerino i tempi di attuazione, in tutti i territori, del Piano Nazionale della Cronicità (PNC), stanziando le adeguate risorse per l'attuazione del medesimo piano'. Necessaria, secondo l'onorevole Savino, anche una 'revisione dei Livelli Essenziali di Assistenza (LEA) affinché si possa accedere con maggiore facilità alle cure'.

Senza dimenticare la cronica carenza, denunciata già più volte dall'Associazione Nazionale Persone con Malattie Reumatologiche e Rare (APMARR), di specialisti reumatologi, figure fondamentali e preziose per una corretta e puntuale diagnosi della patologia, senza le quali si rischiano di avere 'liste di attesa sempre più lunghe' e ritardi 'nella diagnosi precoce, unica arma per poter accedere a cure altrettanto precoci, in modo da migliorare il decorso clinico della patologia'.

Tutti temi, questi, emersi con forza dal 2° Rapporto APMARR-WeResearch 'Vivere con una malattia reumatica', pubblicato lo scorso ottobre in occasione della Giornata Mondiale delle Malattie Reumatiche.

Antonella Celano, presidente di APMARR, ha voluto esprimere il suo ringraziamento per l'iniziativa promossa e portata avanti dall'onorevole Savino: 'APMARR, dopo anni di denunce, battaglie e appelli alle istituzioni sul tema dei bisogni e delle esigenze delle persone affette da patologie reumatologiche, ha finalmente ottenuto, grazie alla presentazione dell'interpellanza parlamentare a firma dell'onorevole Savino, l'obiettivo di vedere riconosciute le proprie istanze. Ora faccio appello - conclude Celano - al Ministro della Salute, Roberto Speranza, al Ministro dell'Università e della Ricerca, Gaetano Manfredi, e al Ministro per le Pari Opportunità e la Famiglia, Elena Bonetti, affinché inseriscano le malattie reumatiche come priorità all'interno dei piani sanitari nazionali e regionali, migliorando con azioni concrete la qualità di vita delle persone affette dalla patologia'.

APMARR A TU PER TU CON IL GOVERNO...&...&

...&.....PRESENTATA DALL'ONOREVOLE SAVINO UN'INTERPELLANZA PARLAMENTARE SULLE PATOLOGIE REUMATOLOGICHE

Indirizzata ai Ministri della salute, dell'Università e della Ricerca e per le Pari Opportunità e la Famiglia

Le istanze, i bisogni e i diritti delle persone affette da malattie reumatiche arrivano in Parlamento. L'onorevole Elvira Savino (Forza Italia) ha presentato ieri alla Camera dei Deputati un'interpellanza parlamentare nella quale, rivolgendosi ai Ministri della Salute, dell'Università e della Ricerca e per le Pari Opportunità e la Famiglia, chiede quali iniziative, i suddetti ministeri, intendano adottare "al fine di aiutare e risolvere i bisogni e le esigenze delle persone affette da patologie reumatologiche, affinché possano avere cure precoci in tempi certi, favorendo, per quanto di competenza, l'apertura di nuovi centri per la diagnosi e la cura, garantendo cure vicino a casa o a domicilio e una rete organizzativa e assistenziale che le supporti".

Per le persone affette da patologie reumatologiche servono maggiori tutele affinché "abbiano pari dignità rispetto alle altre e si accelerino i tempi di attuazione, in tutti i territori, del Piano nazionale delle cronicità (PNC), stanziando le adeguate risorse per l'attuazione del medesimo piano". Necessaria, secondo l'onorevole Savino, anche una "revisione dei livelli essenziali di assistenza (LEA) affinché si possa accedere con maggiore facilità alle cure". Senza dimenticare la cronica carenza, denunciata già più volte dalla stessa APMARR (Associazione Nazionale Persone con Malattie Reumatologiche e Rare), di specialisti reumatologi, figure fondamentali e preziose per una corretta e puntuale diagnosi della patologia senza le quali si rischiano di avere "liste di attesa sempre più lunghe" e ritardi "nella diagnosi precoce, unica arma per poter accedere a cure altrettanto precoci, in modo da migliorare il decorso clinico della patologia".

Tutti temi emersi con forza dal 2° Rapporto APMARR-WeResearch "Vivere con una malattia reumatica", pubblicato lo scorso ottobre in occasione della Giornata Mondiale delle Malattie Reumatiche.

Antonella Celano, presidente di APMARR (Associazione Nazionale Persone con Malattie Reumatologiche e Rare) ha voluto esprimere il suo ringraziamento per l'iniziativa promossa e portata avanti dall'onorevole Savino: "APMARR, dopo anni di denunce, battaglie e appelli alle Istituzioni sul tema dei bisogni e delle esigenze delle persone affette da patologie reumatologiche, ha finalmente ottenuto, grazie alla presentazione dell'interpellanza parlamentare a firma dell'onorevole Savino, l'obiettivo di vedere riconosciute le proprie istanze. Ora faccio appello - conclude Celano - al ministro della Salute Roberto Speranza, al ministro dell'Università e della Ricerca Gaetano Manfredi e al ministro per le Pari Opportunità e la famiglia Elena Bonetti affinché inseriscano le malattie reumatiche come priorità all'interno dei piani sanitari nazionali e regionali, migliorando con azioni concrete la qualità di vita delle persone affette dalla patologia".

Sguardi di Confine

- [Home](#)
- [Linea Editoriale](#)
- [Sguardi](#)
- [Pillole di riflessione](#)
- [Spunti in rima](#)
 - [Musica](#)
 - [Poesia](#)
- [Recensioni](#)
- [Racconta la tua storia](#)

•

- [Home](#)
- [Linea editoriale](#)
- [Sguardi](#)
- [Pillole di riflessione](#)
- [Spunti in rima](#)
- [Recensioni](#)
- [Racconta la tua storia](#)
- [Redazione](#)

•

[Pillole di riflessione](#)



21 Febbraio 2020

I bisogni e i diritti delle persone affette da malattie reumatiche arrivano in Parlamento

di [Redazione](#)

Le istanze, i bisogni e i diritti delle persone affette da **malattie reumatiche** arrivano in Parlamento. L'onorevole **Elvira Savino** (Forza Italia) il 19 febbraio ha presentato alla Camera dei Deputati un'interpellanza parlamentare nella quale, rivolgendosi ai **Ministri della Salute, dell'Università e della Ricerca e per le Pari Opportunità e la Famiglia**, chiede quali iniziative, i suddetti ministeri, intendano adottare *“al fine di aiutare e risolvere i bisogni e le esigenze delle persone affette da patologie reumatologiche, affinché possano avere cure precoci in tempi certi, favorendo, per quanto di competenza, l'apertura di nuovi centri per la diagnosi e la cura, garantendo cure vicino a casa o a domicilio e una rete organizzativa e assistenziale che le supporti”*.

Per le persone affette da patologie reumatologiche servono maggiori tutele affinché *“abbiano pari dignità rispetto alle altre e si accelerino i tempi di attuazione, in tutti i territori, del Piano nazionale delle cronicità (PNC), stanziando le adeguate risorse per l'attuazione del medesimo piano”*.

Necessaria, secondo l'onorevole Savino, anche una *“revisione dei livelli essenziali di assistenza (LEA) affinché si possa accedere con maggiore facilità alle cure”*.

Senza dimenticare la cronica carenza, denunciata già più volte dalla stessa APMARR (Associazione Nazionale Persone con Malattie Reumatologiche e Rare), di **specialisti reumatologi**, figure fondamentali e preziose per una corretta e puntuale diagnosi della patologia senza le quali si rischiano di avere *“liste di attesa sempre più lunghe”* e ritardi *“nella diagnosi precoce, unica arma per poter accedere a cure altrettanto precoci, in modo da migliorare il decorso clinico della patologia”*.

Vivere con una malattia reumatica: i dati del secondo rapporto APMARR-WeResearch

Tutti temi emersi con forza dal **2° Rapporto APMARR-WeResearch “Vivere con una malattia reumatica”**, pubblicato lo scorso ottobre in occasione della Giornata Mondiale delle Malattie Reumatiche.

Antonella Celano, presidente di **APMARR** (nella foto), ha voluto esprimere il suo ringraziamento per l'iniziativa promossa e portata avanti dall'onorevole Savino: *“APMARR, dopo anni di denunce, battaglie e appelli alle Istituzioni sul tema dei bisogni e delle esigenze delle persone affette da patologie reumatologiche, ha finalmente ottenuto, grazie alla presentazione dell'interpellanza parlamentare a firma dell'onorevole Savino, l'obiettivo di vedere riconosciute le proprie istanze. Ora faccio appello – conclude Celano – al ministro della Salute **Roberto Speranza**, al ministro dell'Università e della Ricerca **Gaetano Manfredi** e al ministro per le Pari Opportunità e la famiglia **Elena Bonetti** affinché inseriscano le malattie reumatiche come priorità all'interno dei piani sanitari nazionali e regionali, migliorando con azioni concrete la qualità di vita delle persone affette dalla patologia”*.

Articoli Correlati

[Malattie rare e scuola: giocare per rimuovere le barriere della disabilità](#)

UNIAMO FIMR organizza un incontro di sensibilizzazione sulle malattie rare e disabilità in una scuola...