

GAS
communication

NOW PART OF
AIM COMMUNICATION

Rassegna Stampa



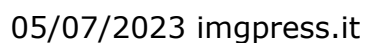
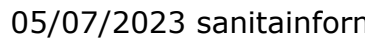
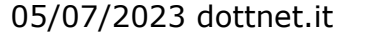
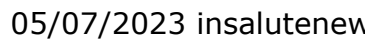
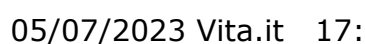
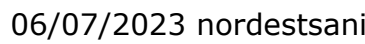
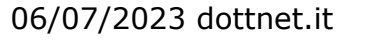
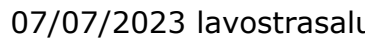
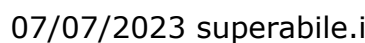
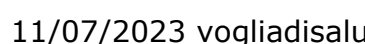
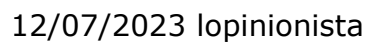
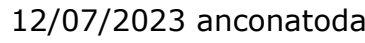
INDICE

LICE

05/07/2023 ANSA SALUTE Epilessia, vacanze libere e serene con i consigli giusti	9
17/07/2023 Medico e Bambino Allattamento e salute mentale	10
22/07/2023 Io Donna Fuori dall'Acqua	11
23/07/2023 Corriere della Sera - Nazionale Vademecum per le vacanze in sicurezza	12
25/07/2023 ADNKRONOS Salute: 'Fuori dall'acqua', un corto sull'epilessia al Giffoni Film Festival	13
25/07/2023 ADNKRONOS Salute: 'Fuori dall'acqua', un corto sull'epilessia al Giffoni Film Festival (2)	14
26/07/2023 ANSA Al Giffoni festival il corto 'Fuori dall'acqua' su epilessia	15
29/07/2023 Radio Marte Intervista al Prof. Carlo Andrea Galimberti	16
30/07/2023 Corriere della Sera - Nazionale «Fuori dall'acqua». Un corto sull'epilessia	17

LICE WEB

05/07/2023 agenparl.eu EPILESSIA, VIAGGI E SPORT: IL VADEMECUM DELLA LICE, LEGA ITALIANA CONTRO L'EPILESSIA, PER AFFRONTARE VACANZE IN SICUREZZA	19
05/07/2023 quotidianosanita.it 00:07 Epilessia, viaggi e sport. Il vademecum della Lice per affrontare vacanze in sicurezza	22

05/07/2023  10:07	24
EPILESSIA, VIAGGI E SPORT: IL VADEMECUM DELLA LICE, LEGA ITALIANA CONTRO L'EPILESSIA, PER AFFRONTARE VACANZE IN SICUREZZA	
05/07/2023  13:07	27
L'epilessia va in vacanza con il vademecum della LICE per pazienti e famiglie	
05/07/2023  14:07	29
Vacanze, viaggi e sport: semaforo verde per le persone con epilessia. Il vademecum della sicurezza	
05/07/2023  15:07	32
Epilessia, viaggi e sport: il vademecum della LICE per affrontare vacanze in sicurezza	
05/07/2023  15:07	35
Epilessia, come affrontare le vacanze in sicurezza. Vademecum della LICE	
05/07/2023  17:07	38
Quei troppi «No» in faccia ai bambini con epilessia	
06/07/2023  16:07	42
Epilessia, il vademecum della LICE per vacanze in sicurezza	
06/07/2023  18:07	45
Assegnati dai medici i premi per la VII edizione de 'Le Eccellenze dell'Informazione Scientifica e la Centralità del Paziente'	
07/07/2023  08:07	49
Epilessia, i consigli della LICE per viaggiare in sicurezza	
07/07/2023  10:07	52
Epilessia, viaggi e sport: ecco il vademecum LICE per affrontare le vacanze in sicurezza	
11/07/2023  15:07	54
Epilessia, viaggi e sport: vademecum per affrontare le vacanze in sicurezza	
12/07/2023  09:07	57
Epilessia, come affrontare le vacanze in sicurezza: vademecum consigli	
12/07/2023  10:07	60
Epilessie rare, come stanno le Marche? I farmaci ci sono, i medici no	

12/07/2023 aboutpharma.com 12:07	63
Epilessia, la 'transition' per le persone con sindrome di Dravet può (e deve) migliorare	
12/07/2023 AGR on line 15:07	65
Epilessie rare: Marche, regione d'Italia più virtuosa per l'accesso ai nuovi farmaci	
14/07/2023 mediakey.tv 00:07	67
Giffoni Next Generation, al via la nona edizione: un crescendo di appuntamenti che toccherà il suo apice il 29 luglio con il Summit sul futuro delle proiezioni audiovisive	
14/07/2023 studenti.it 02:07	71
Giffoni Next Generation, al via la nona edizione: un crescendo di appuntamenti che toccherà il suo apice il 29 luglio con il Summit sul futuro delle proiezioni audiovisive	
14/07/2023 quotidianoitalia.it 11:07	77
Giffoni Next Generation, al via la nona edizione	
14/07/2023 fmag.it 12:07	82
Tutto quello che c'è da sapere su Giffoni Next Generation 2023	
15/07/2023 osservatoriomalattierare.it 00:07	87
Epilessia: il vademecum della LICE per vacanze in sicurezza	
17/07/2023 informareunh.it	89
Persone con epilessia, un vademecum per affrontare le vacanze in sicurezza	
17/07/2023 sanita24.ilsole24ore.com 00:07	91
Psichiatria e allattamento al seno, ecco le indicazioni. Focus sul consumo di sostanze	
17/07/2023 ilfont.it 09:07	92
Epilessia, viaggi e sport: il vademecum per affrontare vacanze in sicurezza	
18/07/2023 dilei.it	95
Epilessia, come fare vacanze sicure e in salute	
19/07/2023 ilbolive.unipd.it	98
In Salute. Epilessia: farmaci, chirurgia e sperimentazioni in corso	

19/07/2023 adnkronos.com 00:07	102
Epilessie rare e farmacoresistenti: la Toscana risponde ai bisogni dei malati con progetti all'avanguardia	
19/07/2023 ilgiornaleditalia.it 00:07	109
Epilessie rare: Marche, regione d'Italia più virtuosa per l'accesso ai nuovi farmaci ma mancano i medici e strumentazioni adeguate	
19/07/2023 ilgiornaleditalia.it 00:07	112
Epilessie rare e farmacoresistenti: la Toscana risponde ai bisogni dei malati con progetti all'avanguardia	
19/07/2023 adnkronos.com 00:07	116
Epilessie rare: Marche, regione d'Italia più virtuosa per l'accesso ai nuovi farmaci ma mancano i medici e strumentazioni adeguate	
19/07/2023 lasicilia.it 10:07	120
Epilessie rare e farmacoresistenti: la Toscana risponde ai bisogni dei malati con progetti all'avanguardia	
19/07/2023 lasicilia.it 11:07	127
Epilessie rare: Marche, regione d'Italia più virtuosa per l'accesso ai nuovi farmaci ma mancano i medici e strumentazioni adeguate	
19/07/2023 laragione.eu 11:07	134
Epilessie rare: Marche, regione d'Italia più virtuosa per l'accesso ai nuovi farmaci ma mancano i medici e strumentazioni adeguate	
19/07/2023 money.it 16:07	137
Epilessie rare e farmacoresistenti: la Toscana risponde ai bisogni dei malati con progetti all'avanguardia	
20/07/2023 superando.it 13:07	141
Andare in vacanza con l'epilessia e in tranquillità	
23/07/2023 cineblog.it 08:07	143
Giffoni Film Festival 2023, programma: inaugurazione, Impact e Next Generation di Giffoni 53 (video)	
24/07/2023 fondazioneveronesi.it	154
Epilessia: in estate sì a viaggi e sport	

24/07/2023 fondazioneveronesi.it Epilessia	158
24/07/2023 mediakey.tv 00:07 Al Giffoni Film Festival, il cortometraggio 'Fuori dall'acqua': paure, successi e speranze di un adolescente con epilessia	160
24/07/2023 radiowebitalia.it 12:07 Al Giffoni Film Festival il cortometraggio 'Fuori dall'acqua'	162
24/07/2023 imgpress.it 15:07 GIFFONI FILM FESTIVAL, CORTOMETRAGGIO 'FUORI DALL'ACQUA': PAURE, SUCCESSI E SPERANZE DI UN ADOLESCENTE CON EPILESSIA	165
25/07/2023 tristemondo.it Fuori dall'acqua: al Giffoni un cortometraggio sull'epilessia	168
25/07/2023 abbanews.eu 00:07 Fuori dall'acqua. Paure, successi e speranze di un adolescente epilettico	169
25/07/2023 sanihelp.it 00:07 Epilessia, le paure e le speranze degli adolescenti	172
25/07/2023 vanityfair.it 04:07 Fuori dall'acqua: al Giffoni un cortometraggio sull'epilessia	176
25/07/2023 corrierenazionale.it 06:07 Epilessia: i consigli della LICE per la vacanza in sicurezza	178
25/07/2023 healthdesk.it 10:07 Epilessia: al Giffoni Film Festival, il cortometraggio 'Fuori dall'acqua'	180
26/07/2023 medikea.it Al Giffoni Film Festival il cortometraggio "Fuori dall'acqua": paure, successi e speranze di un adolescente con epilessia	182
26/07/2023 Repubblica.it 00:07 Epilessia, al Giffoni Film Festival la storia di Andrea e di come affronta la malattia una bracciata alla volta	185
26/07/2023 lastampa.it 00:07 Epilessia, al Giffoni Film Festival la storia di Andrea e di come affronta la malattia una bracciata alla volta	188

26/07/2023 laprovinciapavese.gelocal.it 00:07	189
Epilessia, al Giffoni Film Festival la storia di Andrea e di come affronta la malattia una bracciata alla volta	
26/07/2023 mattinopadova.gelocal.it 00:07	191
Epilessia, al Giffoni Film Festival la storia di Andrea e di come affronta la malattia una bracciata alla volta	
26/07/2023 salute.eu 00:07	193
Epilessia, al Giffoni Film Festival la storia di Andrea e di come affronta la malattia una bracciata alla volta	
26/07/2023 lasentinella.gelocal.it 00:07	196
Epilessia, al Giffoni Film Festival la storia di Andrea e di come affronta la malattia una bracciata alla volta	
26/07/2023 superabile.it 14:07	198
Al Giffoni Film Festival il cortometraggio su paure, successi e speranze di un adolescente con epilessia	
26/07/2023 giornalelora.it 17:07	199
#GIFFONI53 Il 27 luglio Giffoni incontra Matteo Paolillo e Laura Adriani	
27/07/2023 sanihelp.it 00:07	202
Fuori dall'acqua	
27/07/2023 Farmacia News 14:07	205
Salute materno-infantile: focus salute mentale	

LICE

9 articoli



Epilessia, vacanze libere e serene con i consigli giusti

Epilessia, vacanze libere e serene con i consigli giusti

Dai farmaci alle accortezze 'anti-crisi', il vademecum Lice

(ANSA) - ROMA, 05 LUG - Vacanze, viaggi e sport: semaforo verde per chi soffre di epilessia, in sicurezza, portando con se' i propri farmaci e la relativa prescrizione, rispettando i ritmi sonno-veglia e valutando gli orari di assunzione della terapia anche in considerazione di un eventuale fuso orario nel luogo di vacanza: sono alcuni dei consigli della Lice, Lega Italiana Contro l'Epilessia. Si' ai viaggi anche in aereo, a breve o lungo raggio; si' allo sport ad eccezione di attivita' estreme o potenzialmente pericolose. "Quando si viaggia, soprattutto all'estero - evidenzia Laura Tassi, Presidente Lice e neurologo presso la Chirurgia dell'Epilessia e del Parkinson del Niguarda, Milano - raccomandiamo di verificare prima di partire presso il Centro per l'Epilessia di riferimento se il farmaco in uso sia disponibile nel Paese che si visitera'. Se la meta delle vacanze e' all'estero e' importante rispettare i ritmi sonno-veglia per evitare l'esposizione a quei fattori di rischio in grado di favorire eventuali crisi".

Via libera anche allo sport perche' riduce lo stress e l'ansia e migliora la qualita' del sonno: "In generale - sottolinea Oriano Mecarelli, Past President Lice - nessuna attivita' non agonistica andrebbe vietata alle persone con epilessia, (tranne le piu' estreme e pericolose), tenendo conto pero' ad esempio del tipo di crisi epilettiche e del rischio della loro comparsa durante l'attivita' sportiva. È fondamentale, quindi, una valutazione dell'idoneita' alla pratica di attivita' sportiva da parte del proprio neurologo".

Tra i consigli anche quello di portare in viaggio una lista dei contatti utili e la documentazione medica con la descrizione sintetica della patologia e le istruzioni su cosa fare e chi contattare in situazioni di emergenza (anche in inglese se le vacanze sono all'estero). Infine, stipulate un'assicurazione che copra tutte le spese medico-sanitarie e gli eventuali danni derivanti da una crisi epilettica, soprattutto se viaggiate in Paesi fuori dell'Unione europea (ANSA).

Lettere

Allattamento e salute mentale

Il Ministero della Salute ha pubblicato il documento "Allattamento e promozione della salute materno-infantile: focus sulla salute mentale" (https://www.medicoebambino.com/lib/TAS_Salute_mentale_LM.pdf). Si tratta di una *position statement* ideata e prodotta dal Tavolo Tecnico operativo interdisciplinare per la promozione dell'Allattamento al Seno del Ministero della Salute (TAS) e dall'UNICEF Italia, con il contributo della Società Italiana di Psichiatria (SIP), della Società Italiana di Neurologia (SIN), della Lega Italiana contro l'Epilessia (LICE), della Società Italiana di Neuropsichiatria dell'Infanzia e dell'Adolescenza (SINPIA) e dell'Ordine degli Psicologi del Lazio. Il documento è stato anche condiviso dall'Associazione Epilessia (AE), dall'Associazione Italiana Sclerosi Multipla (AISM), dalla Fondazione ONDA e da Vivere onlus.

L'obiettivo principale della *position statement* è quello di tutelare l'allattamento materno anche quando la mamma si trovi in situazioni di difficoltà legate a particolari condizioni mentali e/o neurologiche. Queste condizioni non vanno intese come vere controindicazioni, bensì come ostacoli, che in quanto tali sono superabili se è disponibile un sostegno in famiglia e nell'ambito di un'assistenza socio-sanitaria competente. Anche l'assunzione di farmaci ad azione sul sistema nervoso è perlopiù compatibile con l'allattamento.

Prima di dare a queste donne un consiglio relativo all'allattamento è sempre doveroso fare un bilancio complessivo dei pro e dei contro delle varie opzioni. L'opzione di passare a una formula latte di fatto disconoscerebbe i positivi effetti dell'allattamento al seno sulla relazione madre-bambino, ma anche sulla salute fisica (es. riduzione dei tumori della sfera ripro-

ductiva femminile) e psichica (*empowerment* materno, effetto antidepressivo) della donna.

In conclusione, piuttosto che temere a priori che l'allattamento squilibri la donna, è meglio considerare che madre e bambino sono parte di un unico sistema di co-regolazione affettiva e cognitiva, il cui funzionamento è facilitato dall'allattamento. Resta comunque sempre possibile sospendere l'allattamento in un secondo momen-

to, qualora ulteriori valutazioni dell'equilibrio mentale della madre lo suggeriscano.

Riccardo Davanzo

Presidente del Tavolo Tecnico
Allattamento del Ministero della Salute
riccardo.davanzo@gmail.com

FAD Confronti
in Pediatria 2022
FAD
PEDIATRIA PRONTA PER L'USO
PER ISCRIVERSI

Block notes

a cura di Luisa Brambilla



Il film che ha vinto il contest della Lega italiana contro l'Epilessia (qui, la locandina) sarà al Giffoni Film Festival.

Fuori dall'Acqua

Sarò proiettato il prossimo 27 luglio al Giffoni Film Festival, e fuori concorso alla prossima Mostra del Cinema di Venezia, il cortometraggio *Fuori dall'Acqua* liberamente ispirato alla storia che ha vinto questa primavera il contest *Lice (Lega Italiana contro l'Epilessia) Si va in scena. Storie di Epilessia*. Racconta la storia di Andrea, e del suo farsi strada tra le difficoltà per vivere una vita come tutti gli altri adolescenti, fino a diventare campione di nuoto. Un invito a pazienti e no a liberarsi dallo stigma della malattia e a considerare lo sport uno strumento di benessere (riduce ansia e stress, migliora la qualità del sonno) e di realizzazione personale. Sul sito lice.it si trova inoltre il vademecum con le indicazioni per affrontare le vacanze in sicurezza tra viaggi e sport.

GETTY IMAGES

IO DONNA 22 LUGLIO 2023

La proprietà intellettuale "A" riconducibile alla fonte specificata in testa alla pagina. Il ritaglio stampa "A" da intendersi per uso privato



Lega italiana contro l'epilessia Vademecum per le vacanze in sicurezza

Lice (Lega Italiana Contro l'Epilessia), spiega alcune semplici regole per viaggiare e fare sport in sicurezza: si ai viaggi anche in aereo, a breve o lungo raggio, senza dimenticare di portare con sé i propri farmaci e la relativa prescrizione; rispettare i ritmi sonno-veglia e valutare gli orari di assunzione della terapia tenendo conto anche di un eventuale fuso orario diverso; si allo sport a eccezione di attività estreme o potenzialmente pericolose. È possibile consultare e scaricare il vademecum sul sito: fondazionelice.it.

La proprietà intellettuale è riconducibile alla fonte specificata in testa alla pagina. Il ritaglio stampa è da intendersi per uso privato





ADN0935 7 CUL 0 DNA CUL NAZ

Salute: 'Fuori dall'acqua', un corto sull'epilessia al Giffoni Film Festival

Contro stigma e pregiudizi la storia di Andrea, giovane promessa del nuoto

I sogni, i successi e le paure di Andrea, giovane promessa del nuoto, adolescente con epilessia, sotto i riflettori del Giffoni Film Festival dove il 27 luglio andrà in scena il cortometraggio 'Fuori dall'acqua' della regista Angela Bevilacqua, firmato Giffoni Innovation Hub in collaborazione con LICE (Lega italiana contro l'epilessia) e Fondazione LICE. Uno short film liberamente ispirato alla storia vincitrice del contest LICE 'Si va in scena. Storie di epilessia': "Una testimonianza di lotta, ma anche di speranza, contro ogni stigma sociale e pregiudizio - spiegano LICE e la sua Fondazione - in cui lo sport, gli affetti, ma anche i farmaci, giocano un ruolo cruciale".

"Il cortometraggio Fuori dall'acqua è un traguardo significativo della campagna LICE di quest'anno - afferma Laura Tassi, presidente LICE - e siamo orgogliosi di essere arrivati fin qui, per tutte le persone con epilessia" che sono oltre 60 milioni nel mondo, 6 milioni in Europa e circa 600mila in Italia, dove si calcola che ogni anno si verifichino 86 nuovi casi di epilessia nel primo anno di vita, 20-30 nell'età giovanile/adulta e 180 dopo i 75 anni. "Raccontare, attraverso un susseguirsi di immagini ricche di emozioni, l'esperienza di un ragazzo con epilessia, pur con le difficoltà legate alla malattia, e la voglia di vivere una vita come quella di tutti gli adolescenti - sottolinea Tassi - rappresenta un successo per tutti i pazienti e tutti i caregiver. Ringraziamo Giffoni Film Festival per questa straordinaria opportunità".

"Fuori dall'acqua - evidenza Oriano Mecarelli, past president LICE - nasce da una storia liberamente ispirata all'esperienza di un adolescente con epilessia, malattia che gli ha creato e continua a creare problemi in ambito scolastico, relazionale e sportivo. Andrea ha anche sperimentato alcuni effetti collaterali legati all'assunzione dei farmaci anticrisi, che per essere efficace deve essere quotidiana e regolare. Nel caso dell'epilessia la sofferenza delle persone è spesso legata al pregiudizio e alla disinformazione, più che alla malattia di per sé". Un muro che il corto vuole contribuire ad abbattere, anche dal palcoscenico della Mostra internazionale d'arte cinematografica di Venezia, dove approderà in settembre.

(Segue)



ADN0937 7 CUL 0 DNA CUL NAZ

Salute: 'Fuori dall'acqua', un corto sull'epilessia al Giffoni Film Festival (2)

L'appuntamento con il lancio di Fuori dall'acqua è per giovedì alle 11 durante la Giffoni Impact di Lice. Partendo dalla proiezione dello short movie - informa una nota - il tema dell'epilessia verrà discusso da Tassi, Mecarelli, Bevilacqua e dall'attore Antonio Ciorfito. Parteciperanno anche i referenti delle aziende farmaceutiche main sponsor della campagna Lice: Nathalie Falsetto, Specialty Care Medical Lead di Angelini Pharma, e Ivan Di Schiena, Head of Patient Access and External Engagement Italy di Ucb Pharma. La campagna proseguirà per tutto il 2023, sostenuta anche da Jazz Pharmaceuticals, Eisai, Ecupharma, Lusofarmaco e Sanofi.

"Provare a raccontare attraverso un cortometraggio la storia di un giovane talento che combatte con l'epilessia con la stessa grinta e determinazione con cui si avvicina alle gare di nuoto - dichiara Luigi Sales, Head of Original Productions Giffoni Innovation Hub - è stata una bella avventura che ha aggiunto valore alla nostra esperienza umana oltre che professionale. Siamo felici che Lice e Fondazione Lice abbiano scelto noi per la realizzazione dello short film che racchiude in sé un messaggio per tutti i ragazzi che avranno modo di guardarlo: gli ostacoli della vita si affrontano una bracciata alla volta, senza mai perdere di vista chi siamo e il potenziale che riusciamo a esprimere nei momenti più faticosi. Fuori dall'acqua è un inno alla vita".

(Red-Opa/Adnkronos Salute)

ISSN 2465 - 1222

24-Jul-2023 16:19



Al Giffoni festival il corto 'Fuori dall'acqua' su epilessia

20230725 20297

Salute

R CRO QBKN

Al Giffoni festival il corto "Fuori dall'acqua" su epilessia Paure, successi e speranze di un adolescente con la patologia (ANSA) - ROMA, 25 LUG - Paure, speranze e successi di un adolescente con epilessia. Andrea, giovane speranza del nuoto, e' il protagonista di "Fuori dall'acqua", short film di Angela Bevilacqua, firmato Giffoni Innovation Hub, in collaborazione con Lice, Lega Italiana Contro l'Epilessia, e Fondazione Lice. Il ragazzo convive con l'epilessia e la sua testimonianza, liberamente ispirata alla storia vincitrice del Contest Lice "Si va in Scena. Storie di Epilessia" e' di lotta ma anche di speranza, contro ogni stigma sociale e pregiudizio e nella quale lo sport, gli affetti, ma anche i farmaci, giocano un ruolo cruciale.

Lo short film verra' presentato il prossimo 27 luglio in occasione della 53esima edizione del Giffoni Film Festival. "Il cortometraggio 'Fuori dall'acqua' e' un traguardo significativo della campagna Lice di quest'anno - sottolinea Laura Tassi, presidente Lice - e siamo orgogliosi di essere arrivati fin qui, per tutte le persone con epilessia. Raccontare, attraverso un susseguirsi di immagini ricche di emozioni, l'esperienza di un ragazzo con epilessia, pur con le difficolta' legate alla malattia, e la voglia di vivere una vita come quella di tutti gli adolescenti, rappresenta un successo per tutti i pazienti e tutti i caregiver. Ringraziamo Giffoni Film Festival per questa straordinaria opportunita' ". La 53esima edizione del Giffoni Film Festival, manifestazione dedicata come sempre ai giovani, ospitera' 150 opere in concorso da 35 nazioni, compresa l'Italia, e 50 fuori concorso.

"Fuori dall'acqua nasce da una storia liberamente ispirata all'esperienza di un adolescente con Epilessia, sottolinea Oriano Mecarelli, past president Lice - malattia che gli ha creato e continua a creare problemi in ambito scolastico, relazionale e sportivo. Andrea ha anche sperimentato alcuni effetti collaterali legati all'assunzione dei farmaci anticrisi, che per essere efficace deve essere quotidiana e regolare. Nel caso dell'epilessia la sofferenza delle persone e' spesso legata al pregiudizio e alla disinformazione, piu' che alla malattia di per se' ". Il cortometraggio "Fuori dall'acqua" partecipera' , fuori concorso, alla Mostra Internazionale d'Arte Cinematografica di Venezia, il prossimo 7 settembre. (ANSA).

Y09-NAN

25-LUG-23 14:54 NNNN

29 luglio 2023



<https://replay.radiomarte.it/single-episode.php?id=10&id=34&mp3=MSLSHOW-230729.mp3>

dal min 34.23 al 38.38

Intervista al **Prof. Carlo Andrea Galimberti, vice presidente LICE**, su **“Epilessia e attività sportive”** per il programma *Radio Marte Sport Show. Calcio, Musica e Attualità* condotto da **Pepe Iannicelli**.

Lice e Giffoni

«Fuori dall'acqua». Un corto sull'epilessia

Andrea si tuffa, la gara comincia. Motori in azione e riflettori puntati su una giovane speranza del nuoto, protagonista di «Fuori dall'acqua», lo short film di Angela Bevilacqua, firmato Giffoni Innovation Hub, in collaborazione con Lice, Lega Italiana Contro l'Epilessia e Fondazione LICE, è stato presentato il 27 luglio al Giffoni Film Festival. Andrea convive con l'epilessia, testimonie di lotta ma anche di speranza, contro ogni stigma sociale. Il corto parteciperà, fuori concorso, alla Biennale del cinema di Venezia, il 7 settembre.

La proprietà intellettuale è riconducibile alla fonte specificata in testa alla pagina. Il ritaglio stampa è da intendersi per uso privato



LICE WEB

59 articoli

LINK: <https://agenparl.eu/2023/07/05/epilessia-viaggi-e-sport-il-vademecum-della-lice-lega-italiana-contro-lepilessia-per-affrontare-vacanze-in-si...>

LIVE [Contrasto al "gioco truffa" delle tre palline: 3 barone di "ballman" allomani](#) [f](#) [t](#) [i](#) [g](#) [+](#) [v](#)
mercoledì, 05 Lug 2023 14:22



[LA TUA PUBBLICITÀ SU AGENPARL ABBONATI](#)

- Home
- Notiziario
- Editoriali ▾
- Internazionali ▾
- Mondo ▾
- Politica ▾
- Economia ▾
- Regioni ▾
- Università ▾
- Cultura ▾
- Futuro
- Sport & Motori



[Home](#) » [EPILESSIA, VIAGGI E SPORT: IL VADEMECUM DELLA LICE, LEGA ITALIANA CONTRO L'EPILESSIA, PER AFFRONTARE VACANZE IN SICUREZZA](#)

5 Luglio 2023

EPILESSIA, VIAGGI E SPORT: IL VADEMECUM DELLA LICE, LEGA ITALIANA CONTRO L'EPILESSIA, PER AFFRONTARE VACANZE IN SICUREZZA

SALUTE —By Redazione





(AGENPARL) – mer 05 luglio 2023 Comunicato stampa

Epilessia, viaggi e sport: il vademecum della LICE, Lega Italiana Contro l'Epilessia, per affrontare vacanze in sicurezza

Sì ai viaggi, anche in aereo, a breve o lungo raggio, senza dimenticare di portare con sé i propri farmaci e la loro prescrizione

In vacanza via libera anche allo sport per le Persone con Epilessia, riduce lo stress e l'ansia e migliora la qualità del sonno

Roma, 5 luglio 2023 – Vacanze, viaggi e sport: semaforo verde per le Persone con Epilessia pronte a partire per godere momenti di relax e divertimento, ma senza abbassare la guardia. La LICE, Lega Italiana Contro l'Epilessia, spiega alcune semplici regole per viaggiare e fare sport in sicurezza: sì ai viaggi anche in aereo, a breve o lungo raggio, senza dimenticare di portare con sé i propri farmaci e la relativa prescrizione; rispettare i ritmi sonno-veglia e valutare gli orari di assunzione della terapia tenendo conto anche di un eventuale fuso orario diverso; sì allo sport ad eccezione di attività estreme o potenzialmente pericolose.

“Quando si viaggia, soprattutto all'estero – evidenzia Laura Tassi, Presidente LICE e neurologo presso la Chirurgia dell'Epilessia e del Parkinson del Niguarda, Milano – raccomandiamo alle Persone con Epilessia di portare sempre con sé i farmaci e la loro prescrizione. Prima di partire è, inoltre, consigliabile verificare presso il Centro per l'Epilessia di riferimento se il farmaco abituale è disponibile nel Paese che si visiterà. Se si decide di trascorrere le vacanze all'estero, soprattutto in caso di fuso orario, è importante rispettare i ritmi sonno-veglia per evitare l'esposizione a quei fattori di rischio in grado di favorire eventuali crisi”.

In vacanza via libera anche allo sport perché riduce lo stress e l'ansia e migliora la qualità del sonno: “In generale – sottolinea Oriano Mecarelli, Past President LICE – nessuna attività non agonistica andrebbe vietata alle Persone con Epilessia, fatta eccezione per quelle più estreme o potenzialmente pericolose. Eventuali disabilità associate all'Epilessia, il tipo di crisi epilettiche e una stima del rischio della loro comparsa durante l'attività sportiva sono fattori da tenere in considerazione nella scelta dello sport. È fondamentale, quindi, una valutazione dell'idoneità alla pratica di attività sportiva da parte del proprio neurologo”.

Il vademecum della LICE per affrontare vacanze in sicurezza

1. Viaggiare in aereo con l'Epilessia si può. Non esistono leggi o regolamenti che impediscano a chi soffre di Epilessia di viaggiare in aereo. Se l'Epilessia non è completamente controllata è importante informare il personale di bordo.

Raccomandiamo di portare con voi una dichiarazione del neurologo curante che attesti

l'idoneità al volo senza una specifica assistenza. Chi è portatore di deficit

associati all'Epilessia dovrà tener conto delle eventuali restrizioni che la patologia associata comporta.

2. Prima di partire, verificate la disponibilità dei farmaci. Prima della partenza verificate presso un Centro per l'Epilessia se il farmaco che assumete abitualmente è disponibile nel Paese che visiterete.

3. Portate in viaggio una lista dei contatti utili e la documentazione medica.

Portate con voi un foglio con la descrizione sintetica della patologia di cui soffrite, la lista dei contatti utili e le istruzioni su cosa fare e chi contattare in situazioni di emergenza. In caso di viaggi all'estero, procuratevi una traduzione della documentazione medica utile in inglese o nella lingua locale.

4. Viaggi all'estero, non dimenticate i farmaci. Portate con voi i farmaci abituali o, se la permanenza si protrae, predisponete una spedizione. Trasportate i farmaci di uso quotidiano nel bagaglio a mano e abbiate cura di conservare una prescrizione del farmaco in caso di necessità.

5. Viaggi verso Paesi caldi o tropicali. Se viaggiate verso un Paese caldo o tropicale, informatevi sempre sull'eventuale necessità di vaccinazioni e verificate con lo specialista eventuali controindicazioni alle terapie in corso. Per esempio, sebbene la maggior parte dei vaccini sia sicura, se si ha l'Epilessia, alcuni farmaci per la profilassi antimalarica sono controindicati.

6. Non alterate i ritmi sonno-veglia. È consigliabile non alterare i ritmi del sonno perché in alcuni casi questo può indurre crisi. I farmaci anticrisi dovrebbero essere assunti agli orari consueti del proprio fuso orario e adattati man mano al fuso orario del Paese che si sta visitando. Raccomandiamo di parlarne sempre con il vostro neurologo prima della partenza.

7. L'assicurazione è importante. Stipulate un'assicurazione che copra tutte le spese medico-sanitarie e gli eventuali danni derivanti da una crisi epilettica, soprattutto se viaggiate in Paesi fuori dell'Unione europea.

8. Attività sportive indicate. Sì a running, trekking in montagna, tennis, padel o sport in spiaggia come beach volley e calcio.

9. Sport con un rischio moderato e qualche attenzione in più. Nuoto, ciclismo, canottaggio, sci alpino o nautico sono sport non controindicati in senso assoluto, ma si raccomanda di praticarli preferibilmente in compagnia e sotto supervisione di una persona adulta che possa soccorrere.

10. Sport controindicati. Praticare immersioni subacquee, arrampicate in alta quota, motociclismo, deltaplano o paracadutismo comporta rischi maggiori e sono attività da evitare; la loro pratica può essere approvata in casi eccezionali e, comunque, sempre dopo preliminarmente parere neurologico.

Con oltre 60 milioni di persone colpite nel mondo, l'Epilessia è una delle malattie neurologiche più diffuse, per questo l'Organizzazione Mondiale della Sanità ha riconosciuto l'Epilessia come una malattia sociale. Si stima che nei Paesi industrializzati interessi circa 1 persona su 100: in Italia soffrono di Epilessia circa 600.000 persone, ben 6 milioni in Europa. Nei Paesi a reddito elevato, l'incidenza dell'Epilessia presenta due picchi, rispettivamente nel primo anno di vita e dopo i 75 anni: in Italia si calcola che ogni anno si verifichino 86 nuovi casi di Epilessia nel primo anno di vita, 20-30 nell'età giovanile/adulta e 180 dopo i 75 anni.

Per maggiori informazioni:

www.lice.it

[Home](#)

#asma

LINK: https://www.quotidianosanita.it/scienza-e-farmaci/articolo.php?articolo_id=115267

Redazione | Pubblicità | Contatti

quotidiano**sanità**.it

Scienza e Farmaci

Quotidiano on line
di informazione sanitaria
Mercoledì 05 LUGLIO 2023

QS

Home | Cronache | Governo e Parlamento | Regioni e Asl | Lavoro e Professioni | Scienza e Farmaci | Studi e Analisi | Archivio

segui **quotidiano**sanità**.it**



[Tweet](#) [Condividi](#) [Condividi 0](#) [stampa](#)

Epilessia, viaggi e sport. Il vademecum della LICE per affrontare vacanze in sicurezza

Si ai viaggi, anche in aereo, a breve o lungo raggio, senza dimenticare di portare con sé i propri farmaci e la loro prescrizione. In vacanza via libera anche allo sport per le Persone con Epilessia, riduce lo stress e l'ansia e migliora la qualità del sonno. I consigli della Lega italiana contro l'epilessia



05 LUG - Vacanze, viaggi e sport: semaforo verde per le Persone con Epilessia pronte a partire per godere momenti di relax e divertimento, ma senza abbassare la guardia. La LICE, **Lega Italiana Contro l'Epilessia**, spiega alcune semplici regole per viaggiare e fare sport in sicurezza: si ai viaggi anche in aereo, a breve o lungo raggio, senza dimenticare di portare con sé i propri farmaci e la relativa prescrizione; rispettare i ritmi sonno-veglia e valutare gli orari di assunzione della terapia tenendo conto anche di un eventuale fuso orario diverso; si allo sport ad eccezione di attività estreme o potenzialmente pericolose.

“Quando si viaggia, soprattutto all'estero – evidenzia **Laura Tassi**, Presidente LICE e neurologo presso la Chirurgia dell'Epilessia e del Parkinson del Niguarda, Milano – raccomandiamo alle Persone con Epilessia di portare sempre con sé i farmaci e la loro prescrizione. Prima di partire è, inoltre, consigliabile verificare presso il Centro per l'Epilessia di riferimento se il farmaco abituale è disponibile nel Paese che si visiterà. Se si decide di trascorrere le vacanze all'estero, soprattutto in caso di fuso orario, è importante rispettare i ritmi sonno-veglia per evitare l'esposizione a quei fattori di rischio in grado di favorire eventuali crisi”.

In vacanza via libera anche allo sport perché riduce lo stress e l'ansia e migliora la qualità del sonno: “In generale – sottolinea **Oriano Mecarelli**, Past President LICE - nessuna attività non agonistica andrebbe vietata alle Persone con Epilessia, fatta eccezione per quelle più estreme o potenzialmente pericolose. Eventuali disabilità associate all'Epilessia, il tipo di crisi epilettiche e una stima del rischio della loro comparsa durante l'attività sportiva sono fattori da tenere in considerazione nella scelta dello sport. È fondamentale, quindi, una valutazione dell'idoneità alla pratica di attività sportiva da parte del proprio neurologo”.

Con oltre 60 milioni di persone colpite nel mondo, l'Epilessia è una delle malattie neurologiche più diffuse, per questo l'Organizzazione Mondiale della Sanità ha riconosciuto l'Epilessia come una malattia sociale. Si stima che nei Paesi industrializzati interessi circa 1 persona su 100: in Italia soffrono di Epilessia circa 600.000 persone, ben 6 milioni in Europa. Nei Paesi a reddito elevato, l'incidenza dell'Epilessia presenta due picchi, rispettivamente nel primo anno di vita e dopo i 75 anni: in Italia si calcola che ogni anno si verifichino 86 nuovi casi di Epilessia nel primo anno di vita, 20-30 nell'età giovanile/adulta e 180 dopo i 75 anni.

Il vademecum della LICE per affrontare vacanze in sicurezza

1. Viaggiare in aereo con l'Epilessia si può. Non esistono leggi o regolamenti che impediscano a chi soffre di Epilessia di viaggiare in aereo. Se l'Epilessia non è completamente controllata è importante informare il personale di bordo. Raccomandiamo di portare con voi una dichiarazione del neurologo curante che attesti

l'idoneità al volo senza una specifica assistenza. Chi è portatore di deficit associati all'Epilessia dovrà tener conto delle eventuali restrizioni che la patologia associata comporta.

2. Prima di partire, verificate la disponibilità dei farmaci. Prima della partenza verificate presso un Centro per l'Epilessia se il farmaco che assumete abitualmente è disponibile nel Paese che visiterete.
3. Portate in viaggio una lista dei contatti utili e la documentazione medica. Portate con voi un foglio con

QS **newsletter**

ISCRIVITI ALLA NOSTRA NEWS LETTER

Ogni giorno sulla tua mail tutte le notizie di
Quotidiano Sanità.

QS **gli speciali**



Ticket: nel 2022 cresce la spesa del 4%. Tra farmaci, specialistica ambulatoriale e Pronto soccorso per gli italiani una tassa da 2,5 miliardi

[tutti gli speciali](#)

iPiùLetti [7 giorni] [30 giorni]

- 1 La specializzazione in medicina generale non infrange le direttive europee. Ecco perché sbaglia chi continua a sostenerlo
- 2 Monitoraggio Covid. La curva in picchiata: giù incidenza, ricoveri e indice Rt. Nell'ultima settimana 4.701 nuovi casi (-16,9%) e 86 decessi (+13,1%)
- 3 Il grande “bluff” sulla libera professione dei dipendenti del Ssn

la descrizione sintetica della patologia di cui soffrite, la lista dei contatti utili e le istruzioni su cosa fare e chi contattare in situazioni di emergenza. In caso di viaggi all'estero, procuratevi una traduzione della documentazione medica utile in inglese o nella lingua locale.

4. Viaggi all'estero, non dimenticate i farmaci. Portate con voi i farmaci abituali o, se la permanenza si protrae, predisponete una spedizione. Trasportate i farmaci di uso quotidiano nel bagaglio a mano e abbiate cura di conservare una prescrizione del farmaco in caso di necessità.
5. Viaggi verso Paesi caldi o tropicali. Se viaggiate verso un Paese caldo o tropicale, informatevi sempre sull'eventuale necessità di vaccinazioni e verificate con lo specialista eventuali controindicazioni alle terapie in corso. Per esempio, sebbene la maggior parte dei vaccini sia sicura, se si ha l'Epilessia, alcuni farmaci per la profilassi antimalarica sono controindicati.
6. Non alterate i ritmi sonno-veglia. È consigliabile non alterare i ritmi del sonno perché in alcuni casi questo può indurre crisi. I farmaci anticrisi dovrebbero essere assunti agli orari consueti del proprio fuso orario e adattati man mano al fuso orario del Paese che si sta visitando. Raccomandiamo di parlarne sempre con il vostro neurologo prima della partenza.
7. L'assicurazione è importante. Stipulate un'assicurazione che copra tutte le spese medico-sanitarie e gli eventuali danni derivanti da una crisi epilettica, soprattutto se viaggiate in Paesi fuori dell'Unione europea.
8. Attività sportive indicate. Si a running, trekking in montagna, tennis, padel o sport in spiaggia come beach volley e calcio.
9. Sport con un rischio moderato e qualche attenzione in più. Nuoto, ciclismo, canottaggio, sci alpino o nautico sono sport non controindicati in senso assoluto, ma si raccomanda di praticarli preferibilmente in compagnia e sotto supervisione di una persona adulta che possa soccorrere.
10. Sport controindicati. Praticare immersioni subacquee, arrampicate in alta quota, motociclismo, deltaplano o paracadutismo comporta rischi maggiori e sono attività da evitare; la loro pratica può essere approvata in casi eccezionali e, comunque, sempre dopo preliminarmente parere neurologico.

05 luglio 2023

© Riproduzione riservata

Altri articoli in Scienza e Farmaci



Covid. Da Ecdc protocollo di studio per verificare l'efficacia protettiva dei vaccini



Trapianti di rene incrociati tra Padova, Barcellona e Bilbao: prima volta per una tripla donazione internazionale



Legionellosi. Ecdc: "Nel 2021 record di notifiche. Il 75% dei casi sono stati segnalati in Italia, Francia, Spagna e Germania"



Caldo e salute dei reni. Dai nefrologi il vademecum per superare indenni l'estate



Cambiamenti climatici. Dall'Oms Europa un software per supportare la valutazione dei benefici per la salute delle politiche di mitigazione



Autismo su base genetica. Individuato un nuovo ruolo di alcuni recettori nervosi

4. Stipendi medici. Ministero Salute: "In corso iniziative per migliorarli ma gap rispetto alla media europea va interpretato con cautela"
5. Rocca: "Commissariamento? Colpa di D'Amato". La replica: "Sta dando soldi ai privati e non sta facendo nulla"
6. DM77. Cosa non mi convince delle dichiarazioni della Fimmg
7. Contratto medici. Naddeo (Aran) ai sindacati: "Basta polemiche e incoerenza, stiamo lavorando per sciogliere i nodi"
8. Decreto Enti. Via libera anche dal Senato. Il testo è legge. Prorogate Cts e Cpr Aifa, misure per payback dispositivi medici e stabilizzazione precari Irccs e Izs
9. Educatori professionali. Riposati (Pres. Comm. Albo nazionale): "Con il Pnrr è prevedibile un incremento della domanda per la nostra professione. Ma c'è il rischio di nuovi elenchi speciali"
10. Per mettere il cittadino "al centro" bisogna dire sì a un contratto unico in sanità

Quotidianosanita.it

Quotidiano online d'informazione sanitaria.
QS Edizioni srl
P.I. 12298601001

Sede legale:

Direttore responsabile

Luciano Fassari

Direttore editoriale

Francesco Maria Avitto

Presidente

Tel. (+39) 06.89.27.28.41

info@qsedizioni.it

redazione@qsedizioni.it

Coordinamento Pubblicità
commerciale@qsedizioni.it

Joint Venture

- SICS srl
- Edizioni Health Communication srl

Copyright 2013 © QS Edizioni srl.

Tutti i diritti sono riservati

- P.I. 12298601001

- iscrizione al ROC n. 23387

- iscrizione Tribunale di Roma n.

115/3013 del 22/05/2013

Chi sceglie di proseguire nella navigazione su questo sito oppure di chiudere questo banner, esprime il consenso all'uso dei cookie. [Privacy Policy](#)

Prosegui

LINK: <https://www.imgpress.it/culture/epilessia-viaggi-e-sport-il-vademecum-della-lice-lega-italiana-contro-lepilessia-per-affrontare-vacanze-in-s...>



HOME ATTUALITÀ POLITICA INCHIESTA CULTURE L'INTERVISTA L'EROE SPORT GALLERY

CAFFETTERIA QUESTA È LA STAMPA TECNOLOGIA STRACULT LIBRI PERSONAGGIO DEL GIORNO

ULTIMA NOTIZIA >

[Luglio 5, 2023] TEATRO, MUSICA DAL VIVO E PRESENTAZIONI DI LIBRI,

CERCA ...

HOME > CULTURE > EPILESSIA, VIAGGI E SPORT: IL VADEMECUM DELLA LICE, LEGA ITALIANA CONTRO L'EPILESSIA, PER AFFRONTARE VACANZE IN SICUREZZA

EPILESSIA, VIAGGI E SPORT: IL VADEMECUM DELLA LICE, LEGA ITALIANA CONTRO L'EPILESSIA, PER AFFRONTARE VACANZE IN SICUREZZA

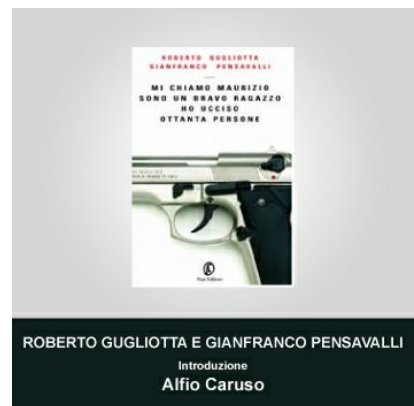
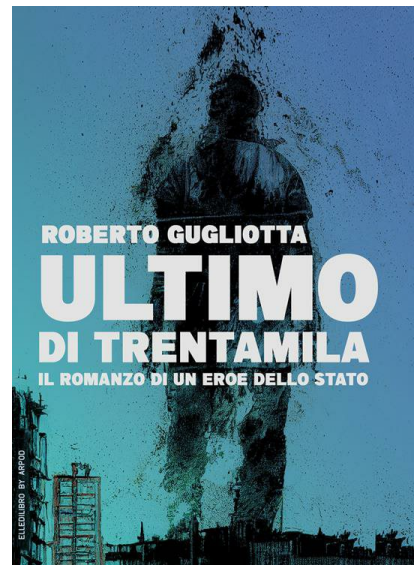
Luglio 5, 2023 Culture



Vacanze, viaggi e sport: semaforo verde per le Persone con Epilessia pronte a partire per godere momenti di relax e divertimento, ma senza abbassare la guardia. La LICE, Lega Italiana Contro l'Epilessia, spiega alcune semplici regole per viaggiare e fare sport in sicurezza: sì ai viaggi anche in aereo, a breve o lungo raggio, senza dimenticare di portare con sé i propri farmaci e la relativa prescrizione; rispettare i ritmi sonno-veglia e valutare gli orari di assunzione della terapia tenendo conto anche di un eventuale fuso orario diverso; sì allo sport ad eccezione di attività estreme o potenzialmente pericolose.

*"Quando si viaggia, soprattutto all'estero – evidenzia **Laura Tassi, Presidente LICE e neurologo presso la Chirurgia dell'Epilessia e del Parkinson del Niguarda, Milano** – raccomandiamo alle Persone con Epilessia di portare sempre con sé i farmaci e la loro prescrizione. Prima di partire è, inoltre, consigliabile verificare presso il Centro per l'Epilessia di riferimento se il farmaco abituale è disponibile nel Paese che si visiterà. Se si decide di trascorrere le vacanze all'estero, soprattutto in caso di fuso orario, è importante rispettare i ritmi sonno-veglia per evitare l'esposizione a quei fattori di rischio in grado di favorire eventuali*

CERCA ...



crisi".

In vacanza **via libera anche allo sport** perché riduce lo stress e l'ansia e migliora la qualità del sonno: *"In generale – sottolinea Oriano Mecarelli, Past President LICE – nessuna attività non agonistica andrebbe vietata alle Persone con Epilessia, fatta eccezione per quelle più estreme o potenzialmente pericolose. Eventuali disabilità associate all'Epilessia, il tipo di crisi epilettiche e una stima del rischio della loro comparsa durante l'attività sportiva sono fattori da tenere in considerazione nella scelta dello sport. È fondamentale, quindi, una valutazione dell'idoneità alla pratica di attività sportiva da parte del proprio neurologo".*

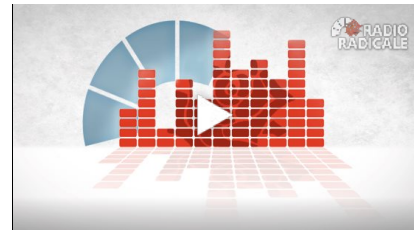
Il vademecum della LICE per affrontare vacanze in sicurezza

1. **Viaggiare in aereo con l'Epilessia si può.** Non esistono leggi o regolamenti che impediscano a chi soffre di Epilessia di viaggiare in aereo. Se l'Epilessia non è completamente controllata è importante informare il personale di bordo. Raccomandiamo di portare con voi una dichiarazione del neurologo curante che attesti

l'idoneità al volo senza una specifica assistenza. Chi è portatore di deficit associati all'Epilessia dovrà tener conto delle eventuali restrizioni che la patologia associata comporta.

2. **Prima di partire, verificate la disponibilità dei farmaci.** Prima della partenza verificate presso un Centro per l'Epilessia se il farmaco che assumete abitualmente è disponibile nel Paese che visiterete.
3. **Portate in viaggio una lista dei contatti utili e la documentazione medica.** Portate con voi un foglio con la descrizione sintetica della patologia di cui soffrite, la lista dei contatti utili e le istruzioni su cosa fare e chi contattare in situazioni di emergenza. In caso di viaggi all'estero, procuratevi una traduzione della documentazione medica utile in inglese o nella lingua locale.
4. **Viaggi all'estero, non dimenticate i farmaci.** Portate con voi i farmaci abituali o, se la permanenza si protrae, predisponete una spedizione. Trasportate i farmaci di uso quotidiano nel bagaglio a mano e abbiate cura di conservare una prescrizione del farmaco in caso di necessità.
5. **Viaggi verso Paesi caldi o tropicali.** Se viaggiate verso un Paese caldo o tropicale, informatevi sempre sull'eventuale necessità di vaccinazioni e verificate con lo specialista eventuali controindicazioni alle terapie in corso. Per esempio, sebbene la maggior parte dei vaccini sia sicura, se si ha l'Epilessia, alcuni farmaci per la profilassi antimalarica sono controindicati.
6. **Non alterate i ritmi sonno-veglia.** È consigliabile non alterare i ritmi del sonno perché in alcuni casi questo può indurre crisi. I farmaci anticrisi dovrebbero essere assunti agli orari consueti del proprio fuso orario e adattati man mano al fuso orario del Paese che si sta visitando. Raccomandiamo di parlarne sempre con il vostro neurologo prima della partenza.
7. **L'assicurazione è importante.** Stipulate un'assicurazione che copra tutte le spese medico-sanitarie e gli eventuali danni derivanti da una crisi epilettica, soprattutto se viaggiate in Paesi fuori dell'Unione europea.
8. **Attività sportive indicate.** Sì a running, trekking in montagna, tennis, padel o sport in spiaggia come beach volley e calcio.
9. **Sport con un rischio moderato e qualche attenzione in più.** Nuoto, ciclismo, canottaggio, sci alpino o nautico sono sport non controindicati in senso assoluto, ma si raccomanda di praticarli preferibilmente in compagnia e sotto supervisione di una persona adulta che possa soccorrere.
10. **Sport controindicati.** Praticare immersioni subacquee, arrampicate in alta quota, motociclismo, deltaplano o paracadutismo comporta rischi maggiori e sono attività da evitare; la loro pratica può essere approvata in casi eccezionali e, comunque, sempre dopo preliminare parere neurologico.

Con oltre 60 milioni di persone colpite nel mondo, l'Epilessia è una delle malattie neurologiche



Intervista a Giovanna Vizzaccaro e Roberto Gugliotta sul loro...
ga('send', 'pageview');

più diffuse, per questo l'Organizzazione Mondiale della Sanità ha riconosciuto l'Epilessia come una malattia sociale. Si stima che nei Paesi industrializzati interessi circa 1 persona su 100: in Italia soffrono di Epilessia circa **600.000** persone, ben **6 milioni** in Europa. Nei Paesi a reddito elevato, l'**incidenza dell'Epilessia** presenta due picchi, rispettivamente nel primo anno di vita e dopo i 75 anni: in Italia si calcola che ogni anno si verifichino **86 nuovi casi di Epilessia nel primo anno di vita, 20-30 nell'età giovanile/adulta e 180 dopo i 75 anni.**



- CONSIGLI
- EPILESSIA
- ESTATE
- IL VADEMECUM DELLA LICE
- LEGA ITALIANA CONTRO L'EPILESSIA
- MEDICINA
- PER AFFRONTARE VACANZE IN SICUREZZA
- SALUTE
- SPORT
- VIAGGI



« PRECEDENTE

Blue Sea Land – International Blue Economy Expo Grandi nomi internazionali del panorama scientifico e culturale

SUCCESSIVO »

Il Microfono d'oro a "L'autostoppista" di Igor Righetti su Rai Isoradio, miglior programma radiofonico di infotainment



ARTICOLI CORRELATI



TENNIS – ORTISEI: MARCORA VINCE IL DERBY CON MUSETTI, OUT ZEPPIERI E VIOLA



Prezzi: in spiaggia tornano frittata e parmigiana



Caldo, insalata in spiaggia per 1 su 4

ATTUALITÀ · POLITICA · INCHIESTA

CHI SIAMO

SERVIZI

COLLABORA CON NOI

CONTATTI

PRIVACY POLICY

COOKIE POLICY

Copyright © 2018 | IMGPress tutti i diritti riservati. Reg. Trib. ME n.1392 del 18/06/92 P.IVA02596400834 - Powered by www.spaziog.org

L'epilessia va in vacanza con il vademecum della Lice per pazienti e famiglie

LINK: <https://www.sanitainformazione.it/salute/lepilessia-va-in-vacanza-con-il-vademecum-della-lice/>

L'epilessia va in vacanza con il vademecum della Lice per pazienti e famiglie. Sì ai viaggi, anche in aereo, a breve o lungo raggio per chi soffre di epilessia, senza dimenticare di portare con sé i propri farmaci e la loro prescrizione. In vacanza via libera anche allo sport: riduce lo stress e l'ansia e migliora la qualità del sonno di Redazione Vacanze, viaggi e sport: semaforo verde per le persone con epilessia pronte a partire per godere momenti di relax e divertimento, ma senza abbassare la guardia. La LICE, Lega Italiana Contro l'Epilessia, spiega alcune semplici regole per viaggiare e fare sport in sicurezza: sì ai viaggi anche in aereo, a breve o lungo raggio, senza dimenticare di portare con sé i propri farmaci e la relativa prescrizione; rispettare i ritmi sonno-veglia e valutare gli orari di assunzione della terapia tenendo conto anche di un eventuale fuso orario diverso. Sì allo sport ad eccezione di attività estreme o potenzialmente pericolose. Portare sempre con sé i farmaci e la loro prescrizione «Quando si viaggia, soprattutto all'estero - evidenzia Laura

Tassi, Presidente LICE e neurologo presso la Chirurgia dell'Epilessia e del Parkinson del Niguarda, Milano - raccomandiamo alle Persone con Epilessia di portare sempre con sé i farmaci e la loro prescrizione. Prima di partire è, inoltre, consigliabile verificare presso il Centro per l'Epilessia di riferimento se il farmaco abituale è disponibile nel Paese che si visiterà. Se si decide di trascorrere le vacanze all'estero, soprattutto in caso di fuso orario, è importante rispettare i ritmi sonno-veglia per evitare l'esposizione a quei fattori di rischio in grado di favorire eventuali crisi» Via libera allo sport. In vacanza via libera anche allo sport perché riduce lo stress e l'ansia e migliora la qualità del sonno: «In generale - sottolinea Oriano Mecarelli, past President LICE - nessuna attività non agonistica andrebbe vietata alle persone con epilessia, fatta eccezione per quelle più estreme o potenzialmente pericolose. Eventuali disabilità associate all'epilessia, il tipo di crisi epilettiche e una stima del rischio della loro comparsa durante l'attività

sportiva sono fattori da tenere in considerazione nella scelta dello sport. È fondamentale, quindi, una valutazione dell'idoneità alla pratica di attività sportiva da parte del proprio neurologo». L'epilessia in numeri. Con oltre 60 milioni di persone colpite nel mondo, l'epilessia è una delle malattie neurologiche più diffuse, per questo l'Organizzazione Mondiale della Sanità ha riconosciuto l'epilessia come una malattia sociale. Si stima che nei Paesi industrializzati interessi circa 1 persona su 100: in Italia soffrono di epilessia circa 600.000 persone, ben 6 milioni in Europa. Nei Paesi a reddito elevato, l'incidenza dell'epilessia presenta due picchi, rispettivamente nel primo anno di vita e dopo i 75 anni: in Italia si calcola che ogni anno si verifichino 86 nuovi casi di Epilessia nel primo anno di vita, 20-30 nell'età giovanile/adulta e 180 dopo i 75 anni. Il vademecum della LICE per affrontare vacanze in sicurezza. Viaggiare in aereo con l'Epilessia si può. Non esistono leggi o regolamenti che impediscano a chi soffre di Epilessia di viaggiare in aereo. Se l'Epilessia non è completamente controllata

è importante informare il personale di bordo. Raccomandiamo di portare con voi una dichiarazione del neurologo curante che attesti l'idoneità al volo senza una specifica assistenza. Chi è portatore di deficit associati all'Epilessia dovrà tener conto delle eventuali restrizioni che la patologia associata comporta. Prima di partire, verificate la disponibilità dei farmaci. Prima della partenza verificate presso un Centro per l'Epilessia se il farmaco che assumete abitualmente è disponibile nel Paese che visiterete. Portate in viaggio una lista dei contatti utili e la documentazione medica. Portate con voi un foglio con la descrizione sintetica della patologia di cui soffrite, la lista dei contatti utili e le istruzioni su cosa fare e chi contattare in situazioni di emergenza. In caso di viaggi all'estero, procuratevi una traduzione della documentazione medica utile in inglese o nella lingua locale. Viaggi all'estero, non dimenticate i farmaci. Portate con voi i farmaci abituali o, se la permanenza si protrae, predisponete una spedizione. Trasportate i farmaci di uso quotidiano nel bagaglio a mano e abbiate cura di conservare una prescrizione del farmaco in caso di necessità. Viaggi verso

Paesi caldi o tropicali. Se viaggiate verso un Paese caldo o tropicale, informatevi sempre sull'eventuale necessità di vaccinazioni e verificate con lo specialista eventuali controindicazioni alle terapie in corso. Per esempio, sebbene la maggior parte dei vaccini sia sicura, se si ha l'Epilessia, alcuni farmaci per la profilassi antimalarica sono controindicati. Non alterate i ritmi sonno-veglia. È consigliabile non alterare i ritmi del sonno perché in alcuni casi questo può indurre crisi. I farmaci anticrisi dovrebbero essere assunti agli orari consueti del proprio fuso orario e adattati man mano al fuso orario del Paese che si sta visitando. Raccomandiamo di parlarne sempre con il vostro neurologo prima della partenza. L'assicurazione è importante. Stipulate un'assicurazione che copra tutte le spese medico-sanitarie e gli eventuali danni derivanti da una crisi epilettica, soprattutto se viaggiate in Paesi fuori dell'Unione europea. Attività sportive indicate. Sì a running, trekking in montagna, tennis, padel o sport in spiaggia come beach volley e calcio. Sport con un rischio moderato e qualche attenzione in più. Nuoto, ciclismo, canottaggio, sci alpino o

nautico sono sport non controindicati in senso assoluto, ma si raccomanda di praticarli preferibilmente in compagnia e sotto supervisione di una persona adulta che possa soccorrere. Sport controindicati. Praticare immersioni subacquee, arrampicate in alta quota, motociclismo, deltaplano o paracadutismo comporta rischi maggiori e sono attività da evitare; la loro pratica può essere approvata in casi eccezionali e, comunque, sempre dopo preliminare parere neurologico. Iscriviti alla Newsletter di Sanità Informazione per rimanere sempre aggiornato

LINK: <https://www.dottnet.it/articolo/32533944/vacanze-viaggi-e-sport-semaforo-verde-per-le-persone-con-epilessia-il-vademecum-della-sicurezza/>

Dottnet



News ▾ Canali Minisiti ECM eXtra ▾ Toolbox ▾

Pubblicità

Vacanze, viaggi e sport: semaforo verde per le persone con epilessia. Il vademecum della sicurezza



NEUROLOGIA | REDAZIONE
DOTTNET | 05/07/2023 15:00

Tassi: "Prima di partire è consigliabile verificare presso il Centro per l'Epilessia di riferimento se il farmaco abituale è disponibile nel Paese che si visiterà"

Vacanze, viaggi e sport: semaforo verde per le Persone con Epilessia pronte a partire per godere momenti di relax e divertimento, ma

senza abbassare la guardia. La **LICE, Lega Italiana Contro l'Epilessia**, spiega alcune semplici regole per viaggiare e fare sport in sicurezza: **sì ai viaggi anche in aereo**, a breve o lungo raggio, senza dimenticare di portare con sé i propri farmaci e la relativa prescrizione; **rispettare i ritmi sonno-veglia** e valutare gli orari di assunzione della terapia tenendo conto anche di un eventuale fuso orario diverso; **sì allo sport** ad eccezione di attività estreme o potenzialmente pericolose.

*"Quando si viaggia, soprattutto all'estero – evidenzia **Laura Tassi, Presidente LICE e neurologo presso la Chirurgia dell'Epilessia e del Parkinson del Niguarda, Milano** – raccomandiamo alle Persone con Epilessia di portare sempre con sé i farmaci e la loro prescrizione. Prima di partire è, inoltre, consigliabile verificare presso il Centro per l'Epilessia di riferimento se il farmaco abituale è disponibile nel Paese che si visiterà. Se si decide di trascorrere le vacanze all'estero, soprattutto in caso di fuso orario, è importante rispettare i ritmi sonno-veglia per evitare l'esposizione a quei fattori di rischio in grado di favorire eventuali crisi".*

In vacanza **via libera anche allo sport** perché riduce lo stress e l'ansia e migliora la qualità del sonno: *"In generale – sottolinea **Oriano Mecarelli, Past President LICE** – nessuna attività non agonistica andrebbe vietata alle Persone con Epilessia, fatta eccezione per quelle più estreme o potenzialmente pericolose. Eventuali disabilità associate all'Epilessia, il tipo di crisi epilettiche e una stima del rischio della loro comparsa durante l'attività sportiva sono fattori da tenere in considerazione nella scelta dello sport. È fondamentale, quindi, una valutazione dell'idoneità alla pratica di attività sportiva da parte del proprio neurologo".*

Il vademecum della LICE per affrontare vacanze in sicurezza

Pubblicità

PIÙ LETTI

Un consumo leggero di alcol riduce lo stress e i rischi di infarto

Soffrire di emicrania può essere un avviso dell'ictus ischemico

Allarme ondate di calore per la prossima estate: Sud a rischio

ULTIMI VIDEO



I bisogni dei Pazienti diabetici oggi

DIABETOLOGIA



L'impegno di SID verso educazione e prevenzione

DIABETOLOGIA

1. Viaggiare in aereo con l'Epilessia si può. Non esistono leggi o regolamenti che impediscano a chi soffre di Epilessia di viaggiare in aereo. Se l'Epilessia non è completamente controllata è importante informare il personale di bordo. Raccomandiamo di portare con voi una dichiarazione del neurologo curante che attesti

l'idoneità al volo senza una specifica assistenza. Chi è portatore di deficit associati all'Epilessia dovrà tener conto delle eventuali restrizioni che la patologia associata comporta.

2. Prima di partire, verificate la disponibilità dei farmaci. Prima della partenza verificate presso un Centro per l'Epilessia se il farmaco che assumete abitualmente è disponibile nel Paese che visiterete.

3. Portate in viaggio una lista dei contatti utili e la documentazione medica. Portate con voi un foglio con la descrizione sintetica della patologia di cui soffrite, la lista dei contatti utili e le istruzioni su cosa fare e chi contattare in situazioni di emergenza. In caso di viaggi all'estero, procuratevi una traduzione della documentazione medica utile in inglese o nella lingua locale.

4. Viaggi all'estero, non dimenticate i farmaci. Portate con voi i farmaci abituali o, se la permanenza si protrae, predisponete una spedizione. Trasportate i farmaci di uso quotidiano nel bagaglio a mano e abbiate cura di conservare una prescrizione del farmaco in caso di necessità.

5. Viaggi verso Paesi caldi o tropicali. Se viaggiate verso un Paese caldo o tropicale, informatevi sempre sull'eventuale necessità di vaccinazioni e verificate con lo specialista eventuali controindicazioni alle terapie in corso. Per esempio, sebbene la maggior parte dei vaccini sia sicura, se si ha l'Epilessia, alcuni farmaci per la profilassi antimalarica sono controindicati.

6. Non alterate i ritmi sonno-veglia. È consigliabile non alterare i ritmi del sonno perché in alcuni casi questo può indurre crisi. I farmaci anticrisi dovrebbero essere assunti agli orari consueti del proprio fuso orario e adattati man mano al fuso orario del Paese che si sta visitando. Raccomandiamo di parlarne sempre con il vostro neurologo prima della partenza.

7. L'assicurazione è importante. Stipulate un'assicurazione che copra tutte le spese medico-sanitarie e gli eventuali danni derivanti da una crisi epilettica, soprattutto se viaggiate in Paesi fuori dell'Unione europea.

8. Attività sportive indicate. Sì a running, trekking in montagna, tennis, padel o sport in spiaggia come beach volley e calcio.

9. Sport con un rischio moderato e qualche attenzione in più. Nuoto, ciclismo, canottaggio, sci alpino o nautico sono sport non controindicati in senso assoluto, ma si raccomanda di praticarli preferibilmente in compagnia e sotto supervisione di una persona adulta che possa soccorrere.

10. Sport controindicati. Praticare immersioni subacquee, arrampicate in alta quota, motociclismo, deltaplano o paracadutismo comporta rischi maggiori e sono attività da evitare; la loro pratica può essere approvata in casi eccezionali e, comunque, sempre dopo preliminare parere neurologico.

Con oltre 60 milioni di persone colpite nel mondo, l'Epilessia è una delle malattie neurologiche più diffuse, per questo l'Organizzazione Mondiale della Sanità ha riconosciuto l'Epilessia come una malattia sociale. Si stima che nei Paesi industrializzati interessi circa 1 persona su 100: in Italia soffrono di Epilessia circa 600.000 persone, ben 6 milioni in Europa. Nei Paesi a reddito elevato, l'incidenza



Rapporto fra diabete e contesti socio-economici

DIABETOLOGIA

dell'Epilessia presenta due picchi, rispettivamente nel primo anno di vita e dopo i 75 anni: in Italia si calcola che ogni anno si verificano 86 nuovi casi di Epilessia nel primo anno di vita, 20-30 nell'età giovanile/adulta e 180 dopo i 75 anni.

I CORRELATI



Tutto pronto per il 62esimo Congresso Nazionale delle Scienze Neurologiche Ospedaliere (SNO) di Firenze dal 27 al 30 settembre 2023

NEUROLOGIA | REDAZIONE DOTNET | 04/07/2023 14:00

Tra gli argomenti disturbi del sonno, ictus, demenze, emicrania e sclerosi multipla, con un occhio rivolto soprattutto agli avanzamenti della ricerca e alle ultime terapie disponibili per queste patologie, fino alle opportunità di prevenzione e cura



Sclerosi Multipla: presentati all'EAN nuovi dati di efficacia a cinque anni di ofatumumab

NEUROLOGIA | REDAZIONE DOTNET | 04/07/2023 13:43

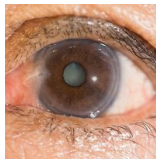
L'uso precoce e continuativo di ofatumumab, nel trattamento della Sclerosi Multipla Recidivante Remittente (SMRR) porta a risultati duraturi fino a 5 anni



Individuato un nuovo ruolo di alcuni recettori nervosi nelle forme di autismo su base genetica

NEUROLOGIA | REDAZIONE DOTNET | 04/07/2023 13:54

Una ricerca dell'I.R.C.C.S. Neuromed mette sotto una nuova luce i recettori mGlu5 in rapporto a queste condizioni, suggerendo nuove strade di ricerca



Raro intervento di cataratta su paziente con Sla grazie a tre team

OCULISTICA | REDAZIONE DOTNET | 03/07/2023 12:22

A portarlo a termine con successo, nel mese in cui si è celebrato in tutto il mondo lo Sla Global Day, sono state tre équipe, i Centri Clinici NeMO, Nemo Lab e Fondazione Sacra Famiglia di Cesano Boscone

TI POTREBBERO INTERESSARE



Tutto pronto per il 62esimo Congresso Nazionale delle Scienze Neurologiche Ospedaliere (SNO) di Firenze dal 27 al 30 settembre 2023

NEUROLOGIA | REDAZIONE DOTNET | 04/07/2023 14:00



Individuato un nuovo ruolo di alcuni recettori nervosi nelle forme di autismo su base genetica

NEUROLOGIA | REDAZIONE DOTNET | 04/07/2023 13:54

Una ricerca dell'I.R.C.C.S. Neuromed mette sotto una nuova luce i recettori mGlu5 in rapporto a

LINK: <https://www.comunicareilsociale.com/primo-piano/epilessia-viaggi-e-sport-il-vademecum-della-lice-per-affrontare-vacanze-in-sicurezza/>

MERCOLEDÌ, LUGLIO 5, 2023



COMUNICARE IL SOCIALE

IL TERZO SETTORE FA NOTIZIA



Scarica
il nuovo
numero



- HOME
- CHI SIAMO ▾
- PRIMO PIANO ▾
- AGENDA ▾
- NEWS ▾
- RESPONSABILITÀ SOCIALE ▾
- MULTIMEDIA ▾
- LA RIVISTA ▾

Primo Piano > Epilessia, viaggi e sport: il vademecum della LICE per affrontare vacanze in...



Primo Piano

Epilessia, viaggi e sport: il vademecum della LICE per affrontare vacanze in sicurezza

Luglio 2023

27 0



vacanze, viaggi e sport: semaforo verde per le Persone con Epilessia pronte a partire
godere momenti di relax e divertimento, ma senza abbassare la guardia. La LICE,

AGENDA

La proprietà intellettuale è riconducibile alla fonte specificata in testa alla pagina. Il ritaglio stampa è da intendersi per uso privato

la Italiana Contro l'Epilessia, spiega alcune semplici regole per viaggiare e fare sport in sicurezza: si ai viaggi anche in aereo, a breve o lungo raggio, senza dimenticare di portare con sé i propri farmaci e la relativa prescrizione; rispettare i ritmi sonno-veglia e valutare gli orari di assunzione della terapia tenendo conto anche di un eventuale fuso orario diverso; si allo sport ad eccezione di attività estreme o potenzialmente pericolose.

Quando si viaggia, soprattutto all'estero – evidenzia Laura Tassi, Presidente LICE e neurologo presso la Chirurgia dell'Epilessia e del Parkinson del Niguarda, Milano – raccomandiamo alle Persone con Epilessia di portare sempre con sé i farmaci e la relativa prescrizione. Prima di partire è, inoltre, consigliabile verificare presso il Centro per l'Epilessia di riferimento se il farmaco abituale è disponibile nel Paese che si visiterà. Se decide di trascorrere le vacanze all'estero, soprattutto in caso di fuso orario, è importante rispettare i ritmi sonno-veglia per evitare l'esposizione a quei fattori di rischio in grado di favorire eventuali crisi”.

La vacanza via libera anche allo sport perché riduce lo stress e l'ansia e migliora la qualità del sonno: “In generale – sottolinea Oriano Mecarelli, Past President LICE – nessuna attività non agonistica andrebbe vietata alle Persone con Epilessia, fatta eccezione per quelle più estreme o potenzialmente pericolose. Eventuali disabilità associate all'Epilessia, il tipo di crisi epilettiche e una stima del rischio della loro comparsa durante l'attività sportiva sono fattori da tenere in considerazione nella pratica dello sport. È fondamentale, quindi, una valutazione dell'idoneità alla pratica di attività sportiva da parte del proprio neurologo”.

VADEMECUM:

Viaggiare in aereo con l'Epilessia si può. Non esistono leggi o regolamenti che impediscano a chi soffre di Epilessia di viaggiare in aereo. Se l'Epilessia non è completamente controllata è importante informare il personale di bordo. Raccomandiamo di portare con voi una dichiarazione del neurologo curante che attesti

l'idoneità al volo senza una specifica assistenza. Chi è portatore di deficit associati all'Epilessia dovrà tener conto delle eventuali restrizioni che la patologia associata comporta.

Prima di partire, verificate la disponibilità dei farmaci. Prima della partenza verificate presso un Centro per l'Epilessia se il farmaco che assumete abitualmente è disponibile nel Paese che visiterete.

Portate in viaggio una lista dei contatti utili e la documentazione medica.

Portate con voi un foglio con la descrizione sintetica della patologia di cui soffrite, la lista dei contatti utili e le istruzioni su cosa fare e chi contattare in situazioni di emergenza. In caso di viaggi all'estero, procuratevi una traduzione della documentazione medica utile in inglese o nella lingua locale.

Viaggi all'estero, non dimenticate i farmaci. Portate con voi i farmaci abituali o, se la permanenza si protrae, predisponete una spedizione. Trasportate i farmaci di uso quotidiano nel bagaglio a mano e abbiate cura di conservare una prescrizione del farmaco in caso di necessità.

Viaggi verso Paesi caldi o tropicali. Se viaggiate verso un Paese caldo o tropicale, informatevi sempre sull'eventuale necessità di vaccinazioni e verificate con lo specialista eventuali controindicazioni alle terapie in corso. Per esempio,



ALLA REAL CAPPELLA DEL TESORO DI SAN GENNARO performance live music "CON TUTTO..."

4 Luglio 2023



"DIAMO UN CALCIO ALLA CAMORRA", L'EVENTO PER CREARE UNA SCUOLA CALCIO

3 Luglio 2023



#scattaunafoto: per la seconda edizione spazio ad ambiente e cultura

3 Luglio 2023



"Comunicare l'invisibile". Il libro che racconta il cammino della Chiesa tra mass media e social...

30 Giugno 2023



Ecosistema Vivara, "riflettori" sull'isola riaperta alle visite

29 Giugno 2023

MONDO VOLONTARIO



#ARTIGIANIDELFUTURO: la street art per la riqualificazione urbana

7 Giugno 2023



La solidarietà non si ferma I regali di Pasqua ANT sostengono l'assistenza domiciliare gratuita ai...

29 Marzo 2023



SCIENZABILMENTE, a Città della Scienza la premiazione del contest su inclusione e disabilità

28 Marzo 2023



Regione Campania: c'è la delibera per il sostegno al Terzo settore. A breve l'Avviso Pubblico

3 Agosto 2021



Assemblea di Libera Campania: eletti nuovi referenti regionali e la nuova dirigenza

30 Luglio 2021



ebbene la maggior parte dei vaccini sia sicura, se si ha l'Epilessia, alcuni farmaci e la profilassi antimalarica sono controindicati.

Non alterate i ritmi sonno-veglia. È consigliabile non alterare i ritmi del sonno perché in alcuni casi questo può indurre crisi. I farmaci anticrisi dovrebbero essere assunti agli orari consueti del proprio fuso orario e adattati man mano al fuso orario del Paese che si sta visitando. Raccomandiamo di parlarne sempre con il vostro neurologo prima della partenza.

Assicurazione è importante. Stipulate un'assicurazione che copra tutte le spese medico-sanitarie e gli eventuali danni derivanti da una crisi epilettica, soprattutto se viaggiate in Paesi fuori dell'Unione europea.

Attività sportive indicate. Si a running, trekking in montagna, tennis, padel o sport in spiaggia come beach volley e calcio.

Sport con un rischio moderato e qualche attenzione in più. Nuoto, ciclismo, canottaggio, sci alpino o nautico sono sport non controindicati in senso assoluto, ma si raccomanda di praticarli preferibilmente in compagnia e sotto supervisione di una persona adulta che possa soccorrere.

Sport controindicati. Praticare immersioni subacquee, arrampicate in alta quota, motociclismo, deltaplano o paracadutismo comporta rischi maggiori e sono attività da evitare; la loro pratica può essere approvata in casi eccezionali e, comunque, sempre dopo preliminarmente parere neurologico.

Oltre 60 milioni di persone colpite nel mondo, l'Epilessia è una delle malattie neurologiche più diffuse, per questo l'Organizzazione Mondiale della Sanità ha riconosciuto l'Epilessia come una malattia sociale. Si stima che nei Paesi industrializzati affetti circa 1 persona su 100: in Italia soffrono di Epilessia circa 600.000 persone, ben 6 milioni in Europa. Nei Paesi a reddito elevato, l'incidenza di Epilessia presenta due picchi, rispettivamente nel primo anno di vita e dopo i 75 anni: in Italia si calcola che ogni anno si verifichino 86 nuovi casi di Epilessia nel primo anno di vita, 20-30 nell'età giovanile/adulta e 180 dopo i 75 anni.



articolo precedente

Comune stringe un patto con la Regione Siciliana e la Regione Calabria per il contrasto alla criminalità organizzata



medolla

<http://www.comunicareilsociale.com>

LASCIA UN COMMENTO

Commento:



ARTICOLI RECENTI



ALLA REAL CAPPELLA DEL TESORO DI SAN GENNARO performance live music "CON TUTTO..."

4 Luglio 2023



"DIAMO UN CALCIO ALLA CAMORRA", L'EVENTO PER CREARE UNA SCUOLA CALCIO

3 Luglio 2023



#scattaunafoto: per la seconda edizione spazio ad ambiente e cultura

3 Luglio 2023



"Comunicare l'invisibile". Il libro che racconta il cammino della Chiesa tra mass media e social...

30 Giugno 2023



Ecosistema Vivara, "riflettori" sull'isola riaperta alle visite

29 Giugno 2023

ARCHIVI

Seleziona il mese

LINK: <https://www.insaluteneWS.it/in-salute/epilessia-come-affrontare-le-vacanze-in-sicurezza-vademecum-della-lice/>

Home Chi siamo Magazine ▾ Contatti Certificazione HONcode



Home Medicina ▾ Ricerca Nutrizione Fitness Psicologia Sessuologia Società Attualità Ambiente e Territorio
Scienza e Tecnologia Sicurezza

SEGUICI SU:



COMUNICATI STAMPA



ARTICOLO SUCCESSIVO

"Effetto domino" di radicali liberi per
distruggere le cellule tumorali



ARTICOLO PRECEDENTE

Trapianti di rene incrociati: tripla
donazione internazionale tra Padova,
Barcellona e Bilbao



Q Digita il termine da cercare e premi invio

L'EDITORIALE



L'arma letale dell'indifferenza
di Nicoletta Cocco

Google ha designato
insaluteneWS.it
come
organizzazione
giornalistica europea

Epilessia, come affrontare le vacanze in sicurezza. Vademecum della LICE

DI **INSALUTENEWS.IT** · 5 LUGLIO 2023



Roma, 5 luglio 2023 – Vacanze, viaggi e sport: semaforo verde per le Persone con Epilessia pronte a partire per godere momenti di relax e divertimento, ma senza abbassare la guardia. La LICE, Lega Italiana Contro l'Epilessia, spiega alcune semplici regole per viaggiare e fare sport in sicurezza: si ai viaggi anche in aereo, a breve o lungo raggio, senza dimenticare di portare con sé i propri farmaci e la relativa prescrizione;

rispettare i ritmi sonno-veglia e valutare gli orari di assunzione della terapia tenendo conto anche di un eventuale fuso orario diverso; si allo sport ad eccezione di attività estreme o potenzialmente pericolose.

"Quando si viaggia, soprattutto all'estero – evidenzia Laura Tassi, Presidente LICE e neurologo presso la Chirurgia dell'Epilessia e del Parkinson del Niguarda, Milano – raccomandiamo alle Persone con Epilessia di portare sempre con sé i farmaci e la loro prescrizione. Prima di partire è, inoltre, consigliabile verificare presso il Centro per l'Epilessia di riferimento se il farmaco abituale è disponibile nel Paese che si visiterà. Se si decide di trascorrere le vacanze all'estero, soprattutto in caso di fuso orario, è importante rispettare i ritmi sonno-veglia per evitare l'esposizione a quei fattori di rischio in grado di favorire eventuali crisi".

In vacanza via libera anche allo sport perché riduce lo stress e l'ansia e

giornalista europeo
in base alla definizione della
Direttiva UE 2019/790 sul
diritto d'autore e sui diritti
connessi nel mercato unico
digitale

SESSUOLOGIA



Dalle fantasie all'olfatto, ecco cosa
accende il desiderio femminile
di Marco Rossi

COMUNICATI STAMPA



Epilessia, come affrontare le vacanze
in sicurezza. Vademecum della LICE
5 LUG, 2023



Gianluca Aimaretti è il nuovo
presidente della Società Italiana di
Endocrinologia
4 LUG, 2023



Virtute I, anche la ricerca della Statale
di Milano a bordo del volo suborbitale
della Virgin Galactic
1 LUG, 2023



migliora la qualità del sonno: "In generale – sottolinea Oriano Mecarelli, Past President LICE – nessuna attività non agonistica andrebbe vietata alle Persone con Epilessia, fatta eccezione per quelle più estreme o potenzialmente pericolose. Eventuali disabilità associate all'Epilessia, il tipo di crisi epilettiche e una stima del rischio della loro comparsa durante l'attività sportiva sono fattori da tenere in considerazione nella scelta dello sport. È fondamentale, quindi, una valutazione dell'idoneità alla pratica di attività sportiva da parte del proprio neurologo".

Il vademecum della LICE per affrontare vacanze in sicurezza

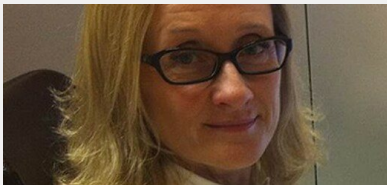
- 1. Viaggiare in aereo con l'Epilessia si può.** Non esistono leggi o regolamenti che impediscano a chi soffre di Epilessia di viaggiare in aereo. Se l'Epilessia non è completamente controllata è importante informare il personale di bordo. Raccomandiamo di portare con voi una dichiarazione del neurologo curante che attesti l'idoneità al volo senza una specifica assistenza. Chi è portatore di deficit associati all'Epilessia dovrà tener conto delle eventuali restrizioni che la patologia associata comporta.
- 2. Prima di partire, verificate la disponibilità dei farmaci.** Prima della partenza verificate presso un Centro per l'Epilessia se il farmaco che assumete abitualmente è disponibile nel Paese che visiterete.
- 3. Portate in viaggio una lista dei contatti utili e la documentazione medica.** Portate con voi un foglio con la descrizione sintetica della patologia di cui soffrite, la lista dei contatti utili e le istruzioni su cosa fare e chi contattare in situazioni di emergenza. In caso di viaggi all'estero, procuratevi una traduzione della documentazione medica utile in inglese o nella lingua locale.
- 4. Viaggi all'estero, non dimenticate i farmaci.** Portate con voi i farmaci abituali o, se la permanenza si protrae, predisponete una spedizione. Trasportate i farmaci di uso quotidiano nel bagaglio a mano e abbiate cura di conservare una prescrizione del farmaco in caso di necessità.
- 5. Viaggi verso Paesi caldi o tropicali.** Se viaggiate verso un Paese caldo o tropicale, informatevi sempre sull'eventuale necessità di vaccinazioni e verificate con lo specialista eventuali controindicazioni alle terapie in corso. Per esempio, sebbene la maggior parte dei vaccini sia sicura, se si ha l'Epilessia, alcuni farmaci per la profilassi antimalarica sono controindicati.
- 6. Non alterate i ritmi sonno-veglia.** È consigliabile non alterare i ritmi del sonno perché in alcuni casi questo può indurre crisi. I farmaci anticrisi dovrebbero essere assunti agli orari consueti del proprio fuso orario e adattati man mano al fuso orario del Paese che si sta visitando. Raccomandiamo di parlarne sempre con il vostro neurologo prima della partenza.
- 7. L'assicurazione è importante.** Stipulate un'assicurazione che copra tutte le spese medico-sanitarie e gli eventuali danni derivanti da una crisi epilettica, soprattutto se viaggiate in Paesi fuori dell'Unione europea.
- 8. Attività sportive indicate.** Sì a running, trekking in montagna, tennis, padel o sport in spiaggia come beach volley e calcio.
- 9. Sport con un rischio moderato e qualche attenzione in più.** Nuoto,



Indennità di confine per arginare la fuga di infermieri lombardi in Svizzera, approvata mozione bipartisan. Soddisfatta Nursing Up
1 LUG, 2023



Iperensione non controllata, denervazione renale terzo pilastro terapeutico. Annunciate le nuove linee guida
30 GIU, 2023



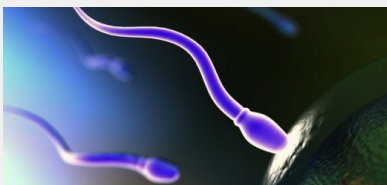
La prof.ssa Larici (Gemelli-Cattolica) eletta Presidente della European Society of Thoracic Imaging
28 GIU, 2023



Oblio oncologico, approvato il testo base in Commissione
28 GIU, 2023



Parkinson e malattie fibrosanti, importanti passi avanti nella ricerca
27 GIU, 2023

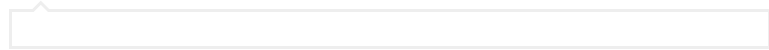


PMA, anche il fattore maschile ha un ruolo nel determinare la qualità dell'embrione
27 GIU, 2023

ciclismo, canottaggio, sci alpino o nautico sono sport non controindicati in senso assoluto, ma si raccomanda di praticarli preferibilmente in compagnia e sotto supervisione di una persona adulta che possa soccorrere.

10. **Sport controindicati.** Praticare immersioni subacquee, arrampicate in alta quota, motociclismo, deltaplano o paracadutismo comporta rischi maggiori e sono attività da evitare; la loro pratica può essere approvata in casi eccezionali e, comunque, sempre dopo preliminarmente parere neurologico.

Con oltre 60 milioni di persone colpite nel mondo, l'Epilessia è una delle malattie neurologiche più diffuse, per questo l'Organizzazione Mondiale della Sanità ha riconosciuto l'Epilessia come una malattia sociale. Si stima che nei Paesi industrializzati interessi circa 1 persona su 100: in Italia soffrono di Epilessia circa 600.000 persone, ben 6 milioni in Europa. Nei Paesi a reddito elevato, l'incidenza dell'Epilessia presenta due picchi, rispettivamente nel primo anno di vita e dopo i 75 anni: in Italia si calcola che ogni anno si verificano 86 nuovi casi di Epilessia nel primo anno di vita, 20-30 nell'età giovanile/adulta e 180 dopo i 75 anni.



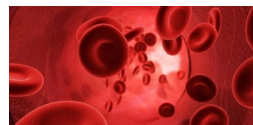
Condividi la notizia con i tuoi amici

[Torna alla home page](#)

[Salva come PDF](#)

Le informazioni presenti nel sito devono servire a migliorare, e non a sostituire, il rapporto medico-paziente. In nessun caso sostituiscono la consulenza medica specialistica. Ricordiamo a tutti i pazienti visitatori che in caso di disturbi e/o malattie è sempre necessario rivolgersi al proprio medico di base o allo specialista.

POTREBBE ANCHE INTERESSARTI...



Patologie ematologiche non maligne. Convegno a Roma

1 FEB, 2018



Donata al Meyer un'incubatrice da trasporto di ultimissima generazione con elevati standard

26 GEN, 2022



Proposte solidali Lilt per donare ai bambini malati un Natale due volte più buono

5 DIC, 2016

LINK: <https://www.vita.it/article/2023/07/05/quei-troppi-no-in-faccia-ai-bambini-con-epilessia/167391/>

Vita Vita International Comitato Editoriale

Servizi ACCEDI



ABBNATI
A VITA BOOKAZINE



Ultime Storie ▾ Interviste ▾ Blog ▾ Bookazine ▾ Sezioni

Home Sezioni **Società**

Diritti negati

Quei troppi «No» in faccia ai bambini con epilessia

di Nicla Panciera | un'ora fa

Estate, si parte: campi estivi, viaggi, vacanze. Non per tutti, perché chi ha questa malattia neurologica spesso riceve dei rifiuti. Intanto la società scientifica Lince pubblica il vademecum per i viaggi delle persone con la malattia, che però sanno già bene cosa fare. Quelli ancora da formare sono tutti gli altri intorno.



 **VITA**
NEWSLETTER
Scopri la newsletter di Vita.it

SCELTE PER VOI

No slot

Il gioco, i peana e un silenzio assordante

No slot

Nel 2022 nuovo record del gioco d'azzardo, oltre 136 miliardi di euro

Ucraina

Irina Scherbakova: «Per creare una pace giusta bisogna difendere la pace con le armi»

Ucraina

Il Papa: dove sono gli sforzi creativi di pace?

Le parole non variano molto, sono sempre: «No, ci dispiace», «No, non sapremmo gestire una crisi epilettica», «Non siamo assicurati». **Sono tanti, troppi, i «No» che ancora oggi un bambino con epilessia si sente sbattere in faccia quando prova ad avvicinarsi a un'attività ricreativa, come un campo estivo o uno sport o un viaggio di gruppo.** «Escludendo alcune associazioni e gruppi che dell'inclusività fanno una caratteristica propria, il rischio di un rifiuto è ancora oggi molto elevato» spiega **Stefano Bellon, medico di Padova e segretario e fondatore della onlus [Fuori dall'Ombra insieme per l'epilessia](#)**, associazione che sostiene la ricerca, supporta progetti di assistenza e cura, riabilitazione, inserimento sociale e lavorativo e di tutela giuridica per chi un'epilessia (in foto, insieme al presidente dell'associazione, Giuseppe Zaccaria, già Rettore dell'Università di Padova). Queste cose Bellon le ha vissute sulla propria pelle, come papà di una bambina, oggi quasi trentenne, con epilessia; sicuramente avvantaggiato dal suo carattere e dalla sua professione, si continua a scontrare con una realtà che fatica a cambiare e per questo lavora senza sosta con iniziative, corsi, eventi e congressi, come Update in epilettologia, la due giorni annuale fatta di aggiornamento scientifico ma anche di una parte aperta a tutti, cittadini interessati, pazienti e parenti.

Spesso, tra il senso di responsabilità e la mancanza di formazione, le figure coinvolte nelle varie attività della scuola e del tempo libero preferiscono non accettare. Eppure, non sarebbe difficile. **Analoga improvvisazione c'è spesso a scuola, ma il fatto è che circa il 30% delle crisi epilettiche si manifesta in classe e il 40% delle chiamate al numero di emergenza che partono dalle scuole è proprio per casi di crisi epilettica.** La soluzione è la formazione del personale e il coinvolgimento delle classi. «Organizziamo corsi di formazione nelle scuole e un po' dappertutto» dice con il suo inossidabile entusiasmo Bellon. «Ma ancora accade, come dovevo fare io molti anni fa, che **un genitore sia costretto ad andare di docente in docente, a ogni inizio d'anno scolastico, a dire, informare, spiegare.** Nonostante tutto il lavoro di formazione, accadde anche a me che la scuola chiamasse il 118 per una crisi di mia figlia, era svenuto anche il professore. Un bambino piccolo lo dimentica, un'adolescente molto meno».

Eppure, l'epilessia è una delle malattie neurologiche più diffuse, riconosciuta dall'Oms come una **malattia sociale**. Interessa circa una persona su 100, in Italia sono circa in 600mila a soffrirne. Due sono i picchi di incidenza: nel primo anno di vita e dopo i 75 anni. Ci sono 86 nuovi casi di Epilessia nel primo anno di vita, 20-30 nell'età giovanile/adulta e 180 dopo i 75 anni. Con oltre 40 sindromi, alcune rare e altre frequenti, per l'epilessia **la ricerca è fondamentale ma, rispetto alle malattie con simile incidenza, è meno finanziata, mancando anche l'interesse economico delle aziende.**

Dalla classe al campo sportivo

Da anni ormai l'attività fisica non più è controindicata ma, con i dovuti accorgimenti, è addirittura **consigliata per gli effetti positivi dal punto di vista neurologico, medico e psicosociale**. Già nel 2015, la Lega italiana contro le epilessie Lice ha redatto insieme alla Federazione medico sportiva italiana, [le linee guida per la pratica di attività sportive](#). «A causa dell'imprevedibilità delle crisi, in passato le persone con epilessia erano escluse quasi del tutto dall'attività fisica perché ritenuta troppo rischiosa. **L'emarginazione che ne deriva non fa che aumentare lo stigma nei loro confronti**» spiega Stefano Bellon, **che è un campione italiano di nuoto e primatista nel dorso**. Con le dovute accortezze, neppure la vasca è preclusa a chi ha epilessia. Le conseguenze di tutto ciò ricadono sul bambino: **«Si faccia molta attenzione» mette in guardia Bellon «perché l'epilessia non si vede, non è visibile, e quindi, un genitore che ha avuto il proprio figlio rifiutato al calcetto, la volta successiva può decidere di non svelare la diagnosi**, esponendolo magari al rischio di una crisi tra persone non preparate; l'alternativa, tenerlo a casa, non è meno problematica perché lo si priverà di un'esperienza sociale fondamentale per lo sviluppo psico-fisico». Restare nascosti è anche una risposta al pregiudizio e allo stigma che pesano ancora drammaticamente sulle persone con epilessia.



Giuseppe Zaccaria (a sinistra) e Stefano Bellon

È tempo di partire

«Prima di partire, bisogna assicurarsi di avere con sé la documentazione medica, anche per facilitare i soccorritori nell'eventualità di una crisi. Sapere che si tratta di epilessia consente di prendere le giuste decisioni per la persona coinvolta; si pensi a un volo aereo, una crisi può anche spingere il pilota ad atterrare» spiega Bellon. «Avere con sé la certificazione del piano terapeutico evita in aeroporto il sequestro dei liquidi, come lo sciroppo dei bambini. Per il resto, gli altri mezzi di trasporto come treni, bus e navi, non

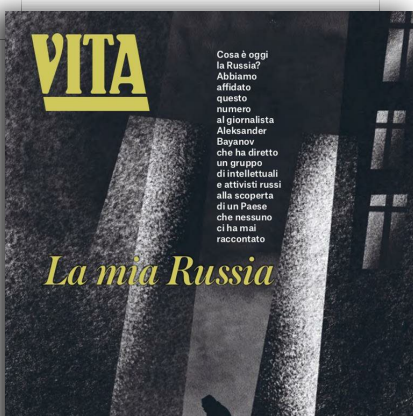
presentano particolari criticità». Ora, la [Lice](#) ha redatto un decalogo per il viaggiatore con epilessia. Una bella idea, anche se vien da pensare che chi ha l'epilessia sappia benissimo cosa fare e che vada piuttosto fatta la formazione a tutti altri. Comunque, eccolo:

1. Viaggiare in aereo si può. Non esistono leggi o regolamenti che impediscano a chi soffre di epilessia di viaggiare in aereo. Se non è completamente controllata è importante informare il personale di bordo. Raccomandiamo di portare con voi una dichiarazione del neurologo curante che attesti l'idoneità al volo senza una specifica assistenza. Chi è portatore di deficit associati all'epilessia dovrà tener conto delle eventuali restrizioni che la patologia associata comporta.

2. Prima di partire, verificate la disponibilità dei farmaci. Prima della partenza verificate presso un Centro per l'Epilessia se il farmaco che assumete abitualmente è disponibile nel Paese che visiterete.

- 3. Portate in viaggio una lista dei contatti utili e la documentazione medica.** Portate con voi un foglio con la descrizione sintetica della patologia di cui soffrite, la lista dei contatti utili e le istruzioni su cosa fare e chi contattare in situazioni di emergenza. In caso di viaggi all'estero, procuratevi una traduzione della documentazione medica utile in inglese o nella lingua locale.
- 4. Viaggi all'estero, non dimenticate i farmaci.** Portate con voi i farmaci abituali o, se la permanenza si protrae, predisponete una spedizione. Trasportate i farmaci di uso quotidiano nel bagaglio a mano e abbiate cura di conservare una prescrizione del farmaco in caso di necessità.
- 5. Viaggi verso paesi caldi o tropicali.** Se viaggiate verso un Paese caldo o tropicale, informatevi sempre sull'eventuale necessità di vaccinazioni e verificate con lo specialista eventuali controindicazioni alle terapie in corso. Per esempio, sebbene la maggior parte dei vaccini sia sicura, se si ha l'Epilessia, alcuni farmaci per la profilassi antimalarica sono controindicati.
- 6. Non alterate i ritmi sonno-veglia.** È consigliabile non alterare i ritmi del sonno perché in alcuni casi questo può indurre crisi. I farmaci anticrisi dovrebbero essere assunti agli orari consueti del proprio fuso orario e adattati man mano al fuso orario del Paese che si sta visitando. Raccomandiamo di parlarne sempre con il vostro neurologo prima della partenza.
- 7. L'assicurazione è importante.** Stipulate un'assicurazione che copra tutte le spese medico-sanitarie e gli eventuali danni derivanti da una crisi epilettica, soprattutto se viaggiate in Paesi fuori dell'Unione europea.
- 8. Attività sportive indicate.** Sì a running, trekking in montagna, tennis, padel o sport in spiaggia come beach volley e calcio.
- 9. Sport con un rischio moderato e qualche attenzione in più.** Nuoto, ciclismo, canottaggio, sci alpino o nautico sono sport non controindicati in senso assoluto, ma si raccomanda di praticarli preferibilmente in compagnia e sotto supervisione di una persona adulta che possa soccorrere.
- 10. Sport controindicati.** Praticare immersioni subacquee, arrampicate in alta quota, motociclismo, deltaplano o paracadutismo comporta rischi maggiori e sono attività da evitare; la loro pratica può essere approvata in casi eccezionali e, comunque, sempre dopo preliminarmente parere neurologico.

Photo by Artem Kniaz on Unsplash



VITA BOOKAZINE

Una rivista da leggere e un libro da conservare.

ABBONATI

LINK: <https://www.nordestsanita.it/?p=1748>



Nord Est Sanità

Home

Chi siamo

Sanità

Sociale

Attualità

Archivio

Rivista



Tags

[Covid-19](#) (86)

[Regione Veneto](#) (56)

[vaccino](#) (45) [sanità](#) (35)

[fondazione Gimbe](#) (21)

[ULSS3](#) (19) [ULSS6](#) (17)

[Nino Cartabellotta](#) (13)

[padova](#) (13) [Veneto](#) (12)

[monitoraggio](#) (8) [tamponi](#) (8)

[ulss 9](#) (8) [influenza](#) (8) [salute](#)

[mentale](#) (7) [prestazioni](#) (7)

[Ordine Psicologie Psicologhe](#)

[veneto](#) (6) [zaia](#) (6) [ucraina](#) (6)

[ricerca](#) (5)

Link

[Ministero della Salute](#)

[Regione del Veneto](#)

[Azienda ULSS 1 "Dolomiti"](#)

[Azienda ULSS 2 "Marca
Trevigiana"](#)

[Azienda ULSS 3 "Serenissima"](#)

[Azienda ULSS 4 "Veneto
Orientale"](#)

[Azienda ULSS 5 "Polesana"](#)

[Azienda ULSS 6 "Euganea"](#)

[Azienda ULSS 7](#)

["Pedemontana"](#)

[Azienda ULSS 8 "Berica"](#)

[Azienda ULSS 9 "Scaligera"](#)

[Azienda Ospedaliera di Padova](#)



6 Luglio 2023 • Attualità

Epilessia, il vademecum della LICE per vacanze in sicurezza



Margherita De Nadai

Un'estate da semaforo verde per le Persone con Epilessia, pronte a partire per godere momenti di relax e divertimento, ma senza abbassare la guardia. **La LICE, Lega Italiana Contro l'Epilessia, spiega alcune semplici regole per viaggiare e fare sport in sicurezza: sì ai viaggi anche in aereo**, a breve o lungo raggio, senza dimenticare di portare con sé i propri farmaci e la relativa prescrizione; **rispettare i ritmi sonno-veglia** e valutare gli orari di assunzione della terapia tenendo conto anche di un eventuale fuso orario diverso; **sì allo sport** ad eccezione di attività estreme o potenzialmente pericolose.

*"Quando si viaggia, soprattutto all'estero – evidenzia **Laura Tassi, Presidente LICE e neurologo presso la Chirurgia dell'Epilessia e del Parkinson del Niguarda, Milano** – raccomandiamo alle Persone con Epilessia di portare*

Azienda Ospedaliera di Verona
IOV – Istituto Oncologico
Veneto
Azienda Zero

Vaccinazioni in Veneto

Prenotazione vaccinazione
Covid-19



sempre con sé i farmaci e la loro prescrizione. Prima di partire è, inoltre, consigliabile verificare presso il Centro per l'Epilessia di riferimento se il farmaco abituale è disponibile nel Paese che si visiterà. Se si decide di trascorrere le vacanze all'estero, soprattutto in caso di fuso orario, è importante rispettare i ritmi sonno-veglia per evitare l'esposizione a quei fattori di rischio in grado di favorire eventuali crisi". In vacanza **via libera anche allo sport** perché riduce lo stress e l'ansia e migliora la qualità del sonno: *"In generale – sottolinea **Oriano Mecarelli, Past President LICE** – nessuna attività non agonistica andrebbe vietata alle Persone con Epilessia, fatta eccezione per quelle più estreme o potenzialmente pericolose. Eventuali disabilità associate all'Epilessia, il tipo di crisi epilettiche e una stima del rischio della loro comparsa durante l'attività sportiva sono fattori da tenere in considerazione nella scelta dello sport. È fondamentale, quindi, una valutazione dell'idoneità alla pratica di attività sportiva da parte del proprio neurologo".*

Il vademecum della LICE per affrontare vacanze in sicurezza

1. Viaggiare in aereo con l'Epilessia si può. Non esistono leggi o regolamenti che impediscano a chi soffre di Epilessia di viaggiare in aereo. Se l'Epilessia non è completamente controllata è importante informare il personale di bordo. Raccomandiamo di portare con voi una dichiarazione del neurologo curante che attesti l'idoneità al volo senza una specifica assistenza. Chi è portatore di deficit associati all'Epilessia dovrà tener conto delle eventuali restrizioni che la patologia associata comporta.

2. Prima di partire, verificate la disponibilità dei farmaci. Prima della partenza verificate presso un Centro per l'Epilessia se il farmaco che assumete abitualmente è disponibile nel Paese che visiterete.

3. Portate in viaggio una lista dei contatti utili e la documentazione medica. Portate con voi un foglio con la descrizione sintetica della patologia di cui soffrite, la lista dei contatti utili e le istruzioni su cosa fare e chi contattare in situazioni di emergenza. In caso di viaggi all'estero, procuratevi una traduzione della documentazione medica utile in inglese o nella lingua locale.

4. Viaggi all'estero, non dimenticate i farmaci. Portate con voi i farmaci abituali o, se la permanenza si protrae, predisponete una spedizione. Trasportate i farmaci di uso quotidiano nel bagaglio a mano e abbiate cura di conservare una prescrizione del farmaco in caso di necessità.

5. Viaggi verso Paesi caldi o tropicali. Se viaggiate verso un Paese caldo o tropicale, informatevi sempre sull'eventuale necessità di vaccinazioni e verificate con lo specialista eventuali controindicazioni alle terapie in corso. Per esempio, sebbene la maggior parte dei vaccini sia sicura, se si ha l'Epilessia, alcuni farmaci per la profilassi antimalarica sono controindicati.

6. Non alterate i ritmi sonno-veglia. È consigliabile non alterare i ritmi del

sonno perché in alcuni casi questo può indurre crisi. I farmaci anticrisi dovrebbero essere assunti agli orari consueti del proprio fuso orario e adattati man mano al fuso orario del Paese che si sta visitando. Raccomandiamo di parlarne sempre con il vostro neurologo prima della partenza.

7. L'assicurazione è importante. Stipulate un'assicurazione che copra tutte le spese medico-sanitarie e gli eventuali danni derivanti da una crisi epilettica, soprattutto se viaggiate in Paesi fuori dell'Unione europea.

8. Attività sportive indicate. Sì a running, trekking in montagna, tennis, padel o sport in spiaggia come beach volley e calcio.

9. Sport con un rischio moderato e qualche attenzione in più. Nuoto, ciclismo, canottaggio, sci alpino o nautico sono sport non controindicati in senso assoluto, ma si raccomanda di praticarli preferibilmente in compagnia e sotto supervisione di una persona adulta che possa soccorrere.

10. Sport controindicati. Praticare immersioni subacquee, arrampicate in alta quota, motociclismo, deltaplano o paracadutismo comporta rischi maggiori e sono attività da evitare; la loro pratica può essere approvata in casi eccezionali e, comunque, sempre dopo preliminare parere neurologico.

Con oltre 60 milioni di persone colpite nel mondo, l'Epilessia è una delle malattie neurologiche più diffuse, per questo l'Organizzazione Mondiale della Sanità ha riconosciuto l'Epilessia come una malattia sociale. Si stima che nei Paesi industrializzati interessi circa 1 persona su 100: in **Italia** soffrono di Epilessia circa **600.000** persone, ben **6 milioni** in **Europa**. Nei Paesi a reddito elevato, **l'incidenza dell'Epilessia** presenta due picchi, rispettivamente nel primo anno di vita e dopo i 75 anni: in Italia si calcola che ogni anno si verifichino **86 nuovi casi di Epilessia nel primo anno di vita, 20-30 nell'età giovanile/adulta e 180 dopo i 75 anni.**

epilessia

vacanze

Utilizziamo i cookie per essere sicuri che tu possa avere la migliore esperienza sul nostro sito. Se continui ad utilizzare questo sito noi assumiamo che tu ne sia felice.

Ok

LINK: <https://www.dottnet.it/articolo/32533961/assegnati-dai-medici-i-premi-per-la-vii-edizione-de-le-eccellenze-dell-informazione-scientifica-e-l-...>

Dottnet



News ▾ Canali Minisiti ECM eXtra ▾ Toolbox ▾

Pubblicità

Assegnati dai medici i premi per la VII edizione de "Le Eccellenze dell'Informazione Scientifica e la Centralità del Paziente"

Pubblicità



SANITÀ PUBBLICA | REDAZIONE
DOTTNET | 06/07/2023 19:23

Sono stati 58 i progetti in gara quest'anno, 143.000 medici contattati, più di 8.000 progetti segnalati, 36 premi assegnati e 2 menzioni speciali

Giornata delle grandi occasioni, quella per la cerimonia di premiazione della VII Edizione del **Premio Eccellenze dell'Informazione Scientifica e la**

Centralità del Paziente – promosso dall'Osservatorio Comunicazione Medico Scientifica (OCMS), con il contributo non condizionato di **Mercurio e Bhave** e con il Patrocinio di **FNOMCeO, SIMG, Cittadinanzattiva e Farindustria** – che si è tenuta a Roma presso il Palazzo Wedekind. Anche quest'anno i partecipanti sono stati numerosi.

Il Premio "Le Eccellenze dell'Informazione Scientifica e Centralità del Paziente" nasce per valorizzare e riconoscere tutti quei progetti di informazione scientifica che hanno apportato un reale **beneficio alla salute del paziente. Il benessere dei cittadini** è infatti l'obiettivo principale della Società. Questo viene condiviso anche da Istituzioni, Sanità Pubblica e Privata, Aziende Farmaceutiche e Associazioni di Pazienti e Cittadini. La scelta delle eccellenze vincitrici spetta a coloro che scendono in campo per prendersi cura in prima persona dei pazienti: i medici. È l'unico Premio in cui sono i medici a decidere.

Dopo i saluti istituzionali, **Salvatore Ruggiero** (CEO Mercurio e Presidente dell'OCMS) ha moderato una tavola rotonda "L'Italia: un'eccellenza mondiale nell'ambito della ricerca" dedicata alle Eccellenze del nostro Paese. **Paolo A. Ascierio** (MD Melanoma Cancer Immunotherapy and Development Therapeutics Unit Istituto Nazionale Tumori IRCCS Fondazione "G. Pascale") tra i massimi esperti in ambito melanoma, ha sottolineato con decisione quanto sia importante la sinergia tra territorio ed ospedale per la cura dei pazienti.

"Nelle strutture sanitarie è fondamentale la gestione del paziente – ha affermato **Ascierio** – assicurando una collaborazione efficace tra ospedale e territorio". La tavola rotonda è proseguita con l'intervento di un'altra eccellenza internazionale nell'ambito scientifico, la Prof.ssa **Annamaria Colao** (Past Presidente SIE –

PIÙ LETTI

Un consumo leggero di alcol riduce lo stress e i rischi di infarto

Soffrire di emicrania può essere un avviso dell'ictus ischemico

Allarme ondate di calore per la prossima estate: Sud a rischio

ULTIMI VIDEO



I bisogni dei Pazienti diabetici oggi

DIABETOLOGIA



L'impegno di SID verso educazione e prevenzione

DIABETOLOGIA

Direttore medico presso Università degli Studi di Napoli Federico II) che ha dichiarato con quanto sia importante la centralità del paziente: "Rimettere il paziente al centro significa dedicare tempo al malato, non solo fornendo la cura, ma dandogli spiegazioni chiare. Il bisogno di attenzione non si può sostituire".

"Cari colleghi ricercatori, ascoltate i medici per trovare le cure adatte sui pazienti – ha detto **Domenica Taruscio** già Direttore Centro Nazionale Malattie Rare – non bastano i farmaci per favorire la qualità della vita" Infine, **Taruscio**, ha ripercorso con malcelata emozione le tappe della sua pluriennale carriera scientifica, che si intrecciano con l'evoluzione dell'Italia nell'ambito delle malattie rare, contribuendo a fare del nostro Paese un punto di riferimento nel mondo in tale ambito.

Il premio Eccellenze dell'Informazione Scientifica e la Centralità del Paziente

Le Eccellenze dell'Informazione Scientifica e la Centralità del Paziente è l'unico Premio in cui sono i medici a decidere: a loro è stato nuovamente affidato il compito di nominare i migliori progetti di informazione medico scientifica, che una giuria di qualità – costituita da: **Filippo Anelli** (Presidente FNOMCeO); **Paolo A. Ascierto** (MD Melanoma Cancer Immunotherapy and Development Therapeutics Unit Istituto Nazionale Tumori IRCCS Fondazione "G. Pascale"); On. **Fabiola Bologna** (Commissione Affari Sociali e Sanità, Camera dei Deputati); **Antonella Celano** (Presidente APMARR); **Annamaria Colao** (Past Presidente SIE – Direttore medico presso Università degli Studi di Napoli Federico II); **Lucio Corsaro** (Vice-Presidente Health Web Observatory); **Alessandro Cossu** (Responsabile Comunicazione Cittadinanzattiva); **Claudio Cricelli** (Presidente SIMG); **Salvatore Ruggiero**, (Presidente OCMS); **Antonio Scala** (leader di APPLICO Lab, Istituto Sistemi Complessi CNR); **Annalisa Scopinaro** (Presidente UNIAMO); **Sandro Spinsanti** (Direttore Istituto Giano per le Medical Humanities); **Domenica Taruscio** (Direttore CNMR/ISS); **Giuseppe Toro** (Presidente Nazionale AIL) – ha votato. "Sono molto orgoglioso di vedere crescere questo premio anno dopo anno – ha dichiarato **Oberto Mandia**, Segretario del Premio – e ancor di più perché si tratta dell'unico premio in cui sono i medici a scegliere le eccellenze e una giuria di alta qualità a decretare i vincitori". "Sono stati oltre 143.000 i medici del database di Mercurio ingaggiati quest'anno - ha chiarito **Lucio Corsaro**, Vice-Presidente Health Web Observatory - più di 8.000 progetti segnalati, ingaggiati 202 unici".

"È bello constatare l'entusiasmo degli autori dei progetti nominati dai medici – ha commentato con entusiasmo **Salvatore Ruggiero**, Ceo Mercurio e Presidente OCMS – mi sorprende ancora la qualità che trasuda da ognuno dei lavori scelti dai medici".

I vincitori

MULTICANALE

RECORDATI – Cardio service un impegno nel cuore inarrestabile

ELI LILLY – LillyApp

1.
 - o **PFIZER** – Gestire l'ansia: trova la tua strada
 - o EXAEQUO
 - o EXAEQUO

ANGELINI - HOrizon Lithium: nuove prospettive nell'approccio al paziente con Disturbo Bipolare

BAYER - Perché scegli?

TRADIZIONALE



Rapporto fra diabete e contesti socio-economici

DIABETOLOGIA

ABBOTT - Freestyle Libre 2

NOVARTIS – Rhenovate Now and Next

1.
 - EX AEQUO
 - **LEO PHARMA** – Pso Revolution: il paziente con psoriasi al centro di una rivoluzione nella dermatologia
 - EX AEQUO

SIFI – Il paziente con glaucoma da una nuova prospettiva

ALMIRALL - Campagna di comunicazione per il lancio di un farmaco innovativo per la cheratosi attinica

PRODOTTI INNOVATIVI/LANCI

ALNYLAM ITALY - Patisiran: la prima terapia RNAi per il trattamento dell'amiloidosi ereditaria (hATTR)

BIOMARIN - BioMarin come partner per i medici e in supporto ai pazienti acondroplasici

1.
 - **DAIICHI SANKYO** - Trastuzumab deruxtecan
 - EX AEQUO
 - **SOBI** - INC3PTION Per le persone con EPN inizia una nuova storia

MENZIONE SPECIALE: **BEIGENE** - Zanubrutinib, inibitore di nuova generazione della tirosina chinasi Bruton altamente selettivo

PATIENT SUPPORT PROGRAM

MERCK - La mia voce

ANGELINI - EpiOnApp, il Programma di Supporto alla Persone con Epilessia in trattamento con cenobamato

1.
 - EX AEQUO
 - **SANOFI** - DupiGo
 - **NOVO NORDISK** - GHD Patient Support Program

I premi speciali

PREVENZIONE/VACCINI

EX AEQUO

ABBVIE – AbbVie scende in campo nella lotta contro l'HCV

FNOMCeO - "Il vaccino ci salva la vita"

CRONICITÀ

EX AEQUO

UCB – Make the difference together in Dravet Syndrome

VIATRIS - The NCD Academy

MALATTIE RARE/FARMACI ORFANI

PTC THERAPEUTICS - deficit di AADC - Una vita ULTRA RARA da scoprire in TEMPO

MENZIONE SPECIALE: **ADVANS PHARMA** - PBChange Community

EVENTI E CONGRESSI

EX AEQUO

TAKEDA – Imagine the future

IBSA - MASTERCLASS sulle tecniche infiltrative di ginocchio e spalla

NUTRACEUTICI

ALFASIGMA – Esoxx one: l'approccio fisiopatologicamente orientato

PREMIO SOCIAL

1.
 - **LO.LI. PHARMA** – Inofolic Combi HP
 - **LO.LI. PHARMA** – Tecadriol
 - **NAMED** - Progepril: esperienza di formazione e informazione scientifica per il benessere della donna.

PHARMA 2.0

PHARMA 2.0 LINKEDIN

Angelini Pharma Italia

PHARMA 2.0 FACEBOOK

Doc Generici

PHARMA 2.0 INSTAGRAM

MSD Salute

PHARMA 2.0 TWITTER

MSD Salute

PHARMA 2.0 YOUTUBE

Pfizer Italia

PHARMA 2.0 TIKTOK

Bioviix

PREMIO ALLA CARRIERA

Domenica Taruscio

LINK: <https://lavostrasalute.it/topnews/epilessia-i-consigli-della-lice-per-viaggiare-in-sicurezza/>



- CHI SIAMO
- TOP NEWS
- PINK NEWS
- LE NOSTRE INTERVISTE
- RIFLETTORE
- RUBRICHE

7 luglio 2023

Epilessia, i consigli della LICE per viaggiare in sicurezza



Dalla Lega Italiana Contro l'Epilessia, semplici ma importanti regole per vacanze sicure. Sì, quindi, a viaggiare anche in aereo, a breve o lungo raggio, ma senza scordarsi di mettere nel bagaglio a mano i farmaci e la relativa prescrizione. Attenzione a rispettare i ritmi sonno-veglia e a tenere conto di eventuali fusi orari per rispettare gli orari di assunzione della terapia. Semaforo verde per le attività sportive ad eccezione di attività estreme o potenzialmente pericolose.

«Quando si viaggia, soprattutto all'estero – spiega **Laura Tassi, Presidente LICE e neurologo presso la Chirurgia dell'Epilessia e del Parkinson del Niguarda, Milano** – raccomandiamo alle persone con epilessia di portare sempre con sé i farmaci e la loro prescrizione. Prima di partire è, inoltre, consigliabile verificare presso il Centro per l'Epilessia di riferimento se il farmaco abituale è disponibile nel Paese che si visiterà. Se si decide di trascorrere le vacanze all'estero, soprattutto in caso di fuso orario, è importante rispettare i ritmi sonno-veglia per evitare l'esposizione a quei fattori di rischio in grado di favorire eventuali crisi».

Via libera anche allo sport perché riduce lo stress e migliora la qualità del sonno

«In generale – sottolinea **Oriano Mecarelli, Past President LICE** – nessuna attività non agonistica andrebbe vietata alle persone con epilessia. Fatta eccezione per quelle più

ARGOMENTI

- Alimentazione
- Anziani
- Bambini & Adolescenti
- Bellezza
- Disturbi & Malattie
- Farmaci & Terapie
- Lifemind
- Lifestyle
- Persone & Centri
- Prevenzione & Diagnosi
- Salute di tutta
- Veterinaria
- Vita Di Coppia



SEZIONI

- Chi siamo
- Top News
- Pink News
- Le nostre interviste

estreme o potenzialmente pericolose. Eventuali disabilità associate all'epilessia, il tipo di crisi epilettiche e una stima del rischio della loro comparsa durante l'attività sportiva sono fattori da tenere in considerazione nella scelta dello sport. È fondamentale, quindi, una valutazione dell'idoneità alla pratica di attività sportiva da parte del proprio neurologo».

Il vademecum della LICE per affrontare le vacanze senza abbassare la guardia



- 1. Viaggiare in aereo con l'epilessia si può.** Non esistono leggi o regolamenti che impediscano a chi soffre di epilessia di viaggiare in aereo. Se l'epilessia non è completamente controllata è importante informare il personale di bordo. Raccomandiamo di portare con voi una dichiarazione del neurologo curante che attesti l'idoneità al volo senza una specifica assistenza. Chi è portatore di deficit associati all'epilessia dovrà tener conto delle eventuali restrizioni che la patologia associata comporta.
- 2. Prima di partire,verificate la disponibilità dei farmaci.** Prima della partenza verificate presso un Centro per l'epilessia se il farmaco che assumete abitualmente è disponibile nel Paese che visiterete.
- 3. Portate in viaggio una lista dei contatti utili e la documentazione medica.** Portate con voi un foglio con la descrizione sintetica della patologia di cui soffrite, la lista dei contatti utili e le istruzioni su cosa fare e chi contattare in situazioni di emergenza. In caso di viaggi all'estero, procuratevi una traduzione della documentazione medica utile in inglese o nella lingua locale.
- 4. Viaggi all'estero, non dimenticate i farmaci.** Portate con voi i farmaci abituali o, se la permanenza si protrae, predisponete una spedizione. Trasportate i farmaci di uso quotidiano nel bagaglio a mano e abbiate cura di conservare una prescrizione del farmaco in caso di necessità.
- 5. Viaggi verso Paesi caldi o tropicali.** Se viaggiate verso un Paese caldo o tropicale, informatevi sempre sull'eventuale necessità di vaccinazioni e verificate con lo specialista eventuali controindicazioni alle terapie in corso. Per esempio, sebbene la maggior parte dei vaccini sia sicura, se si ha l'epilessia, alcuni farmaci per la profilassi antimalarica sono controindicati.
- 6. Non alterate i ritmi sonno-veglia.** È consigliabile non alterare i ritmi del sonno perché in alcuni casi questo può indurre crisi. I farmaci anticrisi dovrebbero essere assunti agli orari consueti del proprio fuso orario e adattati man mano al fuso orario del Paese che si sta visitando. Raccomandiamo di parlarne sempre con il vostro neurologo prima della partenza.
- 7. L'assicurazione è importante.** Stipulate un'assicurazione che copra tutte le spese medico-sanitarie e gli eventuali danni derivanti da una crisi epilettica, soprattutto se viaggiate in Paesi fuori dell'Unione europea.
- 8. Attività sportive indicate.** Sì a running, trekking in montagna, tennis, padel o sport in spiaggia come beach volley e calcio.

Riflettore

Rubriche



- Sport con un rischio moderato e qualche attenzione in più.** Nuoto, ciclismo, canottaggio, sci alpino o nautico sono sport non controindicati in senso assoluto, ma si raccomanda di praticarli preferibilmente in compagnia e sotto supervisione di una persona adulta che possa soccorrere.
- Sport controindicati.** Praticare immersioni subacquee, arrampicate in alta quota, motociclismo, deltaplano o paracadutismo comporta rischi maggiori e sono attività da evitare; la loro pratica può essere approvata in casi eccezionali e, comunque, sempre dopo preliminarmente parere neurologico.

Foto: Unsplash

[Centro per l'Epilessia](#)

[crisi epilettiche](#)

[epilessia](#)

[Lega Italiana Contro l'Epilessia](#)

[LICE](#)

[vacanze](#)

[viaggiare sicuri](#)



SCOPRI LE ULTIME NOTIZIE

- Alimentazione
- Bambini & Adolescenti
- Bellezza
- Disturbi & Malattie
- Farmaci & Terapie
- Lifemind
- Lifestyle
- Persone & Centri
- Prevenzione & Diagnosi
- Salute di tutte
- Veterinaria
- Vita Di Coppia

Contatti

redazione@lavostrasalute.it
+39 348 3530364



Copyright © 2023 LA VOSTRA SALUTE. All Rights Reserved. | Privacy Policy - Cookie Policy
Proudly powered by Drive Agency with WordPress



LINK: <https://www.superabile.it/portale/it/dettaglio.gen.2023.07.vademecum-lice-epilessia-viaggi-sport.html>

Numero Verde **800 810 810**

Da cellulare e dall'estero **06 45539607**

Centri

Cure Inail

Norme e leggi

Ricerca

Cerca in SuperAbile
In Italia

Estero



[SuperAbile INAIL](#) | [Portale notizie sulla disabilità](#)

[PRIMO PIANO](#) |

[DOSSIER](#)

Epilessia, viaggi e sport: ecco il vademecum Lice per affrontare le vacanze in sicurezza

Sì ai viaggi anche in aereo, a breve o lungo raggio, senza dimenticare di portare con sé i propri farmaci e la relativa prescrizione; rispettare i ritmi sonno-veglia e valutare gli orari di assunzione della terapia tenendo conto anche di un eventuale fuso orario diverso; sì allo sport ad eccezione di attività estreme o potenzialmente pericolose.

Conchiglia sulla spiaggia

07 lug 2023

ROMA – Vacanze, viaggi e sport: semaforo verde per le persone con epilessia pronte a partire per godere momenti di relax e divertimento, ma senza abbassare la guardia. La Lice, Lega italiana contro l'epilessia, spiega alcune semplici regole per viaggiare e fare sport in sicurezza: sì ai viaggi anche in aereo, a breve o lungo raggio, senza dimenticare di portare con sé i propri farmaci e la relativa prescrizione; rispettare i ritmi sonno-veglia e

valutare gli orari di assunzione della terapia tenendo conto anche di un eventuale fuso orario diverso; sì allo sport ad eccezione di attività estreme o potenzialmente pericolose.

“Quando si viaggia, soprattutto all'estero – evidenzia Laura Tassi, presidente Lice e neurologo presso la Chirurgia dell'Epilessia e del Parkinson del Niguarda, Milano – raccomandiamo alle persone con epilessia di portare sempre con sé i farmaci e la loro prescrizione. Prima di partire è, inoltre, consigliabile verificare presso il Centro per l'Epilessia di riferimento se il farmaco abituale è disponibile nel Paese che si visiterà. Se si decide di trascorrere le vacanze all'estero, soprattutto in caso di fuso orario, è importante rispettare i ritmi sonno-veglia per evitare l'esposizione a quei fattori di rischio in grado di favorire eventuali crisi”.

In vacanza via libera anche allo sport perché riduce lo stress e l'ansia e migliora la qualità del sonno: “In generale – sottolinea Oriano Mecarelli, past president Lice - nessuna attività non agonistica andrebbe vietata alle Persone con Epilessia, fatta eccezione per quelle più estreme o potenzialmente pericolose. Eventuali disabilità associate all'Epilessia, il tipo di crisi epilettiche e una stima del rischio della loro comparsa durante l'attività sportiva sono fattori da tenere in considerazione nella scelta dello sport. È fondamentale, quindi, una valutazione dell'idoneità alla pratica di attività sportiva da parte del proprio neurologo”.

Il vademecum della Lice per affrontare vacanze in sicurezza

1. Viaggiare in aereo con l'Epilessia si può. Non esistono leggi o regolamenti che impediscano a chi soffre di Epilessia di viaggiare in aereo. Se l'Epilessia non è completamente controllata è importante informare il personale di bordo. Raccomandiamo di portare con voi una dichiarazione del neurologo curante che attesti

l'idoneità al volo senza una specifica assistenza. Chi è portatore di deficit associati all'Epilessia dovrà tener conto delle eventuali restrizioni che la patologia associata comporta.

2. Prima di partire, verificate la disponibilità dei farmaci. Prima della partenza verificate presso un Centro per l'Epilessia se il farmaco che assumete abitualmente è disponibile nel Paese che visiterete.
3. Portate in viaggio una lista dei contatti utili e la documentazione medica. Portate con voi un foglio con la descrizione sintetica della patologia di cui soffrite, la lista dei contatti utili e le istruzioni su cosa fare e chi contattare in situazioni di emergenza. In caso di viaggi all'estero, procuratevi una traduzione della documentazione medica utile in inglese o nella lingua locale.
4. Viaggi all'estero, non dimenticate i farmaci. Portate con voi i farmaci abituali o, se la permanenza si protrae, predisponete una spedizione. Trasportate i farmaci di uso quotidiano nel bagaglio a mano e abbiate cura di conservare una prescrizione del farmaco in caso di necessità.
5. Viaggi verso Paesi caldi o tropicali. Se viaggiate verso un Paese caldo o tropicale, informatevi sempre sull'eventuale necessità di vaccinazioni e verificate con lo specialista eventuali controindicazioni alle terapie in corso. Per esempio, sebbene la maggior parte dei vaccini sia sicura, se si ha l'Epilessia, alcuni farmaci per la profilassi antimalarica sono controindicati.
6. Non alterate i ritmi sonno-veglia. È consigliabile non alterare i ritmi del sonno perché in alcuni casi questo può indurre crisi. I farmaci anticrisi dovrebbero essere assunti agli orari consueti del proprio fuso orario e adattati man mano al fuso orario del Paese che si sta visitando. Raccomandiamo di parlarne sempre con il vostro neurologo prima della partenza.
7. L'assicurazione è importante. Stipulate un'assicurazione che copra tutte le spese medico-sanitarie e gli eventuali danni derivanti da una crisi epilettica, soprattutto se viaggiate in Paesi fuori dell'Unione europea.
8. Attività sportive indicate. Si a running, trekking in montagna, tennis, padel o sport in spiaggia come beach volley e calcio.
9. Sport con un rischio moderato e qualche attenzione in più. Nuoto, ciclismo, canottaggio, sci alpino o nautico sono sport non controindicati in senso assoluto, ma si raccomanda di praticarli preferibilmente in compagnia e sotto supervisione di una persona adulta che possa soccorrere.
10. Sport controindicati. Praticare immersioni subacquee, arrampicate in alta quota, motociclismo, deltaplano o paracadutismo comporta rischi maggiori e sono attività da evitare; la loro pratica può essere approvata in casi eccezionali e, comunque, sempre dopo preliminare parere neurologico.

Con oltre 60 milioni di persone colpite nel mondo, l'epilessia è una delle malattie neurologiche più diffuse, per questo l'Organizzazione Mondiale della Sanità ha riconosciuto l'Epilessia come una malattia sociale. Si stima che nei Paesi industrializzati interessi circa 1 persona su 100: in Italia soffrono di Epilessia circa 600.000 persone, ben 6 milioni in Europa. Nei Paesi a reddito elevato, l'incidenza dell'Epilessia presenta due picchi, rispettivamente nel primo anno di vita e dopo i 75 anni: in Italia si calcola che ogni anno si verifichino 86 nuovi casi di Epilessia nel primo anno di vita, 20-30 nell'età giovanile/adulta e 180 dopo i 75 anni.

 [stampa pagina](#)

 [invia questa pagina](#)



TUTTE LE NOTIZIE

- Opinioni
- Inchieste
- Recensioni
- Lettere
- Politica
- Dossier
- Editoriali
- Eventi

LINK: <https://vogliadisalute.it/epilessia-viaggi-e-sport-vademecum-per-affrontare-le-vacanze-in-sicurezza/>

f in Cerca Q

VOGLIA di SALUTE

HOME / CHI SIAMO / SPECIALITÀ / PARTNER / CONTATTI

Attualità, Viaggi / 11 Luglio 2023

EPILESSIA, VIAGGI E SPORT: VADEMECUM PER AFFRONTARE LE VACANZE IN SICUREZZA

by Stefania Lupi



La proprietà intellettuale è riconducibile alla fonte specificata in testa alla pagina. Il ritaglio stampa è da intendersi per uso privato

Sì ai viaggi, anche in aereo, a breve o lungo raggio, senza dimenticare di portare con sé i propri farmaci e la loro prescrizione. **In vacanza via libera anche allo sport.** Per le Persone con Epilessia, la vacanza, come per tutti, è un momento di relax, ma senza abbassare la guardia.

La **LICE**, Lega Italiana Contro l'Epilessia, dunque, spiega alcune **semplici regole per viaggiare e fare sport in sicurezza.** *“Quando si viaggia, soprattutto all'estero – evidenzia **Laura Tassi, Presidente LICE e neurologo presso la Chirurgia dell'Epilessia e del Parkinson del Niguarda, Milano** – raccomandiamo alle Persone con Epilessia di portare sempre con sé i farmaci e la loro prescrizione. Prima di partire è, inoltre, consigliabile verificare presso il Centro per l'Epilessia di riferimento se il farmaco abituale è disponibile nel Paese che si visiterà. Se si decide di trascorrere le vacanze all'estero, soprattutto in caso di fuso orario, è importante rispettare i ritmi sonno-veglia per evitare l'esposizione a quei fattori di rischio in grado di favorire eventuali crisi”.*

In vacanza **via libera anche allo sport** perché riduce lo stress e l'ansia e migliora la qualità del sonno: *“In generale – sottolinea **Oriano Mecarelli, Past President LICE** – nessuna attività non agonistica andrebbe vietata alle Persone con Epilessia, fatta eccezione per quelle più estreme o potenzialmente pericolose. Eventuali disabilità associate all'Epilessia, il tipo di crisi epilettiche e una stima del rischio della loro comparsa durante l'attività sportiva sono fattori da tenere in considerazione nella scelta dello sport. È fondamentale, quindi, una valutazione dell'idoneità alla pratica di attività sportiva da parte del proprio neurologo”.*

Con oltre 60 milioni di persone colpite nel mondo, l'Epilessia è una delle malattie neurologiche più diffuse, per questo l'Organizzazione Mondiale della Sanità ha riconosciuto l'Epilessia come una malattia sociale. Si stima che nei Paesi industrializzati interessi circa 1 persona su 100: in **Italia** soffrono di Epilessia circa **600.000** persone, ben **6 milioni** in **Europa**. Nei Paesi a reddito elevato, **l'incidenza dell'Epilessia** presenta due picchi, rispettivamente nel primo anno di vita e dopo i 75 anni: in Italia si calcola che ogni anno si verifichino **86 nuovi casi di Epilessia nel primo anno di vita, 20-30 nell'età giovanile/adulta e 180 dopo i 75 anni.**

- 1. Viaggiare in aereo con l'Epilessia si può.** Non esistono leggi o regolamenti che impediscano a chi soffre di Epilessia di viaggiare in aereo. Se l'Epilessia non è completamente controllata è importante informare il personale di bordo. Portare una dichiarazione del neurologo curante che attesti l'idoneità al volo senza una specifica assistenza. Chi è portatore di deficit associati all'Epilessia dovrà tener conto delle eventuali restrizioni che la patologia associata comporta.
- 2. Prima di partire, verificare la disponibilità dei farmaci** nel Paese di destinazione.
- 3. Portare in viaggio una lista dei contatti utili e la documentazione**

Cerca



SPECIALITÀ

ALIMENTAZIONE

AMBIENTE

AMICI A QUATTRO ZAMPE

ANZIANI

ATTUALITÀ

BAMBINO

BELLEZZA

BENESSERE

COPPIA

CUORE E CIRCOLAZIONE

DERMATOLOGIA

DIABETOLOGIA

DONNA

DOVE MANGIARE

FOOD SHOPPING

HAIR CARE

INIZIATIVE E DINTORNI

ITALIA IN PENTOLA

LIBRI

MAKE UP

MALATTIE RARE

MEDICINA ESTETICA

NON SOLO MODA

ONCOLOGIA

PROFUMI

PSICOLOGIA

REGIONI

medica. In caso di viaggi all'estero, procurarsi una traduzione della documentazione medica utile in inglese o nella lingua locale.

- Viaggi all'estero, non dimenticare i farmaci.** Portare con se i farmaci abituali o, se la permanenza si protrae, predisporre una spedizione. Trasportare i farmaci di uso quotidiano nel bagaglio a mano e conservare una prescrizione del farmaco in caso di necessità.
- Viaggi verso Paesi caldi o tropicali.** Se si viaggia verso un Paese caldo o tropicale, informarsi sempre sull'eventuale necessità di vaccinazioni e verificare con lo specialista eventuali controindicazioni alle terapie in corso. Per esempio, sebbene la maggior parte dei vaccini sia sicura, se si ha l'Epilessia, alcuni farmaci per la profilassi antimalarica sono controindicati.
- Non alterare i ritmi sonno-veglia.** È consigliabile non alterare i ritmi del sonno perché in alcuni casi questo può indurre crisi. I farmaci anticrisi dovrebbero essere assunti agli orari consueti del proprio fuso orario e adattati man mano al fuso orario del Paese che si sta visitando. Parlarne sempre con il neurologo prima della partenza.
- L'assicurazione è importante.** Stipulare un'assicurazione che copra tutte le spese medico-sanitarie e gli eventuali danni derivanti da una crisi epilettica, soprattutto se si viaggia in Paesi fuori dell'Unione europea.
- Attività sportive.** Sì a running, trekking in montagna, tennis, padel o sport in spiaggia come beach volley e calcio. Nuoto, ciclismo, canottaggio, sci alpino o nautico sono sport non controindicati in senso assoluto, ma si raccomanda di praticarli preferibilmente in compagnia e sotto supervisione di una persona adulta che possa soccorrere.
- Sport controindicati.** Praticare immersioni subacquee, arrampicate in alta quota, motociclismo, deltaplano o paracadutismo comporta rischi maggiori e sono attività da evitare; la loro pratica può essere approvata in casi eccezionali e, comunque, sempre dopo preliminare parere neurologico.

Tags from the story

epilessia, LICE, neurologo, ritmo sono-veglia

FACEBOOK | TWITTER | PINTEREST +

0

More from Stefania Lupi



Written By

E' PARTITO PROMETHEUS, IL PRIMO LABORATORIO MOBILE PER SCONFIGGERE L'EPATITE C

La lotta al virus dell'HCV passa anche attraverso la realtà virtuale e...

[Leggi Tutto](#)

SALUTE NEWS

SENZA CATEGORIA

SKINCARE

TERME E SPA

UOMO

VIAGGI

VOGLIA DI TRADIZIONE

ARTICOLI RECENTI

EPILESSIA, VIAGGI E SPORT: VADEMECUM PER AFFRONTARE LE VACANZE IN SICUREZZA

2. APPUNTAMENTO DA...

3. POSITIVE FOOD: PRESENTATA LA PRIMA ETICHETTA ALIMENTARE DI SOSTENIBILITÀ

4. REFLUSSO GASTROESOFAGEO: COSA FARE IN VACANZA

5. SAILING? PER ESPERTI E MENO ESPERTI, UN MANUALE PER METTERSI ALLA PROVA

ISCRIVITI ALLA NOSTRA NEWSLETTER

Nome

Cognome

Email *

Iscriviti alla nostra newsletter ed

LINK: <https://www.lopinionista.it/epilessia-come-affrontare-le-vacanze-in-sicurezza-vademecum-consigli-169592.html>

GRUPPO EDITORIALE
L'Opinionista
giornale online

ATTUALITÀ ▾ ECONOMIA POLITICA MUSICA ▾ EVENTI ▾ PROGRAMMI TV OGGI SALUTE FITNESS



RUBRICHE

Home > Salute > Epilessia, come affrontare le vacanze in sicurezza: vademecum consigli

Salute

Epilessia, come affrontare le vacanze in sicurezza: vademecum consigli

Da **Redazione** - 12 Luglio 2023

9



In vacanza via libera anche allo sport per le Persone con Epilessia, riduce lo stress e l'ansia e migliora la qualità del sonno

ROMA – Vacanze, viaggi e sport: semaforo verde per le Persone con Epilessia pronte a partire per godere momenti di relax e divertimento, ma senza abbassare la guardia. La LICE, Lega Italiana Contro l'Epilessia, spiega alcune semplici regole per viaggiare e fare sport in sicurezza: sì ai viaggi anche in aereo, a breve o lungo raggio, senza dimenticare di portare con sé i propri farmaci e la relativa prescrizione; rispettare i ritmi sonno-veglia e valutare gli orari di assunzione della terapia tenendo conto anche di un eventuale fuso orario diverso; sì allo sport ad eccezione di attività estreme o potenzialmente pericolose.

"Quando si viaggia, soprattutto all'estero – evidenzia Laura Tassi, Presidente LICE e neurologo presso la Chirurgia dell'Epilessia e del Parkinson del Niguarda, Milano –

Articoli più letti sul fitness



Sexy Dance Workout per bruciare e tonificare [VIDEO]

Fitness 26 Aprile 2020



Rimini Wellness 2020: le nuove date

Eventi di oggi 11 Aprile 2020



Full intense workout da 20 minuti [VIDEO]

Fitness 20 Aprile 2020



Allenamento di plank addominale [VIDEO]

Fitness 5 Maggio 2020

raccomandiamo alle Persone con Epilessia di portare sempre con sé i farmaci e la loro prescrizione. Prima di partire è, inoltre, consigliabile verificare presso il Centro per l'Epilessia di riferimento se il farmaco abituale è disponibile nel Paese che si visiterà. Se si decide di trascorrere le vacanze all'estero, soprattutto in caso di fuso orario, è importante rispettare i ritmi sonno-veglia per evitare l'esposizione a quei fattori di rischio in grado di favorire eventuali crisi".

In vacanza via libera anche allo sport perché riduce lo stress e l'ansia e migliora la qualità del sonno: "In generale – sottolinea Oriano Mecarelli, Past President LICE – nessuna attività non agonistica andrebbe vietata alle Persone con Epilessia, fatta eccezione per quelle più estreme o potenzialmente pericolose. Eventuali disabilità associate all'Epilessia, il tipo di crisi epilettiche e una stima del rischio della loro comparsa durante l'attività sportiva sono fattori da tenere in considerazione nella scelta dello sport. È fondamentale, quindi, una valutazione dell'idoneità alla pratica di attività sportiva da parte del proprio neurologo".

Il vademecum della LICE per affrontare vacanze in sicurezza

1. Viaggiare in aereo con l'Epilessia si può. Non esistono leggi o regolamenti che impediscano a chi soffre di Epilessia di viaggiare in aereo. Se l'Epilessia non è completamente controllata è importante informare il personale di bordo. Raccomandiamo di portare con voi una dichiarazione del neurologo curante che attesti

l'idoneità al volo senza una specifica assistenza. Chi è portatore di deficit associati all'Epilessia dovrà tener conto delle eventuali restrizioni che la patologia associata comporta.

2. Prima di partire, verificate la disponibilità dei farmaci. Prima della partenza verificate presso un Centro per l'Epilessia se il farmaco che assumete abitualmente è disponibile nel Paese che visiterete.

3. Portate in viaggio una lista dei contatti utili e la documentazione medica. Portate con voi un foglio con la descrizione sintetica della patologia di cui soffrite, la lista dei contatti utili e le istruzioni su cosa fare e chi contattare in situazioni di emergenza. In caso di viaggi all'estero, procuratevi una traduzione della documentazione medica utile in inglese o nella lingua locale.

4. Viaggi all'estero, non dimenticate i farmaci. Portate con voi i farmaci abituali o, se la permanenza si protrae, predisponete una spedizione. Trasportate i farmaci di uso quotidiano nel bagaglio a mano e abbiate cura di conservare una prescrizione del farmaco in caso di necessità.

5. Viaggi verso Paesi caldi o tropicali. Se viaggiate verso un Paese caldo o tropicale, informatevi sempre sull'eventuale necessità di vaccinazioni e verificate con lo specialista eventuali controindicazioni alle terapie in corso. Per esempio, sebbene la maggior parte dei vaccini sia sicura, se si ha l'Epilessia, alcuni farmaci per la profilassi antimalarica sono controindicati.

6. Non alterate i ritmi sonno-veglia. È consigliabile non alterare i ritmi del sonno perché in alcuni casi questo può indurre crisi. I farmaci anticrisi dovrebbero essere assunti agli orari consueti del proprio fuso orario e adattati man mano al fuso orario del Paese che si sta visitando. Raccomandiamo di parlarne sempre con il vostro neurologo prima della partenza.

7. L'assicurazione è importante. Stipulate un'assicurazione che copra tutte le spese

Articoli più letti sulla salute



Epilessia, come affrontare le vacanze in sicurezza: vademecum consigli

Salute 12 Luglio 2023



Sedentarietà e cattive abitudini, allarme anche per l'alimentazione infantile

Salute 6 Luglio 2023



Depressione in estate, Lucattini: "Fondamentale affrontarla"

Salute 4 Luglio 2023



Covid, Bassetti: "Le varianti non interessano più a nessuno, fatto troppo..."

Salute 1 Luglio 2023

medico-sanitarie e gli eventuali danni derivanti da una crisi epilettica, soprattutto se viaggiate in Paesi fuori dell'Unione europea.

8. Attività sportive indicate. Sì a running, trekking in montagna, tennis, padel o sport in spiaggia come beach volley e calcio.

9. Sport con un rischio moderato e qualche attenzione in più. Nuoto, ciclismo, canottaggio, sci alpino o nautico sono sport non controindicati in senso assoluto, ma si raccomanda di praticarli preferibilmente in compagnia e sotto supervisione di una persona adulta che possa soccorrere.

10. Sport controindicati. Praticare immersioni subacquee, arrampicate in alta quota, motociclismo, deltaplano o paracadutismo comporta rischi maggiori e sono attività da evitare; la loro pratica può essere approvata in casi eccezionali e, comunque, sempre dopo preliminare parere neurologico.

Con oltre 60 milioni di persone colpite nel mondo, l'Epilessia è una delle malattie neurologiche più diffuse, per questo l'Organizzazione Mondiale della Sanità ha riconosciuto l'Epilessia come una malattia sociale. Si stima che nei Paesi industrializzati interessi circa 1 persona su 100: in Italia soffrono di Epilessia circa 600.000 persone, ben 6 milioni in Europa. Nei Paesi a reddito elevato, l'incidenza dell'Epilessia presenta due picchi, rispettivamente nel primo anno di vita e dopo i 75 anni: in Italia si calcola che ogni anno si verifichino 86 nuovi casi di Epilessia nel primo anno di vita, 20-30 nell'età giovanile/adulta e 180 dopo i 75 anni.

ARTICOLI CORRELATI ALTRI ARTICOLI DELL'AUTORE



Sedentarietà e cattive abitudini, allarme anche per l'alimentazione infantile



Depressione in estate, Lucattini: "Fondamentale affrontarla"



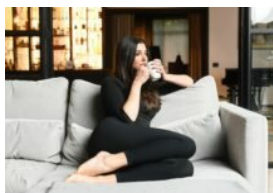
Covid, Bassetti: "Le varianti non interessano più a nessuno, fatto troppo terrorismo"



Patologie neurologiche: opportunità con robotica e intelligenza artificiale



Yoga facciale: ginnastica per contrastare le rughe con Dr Juri Cosmetics



In&Out method beauty ecosostenibile, l'ultima novità di BeGood



LINK: <https://www.anconatoday.it/benessere/salute/epilessia-marche-dati.html>

Mercoledì, 12 Luglio 2023

 Sereno con lievi velature



 Accedi

SALUTE

Epilessie rare, come stanno le Marche? I farmaci ci sono, i medici no

Nella regione Marche sono circa 250 i bambini con epilessie rare, diagnosticati negli ultimi 5 anni grazie alle nuove tecniche

Redazione

12 luglio 2023 10:45



ANCONA - I bisogni rappresentati dalle epilessie rare sono trasversali al mondo delle malattie rare e riguardano la diagnosi precoce, la complessità, la multidisciplinarietà, la difficoltà e necessità di portare avanti progetti di ricerca e di tracciare percorsi di continuità terapeutica, la realizzazione di raccordi interaziendali, interregionali e ospedale-territorio (per facilitare l'assistenza domiciliare), l'accesso alle

nuove terapie e l'assistenza riabilitativa psicologica. Questi bisogni sono stati discussi in un convegno che ha coinvolto Umbria, Marche e Toscana. L'evento, organizzato da Motore Sanità con il contributo non condizionante di Jazz Pharmaceuticals, si pone diversi obiettivi come mettere in luce il tema delle epilessie rare, patologie neurologiche croniche ad alto impatto sociale, stigmatizzate e scarsamente attenzionate dai mezzi di comunicazione; provare a dare soluzioni ai bisogni dei pazienti e favorire la conoscenza del mondo delle epilessie al pari delle altre malattie rare.

Non esiste un dato preciso sul numero esatto di pazienti con epilessie rare in Italia. Nel Registro nazionale delle epilessie rare (RES), che raccoglie dati solo su alcune forme di epilessie rare, al 31 dicembre 2020 erano registrati circa 2.300 casi di epilessie rare, di cui il 53,5% di sesso femminile e il 46,5% maschile. Va però sottolineato che il RES include solo alcune forme di epilessia rare e che molti pazienti non sono ancora stati diagnosticati o registrati nei registri medici ufficiali, e quindi è presumibile che questi casi siano fortemente sottostimati. Le epilessie farmaco-resistenti rappresentano circa il 30% di tutte le forme di epilessia, sono caratterizzate da una ampia variabilità eziopatogenetica e clinica, e necessitano di competenze e conoscenze dedicate. Molte di queste epilessie "non responder" sono epilessie rare, per lo più ad esordio in età pediatrica, con tendenza alla cronicità e quindi con un impatto psico-sociale impegnativo. I nuovi orizzonti della terapia delle epilessie rare sono rivolti alla medicina di precisione.

Nella regione Marche sono circa 250 i bambini con epilessie rare, diagnosticati negli ultimi 5 anni grazie alle nuove tecniche di diagnosi, soprattutto le diagnosi genetiche. Carla Marini, Direttore SOD Neuropsichiatria infantile dell'Azienda ospedaliero Universitaria delle Marche, spiega che i bambini con epilessie seguiti in regime di ricovero e ambulatoriale ogni anno presso la struttura che dirige sono oltre 1.000. "Siamo il centro di riferimento regionale con una casistica molto varia ed elevata, i piccoli pazienti arrivano, infatti, sia dalla regione Marche che dalle regioni limitrofe. Tuttavia lavoriamo in una struttura obsoleta che necessita di un restyling importante dal punto di vista architettonico e degli spazi che sono insufficienti; il personale medico e infermieristico motivato e dedicato alla cura dei bambini con malattie neurologiche è carente; mancano strumentazioni adeguate in primis una risonanza magnetica ad alta risoluzione-3 Tesla e laboratori di genetica in cui poter eseguire esami specifici come il sequenziamento esomico che siamo costretti a fare fuori regione. È necessario ed urgente una risoluzione alle criticità sopra elencate per mettere nelle migliori condizioni lavorative tutto il personale al fine di garantire il miglior percorso di diagnosi, cura e assistenza ai nostri piccoli pazienti". Ma c'è una nota positiva. "La Regione Marche è una delle regioni più virtuose d'Italia per quanto riguarda l'accesso ai nuovi farmaci perché l'accesso nel prontuario unico regionale ospedale-territorio è un accesso reale e si fa tramite la sottomissione del dossier alla Commissione appropriatezza terapeutica – ha spiegato Andrea Caprodossi, Dirigente Farmacista Assistenza Farmaceutica Agenzia Regionale Sanitaria Regione Marche e Consigliere regionale SIFO -. Nel giro uno-due mesi dall'uscita dalla Gazzetta Ufficiale, la Regione Marche rende disponibile il farmaco all'interno delle proprie strutture individuando i centri prescrittori; dalla richiesta del clinico, entro 2-3 giorni il farmaco è disponibile in reparto".

Cosa chiedono i pazienti

"Chi soffre di una epilessia rara deve affrontare una patologia in genere molto severa che, oltre le crisi epilettiche, comporta deficit cognitivi e disturbi comportamentali" ha spiegato Oriano Mecarelli, Past President LICE, già Sapienza, Università di Roma, Dipartimento Neuroscienze Umane. Queste forme rientrano tra le encefalopatie epilettiche e dello sviluppo e comportano gradi variabili di disabilità e i problemi sono avvertiti soprattutto dai familiari/caregivers. In generale dall'epilessia non si guarisce; alcune forme soprattutto dell'età infantile si risolvono ma non è il caso delle forme più severe. Nelle epilessie rare la speranza è di riuscire a raggiungere un controllo accettabile delle crisi per ottenere una qualità di vita discreta. Dal punto di vista medico è importante quindi riuscire ad impostare una terapia che controlli le crisi senza produrre effetti avversi troppo importanti. Per superare le difficoltà psicosociali occorrerebbe una legislazione che assicuri la difesa di tutti i diritti e un sostegno effettivo a vari livelli affinché alle limitazioni conseguenti alla patologia non si associno barriere sociali".

La voce dei pazienti è stata portata da Francesca Macari di Alleanza Epilessie Rare/Sclerosi tuberosa che ha messo in evidenza la necessità di costruire una rete medica. "La Sclerosi tuberosa, malattia genetica rara, dall'incidenza paria a 1/6000, provoca formazioni di tumori benigni in tutto il corpo e tra le varie manifestazioni c'è l'epilessia con tutte le sue complicazioni come in altre malattie rare. La cronicità e la varietà delle manifestazioni di questa patologia richiedono l'intervento di specialisti differenti e ha bisogno quindi di PDTA o linee guida condivise per la presa in carico sia pediatrica che adulta dove la costruzione di una rete medica risulta sempre più complicata ma necessaria".

Fabrizio Farnetani, Rappresentante dell'Associazione UNIAMO ha rimarcato che "le epilessie sono patologie ad alto impatto sulla qualità della vita dei pazienti e delle loro famiglie. Le epilessie rare poi si contraddistinguono per la difficoltà di diagnosi, specialmente quella genetica, e per la farmaco-resistenza in un contesto già critico, perché spesso l'epilessia si somma a devastanti patologie multiorgano. Quindi è fondamentale per il servizio sanitario nazionale implementare quanto previsto nel PNMR appena approvato, migliorando le procedure di diagnosi genetica, predisponendo i PDTA e rendendo più efficiente la presa in carico territoriale dei pazienti e delle loro famiglie per alleviare il carico assistenziale".

I costi

"I costi per i trattamenti di paziente affetti da malattie rare possono essere importanti, anche se non per tutte, come ad esempio per le epilessie rare. Per salvaguardare l'accesso di questi pazienti è importante che le Regioni identifichino importi specifici evitando che i centri prescrittori siano soggetti a limitazioni di budget, anche attraverso fondi dedicati o a sterilizzazioni di importi", così è intervenuto Davide Croce, Docente LIUC Business school Castellanza.

© Riproduzione riservata



Si parla di [sanità](#)

I più letti

- 1.** [SALUTE](#)
"Mistannoacuore", da Ancona all'India: osteopati in Asia per i bambini cardiopatici
- 2.** [SALUTE](#)
Recupero delle prestazioni in lista d'attesa, sul piatto 9 milioni di euro dalla Regione
- 3.** [SALUTE](#)
Spiaggia sempre più protetta: in consegna 15 defibrillatori, poi le simulazioni di soccorso

In Evidenza



[ALIMENTAZIONE](#)

[Barrette proteiche e uova, l'alimentazione giusta nello sport: 6 domande alla nutrizionista](#)

LINK: <https://www.aboutpharma.com/scienza-ricerca/diagnosi-gentica-transition-sindrome-di-dravet/>



Scienza e Ricerca

- News
- Rubriche
- Eventi e Convegni
- AboutAcademy
- Prodotti editoriali
- AboutJob
- Multimedia

Epilessia, la “transition” per le persone con sindrome di Dravet può (e deve) migliorare



pubblicato il: 12 Luglio 2023

IN COLLABORAZIONE CON UCB

La mancanza della diagnosi genetica negli adulti **con sindrome di Dravet** – una **forma rara e complessa di epilessia** – è uno dei primi e importanti ostacoli che i pazienti affrontano nel loro percorso di cura. E purtroppo non è l'unico come racconta in un'intervista ad AboutPharma **Francesca Gaiardi**, professoressa dell'Università di Bologna e direttore del programma epilessia Irccs Istituto delle scienze neurologiche di Bologna. “La sindrome di Dravet è legata a una mutazione del canale del sodio” precisa l'esperta. “Ancora oggi vediamo persone tra i 30 e 40 anni che non hanno mai ricevuto la diagnosi genetica (perché quando erano bambini non era disponibile), che di conseguenza ricevono terapie sbagliate. Come i farmaci che bloccano il canale del sodio che aggravano il quadro clinico”.

Problema della “transition”

Un punto critico nel patient journey delle persone con sindrome di Dravet è la transizione dall’età pediatrica a quella adulta, con conseguente cambio di paradigma della presa in carico. Una differenza molto netta, che spesso, come racconta Bisulli, porta le persone affette da questa forma di epilessia a rimanere in carico al servizio di neuropediatria. Racconta l’epilettologa: “Di recente abbiamo fatto una survey da cui è emersa la paura dei pazienti di transitare all’ambulatorio dell’età adulta per tantissime ragioni, purtroppo comprensibili”.

Due mondi differenti

La presa in carico del bambino – continua – utilizza un approccio olistico, per cui il neuropediatra si occupa di gestire tutti gli aspetti: dalla scuola, all’impegno nell’ambiente lavorativo, alla famiglia, fino alle comorbidità. La neurologia dell’adulto invece non è strutturata in questo modo. I pazienti non si sentono accolti e, come è emerso dalla survey, spesso abbandonano il servizio”.

Le conseguenze di questa presa in carico non ottimale sono negative sia sul piano terapeutico sia assistenziale. Spesso infatti gli adulti transitano da un specialista all’altro e possono ricevere terapie inadeguate con effetti collaterali che hanno un impatto addirittura maggiore delle stesse crisi. Ognuno di loro può mancare le competenze adeguate per gestire le problematiche neurologiche associate alle crisi, caratteristiche di questa forma di epilessia.

Come creare un modello di transizione comune

Per colmare tutte queste lacune gli esperti stanno lavorando per migliorare la “transition”. “La Lega Italiana contro l’epilessia ha istituito una commissione dedicata alla transizione” afferma Bisulli. “Il primo passo è mappare il processo a livello nazionale per comprenderne l’eterogeneità e creare anche a modelli virtuosi messi in pratica in altri Paesi. Il tutto per cercare di creare un modello italiano, che abbia almeno alcuni punti fermi per tutti. Il passo successivo sarà individuare gli elementi da cambiare e su cui bisogna necessariamente dialogare con le istituzioni”.

La necessità

Come ricorda Bisulli, non è però solo il sostegno economico, ma anche strutture adeguate: “Una persona con sindrome di Dravet – conclude – non può aspettare in sala d’attesa insieme ad altri adulti, ma ha bisogno di spazi adeguati. L’ambulatorio poi dovrebbe essere organizzato in modo che non sia il paziente a girare, ma gli specialisti. Da ultimo [servono letti per i caregiver, quando le persone con questa forma complessa di epilessia devono essere ricoverati](#)”.

[Home page rubrica: “Ecosistema epilessia: innovazione tra presente e futuro”](#)

Tag: [Ecosistema epilessia: innovazione tra presente e futuro](#) / [epilessie rare](#) / [sindrome dravet](#) / [transition](#) /

INDIVIDUI



P-DATE

LINK: https://www.agronline.it/sanita/epilessie-rare-marche-regione-d-italia-piu-virtuosa-per-l-accesso-ai-nuovi-farmaci_35815

MENU HOME REDAZIONE PUBBLICITÀ



Aggiornato Mercoledì 12 Luglio 2023 ore 16:13



Cronaca Economia Politica Sport Cultura Regionali Nazionali Locali Dal mondo AGR TV Donazione

Home / Sanità

Epilessie rare: Marche, regione d'Italia più virtuosa per l'accesso ai nuovi farmaci

Prosegue la roadmap di Motore Sanità sulle epilessie rare, patologie neurologiche croniche ad alto impatto sociale, stigmatizzate e poco narrate dai mezzi di comunicazione. Obiettivo: portarle all'attenzione della società e delle istituzioni.

Di E. B.: Redazione AGR :: 12 luglio 2023 15:31



Iscriviti al nostro Canale TV su:



Questo video non è disponibile

ULTIME NOTIZIE

Truffe agli anziani. 34 in due mesi. Arrestate 9 persone tra Napoli e Torino Nemi, il borgo si veste a festa per la 90° edizione della Sagra delle fragole e la Mostra dei Fiori

Corso di Perfezionamento Universitario Impresa 4.0 - UniPace - Roma

Sanità, ogni anno mille casi di morte per crisi cardiaca improvvisa tra under 35

Economia Circolare, Legambiente premia "IRIGOM RV", impianto tarantino

Ariccia, sanzioni per 45 mila euro alle "Fraschette" e 20 denunce

Ostia, aggressione ai medici del "Grassi", riattivare il presidio di polizia

Ostia, preso il rapinatore della Roma-Lido, ad Acilia aveva ferito un giovane e rapinato la ragazza

Roma, in manette coppia di estorsori, minacciavano 51enne che aveva avuto un rapporto sessuale con la donna

Legambiente: rapporto Ecomafia 2023, il Lazio quarta peggior regione per numero di reati ambientali

(AGR) I bisogni rappresentati dalle epilessie rare sono trasversali al mondo delle malattie rare e riguardano la diagnosi precoce, la complessità, la multidisciplinarietà, la difficoltà e necessità di portare avanti progetti di ricerca e di tracciare percorsi di continuità terapeutica, la realizzazione di raccordi interaziendali, interregionali e ospedale-territorio (per facilitare l'assistenza domiciliare), l'accesso alle nuove terapie e l'assistenza riabilitativa psicologica. Questi bisogni sono stati discussi nell'evento "EPILESSIE RARE: STATO DELL'ARTE E NUOVI ORIZZONTI DI CURA" che ha coinvolto Umbria, Marche e Toscana. L'evento, organizzato da Motore Sanità con il contributo non condizionante di Jazz Pharmaceuticals, si pone diversi obiettivi come mettere in luce il tema delle epilessie rare, patologie neurologiche croniche ad alto impatto sociale, stigmatizzate e scarsamente attenzionate dai mezzi di comunicazione; provare a dare soluzioni ai bisogni dei pazienti e favorire la conoscenza del mondo delle epilessie al pari delle altre malattie rare.

Non esiste un dato preciso sul numero esatto di pazienti con epilessie rare in Italia. Nel Registro nazionale delle epilessie rare (RES), che raccoglie dati solo su alcune forme di epilessia rare, al 31 dicembre 2020 erano registrati circa 2.300 casi di epilessie rare, di cui il 53,5% di sesso femminile e il 46,5% maschile. Va però sottolineato che il RES include solo alcune forme di epilessia rare e che molti pazienti non sono ancora stati diagnosticati o registrati nei registri medici ufficiali, e quindi è presumibile che questi casi siano fortemente sottostimati. Le epilessie farmacoresistenti rappresentano circa il 30% di tutte le forme di epilessia, sono caratterizzate da una ampia variabilità eziopatogenetica e clinica, e necessitano di competenze e conoscenze dedicate. Molte di queste epilessie "non responder" sono epilessie rare, per lo più ad esordio in età pediatrica, con tendenza alla cronicità e quindi con un impatto psico-sociale impegnativo. I nuovi orizzonti della terapia delle epilessie rare sono rivolti alla medicina di precisione.

Nella regione Marche sono circa 250 i bambini con epilessie rare, diagnosticati negli ultimi 5 anni grazie alle nuove tecniche di diagnosi, soprattutto le diagnosi genetiche. Carla Marini, Direttore SOD Neuropsichiatria infantile dell'Azienda ospedaliero Universitaria delle Marche,



spiega che i bambini con epilessie seguiti in regime di ricovero e ambulatoriale ogni anno presso la struttura che dirige sono oltre 1.000. "Siamo il centro di riferimento regionale con una casistica molto varia ed elevata, i piccoli pazienti arrivano, infatti, sia dalla regione Marche che dalle regioni limitrofe. Tuttavia lavoriamo in una struttura obsoleta che necessita di un restyling importante dal punto di vista architettonico e degli spazi che sono insufficienti; il personale medico e infermieristico motivato e dedicato alla cura dei bambini con malattie neurologiche è carente; mancano strumentazioni adeguate in primis una risonanza magnetica ad alta risoluzione-3 Tesla e laboratori di genetica in cui poter eseguire esami specifici come il sequenziamento esomico che siamo costretti a fare fuori regione. È necessario ed urgente una risoluzione alle criticità sopra elencata per mettere nelle migliori condizioni lavorative tutto il personale al fine di garantire il miglior percorso di diagnosi, cura e assistenza ai nostri piccoli pazienti".

Ma c'è una nota positiva. "La Regione Marche è una delle regioni più virtuose d'Italia per quanto riguarda l'accesso ai nuovi farmaci perché l'accesso nel prontuario unico regionale ospedale-territorio è un accesso reale e si fa tramite la sottomissione del dossier alla Commissione appropriatezza terapeutica – ha spiegato Andrea Caprodossi, Dirigente Farmacista Assistenza Farmaceutica Agenzia Regionale Sanitaria Regione Marche e Consigliere regionale SIFO -. Nel giro uno-due mesi dall'uscita dalla Gazzetta Ufficiale, la Regione Marche rende disponibile il farmaco all'interno delle proprie strutture individuando i centri prescrittori; dalla richiesta del clinico, entro 2-3 giorni il farmaco è disponibile in reparto".

I PAZIENTI, COME VIVONO, COSA CHIEDONO

"Chi soffre di una epilessia rara deve affrontare una patologia in genere molto severa che, oltre le crisi epilettiche, comporta deficit cognitivi e disturbi comportamentali" ha spiegato Oriano Mecarelli, Past President LICE, già Sapienza, Università di Roma, Dipartimento Neuroscienze Umane. Queste forme rientrano tra le encefalopatie epilettiche e dello sviluppo e comportano gradi variabili di disabilità e i problemi sono avvertiti soprattutto dai familiari/caregivers. In generale dall'epilessia non si guarisce; alcune forme soprattutto dell'età infantile si risolvono ma non è il caso delle forme più severe. Nelle epilessie rare la speranza è di riuscire a raggiungere un controllo accettabile delle crisi per ottenere una qualità di vita discreta. Dal punto di vista medico è importante quindi riuscire ad impostare una terapia che controlli le crisi senza produrre effetti avversi troppo importanti. Per superare le difficoltà psicosociali occorrerebbe una legislazione che assicuri la difesa di tutti i diritti e un sostegno effettivo a vari livelli affinché alle limitazioni conseguenti alla patologia non si associno barriere sociali".

La voce dei pazienti è stata portata da Francesca Macari di Alleanza Epilessie Rare/Sclerosi tuberosa che ha messo in evidenza la necessità di costruire una rete medica. "La Sclerosi tuberosa, malattia genetica rara, dall'incidenza paria a 1/6000, provoca formazioni di tumori benigni in tutto il corpo e tra le varie manifestazioni c'è l'epilessia con tutte le sue complicazioni come in altre malattie rare. La cronicità e la varietà delle manifestazioni di questa patologia richiedono l'intervento di specialisti differenti e ha bisogno quindi di PDTA o linee guida condivise per la presa in carico sia pediatrica che adulta dove la costruzione di una rete medica risulta sempre più complicata ma necessaria".

Fabrizio Farnetani, Rappresentante dell'Associazione UNIAMO ha rimarcato che "le epilessie sono patologie ad alto impatto sulla qualità della vita dei pazienti e delle loro famiglie. Le epilessie rare poi si contraddistinguono per la difficoltà di diagnosi, specialmente quella genetica, e per la farmaco-resistenza in un contesto già critico, perché spesso l'epilessia si somma a devastanti patologie multiorgano. Quindi è fondamentale per il servizio sanitario nazionale implementare quanto previsto nel PNMR appena approvato, migliorando le procedure di diagnosi genetica, predisponendo i PDTA e rendendo più efficiente la presa in carico territoriale dei pazienti e delle loro famiglie per alleviare il carico assistenziale".

COME AFFRONTARE I COSTI DEI TRATTAMENTI

"I costi per i trattamenti di paziente affetti da malattie rare possono essere importanti, anche se non per tutte, come ad esempio per le epilessie rare. Per salvaguardare l'accesso di questi pazienti è importante che le Regioni identifichino importi specifici evitando che i centri prescrittori siano soggetti a limitazioni di budget, anche attraverso fondi dedicati o a sterilizzazioni di importi", così è intervenuto Davide Croce, Docente LIUC Business school Castellanza.

Partecipa anche tu affinché l'informazione vera e trasparente sia un bene per tutti



CLICCA QUI E DIVENTA
AGR REPORTER
Collabora alla creazione di un grande e capillare sistema informativo online!

Dal 1974 la qualità dell'insegnamento,
il fascino della scuola
levo
Scuola e Studio d'Arte

Vuoi ricevere la nostra newsletter?
AGR NEWSLETTER
Iscriviti adesso CLICCANDO QUI !

Eleonora Giuffrida
MissCake
Il nuovo stile del cake design
Oltre 60 creazioni originali

GIUNTI DESIGN

BIAUTO
GROUP S.R.L.

LINK: <https://www.mediakey.tv/leggi-news/giffoni-next-generation-al-via-la-nona-edizione-un-crescendo-di-appuntamenti-che-toccherà-il-suo-apice-il...>



LA MUSICA
PIÙ BELLA
suona solo su



Login



[Home](#) [Testate](#) [News](#) [Awards](#) [Video](#) [Operatori](#) [Shop](#) [Il Gruppo](#) [Contatti](#) [Area Utenti](#)

[Job opportunities](#)

Leggi news

[mediakey.tv](#) » [News](#) » [Leggi news](#)

- ▶ Newsletter
- ▶ Archivio News

Giffoni Next Generation, al via la nona edizione: un crescendo di appuntamenti che toccherà il suo apice il 29 luglio con il Summit sul futuro delle proiezioni audiovisive



Si alza il sipario sulla nona edizione di Giffoni Next Generation, la rassegna all'insegna dell'innovazione promossa da [Giffoni Innovation Hub](#) all'interno del Giffoni Film Festival. Dal 20 al 29 luglio la Multimedia Valley sarà crocevia di giovani talenti pronti a immergersi nel mondo delle nuove tecnologie, della cultura digitale, dei nuovi linguaggi e della creatività. Una full immersion che vedrà il

suo momento clou il 29 luglio con il Summit sul futuro delle produzioni audiovisive: innovazione nell'ambito delle industrie creative e dell'entertainment. Un crescendo di appuntamenti imperdibili non solo per i "dreamers", ma per tutti i ragazzi della GenZ.

Con Giffoni Next Generation 2023 torna anche il Giffoni Dream Team, composto da 26 under 30, 14 ragazze e 12 ragazzi con un'età media di 25 anni, provenienti da tutta Italia con competenze trasversali, voglia di mettersi in gioco e vivere un'esperienza unica che consenta loro non solo di rafforzare le proprie skills, ma anche di confrontarsi con mondi e storie diverse dalla propria. Tra panel, mentorship, Innovation Talk all'interno delle Giffoni Impact, presentazioni in anteprima delle produzioni audiovisive di Giffoni Innovation Hub e workshop, i dreamers avranno l'opportunità di entrare in contatto con importanti figure istituzionali, CEO di grandi aziende, startupper e imprenditori con i quali confrontarsi su temi chiave quali sostenibilità, branded entertainment, tutela dei minori rispetto all'utilizzo dei media, nuove professioni, evoluzione del mercato del lavoro e applicazione delle nuove tecnologie al cinema e alla musica. I 26 dreamers, dal 20 al 29 luglio, risponderanno alle sfide lanciate dal Gruppo Siram-Veolia, leader mondiale nella gestione ottimizzata delle risorse ambientali e da Giffoni Innovation Hub lavorando ai brief proposti. Il primo legato a un piano di comunicazione ad hoc sull'efficientamento energetico della Pubblica Amministrazione e sulla decarbonizzazione dei processi in tutela dell'ambiente. Il secondo pensato per mettere alla prova i dreamers sul piano dell'inventiva. Si chiede loro, infatti, di ideare e proporre nuove soluzioni digitali.

Ad accogliere i dreamers e a consegnargli il kit del Giffoni Dream Team 2023 e le maglie di Blowhammer che vestirà i giovani dreamers, saranno i founder di Giffoni Innovation Hub Antonino Muro, Luca Tesoro e Orazio Maria Di Martino con Jacopo Gubitosi General Manager Giffoni Experience.

GIFFONI IMPACT

La Sala Blu della Multimedia Valley sarà il punto di ritrovo per i ragazzi dai 18 ai 30 anni per gli

Innovation Talk organizzati all'interno delle Giffoni Impact.

Il 20 luglio apriranno le danze Donato Mele, CEO Prometeo Lab, Emanuele Salvucci, Technical Art Director e Stefano Urru, Technical Artist con la presentazione del programma Giffoni Next Generation alla Giffoni Impact e del Master: MASTER IN UNREAL ENGINE 5: LA CREATIVITÀ APPLICATA ALLE VIRTUAL PRODUCTION in collaborazione con PROMETEO LAB.

Il 21 luglio sarà la volta di A2A: Storie Sostenibili con Maurizio Ghiraldi, Chief People and Transformation Officer A2A, che da remoto parlerà di giovani, lavoro e responsabilità sociale nella gestione delle risorse umane dell'azienda e Michela Lampone, Responsabile Sustainability Stakeholder Engagement 6 Education A2A, che presenterà le attività di education svolte in collaborazione con Giffoni Innovation Hub quest'anno.

Il 22 luglio la Impact, evento speciale, di Lundbeck "Mi vedete?" con Tiziana Mele, Amministratore Delegato Lundbeck Italia, Sergio De Filippis, Direttore sanitario e scientifico Clinica Neuropsichiatrica Villa Von Siebental e Docente Psichiatria delle dipendenze, Margherita Desirè Forlano, Ambassador Giffoni e Alessandro Vento, Psichiatra Responsabile Osservatorio sulle Dipendenze che affronteranno con i ragazzi il tema della salute mentale e della depressione negli adolescenti. "Mi vedete?" è il titolo del cortometraggio presentato a Giffoni l'anno scorso. A moderare sarà Carola Salvato, CEO Havas Life Italia.

Il 23 luglio la Impact di Enel X Global Retail, con l'anteprima dello short movie prodotto da Giffoni Innovation Hub "Così fa il silenzio" per la regia di Sami Schinaia, presente in sala con Nicola Tagliaferro, Head of Global Sustainability Enel X, l'attrice Margherita Aresti, Daniela Trevisan, Head of HSEQ Enel X e Armando Fiumara, Head of e-Bus Enel X. I ragazzi avranno la possibilità di scoprire qual è il fil rouge che unisce il silenzio alla sostenibilità ambientale.

Il 24 luglio la Giffoni Impact aprirà uno scorcio su Napoli, una Napoli inedita raccontata dai ragazzi grazie al progetto "La voce dei giovani" che ha portato alla nascita di "Il mercato dei racconti", una produzione Giffoni Innovation Hub e Giffoni Experience con il Comune di Napoli e con la partecipazione di La Doria e Mad Entertainment per la regia di Emanuele Vicorito. Ospiti: Gaetano Manfredi, sindaco di Napoli, il regista e l'attrice Lidia Palumbo. Presenti anche gli alunni dell'Istituto Alfonso Casanova di Napoli, vincitori del contest di scrittura creativa che ha preceduto la produzione del corto. Nel pomeriggio in Sala Blu l'evento "Buon compleanno Federico", con il lancio dello short movie per gli 800 anni dell'Università di Napoli Federico II che verrà realizzato da Giffoni Innovation Hub e dall'Ateneo campano con la regia di Ettore De Lorenzo. In sala il Rettore Matteo Lorito e Luigi Sales, Head of Original Productions di Giffoni Innovation Hub.

Il 25 luglio torna a Giffoni Stellantis per la presentazione del cortometraggio "Wasted", regia di Tobia Passigato, una storia che racconta attraverso il linguaggio audiovisivo il concetto di second life, ossia la possibilità di generare nuova vita dai rifiuti tramite l'ingegno e l'innovazione. Lo Short Movie è prodotto da Giffoni Innovation Hub.

Sempre il 25 luglio, in Sala Blu, verrà proiettato in anteprima lo short movie "I nostri sogni - essere felici superando la barriera della malattia" con il regista Riccardo Denaro, l'attore Ettore Bassi, il compositore Andrea Ascanio e il produttore Elena Rotari. Spazio agli ospiti per raccontare il progetto di FMRI Onlus-Federazione Malattie Rare Infantili ed Elive, nato dal desiderio di realizzare il primo corto cinematografico scritto, diretto e interpretato da ragazzi disabili. L'opera è stata patrocinata da Giffoni Innovation Hub.

Il 26 luglio sarà la volta di Dixan e Cesvi che hanno scelto il palco di Giffoni per presentare il corto prodotto da Giffoni Innovation Hub "Imma, i sogni non si macchiano" e portare all'attenzione dei più giovani il tema della povertà d'igiene. A parlarne saranno Francesca D'Angelo Valente, Direttore Marketing Henkel Consumer & Brands, Roberto Vignola, Communication and Fundraising Director presso la Fondazione Cesvi e la regista Victoria Fiore.

Il 27 luglio durante la Giffoni Impact di Lice (Lega Italiana contro le Epilessie), partendo dalla proiezione dello short movie "Fuori dall'acqua" si affronterà il tema dell'epilessia con Laura Tassi, Presidente LICE, Oriano Mecarelli, Past President LICE, Nathalie Falsetto, Specialty Care Medical Lead di Angelini Pharma, Ivan Di Schiena, Head of Patient Access and External Engagement Italy di UCB Pharma, la regista Angela Bevilacqua e l'attore Antonio Ciorfito. Una produzione Giffoni Innovation Hub.

Il 28 luglio sarà la volta di ENI con la Giffoni Impact "TO ZERO TOGETHER: Soluzioni integrate per la decarbonizzazione" con Paolo Contenti, Head of Branding & Comunicazione Plenitude, Teresa Petronelli, Responsabile Comunicazione Interna e Coordinamento Comunicazione Esterna Versalis, Alexandra Cannatelli, Responsabile Retail, Smart Mobility & Social Communications – Eni Sustainable Mobility.

A chiudere il ciclo delle Giffoni Impact 2023 sarà Iren, che promuoverà il terzo cortometraggio prodotto in collaborazione con Giffoni Innovation Hub: "La tribù delle luci". A confrontarsi con la GenZ sui temi dell'educazione ambientale, l'importanza dei piccoli gesti e il confronto generazionale per generare impatto positivo e salvaguardare il nostro Pianeta, saranno Francesco Castellone, Head of Communications and External Relations e Arturo Bertoldi, Responsabile Eduiren.

I PANEL

Un confronto a tutto tondo sul mondo dell'innovazione con tre appuntamenti imperdibili da segnare in agenda. Si parte il 25 luglio con il panel Fimi "Digital Music Forum 2023" con Enzo Mazza, Ceo Fimi, Ferdinando Tozzi, Delegato del Sindaco di Napoli per l'industria musicale e l'audiovisivo e Stefano Galbiati, Head of open innovation di Giffoni Innovation Hub. Sempre il 25 luglio si prosegue con il panel curato dal MIA - Mercato Internazionale Audiovisivo dal titolo "Tutela dei minori rispetto all'utilizzo dei media. Dall'uso delle tecnologie emergenti al Revenge porn nell'esperienza cinematografica e audiovisiva". Ospiti del panel Donatella Proto, dirigente del Ministero delle Imprese del Made in Italy Direzione Generale per i servizi di comunicazione elettronica, di Radio diffusione e postali, Alfredo Ferrante, Coordinatore Servizio II – Ufficio II Dipartimento per le politiche della famiglia, Presidenza del Consiglio dei ministri e le attrici del film "Mia" di Ivano De Matteo, Milena Mancini e Greta Gasbarri. A moderare sarà Gaia Tridente direttrice del MIA - Mercato Internazionale Audiovisivo. In programma per il 26 luglio, il panel Obe: "Generazione Entertainment: il branded Entertainment come leva di marketing e comunicazione per coinvolgere la generazione Z" moderato da Anna Vitiello, Direttore scientifico OBE con gli ospiti Alessio Garbin, Data & Digital Marketing Coordinator Barilla Region Italy, Diego Daniele, Media & Connections Manager Italy & Albania - Coca Cola e Matteo Giarrizzo, Head of Media & Digital Italia – Henkel. Il 27 luglio con Incyte - azienda biofarmaceutica globale - dopo la proiezione del cortometraggio "L'ospite", prodotto da Incyte con il patrocinio dell'Associazione Italiana Leucemie, Linfomi e Mielomi e dedicato alla Leucemia Mieloide Cronica, ad affrontare il dibattito con i ragazzi in sala saranno Pino Toro, presidente AIL, Andrea Sgaravatti, Produttore e regista e fondatore casa di produzione Brandon Box, Onofrio Mastandrea, Associate Vice Presidente, General Manager Incyte Italia.

LE MENTORSHIP

Tanti gli argomenti che verranno affrontati con i dreamers durante le mentorship. Si inizia con quella di Roberto Parente Professore Universitario Imprenditorialità e innovazione Unisa e si procede con la mentorship di Coderblock con Danilo Costa, CEO & Founder di Coderblock che racconterà ai ragazzi come da una semplice idea possa nascere una grande azienda internazionale. Con lui Aura Nuccio, COO e Maura Bonelli, Head of Sales Italy. Seguirà l'appuntamento con Ecommerce Hub per discutere delle potenzialità di un mercato in forte espansione che è quello del commercio online. Titolo esplicativo per la mentorship di Non è Tutto Rosa: "Storie di donne e di imprese" con la presentazione del docufilm insieme all'imprenditore Mario Di Girolamo, Lori Caccamo, Mental Coach, Paolina Consiglieri, Founder di Non è tutto rosa, Alice Di Girolamo, regista, Adriana Angarano, Imprenditrice, attivista e divulgatrice. Con Superheroes: Stranogene & I Am Hero si promuoverà "HIKI: An Exit-Sential Adventure" il progetto sulla tematica degli hikikomori. Un'altra bella opportunità per gli under 30, sarà poter ascoltare la mentorship di Pedro Mari, Designer, Human Interface Apple. Con Confindustria e gli ospiti Alberto Marengi, Vice Presidente per l'Organizzazione, lo Sviluppo e il Marketing Confindustria, Antonio Ferraioli Presidente Confindustria Salerno e Stefania Rinaldi, Vice Presidente Confindustria Salerno, si affronterà il tema della sostenibilità, del ruolo delle imprese e di responsabilità sociale. Al centro della mentorship di Christian Richmond Nzi di Mygrants il tema dell'integrazione. Attesa per la mentorship di Cristina Davino del Dipartimento di Scienze Statistiche della Federico II di Napoli e la presentazione del progetto SOFIA: l'assistente digitale 3D del Dises dell'Università Federico II di Napoli. Infine la mentorship Accenture con Francesco Magagnino, Generative AI Song ICEG Lead.

GLI SPECIAL EVENTS

Ad arricchire il programma di Giffoni Next Generation diversi eventi speciali.

Il primo, in programma il 21 luglio, targato ERION con la proiezione del docufilm "Materia Viva". Protagonisti del dibattito Giorgio Arienti, Direttore Generale Erion WEEE, Marco Falorini, Libero Produzioni e il divulgatore scientifico Emilio Cozzi. Per il 22 luglio "Avrei questa idea", un appuntamento per lanciare il format realizzato da Giffoni Innovation Hub sul fenomeno del pitching. Un modo per dare voce alle idee dei giovani sceneggiatori. Ospiti dell'evento Valerio Lundini, attore e conduttore, Edoardo Ferrario, attore e comico, e Luigi Sales, Head of Original Productions Giffoni Innovation Hub. Il 24 luglio, invece, ci sarà la conferenza stampa dedicata al Venusia special Festival con: Raffaele Talucci, Presidente Associazione Talucci Myriam-Vulture e Alfonsina Novellino, Presidente AURA per raccontare il progetto di successo portato avanti quest'anno. Il 26 luglio la Multimedia Valley si trasformerà in set cinematografico grazie alla presenza dell'atleta paralimpica Ambra Sabatini e al suo incontro con i giffoners. A seguire l'evento targato Findus con "25 anni con Carletto" e la presentazione dello short movie: "Tu non hai fame?" realizzato da Dude Original. Presenti Marco Miglioranza, Southern Europe Marketing Lead Findus e Livio Basoli, CEO Dude Original.

IL SUMMIT

A chiudere la nona edizione di Giffoni Next Generation, il 29 luglio, sarà un evento nell'evento: il "Summit sul futuro delle produzioni audiovisive: innovazione nell'ambito delle industrie creative e dell'entertainment". Nel ruolo di moderatore, il giornalista de Il Sole 24 Ore Andrea Chimento, partner dell'evento, patrocinato da Anica, Anec e Apa, sono MIA, Accenture, Film Commission Campania.

Dopo i saluti istituzionali di Claudio Gubitosi, Direttore del Giffoni Film Festival, Simone Gialdini, ANEC e Titta Fiore, Film Commission Campania, si succederanno tre panel:

Il primo organizzato dal MIA - Mercato Internazionale Audiovisivo - per discutere e confrontarsi sui temi della competitività, delle sfide e delle opportunità per le industrie europee dei media e dell'audiovisivo dal titolo "Production goes european. How to create viable european project and new opportunities from EU co-production fundings for film and series content". Tra gli ospiti Alessia Sonaglioni, Programme Manager Pilot Programme for Series Co-Productions DG II - Eurimages Council of Europe - Conseil de l'Europe, e Giorgio Scorza, CEO e Direttore creativo di Movimenti Production.

Il secondo "International Financing and tax credit" che vedrà protagonisti i rappresentanti delle principali banche italiane, tra cui Unicredit, e con ospiti internazionali per fare il punto sulle soluzioni finanziarie offerte al settore dell'audiovisivo, sulla possibilità di coproduzione e sul Tax credit come opportunità di sviluppo. A discuterne saranno, tra gli altri, Barbara Tonelli, Chargée d'affaires Coficiné – An affiliate of Natixis CIB.

Il terzo organizzato in collaborazione con Accenture dal titolo "Tecnologie disruptive, nuove competenze, new entertainment" con l'obiettivo di indagare tutte le possibilità offerte dall'Intelligenza artificiale con un approfondimento sull'industria dell'entertainment, sul supporto della tecnologia alla creatività e sulle nuove competenze. A dare il proprio contributo al dibattito saranno Francesco Magagnino, Accenture, Massimiliano Squillace, Contents.com, Manuela Cacciamani, Presidente dell'Unione Editori e Creators Digitali di Anica e Luca di Tomassi, Vodafone.

In chiusura il panel "Il Sistema cinema Campania". Le politiche della Regione Campania a favore dell'audiovisivo con Maurizio Gemma, Direttore della Fondazione Film Commission Regione Campania.

Partner della nona edizione di Giffoni Next Generation

A2A, Accenture, Aim Group, Blowhammer, Bper Banca, Cesvi, Conai, Dude, Enel X, Eni, Erion Wee, Findus, Gruppo Iren, Havas, Henkel, Incyte, La Doria, Lice, Lundbeck, Ogilvy, Omnicom e Stellantis.

📅 14/07/2023 | 📍 Eventi, sponsorship

Indietro

in condividi

🐦 tweet

f condividi

Giffoni Next Generation, al via la nona edizione: un crescendo di appuntamenti che toccherà il suo apice il 29 luglio con il Summit sul futuro delle proiezioni audiovisive

Torna il Dream Team di Giffoni Innovation Hub, 26 under 30 scendono in campo con la loro creatività per immaginare una nuova visione del futuro.



Redazione Studenti

14 luglio 2023



1 [Giffoni Innovation Hub, si parte!](#)

2 [Giffoni Impact](#)

3 [Special events](#)

4 [Il summit](#)

INDICE

1 Giffoni Innovation Hub, si parte!

Si alza il sipario sulla nona edizione di [Giffoni Next Generation](#), la rassegna all'insegna dell'innovazione promossa da Giffoni Innovation Hub all'interno del Giffoni Film Festival. Dal 20 al 29 luglio la Multimedia Valley sarà crocevia di giovani talenti pronti a immergersi nel mondo delle nuove tecnologie, della cultura digitale, dei nuovi linguaggi e della creatività. Una full immersion che vedrà il suo momento clou il 29 luglio con il Summit sul futuro delle produzioni audiovisive: innovazione nell'ambito delle industrie creative e dell'entertainment. Un crescendo di appuntamenti imperdibili non solo per i "dreamers", ma per tutti i ragazzi della GenZ.

Con Giffoni Next Generation 2023 torna anche il Giffoni Dream Team, composto da 26 under 30, 14 ragazze e 12 ragazzi con un'età media di 25 anni, provenienti da tutta Italia con competenze trasversali, voglia di mettersi in gioco e vivere un'esperienza unica che consenta loro non solo di rafforzare le proprie skills, ma anche di confrontarsi con mondi e storie diverse dalla propria. Tra panel, mentorship, Innovation Talk all'interno delle Giffoni Impact, presentazioni in anteprima delle produzioni audiovisive di Giffoni Innovation Hub e workshop, i dreamers avranno l'opportunità di entrare in contatto con importanti figure istituzionali, CEO di grandi aziende, startupper e imprenditori con i quali confrontarsi su temi chiave quali sostenibilità, branded entertainment, tutela dei minori rispetto all'utilizzo dei media, nuove professioni, evoluzione del mercato del lavoro e applicazione delle nuove tecnologie al cinema e alla musica. I 26 dreamers, dal 20 al 29 luglio, risponderanno alle sfide lanciate dal Gruppo Siram-Veolia, leader mondiale nella gestione ottimizzata delle risorse ambientali e da Giffoni Innovation Hub lavorando ai brief proposti. Il primo legato a un piano di comunicazione ad hoc sull'efficientamento energetico della Pubblica Amministrazione e sulla decarbonizzazione dei processi in tutela dell'ambiente. Il secondo pensato per mettere alla prova i dreamers sul piano dell'inventiva. Si chiede loro, infatti, di ideare e proporre nuove soluzioni digitali.

Ad accogliere i dreamers e a consegnargli il kit del Giffoni Dream Team 2023 e le maglie di Blowhammer che vestirà i giovani dreamers, saranno i founder di Giffoni Innovation Hub Antonino Muro, Luca Tesauro e Orazio Maria Di Martino con Jacopo Gubitosi General Manager Giffoni Experience.



2 Giffoni Impact

La Sala Blu della Multimedia Valley sarà il punto di ritrovo per i ragazzi dai 18 ai 30 anni per gli Innovation Talk organizzati all'interno delle Giffoni Impact.

- Il 20 luglio apriranno le danze Donato Mele, CEO Prometeo Lab, Emanuele Salvucci, Technical Art Director e Stefano Urru, Technical Artist con la presentazione del programma Giffoni Next Generation alla Giffoni Impact e del Master: MASTER IN UNREAL ENGINE 5: LA CREATIVITÀ APPLICATA ALLE VIRTUAL PRODUCTION in collaborazione con PROMETEO LAB.
- Il 21 luglio sarà la volta di A2A: Storie Sostenibili con Maurizio Ghiraldi, Chief People and Transformation Officer A2A, che da remoto parlerà di giovani, lavoro e responsabilità sociale nella gestione delle risorse umane dell'azienda e Michela Lampone, Responsabile Sustainability Stakeholder Engagement 6 Education A2A, che presenterà le attività di education svolte in collaborazione con Giffoni Innovation Hub quest'anno.
- Il 22 luglio la Impact, evento speciale, di Lundbeck "Mi vedete?" con Tiziana Mele, Amministratore Delegato Lundbeck Italia, Sergio De Filippis, Direttore sanitario e scientifico Clinica Neuropsichiatrica Villa Von Siebental e Docente Psichiatria delle dipendenze, Margherita Desirè Forlano, Ambassador Giffoni e Alessandro Vento, Psichiatra Responsabile Osservatorio sulle Dipendenze che affronteranno con i ragazzi il tema della salute mentale e della depressione negli adolescenti. "Mi vedete?" è il titolo del cortometraggio presentato a Giffoni l'anno scorso. A moderare sarà Carola Salvato, CEO Havas Life Italia.
- Il 23 luglio la Impact di Enel X Global Retail, con l'anteprima dello short movie prodotto da Giffoni Innovation Hub "Così fa il silenzio" per la regia di Sami Schinaia, presente in sala con Nicola Tagliaferro, Head of Global Sustainability Enel X, l'attrice Margherita Aresti, Daniela Trevisan, Head of HSEQ Enel X e Armando Fiumara, Head of e-Bus Enel X. I ragazzi avranno la possibilità di scoprire qual è il fil rouge che unisce il silenzio alla sostenibilità ambientale.
- Il 24 luglio la Giffoni Impact aprirà uno scorcio su Napoli, una Napoli inedita raccontata dai ragazzi grazie al progetto "La voce dei giovani" che ha portato alla nascita di "Il mercato dei racconti", una produzione Giffoni Innovation Hub e Giffoni Experience con il Comune di Napoli e con la partecipazione di La Doria e Mad Entertainment per la regia di Emanuele Vicorito. Ospiti: Gaetano Manfredi, sindaco di Napoli, il regista e l'attrice Lidia Palumbo. Presenti anche gli alunni dell'Istituto Alfonso Casanova di Napoli, vincitori del contest di scrittura creativa che ha preceduto la produzione del corto. Nel pomeriggio in Sala Blu l'evento "Buon compleanno Federico", con il lancio dello short movie per gli 800 anni dell'Università di Napoli Federico II che verrà realizzato da Giffoni Innovation Hub e dall'Ateneo campano con la regia di Ettore De Lorenzo. In sala il Rettore Matteo Lorito e Luigi Sales, Head of Original Productions di Giffoni Innovation Hub.

- Il 25 luglio torna a Giffoni Stellantis per la presentazione del cortometraggio "Wasted", regia di Tobia Passigato, una storia che racconta attraverso il linguaggio audiovisivo il concetto di second life, ossia la possibilità di generare nuova vita dai rifiuti tramite l'ingegno e l'innovazione. Lo Short Movie è prodotto da Giffoni Innovation Hub. Sempre il 25 luglio, in Sala Blu, verrà proiettato in anteprima lo short movie "I nostri sogni - essere felici superando la barriera della malattia" con il regista Riccardo Denaro, l'attore Ettore Bassi, il compositore Andrea Ascanio e il produttore Elena Rotari. Spazio agli ospiti per raccontare il progetto di FMRI Onlus-Federazione Malattie Rare Infantili ed Elive, nato dal desiderio di realizzare il primo corto cinematografico scritto, diretto e interpretato da ragazzi disabili. L'opera è stata patrocinata da Giffoni Innovation Hub.
- Il 26 luglio sarà la volta di Dixan e Cesvi che hanno scelto il palco di Giffoni per presentare il corto prodotto da Giffoni Innovation Hub "Imma, i sogni non si macchiano" e portare all'attenzione dei più giovani il tema della povertà d'igiene. A parlarne saranno Francesca D'Angelo Valente, Direttore Marketing Henkel Consumer & Brands, Roberto Vignola, Communication and Fundraising Director presso la Fondazione Cesvi e la regista Victoria Fiore.
- Il 27 luglio durante la Giffoni Impact di Lice (Lega Italiana contro le Epilessie), partendo dalla proiezione dello short movie "Fuori dall'acqua" si affronterà il tema dell'epilessia con Laura Tassi, Presidente LICE, Oriano Mecarelli, Past President LICE, Nathalie Falsetto, Specialty Care Medical Lead di Angelini Pharma, Ivan Di Schiena, Head of Patient Access and External Engagement Italy di UCB Pharma, la regista Angela Bevilacqua e l'attore Antonio Ciorfito. Una produzione Giffoni Innovation Hub.
- Il 28 luglio sarà la volta di ENI con la Giffoni Impact "TO ZERO TOGETHER: Soluzioni integrate per la decarbonizzazione" con Paolo Contenti, Head of Branding & Comunicazione Plenitude, Teresa Petronelli, Responsabile Comunicazione Interna e Coordinamento Comunicazione Esterna Versalis, Alexandra Cannatelli, Responsabile Retail, Smart Mobility & Social Communications - Eni Sustainable Mobility.

A chiudere il ciclo delle Giffoni Impact 2023 sarà Iren, che promuoverà il terzo cortometraggio prodotto in collaborazione con Giffoni Innovation Hub: "La tribù delle luci".

A confrontarsi con la GenZ sui temi dell'educazione ambientale, l'importanza dei piccoli gesti e il confronto generazionale per generare impatto positivo e salvaguardare il nostro Pianeta, saranno Francesco Castellone, Head of Communications and External Relations e Arturo Bertoldi, Responsabile Eduiren.

3 Special events

Ad arricchire il programma di Giffoni Next Generation diversi eventi speciali. Il primo, in programma il 21 luglio, targato ERION con la proiezione del docufilm "Materia Viva". Protagonisti del dibattito Giorgio Arienti, Direttore Generale Erion WEEE, Marco Falorini, Libero Produzioni e il divulgatore scientifico Emilio Cozzi. Per il 22 luglio "Avrei questa idea", un appuntamento per lanciare il format realizzato da Giffoni Innovation Hub sul fenomeno del pitching. Un modo per dare voce alle idee dei giovani sceneggiatori. Ospiti dell'evento Valerio Lundini, attore e conduttore, Edoardo Ferrario, attore e comico, e Luigi Sales, Head of Original Productions Giffoni Innovation Hub. Il 24 luglio, invece, ci sarà la conferenza stampa dedicata al Venusia special Festival con: Raffaele Talucci, Presidente Associazione Talucci Myriam-Vulture e Alfonsina Novellino, Presidente AURA per raccontare il progetto di successo portato avanti quest'anno. Il 26 luglio la Multimedia Valley si trasformerà in set cinematografico grazie alla presenza dell'atleta paralimpica Ambra Sabatini e al suo incontro con i giffoners. A seguire l'evento targato Findus con "25 anni con Carletto" e la presentazione dello short movie: "Tu non hai fame?" realizzato da Dude Original. Presenti Marco Miglioranza, Southern Europe Marketing Lead Findus e Livio Basoli, CEO Dude Original.

4 Il summit

A chiudere la nona edizione di Giffoni Next Generation, il 29 luglio, sarà un evento nell'evento: il "Summit sul futuro delle produzioni audiovisive: innovazione nell'ambito delle industrie creative e dell'entertainment". Nel ruolo di moderatore, il giornalista de Il Sole 24 Ore Andrea Chimento, partner dell'evento, patrocinato da Anica, Anec e Apa, sono MIA, Accenture, Film Commission Campania.

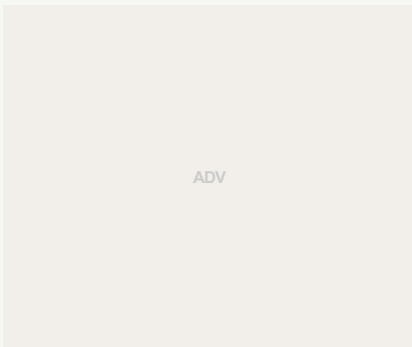
Dopo i saluti istituzionali di Claudio Gubitosi, Direttore del Giffoni Film Festival, Simone Gialdini, ANEC e Titta Fiore, Film Commission Campania, si succederanno tre panel:

Il primo organizzato dal MIA - Mercato Internazionale Audiovisivo - per discutere e confrontarsi sui temi della competitività, delle sfide e delle opportunità per le industrie europee dei media e dell'audiovisivo dal titolo "Production goes european. How to create viable european project and new opportunities from EU co-production fundings for film and series content". Tra gli ospiti Alessia Sonaglioni, Programme Manager Pilot Programme for Series Co-Productions DG II - Eurimages Council of Europe - Conseil de l'Europe, e Giorgio Scorza, CEO e Direttore creativo di Movimenti Production.

Il secondo "International Financing and tax credit" che vedrà protagonisti i rappresentanti delle principali banche italiane, tra cui Unicredit, e con ospiti internazionali per fare il punto sulle soluzioni finanziarie offerte al settore dell'audiovisivo, sulla possibilità di coproduzione e sul Tax credit come opportunità di sviluppo. A discuterne saranno, tra gli altri, Barbara Tonelli, Chargée d'affaires Coficiné - An affiliate of Natixis CIB.

Il terzo organizzato in collaborazione con Accenture dal titolo "Tecnologie disruptive, nuove competenze, new entertainment" con l'obiettivo di indagare tutte le possibilità offerte dall'Intelligenza artificiale con un approfondimento sull'industria dell'entertainment, sul supporto della tecnologia alla creatività e sulle nuove competenze. A dare il proprio contributo al dibattito saranno Francesco Magagnino, Accenture, Massimiliano Squillace, Contents.com, Manuela Cacciamani, Presidente dell'Unione Editori e Creators Digitali di Anica e Luca di Tomassi, Vodafone.

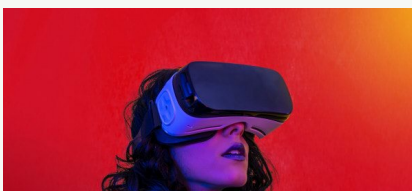
In chiusura il panel "Il Sistema cinema Campania". Le politiche della Regione Campania a favore dell'audiovisivo con Maurizio Gemma, Direttore della Fondazione Film Commission Regione Campania.



Articoli correlati



Lettera in inglese sulla tua scuola futura per l'esame terza media 2023



LINK: <https://www.quotidianoitalia.it/giffoni-next-generation-al-via-la-nona-edizione/>

Ven. Lug 14th, 2023 13:18:38 CEST

Quotidianoitalia.it

Giornale online libero ed indipendente



NAPOLI NEWS

Giffoni Next Generation, al via la nona edizione



Di Redazione Online

LUG 14, 2023

Giffoni Next Generation



Si alza il sipario sulla nona edizione di **Giffoni Next Generation**, la rassegna all'insegna dell'innovazione promossa da **Giffoni Innovation Hub** all'interno del **Giffoni Film Festival**. Dal 20 al 29 luglio la Multimedia Valley sarà crocevia di giovani talenti pronti a immergersi nel mondo delle nuove tecnologie, della cultura digitale, dei nuovi linguaggi e della creatività. Una full immersion che vedrà il suo momento clou il **29 luglio** con il **'Summit sul futuro delle produzioni audiovisive: innovazione nell'ambito delle industrie creative e dell'entertainment'**. Un crescendo di appuntamenti imperdibili non solo per i 'dreamers', ma per tutti i ragazzi della **GenZ**.

Con Giffoni Next Generation 2023 torna anche il **Giffoni Dream Team** composto da 26 under 30, 14 ragazze e 12 ragazzi con un'età media di 25 anni, provenienti da tutta Italia con competenze trasversali, voglia di mettersi in gioco e vivere un'esperienza unica che gli consenta non solo di rafforzare le proprie skills, ma anche di confrontarsi con mondi e storie diverse dalla propria. Tra **panel**, **mentorship**, **Innovation Talk** all'interno delle **Giffoni Impact**, presentazioni in anteprima delle **produzioni audiovisive** di Giffoni Innovation Hub, **workshop**, i dreamers avranno l'opportunità di entrare in contatto con importanti figure istituzionali, Ceo di

grandi aziende, startupper e imprenditori con i quali confrontarsi su temi chiave quali sostenibilità, branded entertainment, tutela dei minori rispetto all'utilizzo dei media, nuove professioni, evoluzione del mercato del lavoro e applicazione delle nuove tecnologie al cinema e alla musica. I 26 dreamers, dal 20 al 29 luglio, risponderanno alle sfide lanciate dal **Gruppo Siram-Veolia**, leader mondiale nella gestione ottimizzata delle risorse ambientali e da Giffoni Innovation Hub lavorando ai brief proposti. Il primo legato ad un piano di comunicazione ad hoc sull'efficientamento energetico della Pubblica Amministrazione e sulla decarbonizzazione dei processi in tutela dell'ambiente. Il secondo pensato per mettere alla prova i dreamers sul piano dell'inventiva. Gli si chiede, infatti, di ideare e proporre nuove soluzioni digitali.

Ad accogliere i dreamers e a consegnargli il kit del Giffoni Dream Team 2023 e le maglie di Blowhammer che vestirà i giovani dreamers, saranno i founder di Giffoni Innovation Hub **Antonino Muro, Luca Tesauro e Orazio Maria Di Martino** con **Jacopo Gubitosi** General Manager **Giffoni Experience**.

GIFFONI IMPACT

La Sala Blu della Multimedia Valley sarà il punto di ritrovo per i ragazzi dai 18 ai 30 anni per gli **Innovation Talk** organizzati all'interno delle **Giffoni Impact**.

Il **20 luglio** apriranno le danze **Donato Mele**, CEO Prometeo Lab, **Emanuele Salvucci**, Technical Art Director e **Stefano Urru**, Technical Artist con la presentazione del programma Giffoni Next Generation alla Giffoni Impact e del Master: **MASTER IN UNREAL ENGINE 5: LA CREATIVITÀ APPLICATA ALLE VIRTUAL PRODUCTIONS** in collaborazione con **PROMETEO LAB**.

Il **21 luglio** sarà la volta di **A2A: Storie Sostenibili** con **Maurizio Ghiraldi**, Chief People and Transformation Officer A2A che da remoto parlerà di giovani, lavoro e responsabilità sociale nella gestione delle risorse umane dell'azienda e **Michela Lampone**, Responsabile Sustainability Stakeholder Engagement & Education A2A, che presenterà le attività education svolte in collaborazione con Giffoni Innovation Hub quest'anno.

Il **22 luglio** la Impact, evento speciale, di **Lundbeck "Mi vedete?"** con **Tiziana Mele**, Amministratore Delegato Lundbeck Italia, **Sergio De Filippis**, Direttore sanitario e scientifico Clinica Neuropsichiatrica Villa Von Siebental e Docente Psichiatria delle dipendenze, **Margherita Desirè Forlano**, Ambassador Giffoni e **Alessandro Vento**, Psichiatra Responsabile Osservatorio sulle Dipendenze che affronteranno con i ragazzi il tema della salute mentale e della depressione negli adolescenti. "Mi vedete?" è il titolo del cortometraggio presentato a Giffoni l'anno scorso. A moderare sarà **Carola Salvato**, CEO Havas Life Italia.

Il **23 luglio** la Impact di **Enel X Global Retail**, con l'anteprima dello short movie prodotto da Giffoni Innovation Hub **"Così fa il silenzio"** per la regia di **Sami Schinaia**, presente in sala con **Nicola Tagliafierro**, Head of Global Sustainability Enel X, l'attrice **Margherita Aresti, Daniela Trevisan**, Head of HSEQ Enel X e **Armando Fiumara**, Head of e-Bus Enel X. I ragazzi avranno la possibilità di scoprire qual è il fil rouge che unisce il silenzio alla sostenibilità ambientale.

Il **24 luglio** la Giffoni Impact aprirà uno scorcio su Napoli, una Napoli inedita raccontata dai ragazzi grazie al progetto **"La voce dei giovani"** che ha portato alla nascita di **"Il mercato dei racconti"**, una produzione Giffoni Innovation Hub e Giffoni Experience con il **Comune di Napoli** e con la partecipazione di **La Doria e Mad Entertainment** per la regia di **Emanuele Vicorito**. Ospiti: **Gaetano Manfredi**, sindaco di Napoli, il regista e l'attrice **Lidia Palumbo**. Presenti anche gli alunni dell'**Istituto Alfonso Casanova di Napoli**, vincitori del contest di scrittura creativa che ha preceduto la produzione del corto. Nel pomeriggio in Sala Blu l'evento **"Buon compleanno Federico"**, con il lancio dello short movie per gli 800 anni dell'Università di Napoli Federico II che verrà realizzato da Giffoni Innovation Hub e dall'Ateneo campano con

la regia di **Ettore De Lorenzo**. In sala il Rettore **Matteo Lorito** e **Luigi Sales**, Head of Original Productions di Giffoni Innovation Hub.

Il **25 luglio** torna a Giffoni, **Stellantis** per la presentazione del cortometraggio “**Wasted**”, regia di **Tobia Passigato**, una storia che racconta attraverso il linguaggio audiovisivo il concetto di second life, ossia la possibilità di generare nuova vita dai rifiuti tramite l'ingegno e l'innovazione. Lo Short Movie è prodotto da Giffoni Innovation Hub.

Sempre il 25 luglio in Sala Blu verrà proiettato in anteprima lo short movie “**I nostri sogni – essere felici superando la barriera della malattia**” con il regista **Riccardo Denaro**, l'attore **Ettore Bassi**, il compositore **Andrea Ascanio** e il produttore **Elena Rotari**. Spazio agli ospiti per raccontare il progetto di FMRI Onlus-Federazione Malattie Rare Infantili ed Elive, nato dal desiderio di realizzare il primo corto cinematografico scritto, diretto e interpretato da ragazzi disabili. L'opera è stata patrocinata da Giffoni Innovation Hub.

Il **26 luglio** sarà la volta di **Dixan** e **Cesvi** che hanno scelto il palco di Giffoni per presentare il corto prodotto da Giffoni Innovation Hub “**Imma, i sogni non si macchiano**” e portare all'attenzione dei più giovani il tema della povertà d'igiene. A parlarne saranno **Francesca D'Angelo Valente**, Direttore Marketing Henkel Consumer & Brands, **Roberto Vignola**, Communication and Fundraising Director presso la Fondazione Cesvi e la regista **Victoria Fiore**.

Il **27 luglio** durante la **Giffoni Impact** di **Lice** (Lega Italiana contro le Epilessie), partendo dalla proiezione dello short movie “**Fuori dall'acqua**” si affronterà il tema dell'epilessia con **Laura Tassi**, Presidente LICE, **Oriano Mecarelli**, Past President LICE, **Nathalie Falsetto**, Specialty Care Medical Lead di Angelini Pharma, **Ivan Di Schiena**, Head of Patient Access and External Engagement Italy di UCB Pharma, la regista **Angela Bevilacqua** e l'attore **Antonio Ciorfito**. Una produzione Giffoni Innovation Hub.

Il **28 luglio** sarà la volta di **ENI** con la Giffoni Impact “**TO ZERO TOGETHER: Soluzioni integrate per la decarbonizzazione**” con **Paolo Contenti**, Head of Branding & Comunicazione Plenitude, **Teresa Petronelli**, Responsabile Comunicazione Interna e Coordinamento Comunicazione Esterna Versalis, **Alexandra Cannatelli**, Responsabile Retail, Smart Mobility & Social Communications – Eni Sustainable Mobility.

A chiudere il ciclo delle Giffoni Impact 2023, sarà **Iren** che promuoverà il terzo cortometraggio prodotto in collaborazione con Giffoni Innovation Hub: “**La tribù delle luci**”. A confrontarsi con la GenZ sui temi dell'educazione ambientale, l'importanza dei piccoli gesti e il confronto generazionale per generare impatto positivo e salvaguardare il nostro Pianeta, saranno **Francesco Castellone**, Head of Communications and External Relations e **Arturo Bertoldi**, Responsabile Eduiren.

I PANEL

Un confronto a tutto tondo sul mondo dell'innovazione con tre appuntamenti imperdibili da segnare in agenda. Si parte il **25 luglio** con il panel **Fimi “Digital Music Forum 2023”** con **Enzo Mazza**, Ceo Fimi, **Ferdinando Tozzi**, Delegato del Sindaco di Napoli per l'industria musicale e l'audiovisivo e **Stefano Galbiati**, Head of open innovation Giffoni Innovation Hub. Sempre il 25 luglio si prosegue con il panel curato dal **MIA – Mercato Internazionale Audiovisivo** dal titolo “**Tutela dei minori rispetto all'utilizzo dei media. Dall'uso delle tecnologie emergenti al Revenge porn nell'esperienza cinematografica e audiovisiva**”. Ospiti del panel **Donatella Proto**, dirigente del Ministero delle Imprese del Made in Italy Direzione Generale per i servizi di comunicazione elettronica, di Radio diffusione e postali, **Alfredo Ferrante**, Coordinatore Servizio II – Ufficio II Dipartimento per le politiche della famiglia, Presidenza del Consiglio dei ministri e le attrici del film “Mia” di Ivano De Matteo,

Milena Mancini e Greta Gasbarri. A moderare sarà **Gaia Tridente** direttrice del MIA – Mercato Internazionale Audiovisivo. In programma per il **26 luglio**, il panel **Obe: “Generazione Entertainment: il branded Entertainment come leva di marketing e comunicazione per coinvolgere la generazione Z”** moderato da **Anna Vitiello**, Direttore scientifico OBE con gli ospiti **Alessio Garbin**, Data & Digital Marketing Coordinator Barilla Region Italy, **Diego Daniele**, Media & Connections Manager Italy & Albania – Coca Cola e **Matteo Giarrizzo**, Head of Media & Digital Italia – Henkel. Il **27 luglio** con **Incyte** – azienda biofarmaceutica globale – dopo la proiezione del cortometraggio **‘L’ospite’**, prodotto da Incyte con il patrocinio dell’Associazione Italiana Leucemie, Linfomi e Mielomi e dedicato alla Leucemia Mieloide Cronica, ad affrontare il dibattito con i ragazzi in sala saranno **Pino Toro**, presidente ALL, **Andrea Sgaravatti**, Produttore e regista e fondatore casa di produzione Brandon Box, **Onofrio Mastandrea**, Associate Vice Presidente, General Manager Incyte Italia.

LE MENTORSHIP

Tanti gli argomenti che verranno affrontati con i dreamers durante le mentorship. Si inizia con quella di **Roberto Parente** Professore Universitario Imprenditorialità e innovazione Unisa e si procede con la mentorship di **Coderblock** con **Danilo Costa**, CEO & Founder di Coderblock che racconterà ai ragazzi come da una semplice idea possa nascere una grande ‘azienda internazionale. Con lui **Aura Nuccio**, COO e **Maura Bonelli**, Head of Sales Italy. Seguirà l’appuntamento con **Ecommerce Hub per discutere** delle potenzialità di un mercato in forte espansione che è quello del commercio online. Titolo esplicativo per la mentorship di **Non è Tutto Rosa: “Storie di donne e di imprese”** con la presentazione del docufilm insieme all’imprenditore **Mario Di Girolamo**, **Lori Caccamo**, Mental Coach, **Paolina Consiglieri**, Founder di Non è tutto rosa, **Alice Di Girolamo**, regista, **Adriana Angarano**, Imprenditrice, attivista e divulgatrice. Con **Superheroes: Stranogene & I Am Hero** si promuoverà **“HIKI: An Exit-Sential Adventure”** il progetto sulla tematica degli hikikomori. Un’altra bella opportunità per gli under 30, sarà poter ascoltare la mentorship di **Pedro Mari**, Designer, Human Interface **Apple**. Con **Confindustria** e gli ospiti **Alberto Marengi**, Vice Presidente per l’Organizzazione, lo Sviluppo e il Marketing Confindustria, **Antonio Ferraioli** Presidente Confindustria Salerno e **Stefania Rinaldi**, Vice Presidente Confindustria Salerno, si affronterà il tema della sostenibilità, del ruolo delle imprese e di responsabilità sociale. Al centro della mentorship di **Christian Richmond Nzi di Mygrants** il tema dell’integrazione. Attesa per la mentorship di **Cristina Davino** del Dipartimento di Scienze Statistiche della Federico II di Napoli e la presentazione del progetto **SOFIA**: l’assistente digitale 3D del Dises dell’Università Federico II di Napoli. Infine la mentorship **Accenture con Francesco Magagnino**, Generative AI Song ICEG Lead.

GLI SPECIAL EVENTS

Ad arricchire il programma di Giffoni Next Generation diversi eventi speciali.

Il primo, in programma il **21 luglio**, targato **ERION** con la proiezione del docufilm **“Materia Viva”**. Protagonisti del dibattito **Giorgio Arienti**, Direttore Generale Erion WEEE, **Marco Falorini**, Libero Produzioni e il divulgatore scientifico **Emilio Cozzi**. Per il **22 luglio “Avrei questa idea”**, un appuntamento per lanciare il format realizzato da Giffoni Innovation Hub sul fenomeno del pitching. Un modo per dare voce alle idee dei giovani sceneggiatori. Ospiti dell’evento **Valerio Lundini**, attore e conduttore, **Edoardo Ferrario** attore e comico e **Luigi Sales** Head of Original Productions Giffoni Innovation Hub. Il **24 luglio**, invece, ci sarà la conferenza stampa dedicata al **Venusia special Festival** con: **Raffaele Talucci**, Presidente Associazione Talucci Myriam-Vulture e **Alfonsina Novellino**, Presidente AURA per raccontare il progetto di successo portato avanti quest’anno. Il **26 luglio** la Multimedia Valley si trasformerà in set cinematografico grazie alla presenza dell’atleta paralimpica **Ambra Sabatini** e al suo incontro con i giffoners. A seguire l’evento targato **Findus** con **“25 anni con Carletto”** e la presentazione dello short movie: **“Tu non hai fame?”** realizzato da Dude Original. Presenti

Marco Miglioranza, Southern Europe Marketing Lead Findus e **Livio Basoli**, CEO Dude Original.

IL SUMMIT

A chiudere la nona edizione di Giffoni Next Generation, il **29 luglio**, sarà un evento nell'evento: il **“Summit sul futuro delle produzioni audiovisive: innovazione nell'ambito delle industrie creative e dell'entertainment”**. Nel ruolo di moderatore, il giornalista de **Il Sole 24 Ore** **Andrea Chimento a moderare**, i partner dell'evento, patrocinato da **Anica, Anec e Apa**, sono **MIA, Accenture, Film Commission Campania**.

Dopo i saluti istituzionali di **Claudio Gubitosi**, Direttore del Giffoni Film Festival, **Simone Gialdini**, ANEC e **Titta Fiore**, Film Commission Campania, si succederanno tre panel:

Il primo organizzato dal **MIA** – Mercato Internazionale Audiovisivo – per discutere e confrontarsi sui temi della competitività, delle sfide e delle opportunità per le industrie europee dei media e dell'audiovisivo dal titolo **“Production goes european. How to create viable european project and new opportunities from EU co-production fundings for film and series content”**. Tra gli ospiti **Alessia Sonaglioni**, Programme Manager Pilot Programme for Series Co-Productions DG II – Eurimages Council of Europe – Conseil de l'Europe e **Giorgio Scorza**, *CEO e Direttore creativo di Movimenti Production*

Il secondo **“International Financing and tax credit”** che vedrà protagonisti i rappresentanti delle principali banche italiane, tra cui Unicredit, e con ospiti internazionali per fare il punto sulle soluzioni finanziarie offerte al settore dell'audiovisivo, sulla possibilità di coproduzione e sul Tax credit come opportunità di sviluppo. A discuterne saranno, tra gli altri, **Barbara Tonelli**, *Chargée d'affaires Coficiné – An affiliate of Natixis CIB*

Il terzo organizzato in collaborazione con **Accenture** dal titolo **“Tecnologie disruptive, nuove competenze, new entertainment”** con l'obiettivo di indagare tutte le possibilità offerte dall'Intelligenza artificiale con un approfondimento sull'industria dell'entertainment, sul supporto della tecnologia alla creatività e sulle nuove competenze. A dare il proprio contributo al dibattito saranno **Francesco Magagnino**, Accenture, **Massimiliano Squillace**, Contents.com, **Manuela Cacciamani**, Presidente dell'Unione Editori e Creators Digitali di Anica e **Luca di Tomassi**, Vodafone.

In chiusura il panel **“Il Sistema cinema Campania”**. Le politiche della Regione Campania a favore dell'audiovisivo con **Maurizio Gemma**, Direttore della Fondazione Film Commission Regione Campania.

Partner della nona edizione di Giffoni Next Generation

A2A, Accenture, Aim Group, Bper Banca, Blowhammer, Cesvi, Conai, Dude, Enel X, Eni, Erion Wee, Findus, Gruppo Iren, Havas, Henkel, Incyte, La Doria, Lice, Lundbeck, Ogilvy, Omnicom e Stellantis.



Campania, ondate Di Calore fino a sabato 15 luglio con temperature al di sopra delle medie stagionali >>



Di Redazione Online

LINK: <https://www.fmag.it/2023/07/14/tutto-quello-che-ce-da-sapere-su-giffoni-next-generation-2023/>

venerdì 14 Luglio 2023

[HOME](#) [ECONOMIA](#) [IMPRESA E STARTUP](#) [INNOVAZIONE](#) [SOCIETÀ](#) [CULTURA](#) [F-MAG COFFEE](#) [SERVIZI](#)

Cerca...

Home / Innovazione / Tutto quello che c'è da sapere su Giffoni Next Generation 2023

[Innovazione](#)

Tutto quello che c'è da sapere su Giffoni Next Generation 2023

Appuntamenti, incontri ed eventi nella Multimedia Valley per la IX edizione della rassegna

Redazione 2 ore fa

0 **158** 9 minuti di lettura



È giunto il momento di alzare il sipario sulla nona edizione di Giffoni Next Generation, la rassegna dedicata all'innovazione promossa da Giffoni Innovation Hub all'interno del prestigioso Giffoni Film Festival. Dal 20 al 29 luglio, la Multimedia Valley diventerà il crocevia per giovani talenti desiderosi di immergersi nel mondo delle nuove tecnologie, della cultura digitale, dei nuovi linguaggi e della creatività. Si tratterà di un'esperienza completa che raggiungerà il suo culmine il 29 luglio con il *"Summit sul futuro delle produzioni audiovisive: innovazione nell'ambito delle industrie creative e dell'intrattenimento"*. Questo evento sarà solo uno degli appuntamenti imperdibili sia per i dreamers che per tutti i giovani della Generazione Z.

Con Giffoni Next Generation 2023 tornerà anche il Giffoni Dream Team, composto da 26 under 30 provenienti da tutta Italia. Si tratta di 14 ragazze e 12 ragazzi con un'età media di 25 anni, dotati di competenze trasversali, pronti a mettersi in gioco e vivere un'esperienza unica che permetterà loro non solo di potenziare le proprie abilità, ma anche di confrontarsi con mondi e storie diverse dalle proprie. Tra panel, programmi di mentoring, Innovation Talk all'interno delle Giffoni Impact, presentazioni in anteprima delle produzioni audiovisive di Giffoni Innovation Hub e workshop, i giovani dreamers avranno l'opportunità di entrare in contatto con importanti figure istituzionali, amministratori delegati di grandi aziende, startupper e imprenditori. Potranno confrontarsi con loro su temi chiave come la sostenibilità, l'intrattenimento di marca, la protezione dei minori nell'uso dei media, le nuove professioni, l'evoluzione del mercato del lavoro e l'applicazione delle nuove tecnologie al cinema e alla musica.

Dal 20 al 29 luglio, i 26 dreamers risponderanno alle sfide proposte dal Gruppo Siram-

F-Mag su LinkedIn

F-Mag sui social

1.228
Follower

200
Follower

Media Partnership

Popolari

Recenti

Commenti

[Cyberbullismo, la testimonianza di Flavia Rizza che salva i ragazzi](#)

Aprile 18, 2021

Veolia, leader mondiale nella gestione ottimizzata delle risorse ambientali, e da Giffoni Innovation Hub, lavorando su specifici progetti. Il primo progetto sarà incentrato su un piano di comunicazione personalizzato sull'efficienza energetica nella Pubblica Amministrazione e sulla decarbonizzazione dei processi per la tutela dell'ambiente. Il secondo progetto richiederà ai dreamers di ideare e presentare nuove soluzioni digitali.

Ad accogliere i dreamers e a consegnare loro il kit del Giffoni Dream Team 2023, insieme alle maglie di Blowhammer che vestiranno i giovani partecipanti, saranno i fondatori di Giffoni Innovation Hub Antonino Muro, Luca Tesauro e Orazio Maria Di Martino, insieme a Jacopo Gubitosi, General Manager di Giffoni Experience.

Giffoni Impact sarà il luogo di incontro per i ragazzi dai 18 ai 30 anni, che potranno partecipare agli Innovation Talk organizzati durante l'evento. Aprendo le danze il 20 luglio, Donato Mele, CEO di Prometeo Lab, Emanuele Salvucci, Technical Art Director, e Stefano Urru, Technical Artist, presenteranno il programma di Giffoni Next Generation e il Master in Unreal Engine 5: La Creatività Applicata alle Virtual Production, in collaborazione con PROMETEO LAB.

Il 21 luglio sarà la volta di A2A: Storie Sostenibili, con Maurizio Ghiraldi, Chief People and Transformation Officer di A2A, che parlerà del ruolo dei giovani, del lavoro e della responsabilità sociale nella gestione delle risorse umane aziendali, e Michela Lampone, Responsabile Sustainability Stakeholder Engagement & Education di A2A, che presenterà le attività educative realizzate in collaborazione con Giffoni Innovation Hub quest'anno.

Il 22 luglio sarà un evento speciale con Lundbeck, intitolato "Mi vedete?", in cui Tiziana Mele, Amministratore Delegato di Lundbeck Italia, Sergio De Filippis, Direttore sanitario e scientifico della Clinica Neuropsichiatrica Villa Von Siebental e Docente di Psichiatria delle dipendenze, Margherita Desirè Forlano, Ambassador di Giffoni, e Alessandro Vento, Psichiatra Responsabile dell'Osservatorio sulle Dipendenze, affronteranno il tema della salute mentale e della depressione negli adolescenti. La moderatrice dell'evento sarà Carola Salvato, CEO di Havas Life Italia.

Il 23 luglio sarà il turno di Enel X Global Retail, che presenterà in anteprima lo short movie "Così fa il silenzio", prodotto da Giffoni Innovation Hub, diretto da Sami Schinaia, con la partecipazione di Nicola Tagliaferro, Head of Global Sustainability Enel X, l'attrice Margherita Aresti, Daniela Trevisan, Head of HSEQ Enel X, e Armando Fiumara, Head of e-Bus Enel X. Durante l'evento, i ragazzi avranno l'opportunità di scoprire come il silenzio sia legato alla sostenibilità ambientale.

Il 24 luglio, Giffoni Impact darà uno sguardo a Napoli, presentando un'inedita Napoli raccontata dai ragazzi attraverso il progetto "La voce dei giovani", che ha portato alla realizzazione de "Il mercato dei racconti", una produzione di Giffoni Innovation Hub e Giffoni Experience in collaborazione con il Comune di Napoli e con la partecipazione di La Doria e Mad Entertainment, diretta da Emanuele Vicorito. Tra gli ospiti saranno presenti il sindaco di Napoli, Gaetano Manfredi, il regista Lidia Palumbo e l'attrice Lidia Palumbo. Saranno inoltre presenti gli studenti dell'Istituto Alfonso Casanova di Napoli, vincitori del concorso di scrittura creativa che ha preceduto la realizzazione del cortometraggio. Nel pomeriggio, nella Sala Blu, si terrà l'evento "Buon compleanno Federico", con la proiezione dello short movie realizzato per celebrare gli 800 anni dell'Università di Napoli Federico II, prodotto da Giffoni Innovation Hub e dall'Università di Napoli Federico II, diretto da Ettore De Lorenzo. Saranno presenti il Rettore Matteo Lorito e Luigi Sales, Head of Original Productions di Giffoni Innovation Hub.

Il 25 luglio, Stellantis tornerà a Giffoni per presentare lo short movie "Wasted", diretto da Tobia Passigato, una storia che racconta attraverso il linguaggio audiovisivo il concetto di "seconda vita", ovvero la possibilità di creare nuova vita dai rifiuti attraverso l'ingegno e

["La circolarità va oltre il binomio riciclo-riuso", parola di Tagliaferro, Circular Economy Manager](#)

Gennaio 17, 2023

[Carta Risparmio Spesa 2023 diventa "Dedicata a te": ecco la data entro cui attivarla \(pena perdita della stessa\)](#)

3 giorni fa

[Pizzaioli napoletani rispondono a Briatore: "La pizza a 4 euro? Possibilissimo"](#)

Giugno 20, 2022

[Voli aerei, è esplosa la bolla. Panichi: "Riforma favorisce colossi del trasporto aereo"](#)

1 settimana fa

Autori

Meteo

33 °C

Rome

Nuvoloso

36° - 25°

50%

5.66 km/h

34 °C	35 °C	37 °C	39 °C	43 °C
Ven	Sab	Dom	Lun	Mar

l'innovazione. Lo short movie è stato prodotto da Giffoni Innovation Hub.

Sempre il 25 luglio, nella Sala Blu, verrà proiettato in anteprima lo short movie "I nostri sogni – essere felici superando la barriera della malattia", diretto da Riccardo Denaro, con la partecipazione dell'attore Ettore Bassi, del compositore Andrea Ascanio e della produttrice Elena Rotari. Durante l'evento, gli ospiti avranno l'opportunità di presentare il progetto di FMRI Onlus-Federazione Malattie Rare Infantili ed Elive, il primo cortometraggio scritto, diretto e interpretato da ragazzi disabili. L'opera è stata patrocinata da Giffoni Innovation Hub.

Il 26 luglio sarà la volta di Dixan e Cesvi, che presenteranno lo short movie "Imma, i sogni non si macchiano" e porteranno l'attenzione dei giovani sul tema della povertà igienica. Parteciperanno Francesca D'Angelo Valente, Direttore Marketing Henkel Consumer & Brands, Roberto Vignola, Communication and Fundraising Director presso la Fondazione Cesvi, e la regista Victoria Fiore.

Il 27 luglio, durante Giffoni Impact di LICE (Lega Italiana contro le Epilessie), si affronterà il tema dell'epilessia dopo la proiezione dello short movie "Fuori dall'acqua". Saranno presenti Laura Tassi, Presidente di LICE, Oriano Mecarelli, ex Presidente di LICE, Nathalie Falsetto, Specialty Care Medical Lead di Angelini Pharma, Ivan Di Schiena, Head of Patient Access and External Engagement Italy di UCB Pharma, la regista Angela Bevilacqua e l'attore Antonio Ciorfito. L'evento è una produzione di Giffoni Innovation Hub.

Il 28 luglio sarà la volta di ENI con l'evento "TO ZERO TOGETHER: Soluzioni integrate per la decarbonizzazione", durante il quale si discuterà delle sfide ambientali e delle soluzioni per la decarbonizzazione. Saranno presenti Paolo Contenti, Head of Branding & Comunicazione Plenitude, Teresa Petronelli, Responsabile Comunicazione Interna e Coordinamento Comunicazione Esterna Versalis, e Alexandra Cannatelli, Responsabile Retail, Smart Mobility & Social Communications – Eni Sustainable Mobility.

A chiudere il ciclo di Giffoni Impact 2023 sarà Iren, che promuoverà il terzo cortometraggio prodotto in collaborazione con Giffoni Innovation Hub: "La tribù delle luci". Saranno presenti Francesco Castellone, Head of Communications and External Relations, e Arturo Bertoldi, Responsabile Eduiren. Durante l'evento, si discuterà di educazione ambientale, dell'importanza dei piccoli gesti e del confronto generazionale per generare un impatto positivo e salvaguardare il nostro pianeta.

I panel rappresenteranno un'occasione per confrontarsi a tutto tondo sul mondo dell'innovazione, e tre appuntamenti da segnare in agenda. Il primo, il 25 luglio, sarà il panel Fimi "Digital Music Forum 2023", con la partecipazione di Enzo Mazza, CEO di Fimi, Ferdinando Tozzi, Delegato del Sindaco di Napoli per l'industria musicale e l'audiovisivo, e Stefano Galbiati, Head of open innovation di Giffoni Innovation Hub. Sempre il 25 luglio si terrà il panel curato dal MIA – Mercato Internazionale Audiovisivo dal titolo "Tutela dei minori rispetto all'utilizzo dei media. Dall'uso delle tecnologie emergenti al Revenge porn nell'esperienza cinematografica e audiovisiva". Saranno presenti Donatella Proto, dirigente del Ministero delle Imprese del Made in Italy Direzione Generale per i servizi di comunicazione elettronica, di Radio diffusione e postali, Alfredo Ferrante, Coordinatore Servizio II – Ufficio II Dipartimento per le politiche della famiglia, Presidenza del Consiglio dei ministri, e le attrici del film "Mia" di Ivano De Matteo, Milena Mancini e Greta Gasbarri. Il panel sarà moderato da Gaia Tridente, direttrice del MIA – Mercato Internazionale Audiovisivo. Il 26 luglio, si terrà il panel Obe dal titolo "Generazione Entertainment: il branded Entertainment come leva di marketing e comunicazione per coinvolgere la generazione Z", moderato da Anna Vitiello, Direttore scientifico di OBE, con la partecipazione di Alessio Garbin, Data & Digital Marketing Coordinator Barilla Region Italy, Diego Daniele, Media & Connections Manager Italy & Albania – Coca Cola, e Matteo

Giarrizzo, Head of Media & Digital Italia – Henkel. Il 27 luglio, dopo la proiezione dello short movie “L’ospite”, prodotto da Incyte con il patrocinio dell’Associazione Italiana Leucemie, Linfomi e Mielomi, si terrà il panel di Incyte, che coinvolgerà Pino Toro, Presidente AIL, Andrea Sgaravatti, Produttore e regista e fondatore di Brandon Box, e Onofrio Mastandrea, Associate Vice Presidente, General Manager Incyte Italia.

Durante le sessioni di mentoring, i giovani dreamers avranno l’opportunità di approfondire vari argomenti. Inizieranno con la mentoring di Roberto Parente, professore universitario di Imprenditorialità e Innovazione all’Unisa, e continueranno con la mentoring di Coderblock, con la partecipazione di Danilo Costa, CEO e Fondatore di Coderblock, Aura Nuccio, COO, e Maura Bonelli, Responsabile delle Vendite in Italia. Seguirà un appuntamento con Ecommerce Hub per discutere delle potenzialità del commercio online, e una mentoring intitolata “Storie di donne e di imprese” a cura di Non è Tutto Rosa, con la presentazione del docufilm insieme all’imprenditore Mario Di Girolamo, Lori Caccamo, Mental Coach, Paolina Consiglieri, Founder di Non è tutto rosa, Alice Di Girolamo, regista, Adriana Angarano, Imprenditrice, attivista e divulgatrice. Con Superheroes: Stranogene & I Am Hero sarà presentato il progetto “HIKI: An Exit-Sential Adventure” sulla tematica degli hikikomori. Gli under 30 avranno anche l’opportunità di partecipare alla mentoring di Pedro Mari, Designer e Human Interface Apple. Con Confindustria, Alberto Marengi, Vice Presidente per l’Organizzazione, lo Sviluppo e il Marketing di Confindustria, Antonio Ferraioli, Presidente di Confindustria Salerno, e Stefania Rinaldi, Vice Presidente di Confindustria Salerno, affronteranno il tema della sostenibilità, del ruolo delle imprese e della responsabilità sociale. Nella mentoring di Christian Richmond Nzi di Mygrants, si discuterà del tema dell’integrazione. Sarà interessante anche ascoltare la mentoring di Cristina Davino del Dipartimento di Scienze Statistiche della Federico II di Napoli e la presentazione del progetto SOFIA: l’assistente digitale 3D del Dises dell’Università Federico II di Napoli. Infine, ci sarà la mentoring di Accenture con Francesco Magagnino, Generative AI Song ICEG Lead.

Giffoni Next Generation sarà arricchito da diversi eventi speciali. Il primo, il 21 luglio, sarà curato da ERION con la proiezione del docufilm “Materia Viva”. Durante il dibattito parteciperanno Giorgio Arienti, Direttore Generale di Erion WEEE, Marco Falorini, Libero Produzioni, e il divulgatore scientifico Emilio Cozzi. Il 22 luglio si terrà l’evento “Avrei questa idea”, un’occasione per lanciare il format realizzato da Giffoni Innovation Hub sul fenomeno del pitching e dare voce alle idee dei giovani sceneggiatori. Saranno presenti Valerio Lundini, attore e conduttore, Edoardo Ferrario, attore e comico, e Luigi Sales, Head of Original Productions di Giffoni Innovation Hub. Il 24 luglio si svolgerà la conferenza stampa dedicata al Venusia special Festival, con la partecipazione di Raffaele Talucci, Presidente dell’Associazione Talucci Myriam-Vulture, e Alfonsina Novellino, Presidente di AURA, per raccontare il progetto di successo portato avanti quest’anno. Il 26 luglio, la Multimedia Valley si trasformerà in un set cinematografico grazie alla presenza dell’atleta paralimpica Ambra Sabatini, che incontrerà i giovani partecipanti a Giffoni. Seguirà l’evento di Findus “25 anni con Carletto” e la presentazione dello short movie “Tu non hai fame?”, realizzato da Dude Original. Saranno presenti Marco Miglioranza, Southern Europe Marketing Lead di Findus, e Livio Basoli, CEO di Dude Original.

A chiudere la nona edizione di Giffoni Next Generation, il 29 luglio, ci sarà un evento nell’evento: il “Summit sul futuro delle produzioni audiovisive: innovazione nell’ambito delle industrie creative e dell’entertainment”. Il giornalista de Il Sole 24 Ore, Andrea Chimento, sarà il moderatore dell’evento, che è patrocinato da Anica, Anec e Apa, e ha come partner MIA, Accenture e Film Commission Campania. Dopo i saluti istituzionali di Claudio Gubitosi, Direttore del Giffoni Film Festival, Simone Gialdini, ANEC, e Titta Fiore, Film Commission Campania, si terranno tre panel. Il primo panel, organizzato dal MIA – Mercato Internazionale Audiovisivo, affronterà le sfide e le opportunità per le industrie europee dei media e dell’audiovisivo, con un focus sulla creazione di progetti europei e sul finanziamento delle coproduzioni. Saranno presenti Alessia Sonaglioni, Programme

Manager Pilot Programme for Series Co-Productions DG II – Eurimages Council of Europe – Conseil de l'Europe e Giorgio Scorza, CEO e Direttore creativo di Movimenti Production. Il secondo panel si concentrerà sul finanziamento internazionale e sui crediti d'imposta. Parteciperanno rappresentanti delle principali banche italiane, tra cui Unicredit, e ospiti internazionali. Si discuterà delle soluzioni finanziarie offerte al settore dell'audiovisivo, delle possibilità di coproduzione e dei crediti d'imposta come opportunità di sviluppo. Tra gli ospiti, Barbara Tonelli, Chargée d'affaires Coficiné – An affiliate of Natixis CIB. Il terzo panel, organizzato in collaborazione con Accenture, esplorerà le tecnologie disruptive, le nuove competenze e il nuovo entertainment. Si discuterà dell'intelligenza artificiale, del supporto tecnologico alla creatività e delle nuove competenze necessarie. I partecipanti includeranno Francesco Magagnino di Accenture, Massimiliano Squillace di Contents.com, Manuela Cacciamani, Presidente dell'Unione Editori e Creators Digitali di Anica, e Luca di Tomassi di Vodafone. A chiudere il summit, ci sarà il panel "Il Sistema cinema Campania" per discutere delle politiche della Regione Campania a favore dell'audiovisivo, con la partecipazione di Maurizio Gemma, Direttore della Fondazione Film Commission Regione Campania.

[#giffoni innovation hub](#)

[#giffoni next generation](#)

Condividi



Redazione

Questo è lo spazio dedicato ai contenuti redazionali generici di FMag.it.

Articoli correlati

[Euro digitale, perché è un vantaggio? Si va verso il quadro normativo europeo](#)

2 settimane fa

[Nel 2023 export italiano da record: crescita vicina ai 660 miliardi di euro](#)

2 settimane fa

[In arrivo il bando Made 2023: 12,5 milioni di euro su Ricerca Industriale e Sviluppo Sperimentale](#)

3 settimane fa

Lascia un commento

Il tuo indirizzo email non sarà pubblicato. I campi obbligatori sono contrassegnati *

Nome *

Epilessia: il vademecum della LICE per vacanze in sicurezza

Autore: Redazione, 15 Luglio 2023



Si ai viaggi, anche in aereo, a breve o lungo raggio, senza dimenticare di portare con sé i propri farmaci e la loro prescrizione



Roma – Vacanze, viaggi e sport: semaforo verde per le persone con **epilessia** pronte a partire per godere momenti di relax e divertimento, ma senza abbassare la guardia. **La LICE, Lega Italiana Contro l'Epilessia**, spiega alcune **semplici regole per viaggiare e fare sport in sicurezza**: si ai viaggi anche in aereo, a breve o lungo raggio, senza dimenticare di portare con sé i propri farmaci

e la relativa prescrizione; rispettare i ritmi sonno-veglia e valutare gli orari di assunzione della terapia tenendo conto anche di un eventuale fuso orario diverso; sì allo sport ad eccezione di attività estreme o potenzialmente pericolose.

“Quando si viaggia, soprattutto all'estero – evidenzia **Laura Tassi, Presidente LICE e neurologo presso la Chirurgia dell'Epilessia e del Parkinson del Niguarda, Milano** – raccomandiamo alle persone con epilessia di portare sempre con sé i farmaci e la loro prescrizione. Prima di partire è, inoltre, consigliabile verificare presso il Centro per l'epilessia di riferimento se il farmaco abituale è disponibile nel Paese che si visiterà. Se si decide di trascorrere le vacanze all'estero, soprattutto in caso di fuso orario, è importante rispettare i ritmi sonno-veglia per evitare l'esposizione a quei fattori di rischio in grado di favorire eventuali crisi”.

In vacanza **via libera anche allo sport** perché riduce lo stress e l'ansia e migliora la qualità del sonno. “In generale – **sottolinea Oriano Mecarelli, Past President LICE** – nessuna attività non agonistica andrebbe vietata alle persone con epilessia, fatta eccezione per quelle più estreme o potenzialmente pericolose. Eventuali disabilità associate all'epilessia, il tipo di crisi epilettiche e una stima del rischio della loro comparsa durante l'attività sportiva sono fattori da tenere in considerazione nella scelta dello sport. È fondamentale, quindi, una valutazione dell'idoneità alla pratica di attività sportiva da parte del proprio neurologo”.

IL VADEMECUM DELLA LICE PER VACANZE IN SICUREZZA

- Viaggiare in aereo con l'epilessia si può.** Non esistono leggi o regolamenti che impediscano a chi soffre di epilessia di viaggiare in aereo. Se l'epilessia non è completamente controllata è importante informare il personale di bordo. Raccomandiamo di portare con voi una dichiarazione del neurologo curante che attesti l'idoneità al volo senza una specifica assistenza. Chi è portatore di deficit associati all'epilessia dovrà tener conto delle eventuali restrizioni che la patologia associata comporta.
- Prima di partire, verificate la disponibilità dei farmaci.** Prima della partenza verificate presso un Centro per l'epilessia se il farmaco che assumete abitualmente è disponibile nel Paese che visiterete.
- Portate in viaggio una lista dei contatti utili e la documentazione medica.** Portate con voi un foglio con la descrizione sintetica della patologia di cui soffrite, la lista dei contatti utili e le istruzioni su cosa fare e chi contattare in situazioni di emergenza. In caso di viaggi all'estero, procuratevi una traduzione della documentazione medica utile in inglese o nella lingua locale.
- Viaggi all'estero, non dimenticate i farmaci.** Portate con voi i farmaci abituali o, se la permanenza si protrae, predisponete una spedizione. Trasportate i farmaci di uso quotidiano nel bagaglio a mano e abbiate cura di conservare una prescrizione del farmaco in caso di necessità.
- Viaggi verso Paesi caldi o tropicali.** Se viaggiate verso un Paese caldo o tropicale, informatevi sempre sull'eventuale necessità di vaccinazioni e verificate con lo specialista eventuali controindicazioni alle terapie in corso. Per esempio, sebbene la maggior parte dei vaccini sia sicura, se si ha l'epilessia, alcuni farmaci per la profilassi antimalarica sono controindicati.
- Non alterate i ritmi sonno-veglia.** È consigliabile non alterare i ritmi del sonno perché in alcuni casi questo può indurre crisi. I farmaci anticrisi dovrebbero essere assunti agli orari consueti del proprio fuso orario e adattati man mano al fuso orario del Paese che si sta visitando. Raccomandiamo di parlarne sempre con il vostro neurologo prima della partenza.

7. **L'assicurazione è importante.** Stipulate un'assicurazione che copra tutte le spese medico-sanitarie e gli eventuali danni derivanti da una crisi epilettica, soprattutto se viaggiate in Paesi fuori dell'Unione Europea.
8. **Attività sportive indicate.** Si a running, trekking in montagna, tennis, padel o sport in spiaggia come beach volley e calcio.
9. **Sport con un rischio moderato e qualche attenzione in più.** Nuoto, ciclismo, canottaggio, sci alpino o nautico sono sport non controindicati in senso assoluto, ma si raccomanda di praticarli preferibilmente in compagnia e sotto supervisione di una persona adulta che possa soccorrere.
10. **Sport controindicati.** Praticare immersioni subacquee, arrampicate in alta quota, motociclismo, deltaplano o paracadutismo comporta rischi maggiori e sono attività da evitare; la loro pratica può essere approvata in casi eccezionali e, comunque, sempre dopo preliminare parere neurologico.

Articoli correlati

- > 26-10-2022 - [Sindrome di Dravet, fenfluramina rimborsabile in Italia](#)
- > 02-07-2023 - [Epilessia rare: lo stato dell'arte e i nuovi orizzonti di cura in Lazio e Campania](#)
- > 12-05-2023 - [Epilessia, siglato accordo di collaborazione tra Angelini Pharma e JCR Pharmaceuticals](#)
- > 15-05-2023 - [Epilessia, per la Giornata della Famiglia LICE accende i riflettori sui caregiver](#)
- > 16-04-2023 - [Epilessia: la storia di Andrea vince il contest della LICE](#)
- > 15-03-2023 - [Epilessia maschile e femminile: le differenze risiedono nel cervello](#)
- > 07-03-2023 - [Epilessia rare: in Toscana si chiede il riconoscimento della malattia genetica STXBP1](#)
- > 13-02-2023 - [Epilessia: in occasione della Giornata Internazionale al via un contest letterario e tante iniziative territoriali](#)
- > 11-11-2022 - [Epilessia: Intelligenza Artificiale per segnalare le crisi e monitorare i pazienti](#)
- > 28-09-2022 - [Epilessia, più di un insegnante su 2 non saprebbe come comportarsi di fronte a una crisi](#)
- > 11-08-2022 - [Epilessia, presentato il rapporto "Headway - Focus Epilepsy"](#)
- > 21-09-2022 - [Sclerosi tuberosa, AIFA approva l'uso di cannabidiolo](#)
- > 29-07-2022 - [Epilessia, presentato in Senato un decalogo con le richieste della LICE](#)
- > 01-08-2022 - [Mutazione del gene COL4A1: la battaglia di Costanza è iniziata nella pancia della mamma](#)
- > 02-02-2023 - [13 Febbraio 2023, Roma. Si va in scena - Storie di Epilessia](#)

Seguici sui Social



Iscriviti alla Newsletter

Iscriviti alla Newsletter per ricevere Informazioni, News e Appuntamenti di Osservatorio Malattie Rare.

Invia

PARTECIPA ALLA SURVEY

OMAR



SPORTELLO LEGALE

OMAR
DALLA PARTE DEI RARI



OMAR

LINK: <https://www.informareunh.it/persone-con-epilessia-un-vademecum-per-affrontare-le-vacanze-in-sicurezza/>



Centro Gabriele e Lorenzo Giuntinelli



IN EVIDENZA

[Omicidi-suicidi: proposta di regolamentazione delle comunicazioni pubbliche](#)

Publicato il 20 Febbraio 2023 da [Simona](#)



IL NOSTRO RIFERIMENTO

[Convenzione ONU sui diritti delle persone con Disabilità](#)

AREE TEMATICHE

[Politiche per la disabilità](#)
[Disabilità: dati e statistiche](#)
[Diritti di cittadinanza](#)
[Mobilità, ausili e autonomia](#)
[Vita indipendente e non autosufficienza](#)
[Durante e dopo di noi](#)
[Donne con disabilità](#)
[Lavoro di cura](#)
[Progettazione inclusiva](#)
[Lavoro](#)
[Studio](#)
[Tutela giuridica](#)
[Informazione, formazione e comunicazione](#)
[Salute](#)
[Società](#)
[Sport e tempo libero](#)
[Opinioni](#)

Persone con epilessia, un vademecum per affrontare le vacanze in sicurezza

SIMONA 17 LUGLIO 2023

Condividi

Tweet

È quanto mai utile il **vademecum** divulgato nei giorni scorsi dalla **Legg Italiana Contro l'Epilessia (LICE)** per consentire alle persone interessate da questa patologia di affrontare le **vacanze in sicurezza**. Vacanze, **viaggi** (anche in aereo, a breve o lungo raggio), **e sport**, non ci sono attività preliminarmente precluse alle **persone con epilessia**, purché portino con sé i **propri farmaci e la loro prescrizione**.

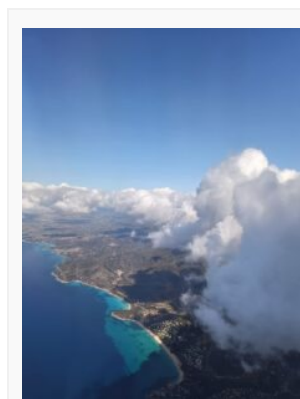
È quanto mai utile il vademecum divulgato nei giorni scorsi dalla **Legg Italiana Contro l'Epilessia (LICE)** per consentire alle persone interessate da questa patologia di affrontare le **vacanze in sicurezza**. Vacanze, **viaggi** (anche in aereo, a breve o lungo raggio), **e sport**, non ci sono attività preliminarmente precluse alle **persone con epilessia**, purché portino con sé i **propri farmaci e la loro prescrizione**. Rispettare i ritmi sonno-veglia e valutare gli orari di assunzione della terapia tenendo conto anche di un eventuale fuso orario diverso; si allo sport ad eccezione di attività estreme o potenzialmente pericolose, sono alcune delle indicazioni contenute nei dieci punti di cui si compone il vademecum.

«Quando si viaggia, soprattutto all'estero – evidenzia **Laura Tassi**, presidente della LICE e neurologa presso la Chirurgia dell'Epilessia e del Parkinson del Niguarda, Milano – raccomandiamo alle persone con epilessia di portare sempre con sé i farmaci e la loro prescrizione. Prima di partire è, inoltre, consigliabile verificare presso il Centro per l'epilessia di riferimento se il farmaco abituale è disponibile nel Paese che si visiterà. Se si decide di trascorrere le vacanze all'estero, soprattutto in caso di fuso orario, è importante rispettare i ritmi sonno-veglia per evitare l'esposizione a quei fattori di rischio in grado di favorire eventuali crisi».

Ammesso anche sport non agonistico perché riduce lo stress e l'ansia e migliora la qualità del sonno, previa valutazione del proprio neurologo. «In generale – sottolinea **Oriano Mecarelli**, già presidente della LICE – nessuna attività non agonistica andrebbe vietata alle persone con epilessia, fatta eccezione per quelle più estreme o potenzialmente pericolose. Eventuali disabilità associate all'epilessia, il tipo di crisi epilettiche e una stima del rischio della loro comparsa durante l'attività sportiva sono fattori da tenere in considerazione nella scelta dello sport. È fondamentale, quindi, una valutazione dell'idoneità alla pratica di attività sportiva da parte del proprio neurologo». (S.L.)

Il vademecum della LICE per affrontare vacanze in sicurezza

1. **Viaggiare in aereo con l'epilessia si può**. Non esistono leggi o regolamenti che impediscano a chi soffre di epilessia di viaggiare in aereo. Se l'epilessia non è completamente controllata è importante informare il personale di bordo. Raccomandiamo di portare con voi una dichiarazione del neurologo curante che attesti l'idoneità al volo senza una specifica



Una veduta aerea su un lembo di terra con qualche nuvola (foto di Simona Lancioni).

assistenza. Chi è portatore di deficit associati all'epilessia dovrà tener conto delle eventuali restrizioni che la patologia associata comporta.

2. **Prima di partire,verificate la disponibilità dei farmaci.** Prima della partenza verificate presso un Centro per l'epilessia se il farmaco che assumete abitualmente è disponibile nel Paese che visiterete.
3. **Portate in viaggio una lista dei contatti utili e la documentazione medica.** Portate con voi un foglio con la descrizione sintetica della patologia di cui soffrite, la lista dei contatti utili e le istruzioni su cosa fare e chi contattare in situazioni di emergenza. In caso di viaggi all'estero, procuratevi una traduzione della documentazione medica utile in inglese o nella lingua locale.
4. **Viaggi all'estero, non dimenticate i farmaci.** Portate con voi i farmaci abituali o, se la permanenza si protrae, predisponete una spedizione. Trasportate i farmaci di uso quotidiano nel bagaglio a mano e abbiate cura di conservare una prescrizione del farmaco in caso di necessità.
5. **Viaggi verso Paesi caldi o tropicali.** Se viaggiate verso un Paese caldo o tropicale, informatevi sempre sull'eventuale necessità di vaccinazioni e verificate con lo specialista eventuali controindicazioni alle terapie in corso. Per esempio, sebbene la maggior parte dei vaccini sia sicura, se si ha l'epilessia, alcuni farmaci per la profilassi antimalarica sono controindicati.
6. **Non alterate i ritmi sonno-veglia.** È consigliabile non alterare i ritmi del sonno perché in alcuni casi questo può indurre crisi. I farmaci anticrisi dovrebbero essere assunti agli orari consueti del proprio fuso orario e adattati man mano al fuso orario del Paese che si sta visitando. Raccomandiamo di parlarne sempre con il vostro neurologo prima della partenza.
7. **L'assicurazione è importante.** Stipulate un'assicurazione che copra tutte le spese medico-sanitarie e gli eventuali danni derivanti da una crisi epilettica, soprattutto se viaggiate in Paesi fuori dell'Unione Europea.
8. **Attività sportive indicate.** Sì a running, trekking in montagna, tennis, padel o sport in spiaggia come beach volley e calcio.
9. **Sport con un rischio moderato e qualche attenzione in più.** Nuoto, ciclismo, canottaggio, sci alpino o nautico sono sport non controindicati in senso assoluto, ma si raccomanda di praticarli preferibilmente in compagnia e sotto supervisione di una persona adulta che possa soccorrere.
10. **Sport controindicati.** Praticare immersioni subacquee, arrampicate in alta quota, motociclismo, deltaplano o paracadutismo comporta rischi maggiori e sono attività da evitare; la loro pratica può essere approvata in casi eccezionali e, comunque, sempre dopo preliminare parere neurologico.

Vedi anche:

[LICE – Lega Italiana Contro l'Epilessia.](#)

Ultimo aggiornamento il 17 Luglio 2023 da [Simona](#)

PRECEDENTE

[Libellula, un progetto del Rotary toscano per la salute delle donne con disabilità](#)

SUCCESSIVO

[Vietato alle persone con disabilità disturbare gli ospiti in vacanza!](#)

17 lug
2023

DAL GOVERNO



Psichiatria e allattamento al seno, ecco le indicazioni. Focus sul consumo di sostanze

SEGNALIBRO | ☆

FACEBOOK | f

TWITTER | t

Il Tavolo tecnico operativo interdisciplinare per la promozione dell'Allattamento al Seno (Tas) e l'Unicef Italia hanno elaborato la [Position Statement - Allattamento e promozione della salute materno-infantile: focus sulla salute mentale](#) - con il contributo di Società Italiana di Psichiatria (Sip), Società Italiana di Neurologia (Sin), Lega Italiana contro l'Epilessia (Lice), Società Italiana di Neuropsichiatria dell'Infanzia e dell'Adolescenza (Sinpia), Ordine Psicologi del Lazio.

Il documento - spiega il ministero della Salute - esplora la transizione alla genitorialità che rappresenta un periodo sensibile all'interno del ciclo di vita e può far emergere aspetti di crisi e di problematicità. Nelle donne i disordini mentali esordiscono soprattutto in gravidanza e nel primo anno dopo il parto. Le condizioni psichiatriche materne di per sé non controindicano l'allattamento, che in questi casi è raccomandato con le stesse modalità e durata rispetto alla popolazione generale.

Focus sull'abuso di sostanze



© RIPRODUZIONE RISERVATA

LINK: <https://www.ilfont.it/benessere/epilessia-viaggi-e-sport-il-vademecum-per-affrontare-vacanze-in-sicurezza-109238/>

Translate »

Home Contattaci Privacy Termini e condizioni

f t p i Cerca

IL FONT

INFORMAZIONE DI CARATTERE
SALUTE, BENESSERE E NUOVI STILI DI VITA



Mai pensato di meritare un'acqua più buona?
Prova con un Purificatore d'Acqua a 0€
La formula comprende: Purificatore a 0 € + Installazione + Manutenzione

ACQUA life
La tua acqua, sempre sana.

Moda&Stile **Benessere** Salute Bellezza Medicina dolce Medicina dell'habitat Eros & Psiche Alimentazione Enogastronomia
Agroalimentare-Ecologia Arte Terapia Turismo Eventi Attualità Libri

BREAKING NEWS Epilessia, viaggi e sport: il vademecum per affrontare vacanze in sicurezza

Home / Benessere / Epilessia, viaggi e sport: il vademecum per affrontare vacanze in sicurezza

EPILESSIA, VIAGGI E SPORT: IL VADEMECUM PER AFFRONTARE VACANZE IN SICUREZZA

Redazione 17 Luglio 2023 Benessere 46 Visite

Vacanze, viaggi e sport: semaforo verde per le persone con Epilessia pronte a partire per godere momenti di relax e divertimento, ma senza abbassare la guardia.

“Quando si viaggia, soprattutto all'estero raccomandiamo alle persone con Epilessia di **portare sempre con sé i farmaci e la loro prescrizione**”, dice Laura Tassi, Presidente [LICE](#) e neurologo presso la Chirurgia dell'Epilessia e del Parkinson del Niguarda, Milano.

“Prima di partire è, inoltre, consigliabile **verificare presso il Centro per l'Epilessia di riferimento se il farmaco abituale è disponibile nel Paese che si visiterà.**

Se si decide di trascorrere le vacanze all'estero, soprattutto in caso di fuso orario, è **importante rispettare i ritmi sonno-veglia** per evitare l'esposizione a quei fattori di rischio in grado di favorire eventuali crisi”.

In vacanza **via libera anche allo sport** perché riduce lo stress e l'ansia e migliora la qualità del sonno.

“In generale nessuna attività non agonistica andrebbe vietata alle Persone con Epilessia, fatta eccezione per quelle più estreme o potenzialmente pericolose”, dice Oriano Mecarelli, Past President LICE.

“Eventuali disabilità associate all'Epilessia, il tipo di crisi epilettiche e una stima del rischio della loro comparsa durante l'attività sportiva sono fattori da tenere in considerazione nella scelta dello sport. È fondamentale, quindi, una **valutazione dell'idoneità alla pratica di attività sportiva da parte del proprio neurologo**”.

Epilessia: i dati

Con oltre 60 milioni di persone colpite nel mondo, l'Epilessia è una delle **malattie neurologiche più diffuse**, per questo l'Organizzazione Mondiale della Sanità ha riconosciuto l'Epilessia come una malattia sociale.

Si stima che nei Paesi industrializzati interessi circa 1 persona su 100: in **Italia** soffrono di Epilessia circa **600.000** persone, ben **6 milioni** in **Europa**.

Nei Paesi a reddito elevato, l'**incidenza dell'Epilessia** presenta due picchi, rispettivamente nel primo anno di vita e dopo i 75 anni: in **Italia** si calcola che ogni anno si verifichino **86 nuovi casi di Epilessia nel primo anno di vita, 20-30 nell'età giovanile/adulta e 180 dopo i 75 anni**.

Il vademecum per affrontare le vacanze in sicurezza

• Viaggiare in aereo con l'Epilessia si può

Non esistono leggi o regolamenti che impediscano a chi soffre di Epilessia di viaggiare in aereo. Se l'Epilessia non è completamente controllata è **importante informare il personale di bordo**. Raccomandiamo di **portare** con voi una **dichiarazione del neurologo** curante che **attesti l'idoneità al volo** senza una specifica assistenza. Chi è portatore di deficit associati all'Epilessia dovrà tener conto delle eventuali restrizioni che la patologia associata comporta.

• Prima di partire, verificate la disponibilità dei farmaci

Prima della partenza **verificate** presso un Centro per l'Epilessia se il **farmaco** che assumete abitualmente è **disponibile nel Paese che visiterete**.

• Portate in viaggio una lista dei contatti utili e la documentazione medica

Portate con voi un foglio con la **descrizione sintetica della patologia di cui soffrite**, la **lista dei contatti utili** e le **istruzioni su cosa fare** e chi contattare in situazioni di emergenza. In caso di **viaggi all'estero**, procuratevi una **traduzione della documentazione medica** utile in inglese o nella lingua locale.

• Viaggi all'estero, non dimenticate i farmaci

Portate con voi i farmaci abituali o, se la permanenza si protrae, predisponete una spedizione. Trasportate i farmaci di uso quotidiano **nel bagaglio a mano** e abbiate cura di conservare una prescrizione del farmaco in caso di necessità.

• Viaggi verso Paesi caldi o tropicali

Se viaggiate verso un Paese caldo o tropicale, **informatevi** sempre sull'eventuale **necessità di vaccinazioni** e verificate con lo specialista eventuali controindicazioni alle terapie in corso. Per esempio, sebbene la maggior parte dei vaccini sia sicura, se si ha l'Epilessia, **alcuni farmaci per la profilassi antimalarica sono controindicati**.

• Non alterate i ritmi sonno-veglia

È consigliabile **non alterare i ritmi del sonno** perché in alcuni casi questo **può indurre crisi**. I **farmaci anticrisi** dovrebbero essere **assunti agli orari consueti del proprio fuso orario** e adattati man mano al fuso orario del Paese che si sta visitando. Raccomandiamo di parlarne sempre con il vostro neurologo prima della partenza.

• L'assicurazione è importante

Stipulate un'assicurazione che **copra tutte le spese medico-sanitarie** e gli eventuali danni derivanti da una crisi epilettica, soprattutto se viaggiate in Paesi fuori dell'Unione europea.

• Attività sportive indicate

Si a **running, trekking** in montagna, **tennis, padel** o sport in spiaggia come **beach volley e calcio**.

ARGOMENTI

alimentazione ambiente Art & Show bambini beauty bellezza benessere cancro capelli diabete dieta Emilio Paschetto estate eventi foto fresche di oggi gravidanza **Il Font** Italia libri libri in uscita life coach life coaching lifestyle manicure medicina Milano Ministero della Salute novità editoriali obesità occhi pelle prevenzione psicologia **recensione** Roma romanzi **romanzo** saggi saggio salute sostenibilità sport tumore turismo

• Sport con un rischio moderato e qualche attenzione in più

Nuoto, ciclismo, canottaggio, sci alpino o nautico sono sport non controindicati in senso assoluto, ma si raccomanda di praticarli preferibilmente in compagnia e sotto supervisione di una persona adulta che possa soccorrere.

• Sport controindicati

Praticare **immersioni subacquee, arrampicate in alta quota, motociclismo, deltaplano o paracadutismo** comporta rischi maggiori e sono attività da evitare; la loro pratica può essere approvata in casi eccezionali e, comunque, sempre dopo preliminare parere neurologico.

Immagine copertina di Ron Lach <https://www.pexels.com/it-it/foto/mare-vacanza-acqua-vacanze-10494728/>

CONDIVIDI

f Facebook

Twitter

Tags [BENESSERE](#) [SALUTE](#) [VACANZE](#)

ABOUT REDAZIONE

◀◀ Precedente
Caldo record: con il rialzo delle temperature seri rischi per salute

ARTICOLI CORRELATI

<p>Caldo record: con il rialzo delle temperature seri rischi per salute</p> <p>🕒 17 Luglio 2023</p>	<p>Il diamante, ovvero l'invincibile: simbolo di purezza e illuminazione</p> <p>🕒 14 Luglio 2023</p>	<p>Sorriso perfetto anche d'estate? I miti da sfatare e le cose da sapere</p> <p>🕒 13 Luglio 2023</p>
------------------------------------------------------------------------------------------------------------	-------------------------------------------------------------------------------------------------------------	--------------------------------------------------------------------------------------------------------------

LASCIA UN COMMENTO

Il tuo indirizzo email non sarà pubblicato. I campi obbligatori sono contrassegnati *

Commento *

LINK: <https://dilei.it/salute/epilessia-come-fare-vacanze-sicure-e-in-salute/1296391/>

italiaonline

MENU

LIBERO VIRGILIO PAGINEGIALLE PGCASA PAGINEBIANCHE PAGINEBIANCHE SALUTE TUTTOCITTÀ DILEI SIVIAGGIA



DiLei

Take Care
PRENDITI CURA DI TE

Prevenire



Conoscere



Curare



Scoprire



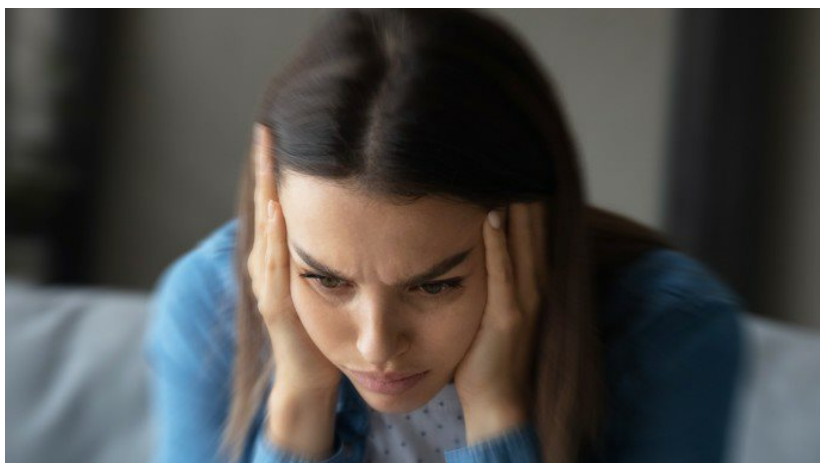
ACCEDI

Federico Mereta

GIORNALISTA SCIENTIFICO

LINKEDIN

Laureato in medicina e Chirurgia ha da subito abbracciato la sfida della divulgazione scientifica: raccontare la scienza e la salute è la sua passione. Ha collaborato e ancora scrive per diverse testate, on e offline.



Fonte: 123RF

Epilessia, il vademecum per vacanze sicure

Interessa almeno 60 milioni di persone nel mondo. Ed è una delle patologie neurologiche più diffuse. Le stime dicono che nei Paesi industrializzati interessi circa 1 persona su 100. In Italia **soffrono di epilessia** circa 600.000 persone. E non si tratta solamente di una patologia dei bambini. Stando ai dati epidemiologici, infatti, ci sarebbero due chiari picchi che testimoniano come la patologia si manifesti sia **in età**

FALKENSTEINER RESORT PUNTA SKALA

A Zara in famiglia

Vacanze in Croazia con nursery, biberoneria e soft play area

[LEGGI](#)

ALTRI ARTICOLI DI TAKE CARE

Dislessia: cos'è, come riconoscerla e come affrontarla

Aneurisma: cos'è, tipologie, sintomi e trattamento

Gastrite nervosa: sintomi, cause e come liberarsene

pediatrica sia negli anziani.

La diagnosi, le cure e la sfida allo stigma che non ha alcuna ragione di essere sono fondamentali per la gestione ottimale del quadro. Ma è anche importante far sì che le persone con epilessia possano vivere in tutta tranquillità i momenti di vacanza. Per questo la LICE, Lega Italiana Contro l'Epilessia, ha messo a punto **una sorta di memorandum** da tenere presente.

Indice

1. Cosa fare e cosa evitare
2. Il vademecum della LICE per affrontare vacanze in sicurezza

Cosa fare e cosa evitare

Gli esperti della LICE spiegano come si possa **viaggiare e fare sport in sicurezza**. E danno semaforo verde ai viaggi anche in aereo, a breve o lungo raggio, senza dimenticare di portare con sé i propri farmaci e la relativa prescrizione. Importante è rispettare i ritmi sonno-veglia e valutare gli orari di assunzione della terapia tenendo conto anche di un eventuale fuso orario diverso. Per quanto riguarda lo sport, non ci sono particolari controindicazioni a patto che non si facciano attività estreme o potenzialmente pericolose.

“Quando si viaggia, soprattutto all'estero – evidenzia Laura Tassi, Presidente LICE e neurologo presso la Chirurgia dell'Epilessia e del Parkinson del Niguarda, Milano – raccomandiamo alle Persone con epilessia di portare sempre con sé i farmaci e la loro prescrizione. Prima di partire è, inoltre, consigliabile verificare presso il Centro per l'epilessia di riferimento **se il farmaco abituale è disponibile** nel Paese che si visiterà. Se si decide di trascorrere le vacanze all'estero, soprattutto in caso di fuso orario, è importante rispettare i ritmi sonno-veglia per evitare l'esposizione a quei fattori di rischio in grado di favorire eventuali crisi”.

Capitolo sport: va bene muoversi, anche perché l'attività fisica aiuta a ridurre lo stress e l'ansia e migliora **la qualità del sonno**: “In generale – sottolinea Oriano Mecarelli, Past President LICE – **nessuna attività non agonistica andrebbe vietata** alle Persone con epilessia, fatta eccezione per quelle più estreme o potenzialmente pericolose. Eventuali disabilità associate all'epilessia, il tipo di crisi epilettiche e una stima del rischio della loro comparsa durante l'attività sportiva sono fattori da tenere in considerazione nella scelta dello sport. È fondamentale, quindi, una valutazione dell'idoneità alla pratica di attività sportiva da parte del proprio neurologo”.

Il vademecum della LICE per affrontare vacanze in sicurezza

1. Viaggiare in aereo con **l'epilessia** si può. Non esistono leggi o regolamenti che impediscano a chi soffre di epilessia di viaggiare in aereo. Se l'Epilessia non è completamente controllata è importante

Omega 6, quali cibi li contengono ed effetti sulla salute



L'ONDATA DI CALDO TI SPAVENTA?

Ecco come affrontarla

Scopri i consigli degli esperti

[LEGGI](#)

PUBBLICITÀ



LE GALLERY PIÙ VISTE

informare il personale di bordo. Raccomandiamo di portare con voi una dichiarazione del neurologo curante che attesti l'idoneità al volo senza una specifica assistenza. Chi è portatore di deficit associati all'epilessia dovrà tener conto delle eventuali restrizioni che la patologia associata comporta.

2. Prima di partire, verificate la disponibilità dei farmaci. Prima della partenza verificate presso un Centro per l'Epilessia se il farmaco che assumete abitualmente è disponibile nel Paese che visiterete.
3. Portate in viaggio una lista dei contatti utili e la documentazione medica. Portate con voi un foglio con la descrizione sintetica della patologia di cui soffrite, la lista dei contatti utili e le istruzioni su cosa fare e chi contattare in situazioni di emergenza. In caso di viaggi all'estero, procuratevi una traduzione della documentazione medica utile in inglese o nella lingua locale.
4. Viaggi all'estero, non dimenticate i farmaci. Portate con voi i farmaci abituali o, se la permanenza si protrae, predisponete una spedizione. Trasportate i farmaci di uso quotidiano nel bagaglio a mano e abbiate cura di conservare una prescrizione del farmaco in caso di necessità.
5. Viaggi verso Paesi caldi o tropicali. Se viaggiate verso un Paese caldo o tropicale, informatevi sempre sull'eventuale necessità di vaccinazioni e verificate con lo specialista eventuali controindicazioni alle terapie in corso. Per esempio, sebbene la maggior parte dei vaccini sia sicura, se si ha l'epilessia, alcuni farmaci per la profilassi antimalarica sono controindicati.
6. Non alterate i ritmi sonno-veglia. È consigliabile non alterare i ritmi del sonno perché in alcuni casi questo può indurre crisi. I farmaci anticrisi dovrebbero essere assunti agli orari consueti del proprio fuso orario e adattati man mano al fuso orario del Paese che si sta visitando. Raccomandiamo di parlarne sempre con il vostro neurologo prima della partenza.
7. L'assicurazione è importante. Stipulate un'assicurazione che copra tutte le spese medico-sanitarie e gli eventuali danni derivanti da una crisi epilettica, soprattutto se viaggiate in Paesi fuori dell'Unione europea.
8. Attività sportive indicate. Sì a running, trekking in montagna, tennis, padel o sport in spiaggia come beach volley e calcio.
9. Sport con un rischio moderato e qualche attenzione in più. Nuoto, ciclismo, canottaggio, sci alpino o nautico sono sport non controindicati in senso assoluto, ma si raccomanda di praticarli preferibilmente in compagnia e sotto supervisione di una persona adulta che possa soccorrere.
10. Sport controindicati. Praticare immersioni subacquee, arrampicate in alta quota, motociclismo, deltaplano o paracadutismo comporta rischi maggiori e sono attività da evitare; la loro pratica può essere approvata in casi eccezionali e, comunque, sempre dopo preliminare parere neurologico.

Le indicazioni contenute in questo articolo sono esclusivamente a scopo informativo e divulgativo e non intendono in alcun modo sostituire la consulenza medica con figure professionali specializzate. Si raccomanda quindi di rivolgersi al proprio medico curante prima di mettere in pratica qualsiasi indicazione riportata e/o per la prescrizione di terapie personalizzate.

"Barbie" per una notte: i look sul red carpet con Annalisa (ma è un'altra la più bella)

Pazza estate vip: le foto più curiose, tra incontri inaspettati e look stravaganti

Victoria di Svezia come una sposa per il suo compleanno: le foto da favola

Da Chiara Ferragni a Cecilia Rodriguez: i bikini dell'estate sono striminziti e coloratissimi

PUBBLICITÀ

Di•Lei

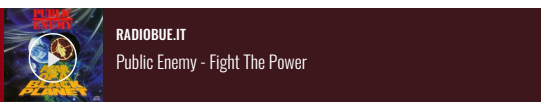
I VIDEO PIÙ VISTI

Amiloidosi cardiaca, come riconoscerla e curarla

Arfid, cos'è e come si riconosce la sindrome del bambino schizzinoso

Il tabacco uccide la metà di chi ne fa uso: liberiamoci dal fumo

LINK: <https://ilbolive.unipd.it/news/salute-epilessia-farmaci-chirurgia-sperimentazioni>



PODCAST
Kompas, una bussola per l'Europa di mezzo - episodio 3

MONDO SALUTE

13 LUGLIO 2023

In Salute. Epilessia: farmaci, chirurgia e sperimentazioni in corso

di [Monica Panetto](#)

CONDIVIDI    



Foto: Adobe Stock

“I primi due pazienti affetti da epilessia che hanno ricevuto una terapia sperimentale a base di cellule staminali hanno registrato una riduzione quasi completa delle crisi un anno dopo il trattamento, secondo i primi risultati della sperimentazione”. La notizia è apparsa qualche settimana fa sul [Guardian](#) e non può non catturare l'attenzione di chi soffre della patologia o ha un familiare o un amico che ne è affetto. E non si pensi che un'eventualità simile sia così rara: se la nostra cerchia di conoscenze comprende almeno cento persone, ebbene è molto probabile che una di queste abbia a che fare con la malattia. Le staminali, dunque, potrebbero essere un'ulteriore possibilità terapeutica per pazienti farmacoresistenti che soffrono di epilessia?

L'argomento è stato discusso durante il convegno annuale dell'International Society for Stem Cell Research di giugno a Boston, nel corso del quale sono stati presentati i primi risultati di un [trial clinico](#) iniziato negli Stati Uniti. La sperimentazione prevede la somministrazione intracerebrale di [neuroni derivati da staminali pluripotenti umane](#): si tratta più nello specifico di interneuroni che secernono il neurotrasmettitore inibitorio acido gamma-aminobutirrico (Gaba), sviluppati per ridurre l'attività elettrica anomala all'origine delle crisi, bloccandone in questo modo l'azione patologica.

Partendo dal presupposto che, in ogni caso, la sperimentazione su due pazienti non è assolutamente indicativa dell'efficacia e della sicurezza di un farmaco, per avere un parere specialistico sull'impiego delle staminali nel trattamento dell'epilessia, ci siamo rivolti a Laura Tassi, presidente della Lega italiana contro l'epilessia (Lice) e dirigente presso il Centro Munari chirurgia dell'epilessia e del Parkinson dell'Ospedale Niguarda di Milano. Con la neurologa ci siamo soffermati poi sulle terapie oggi disponibili per la cura dell'epilessia, dai farmaci alla chirurgia, fino alle cosiddette tecniche palliative.



In Salute. Epilessia: farmaci, chirurgia e sperimentazioni...

Guarda pi...





Intervista completa a Laura Tassi, presidente Lice. Servizio di Monica Panetto, montaggio di Barbara Paknazar

Staminali in epilessia? Non ancora

“Le cellule staminali sono già state utilizzate in passato, e continuano a esserlo, nella sperimentazione di terapie per malattie neurologiche, demenze, morbo di Parkinson e altre patologie degenerative, per pazienti con lesione midollare, paraplegici o tetraplegici. Nell'epilessia quelli descritti sono i primi piccoli passi, perché l'impiego è molto complicato”. Spiega Tassi: “Usare le staminali potrebbe essere una buona idea, se consideriamo l'epilessia causata da una degenerazione del cervello, ma questo è vero solo nell'1-2% dei casi. Al momento non esiste alcuna pubblicazione scientifica sul trattamento dell'epilessia con cellule staminali. È molto difficile capire come sia possibile far differenziare le cellule, ma soprattutto come farle interagire con le altre all'interno del sistema nervoso centrale, e come le staminali differenziate possano far tacere le cellule che invece sono responsabili delle crisi. Verosimilmente si tratta di una possibile prospettiva futura, ma quelli presentati al congresso di Boston sono i primi due casi segnalati, quindi direi che è essenziale essere prudenti e aspettare altri risultati”.

Ad oggi dunque le cellule staminali non costituiscono una possibilità terapeutica per chi soffre di epilessia, ma i trattamenti disponibili sono molti altri.

L'importanza di una diagnosi corretta prima della terapia

Prima di definire la cura da seguire è fondamentale una corretta e completa diagnosi clinica in centri specializzati, dato che non esiste un esame specifico in grado di stabilire se un paziente soffre o meno della patologia. Serve, dunque, inquadrare innanzitutto il tipo di epilessia da cui la persona è affetta: “Le crisi sono dei cortocircuiti dei nostri neuroni – spiega la neurologa –, che si possono manifestare in modo completamente diverso tra loro: si possono verificare assenze nei bambini, di lieve entità, in cui si assiste semplicemente a un incantamento di tre, quattro secondi; si possono avere crisi focali che nascono cioè in una parte ben determinate del cervello, e dunque i sintomi dipendono dal ruolo svolto dall'area cerebrale interessata. Infine ci sono le crisi generalizzate, che spaventano l'immaginario collettivo: in questo caso la scarica colpisce tutto il cervello e provoca caduta a terra, irrigidimento, scosse muscolari, bava alla bocca”. È importante poi stabilire la causa che sta alla base della malattia (una malformazione, un tumore, un trauma progressivo), bisogna capire se si tratta di una malattia genetica o metabolica. Solo poi, sulla base di queste informazioni, si definisce il trattamento da seguire.





Elettroencefalogramma. Foto: Adobe Stock

Scegliere con oculatezza i farmaci

“Ad oggi abbiamo a disposizione più di 30 farmaci”. Sono disponibili medicinali con diversi meccanismi d’azione, tra questi per esempio i sodio-agonisti, i sodio-bloccanti, le benzodiazepine, i barbiturici, altri ancora agiscono sui recettori Ampa. “Una volta inquadrato il tipo di epilessia e le cause, la terapia va differenziata secondo il genere, l’età, la presenza di altre malattie, e di altre terapie. Il medico pertanto deve avere una conoscenza altamente specifica della patologia per la scelta della cura. Il farmaco deve essere assunto regolarmente tutti i giorni, generalmente un paio di volte al giorno (ma ci sono farmaci che possono essere presi anche una sola volta)”.

Come tutti i medicinali anche quelli per l’epilessia possono dare effetti collaterali, con ripercussioni per esempio sul fegato, sui reni, sul sistema ormonale. Nelle donne possono causare ovaio policistico, ridotta fertilità, irregolarità mestruale; talvolta impotenza negli uomini. “I farmaci devono essere scelti con grande oculatezza se la donna con epilessia intende avere un figlio, per esempio, perché la maggior parte possono avere effetti teratogeni, ce ne sono molto pochi che possono essere utilizzati senza rischi in corso di gravidanza”.

Tassi si sofferma in particolare sui pazienti più piccoli: “Ancora più importante, soprattutto nella popolazione pediatrica, è l’effetto sul sistema cognitivo: quasi tutti possono dare sonnolenza, e una riduzione dell’attenzione e della concentrazione. Di conseguenza per gli studenti che li assumono può essere più difficile avere un percorso di studi lineare. Diventa ancora più complesso se il tipo di epilessia porta anche a un ritardo cognitivo”.

Quando sospendere la terapia?

Tassi spiega che l’epilessia è una malattia cronica, per cui la scomparsa delle crisi avviene estremamente di rado. “Ci sono poche epilessie, definite benigne o self limited, che con lo sviluppo puberale teoricamente possono scomparire: questa è l’unica circostanza in cui siamo autorizzati a ridurre e poi a sospendere la terapia, sapendo di avere ampie possibilità di risoluzione delle crisi. In tutti gli altri casi, trascorso almeno un paio di anni senza crisi, si può tentare di sospendere o ridurre la terapia, tenendo conto però che a seconda delle varie sindromi ci può essere una possibilità di ricomparsa delle crisi estremamente elevata, che può arrivare anche al 90%, e in questi casi in genere insieme con il paziente si decide di non sospendere i farmaci. Nella maggioranza dei casi la terapia viene mantenuta a vita”.





Foto: Adobe Stock

Pazienti farmaco-resistenti: chirurgia dell'epilessia e tecniche palliative

Purtroppo ci sono anche pazienti che non rispondono alle cure: "Pur con la quantità di farmaci a disposizione, il 30% dei pazienti con epilessia è farmaco-resistente e quindi nonostante la terapia continua ad avere crisi". Un paziente viene considerato farmaco-resistente quando, pur avendo provato ad assumere al massimo livello terapeutico tollerato almeno due farmaci maggiori indicati per il tipo di epilessia da cui è affetto, non è sensibile alla cura. In questi casi vengono tentate almeno tre, quattro terapie, ma la probabilità che il soggetto veda scomparire le crisi è molto bassa, nello specifico del 3%.

Per i pazienti che presentano un'epilessia focale, un'ulteriore possibilità da valutare è l'intervento chirurgico con cui il medico asporta la parte malata della corteccia cerebrale. Si tratta certamente di un percorso che può spaventare, anche per i rischi connessi, ma i vantaggi che ne derivano sono importanti, specie se si considera che nel 70% dei casi l'intervento porta alla scomparsa delle crisi. "La corteccia cerebrale all'origine delle crisi – argomenta la neurologa – è di per sé malata, quindi non esplica più le sue funzioni. Intorno però c'è una corteccia che deve essere risparmiata, pertanto il chirurgo che esegue l'intervento deve essere estremamente esperto. Ci sono rischi di avere infezioni o emorragie che possono causare danni nelle regioni vicine a quella in cui viene effettuato l'intervento. Tuttavia si tratta di rischi estremamente bassi, in genere circa dell'1% che è una percentuale inferiore a quella che ha il paziente di farsi del male o di trovarsi in una situazione critica, se dovesse avere una crisi".

Non manca qualche nota dolente. "A fronte di 5.000-6.000 pazienti in Italia che potrebbero essere sottoposti a intervento chirurgico, oggi ne vengono operati quasi 300, quindi una quantità estremamente bassa: ciò perché ci sono pochi centri di chirurgia dell'epilessia, pochi hanno a disposizione strumenti per condurre indagini invasive, eseguite cioè con elettrodi inseriti all'interno del cervello che registrano con esattezza dove nascono le crisi. Ne derivano lunghissime liste d'attesa e pochi pazienti sono sottoposti a intervento chirurgico".

Esistono, infine, le cosiddette tecniche palliative con cui non si cerca la guarigione, quanto piuttosto un alleggerimento dei sintomi e dunque una riduzione delle crisi. "La dieta chetogenica per esempio – spiega Tassi – utilizza una elevata quantità di proteine, aumenta il numero dei chetoni nel sangue, cambia il metabolismo del cervello e dunque può essere efficace in alcuni tipi di epilessia molto gravi. La stimolazione del nervo vago riduce l'eccitabilità cerebrale e quindi il numero delle crisi, e lo stesso vale per la stimolazione cerebrale profonda".

CONDIVIDI    

NELLA STESSA CATEGORIA

MONDO SALUTE

6 LUGLIO 2023

In Salute. Virus Toscana: emergente, ma poco noto

COMUNICATO STAMPA

Epilessie rare e farmacoresistenti: la Toscana risponde ai bisogni dei malati con progetti all'avanguardia

19 luglio 2023 | 10.01
LETTURA: 7 minuti



•Prosegue la roadmap di Motore Sanità sulle epilessie rare, patologie neurologiche croniche ad alto impatto sociale, stigmatizzate e poco narrate dai mezzi di comunicazione. Obiettivo: portarle all'attenzione della società e delle istituzioni.

•“Fondamentale l'alleanza tra pazienti, associazioni e istituzioni e dedicare

ORA IN

Prima pagina

E' morto Andrea Purgatori, il giornalista aveva 70 anni

Strage via d'Amelio, Mattarella: "Resta incancellabile in coscienza civile"

Caldo record in Italia, oggi 23 città da bollino rosso: 1500 numero per emergenza

un'attività di gruppi di lavoro specifici all'interno del Comitato nazionale delle malattie rare".

19 luglio 2023 - I bisogni rappresentati dalle epilessie rare sono trasversali al mondo delle malattie rare e riguardano la diagnosi precoce, la complessità, la multidisciplinarietà, la difficoltà e necessità di portare avanti progetti di ricerca e di tracciare percorsi di continuità terapeutica, la realizzazione di raccordi interaziendali, interregionali e ospedale-territorio (per facilitare l'assistenza domiciliare), l'accesso alle nuove terapie e l'assistenza riabilitativa psicologica. Questi bisogni sono stati discussi nell'evento **"EPILESSIE RARE: STATO DELL'ARTE E NUOVI ORIZZONTI DI CURA"** che ha coinvolto **Umbria, Marche e Toscana**. L'evento, organizzato da **Motore Sanità** con il contributo non condizionante di Jazz Pharmaceuticals, si pone diversi obiettivi come **mettere in luce il tema delle epilessie rare, patologie neurologiche croniche ad alto impatto sociale, stigmatizzate e scarsamente attenzionate dai mezzi di comunicazione, provare a dare soluzioni ai bisogni dei pazienti e favorire la conoscenza del mondo delle epilessie al pari delle altre malattie rare.**

Non esiste un dato preciso sul numero esatto di pazienti con epilessie rare in Italia. Nel Registro nazionale delle epilessie rare (RES), che raccoglie dati solo su alcune forme di epilessie rare, al 31 dicembre 2020 erano registrati **circa 2.300 casi di epilessie rare, di cui il 53,5% di sesso femminile e il 46,5% maschile**. Va però sottolineato che il RES include solo alcune forme di epilessia rare e che molti pazienti non sono ancora stati diagnosticati o registrati nei registri medici ufficiali, e quindi è presumibile che questi casi siano fortemente sottostimati. **Le epilessie farmaco-resistenti rappresentano circa il 30% di tutte le forme di epilessia**, sono caratterizzate da una ampia variabilità eziopatogenetica e clinica, e necessitano di competenze e conoscenze dedicate. Molte di queste epilessie "non responder" sono epilessie rare, per lo più ad esordio in età pediatrica, con tendenza alla cronicità e quindi con un impatto psico-sociale impegnativo. **I nuovi orizzonti della terapia delle epilessie rare sono rivolti alla medicina di precisione.**

In **Toscana**, dove ha sede il Centro di coordinamento malattie rare per le epilessie rare e complesse, **si registrano 670 malattie rare; su oltre 75mila casi registrati, 42.733 (57%) sono i pazienti con malattia rara residenti vivi, 24.699 (33%) i pazienti non residenti, 21.408 pazienti pediatrici (28%) di cui residenti vivi 12.045 (56%)** (dati Registro toscano delle malattie rare al 30 giugno 2023) e nell'ambito dei **PDTA ne sono stati approvati 51**.

Da tre anni l'Università di Firenze ha istituito un **master universitario** sulle malattie rare; la Regione Toscana ha bandito delle **risorse destinate a borse di studio** o per la realizzazione di progetti di miglioramento nell'ambito dell'assistenza delle malattie rare e si è concluso da poco il primo master sulle malattie rare. Inoltre, è stato attivato un primo sperimentale percorso di transizione legato alle malattie metaboliche e **si sta lavorando su ulteriori modelli di continuità terapeutica per altre malattie rare**. Sul versante della ricerca, **i ricercatori della Regione Toscana hanno vinto 6**

Crimea, fiamme in centro addestramento. Ucraina celebra "successo operazione"

Italia bollente per caldo record, ma entro weekend tornano temporali al Nord

ARTICOLI

in Evidenza

in Evidenza

Evanews, una nuova visione delle news europee

in Evidenza

Obiettivo ESG

in Evidenza

"Ascolta e vedrai, il podcast dell'Oculista Italiano"

in Evidenza

A Sabaudia torna 'Mediterranea', dal 2 agosto

in Evidenza

Campagna Legambiente sulla transizione energetica in azienda Conou di Modugno

in Evidenza

Distilleria Nardini, boom di vendite per 'Acqua di Cedro' e ora arrivano i cocktail

in Evidenza

Colite ulcerosa, ok Aifa a rimborso nuova terapia

in Evidenza

A Roma Inqua 2023, congresso sui cambiamenti planetari

dei 50 progetti sulle malattie rare a livello nazionale.

“Lo sforzo che stiamo facendo - ha spiegato **Cecilia Berni**, Responsabile organizzativo della Rete integrata Malattie Rare e dei difetti congeniti della Regione Toscana - è quello di rendere questi progetti coordinati e integrati. Siamo molto fiduciosi negli sviluppi attuativi della legge 175 sulle malattie rare e confidiamo che attraverso il Comitato, previsto dalla legge e istituito a gennaio, possano essere anche approntate le modalità per un aggiornamento periodico dei Lea. **Nel campo delle epilessie rare vi è la necessità di ulteriore ricerca e di terapie e sarebbe quindi importante che gruppi di lavoro specifici all'interno del Comitato nazionale delle malattie rare se ne occupino in modo dedicato.** Esistono aree di intervento che necessitano di un'attenzione particolare ed è bene che sia utilizzato lo sforzo congiunto delle regioni piuttosto che moltiplicare per 20 le soluzioni che le regioni devono adottare”.

“Nell'ambito delle malattie rare è **fondamentale che vi sia una comunione di intenti che si concretizza attraverso l'alleanza tra le persone con malattie rare, le associazioni di persone con malattie rare (lavoriamo, infatti, con il Forum toscano malattie rare e UNIAMO) le istituzioni, percorsi di formazione, la ricerca, la rete regionale delle malattie rare e gli organismi di governance**” ha ribadito **Cristina Scaletti**, Responsabile Clinico Malattie Rare, Regione Toscana.

Renzo Guerrini, Professore ordinario di Neuropsichiatria infantile presso l'Università degli Studi di Firenze e Direttore Centro di eccellenze di Neuroscienze dell'AOU Meyer e della Scuola di Specializzazione in Neuropsichiatria infantile, ha evidenziato **alcuni aspetti su cui è importante intervenire** quando si parla di epilessie rare, un ambito estremamente complesso e diversificato in cui non si può generalizzare, come: **sviluppare dei Registri anche a livello internazionale** “perché soltanto ampi numeri di osservazione permettono di capire qual è la storia naturale della patologia e di avere deduzioni che su pochi pazienti sono impossibili”. Per quanto riguarda la **genetica** “essa ha certamente portato un miglioramento della diagnosi, del management e delle previsioni prognostiche, ma per ora poco sul piano della terapia. Sempre più importante diventa anche il ruolo dei mosaicismi per i pazienti per i quali non riusciamo a individuare una causa. Tanti passi avanti in ambito neurobiologico e patofisiologico ci hanno fatto comprendere molte cose, però gli avanzamenti sul trattamento delle epilessie rare sono molto più lenti rispetto a quelli relativi alla comprensione dei meccanismi fisiopatologici”.

I BISOGNI DELLE PERSONE CON EPILESSIE RARE

“Chi soffre di una epilessia rara deve affrontare una patologia in genere molto severa che oltre le crisi epilettiche comporta deficit cognitivi e disturbi comportamentali” ha spiegato **Oriano Mecarelli**, Past President LICE, già Sapienza, Università di Roma, Dipartimento Neuroscienze Umane. Queste forme rientrano tra le encefalopatie epilettiche e dello sviluppo che comportano gradi variabili di disabilità e i problemi sono avvertiti soprattutto dai familiari/caregivers. In generale dall'epilessia non si guarisce; alcune

in Evidenza

Scuola, Pro Vita Famiglia: "Identità alias e bagni neutri per professori, Governo mantenga promesse elettorali"

in Evidenza

"Una buona spesa può cambiare il mondo", a Roma assemblea nazionale ANCC-COOP

in Evidenza

Volontari alleati per la salute, un impatto di oltre 20 milioni di euro

in Evidenza

'Dress your story', progetto di moda Amazon ispirato dai dipendenti

in Evidenza

Nuovo Frecciarossa da Roma per Pompei dal 16 luglio

in Evidenza

'Ritratte. Donne di arte e di scienza'

in Evidenza

Vaccino anti-Herpes zoster, un open day a Lecce

in Evidenza

Qvc, shopping sempre più partecipato, conversazionale e informato

in Evidenza

A Brescia la mostra 'Il Pugile e la Vittoria'

in Evidenza

A Manduria convegno Alis sullo sviluppo euro-mediterraneo

in Evidenza

Tumori: mieloma multiplo, documento per "migliorare percorso assistenziale"

in Evidenza

MartinoRossi inaugura Agrifuture, laboratorio di tecniche agronomiche green

in Evidenza

Vaccini, esperti riuniti al convegno 'Long-Term Care Eight'

in Evidenza

Tivoli, un'immersione nella bellezza per il festival 'Extravillae'

in Evidenza

Innovazione, territorio e inclusione, primo bilancio sostenibilità di Fabri 1905

forme soprattutto dell'età infantile si risolvono ma non è il caso delle forme più severe. **Nelle epilessie rare la speranza è di riuscire a raggiungere un controllo accettabile delle crisi per ottenere una qualità di vita discreta. Dal punto di vista medico è importante quindi riuscire ad impostare una terapia che controlli le crisi senza produrre effetti avversi troppo importanti.** Per superare le difficoltà psicosociali occorrerebbe una legislazione che assicuri la difesa di tutti i diritti e un sostegno effettivo a vari livelli affinché alle limitazioni conseguenti alla patologia non si associno barriere sociali”.

La voce dei pazienti è stata portata da **Francesca Macari** di Alleanza Epilessie Rare/Sclerosi tuberosa che ha messo in evidenza la **necessità di costruire una rete medica.** “La Sclerosi tuberosa, malattia genetica rara, dall'incidenza paria a 1/6000, provoca formazioni di tumori benigni in tutto il corpo e tra le varie manifestazioni c'è l'epilessia con tutte le sue complicazioni come in altre malattie rare. **La cronicità e la varietà delle manifestazioni di questa patologia richiedono l'intervento di specialisti differenti e ha bisogno quindi di PDTA o linee guida condivise per la presa in carico sia pediatrica che adulta dove la costruzione di una rete medica risulta sempre più complicata ma necessaria”.**

Fabrizio Farnetani, Rappresentante dell'Associazione UNIAMO ha rimarcato che “le epilessie sono patologie ad alto impatto sulla qualità della vita dei pazienti e delle loro famiglie. Le epilessie rare poi si contraddistinguono per la difficoltà di diagnosi, specialmente quella genetica, e per la farmaco-resistenza in un contesto già critico, perché spesso l'epilessia si somma a devastanti patologie multiorgano. Quindi è **fondamentale per il servizio sanitario nazionale implementare quanto previsto nel PNMR appena approvato, migliorando le procedure di diagnosi genetica, predisponendo i PDTA e rendendo più efficiente la presa in carico territoriale dei pazienti e delle loro famiglie per alleviare il carico assistenziale”.**

COME AFFRONTARE I COSTI DELLE EPILESSIE RARE

"I costi per i trattamenti di paziente affetti da malattie rare possono essere importanti, anche se non per tutte, come ad esempio per le epilessie rare. **Per salvaguardare l'accesso di questi pazienti è importante che le Regioni identifichino importi specifici evitando che i centri prescrittori siano soggetti a limitazioni di budget, anche attraverso fondi dedicati o a sterilizzazioni di importi”,** così è intervenuto **Davide Croce**, Docente LIUC Business school Castellanza.

Ufficio stampa Motore Sanità

comunicazione@motoresanita.it

Laura Avalle – Cell. 320 0981950

Liliana Carbone Cell.3472642114

in Evidenza

Linfomi aggressivi, ok Ue a primo anticorpo bispecifico

in Evidenza

A2A, il primo 'Life talks' dedicato all'acqua

in Evidenza

Alla Camera la Relazione annuale dell'Autorità di regolazione per energia reti e ambiente

in Evidenza

Rinasce la Fontana dei Draghi a Villa Mondragone

in Evidenza

Stabilità prezzi dell'e-commerce, lo studio Ambrosetti-Amazon

in Evidenza

La vaccinazione anti-herpes zoster nei soggetti fragili

in Evidenza

Salute, vista ringiovanita e migliore qualità di vita dopo l'intervento di cataratta

in Evidenza

A Roma l'assemblea di Assovetro

in Evidenza

Terna e Università di Salerno presentano 2° edizione Master Tyrrhenian Lab

in Evidenza

Al centro Congressi La Nuvola, 'Missione Italia'

in Evidenza

Al Family Business Forum il workshop 'L'imprenditore e le scelte decisive'

in Evidenza

Presentato dal Milan Center for Food Law and Policy il 'Positive Food'

in Evidenza

A Braila in Romania Webuild inaugura ponte sul Danubio

in Evidenza

Lenti a contatto, presto collirio contro infezione da Acanthamoeba

in Evidenza

Fondazione Magna Grecia sul tema “Il valore aggiunto della ricerca”

in Evidenza

Bper – Fei, accordo per investimenti sostenibili e innovativi

in Evidenza

A Roma presentato il IX rapporto delle bioplastiche compostabili

www.motoresanita.it

RIPRODUZIONE RISERVATA
© COPYRIGHT ADNKRONOS



Demografica, leggi lo Speciale

Persone, popolazione, natalità: Noi domani. Notizie, approfondimenti e analisi sul Paese che cambia.



Tag

PATOLOGIE NEUROLOGICHE CRONICHE

ROADMAP DI MOTORE SANITÀ

PATOLOGIA NEUROLOGICA

EPILESSIA

Vedi anche

**Data Journalism
Adnkronos**

**Tutte le notizie sul Piano
Nazionale di Ripresa e
Resilienza sul canale
tematico Adnkronos**

**Adnkronos e IgersItalia
raccontano il bello del
Paese con gli occhi degli
instagrammer**

in Evidenza

**Le prospettive della
rigenerazione urbana a
Roma, convegno Aspesi**

in Evidenza

**Oncologia e nutrizione,
indagine nazionale su
consapevolezza
problemi nutrizionali
malati oncologici**

in Evidenza

**A Roma l'Assemblea
annuale dell'Abi**

in Evidenza

**A Roma assemblea
nazionale Cida**

in Evidenza

**Sostenibilità, le
prospettive del riciclo
del packaging nella
ristorazione**

in Evidenza

**9 luglio Giornata
nazionale delle Pro loco**

in Evidenza

**Viaggio nel microbiota:
'Cistiti recidivanti:
l'importanza di un
ecosistema intestinale in
equilibrio'**

in Evidenza

**Maredì, il nuovo
programma
sull'Economia del Mare**

NEWS TO GO

**Caldo, Sos clima: da -10%
grano a -70% miele**

NEWS TO GO

Spagna al voto il 23 luglio

NEWS TO GO

**Caldo record, consumi di
energia elettrica alle stelle**

NEWS TO GO

**Inflazione e caro carburanti,
le ultime news**

NEWS TO GO

Mafia, droga e omicidi: 22 arresti in Puglia

NEWS TO GO

Meloni: "Urgente chiarire 'reati criminalità organizzata', presto dl"

NEWS TO GO

Roma, traffico illecito carburanti: coinvolti 5 sottufficiali Aeronautica

NEWS TO GO

Costruzioni e infrastrutture, 269mila nuovi lavoratori entro 2027

NEWS TO GO

Caldo record, circolare ministero della Salute alle Regioni

NEWS TO GO

Alex Schwazer, il sogno olimpico potrebbe diventare realtà

NEWS TO GO

Ucraina, Zelensky: "Pronti a portare avanti l'accordo sul grano"

NEWS TO GO

Ue, povertà in aumento: i dati



RSS FEED



Temi caldi

Speciali

Categorie

POLITICA

ECONOMIA

ITALIA ECONOMIA
FINTECH FISCO

CRONACA

ROTOCALCO ADNKRONOS

SPETTACOLI

MUSA TV

SPORT

LIVE CALCIO FANTACALCIO

FINANZA

CULTURA

MUSA TV

MODA

MEDIA & COMUNICAZIONE TECH&GAMES

LIFESTYLE

MOTORI

WINE

TURISMO

METEO

IL LIBRO DEI FATTI

FACILITALIA

SALUTE

SANITA' MEDICINA FARMACEUTICA BENESSERE SALUS TV DOCTOR'S LIFE
PHARMAKRONOS

LAVORO

NORME DATI SINDACATI PROFESSIONISTI START UP PREVIDENZA
MADE IN ITALY OFFERTE LAVORO LAVORO MULTIMEDIA

SOSTENIBILITA'

CSR PROMETEO TV GR PROMETEO LIFESTYLE TENDENZE

INTERNAZIONALE

ESTERI EVANEWS ADNKRONOS INTERNATIONAL ITA
ADNKRONOS INTERNATIONAL ENG ADNKRONOS INTERNATIONAL ARA

PNRR

INNOVAZIONE E DIGITALIZZAZIONE TRANSIZIONE ECOLOGICA INFRASTRUTTURE E MOBILITA' ISTRUZIONE E RICERCA INCLUSIONE E COESIONE SALUTE

MULTIMEDIA

VIDEO NEWS FOTOGALLERY SALUS TV LAVORO MULTIMEDIA ROTOCALCO ADNKRONOS MUSA TV ITALIA ECONOMIA PROMETEO TV AUDIO NEWS GR AUDIO
GR PROMETEO NEWS TO GO

IMMEDIAPRESS

AGRICOLTURA E ALLEVAMENTO ALIMENTAZIONE AMBIENTE ARCHITETTURA ED EDILIZIA ARREDAMENTO E DESIGN AUTO E MOTORI CHIMICA E FARMACEUTICA
CULTURA E TEMPO LIBERO ECONOMIA E FINANZA ENERGIA FORMAZIONE E LAVORO GLOBENEWSWIRE ICT MECCANICA MEDIA E PUBBLICITA' MODA
PR NEWSWIRE SALUTE E BENESSERE SPORT TERZO SETTORE TRASPORTI E LOGISTICA TURISMO

REGIONI

ABRUZZO BASILICATA CALABRIA CAMPANIA EMILIA ROMAGNA FRIULI VENEZIA GIULIA LAZIO LIGURIA LOMBARDIA MARCHE MOLISE PIEMONTE
PUGLIA SARDEGNA SICILIA TOSCANA TRENINO ALTO ADIGE UMBRIA VALLE D'AOSTA VENETO

Siti del gruppo

GRUPPO ADNKRONOS

ADNKRONOS COMUNICAZIONE

ADNKRONOS NORDEST

ADNKRONOS INTERNATIONAL ARABIC

IL LIBRO DEI FATTI

PALAZZO DELL'INFORMAZIONE



© 2023 GMC S.A.P.A. di G. P. Marra – Piazza Mastai, 9 – 00153 Roma

NEWSLETTER COPYRIGHT DISCLAIMER PRIVACY CONTATTI REDAZIONE ARCHIVIO COOKIE PREFERENZE PRIVACY

LINK: <https://www.ilgiornaleditalia.it/news/comunicati/513785/epilessie-rare-marche-regione-ditalia-piu-virtuosa-per-laccesso-ai-nuovi-farmaci-ma-...>

mercoledì, 19 luglio 2023

IL GIORNALE D'ITALIA

Cerca...



Seguici su



Il Quotidiano Indipendente

"La libertà innanzi tutto e sopra tutto"
Benedetto Croce «Il Giornale d'Italia» (10 agosto 1943)

Politica Esteri Cronaca Economia Sostenibilità Innovazione Lavoro Salute Cultura Costume Spettacolo Sport Motori GdI TV

» Giornale d'italia » Comunicati

comunicati

Epilessie rare: Marche, regione d'Italia più virtuosa per l'accesso ai nuovi farmaci ma mancano i medici e strumentazioni adeguate

19 Luglio 2023



(Adnkronos) - •Prosegue la roadmap di Motore Sanità sulle epilessie rare, patologie neurologiche croniche ad alto impatto sociale, stigmatizzate e poco narrate dai mezzi di comunicazione. Obiettivo: portarle all'attenzione della società e delle istituzioni.

•Esperienze regionali a confronto e le grandi sfide per migliorare il percorso di diagnosi, cura e assistenza dei pazienti con epilessie rare

19 luglio 2023 - I bisogni rappresentati dalle epilessie rare sono trasversali al mondo delle malattie rare e riguardano la diagnosi precoce, la complessità, la multidisciplinarietà, la difficoltà e necessità di portare avanti progetti di ricerca e di tracciare percorsi di continuità terapeutica, la realizzazione di raccordi interaziendali, interregionali e ospedale-territorio (per facilitare l'assistenza domiciliare), l'accesso alle nuove terapie e l'assistenza riabilitativa psicologica. Questi bisogni sono stati discussi nell'evento "EPILESSIE RARE: STATO DELL'ARTE E NUOVI ORIZZONTI DI CURA" che ha coinvolto Umbria, Marche e Toscana. L'evento, organizzato da Motore Sanità con il contributo non condizionante di Jazz Pharmaceuticals, si pone diversi obiettivi come: mettere in luce il tema delle epilessie rare, patologie neurologiche croniche ad alto impatto sociale, stigmatizzate e scarsamente attenzionate dai mezzi di comunicazione; provare a dare soluzioni ai bisogni dei pazienti e favorire la conoscenza del mondo delle epilessie al pari delle altre malattie



rare.

Non esiste un dato preciso sul numero esatto di pazienti con epilessie rare in Italia. Nel Registro nazionale delle epilessie rare (RES), che raccoglie dati solo su alcune forme di epilessie rare, al 31 dicembre 2020 erano registrati circa 2.300 casi di epilessie rare, di cui il 53,5% di sesso femminile e il 46,5% maschile. Va però sottolineato che il RES include solo alcune forme di epilessia rare e che molti pazienti non sono ancora stati diagnosticati o registrati nei registri medici ufficiali, e quindi è presumibile che questi casi siano fortemente sottostimati. Le epilessie farmaco-resistenti rappresentano circa il 30% di tutte le forme di epilessia, sono caratterizzate da una ampia variabilità eziopatogenetica e clinica, e necessitano di competenze e conoscenze dedicate. Molte di queste epilessie “non responder” sono epilessie rare, per lo più ad esordio in età pediatrica, con tendenza alla cronicità e quindi con un impatto psico-sociale impegnativo. I nuovi orizzonti della terapia delle epilessie rare sono rivolti alla medicina di precisione.

Nella regione Marche sono circa 250 i bambini con epilessie rare, diagnosticati negli ultimi 5 anni grazie alle nuove tecniche di diagnosi, soprattutto le diagnosi genetiche. Carla Marini, Direttore SOD Neuropsichiatria infantile dell’Azienda ospedaliero Universitaria delle Marche, spiega che i bambini con epilessie seguiti in regime di ricovero e ambulatoriale ogni anno presso la struttura che dirige sono oltre 1.000. “Siamo il centro di riferimento regionale con una casistica molto varia ed elevata, i piccoli pazienti arrivano, infatti, sia dalla regione Marche che dalle regioni limitrofe. Tuttavia lavoriamo in una struttura obsoleta che necessita di un restyling importante dal punto di vista architettonico e degli spazi che sono insufficienti; il personale medico e infermieristico motivato e dedicato alla cura dei bambini con malattie neurologiche è carente; mancano strumentazioni adeguate in primis una risonanza magnetica ad alta risoluzione-3 Tesla e laboratori di genetica in cui poter eseguire esami specifici come il sequenziamento esomico che siamo costretti a fare fuori regione. È necessario ed urgente una risoluzione alle criticità sopra elencata per mettere nelle migliori condizioni lavorative tutto il personale al fine di garantire il miglior percorso di diagnosi, cura e assistenza ai nostri piccoli pazienti”.

“La Regione Marche è una delle regioni più virtuose d’Italia per quanto riguarda l’accesso ai nuovi farmaci perché l’accesso nel prontuario unico regionale ospedale-territorio è un accesso reale e si fa tramite la sottomissione del dossier alla Commissione appropriatezza terapeutica – ha spiegato Andrea Caprodossi, Dirigente Farmacista Assistenza Farmaceutica Agenzia Regionale Sanitaria Regione Marche e Consigliere regionale SIFO -. Nel giro uno-due mesi dall’uscita dalla Gazzetta Ufficiale, la Regione Marche rende disponibile il farmaco all’interno delle proprie strutture individuando i centri prescrittori; dalla richiesta del clinico, entro 2-3 giorni il farmaco è disponibile in reparto”.

I PAZIENTI, COME VIVONO, COSA CHIEDONO

“Chi soffre di una epilessia rara deve affrontare una patologia in genere molto severa che, oltre le crisi epilettiche, comporta deficit cognitivi e disturbi comportamentali” ha spiegato Oriano Mecarelli, Past President LICE, già Sapienza, Università di Roma, Dipartimento Neuroscienze Umane. Queste forme rientrano tra le encefalopatie epilettiche e dello sviluppo e comportano gradi variabili di disabilità e i problemi sono avvertiti soprattutto dai familiari/caregivers. In generale dall’epilessia non si guarisce; alcune forme soprattutto dell’età infantile si risolvono ma non è il caso delle forme più severe. Nelle epilessie rare la speranza è di riuscire a raggiungere un controllo accettabile delle crisi per ottenere una qualità di vita discreta. Dal punto di vista medico è importante quindi riuscire ad impostare una terapia che

controlli le crisi senza produrre effetti avversi troppo importanti. Per superare le difficoltà psicosociali occorrerebbe una legislazione che assicuri la difesa di tutti i diritti e un sostegno effettivo a vari livelli affinché alle limitazioni conseguenti alla patologia non si associno barriere sociali”.

La voce dei pazienti è stata portata da Francesca Macari di Alleanza Epilessie Rare/Sclerosi tuberosa che ha messo in evidenza la necessità di costruire una rete medica. “La Sclerosi tuberosa, malattia genetica rara, dall’incidenza paria a 1/6000, provoca formazioni di tumori benigni in tutto il corpo e tra le varie manifestazioni c’è l’epilessia con tutte le sue complicazioni come in altre malattie rare. La cronicità e la varietà delle manifestazioni di questa patologia richiedono l’intervento di specialisti differenti e ha bisogno quindi di PDTA o linee guida condivise per la presa in carico sia pediatrica che adulta dove la costruzione di una rete medica risulta sempre più complicata ma necessaria”.

Fabrizio Farnetani, Rappresentante dell’Associazione UNIAMO ha rimarcato che “le epilessie sono patologie ad alto impatto sulla qualità della vita dei pazienti e delle loro famiglie. Le epilessie rare poi si contraddistinguono per la difficoltà di diagnosi, specialmente quella genetica, e per la farmaco-resistenza in un contesto già critico, perché spesso l’epilessia si somma a devastanti patologie multiorgano. Quindi è fondamentale per il servizio sanitario nazionale implementare quanto previsto nel PNMR appena approvato, migliorando le procedure di diagnosi genetica, predisponendo i PDTA e rendendo più efficiente la presa in carico territoriale dei pazienti e delle loro famiglie per alleviare il carico assistenziale”.

COME AFFRONTARE I COSTI DEI TRATTAMENTI

“I costi per i trattamenti di paziente affetti da malattie rare possono essere importanti, anche se non per tutte, come ad esempio per le epilessie rare. Per salvaguardare l’accesso di questi pazienti è importante che le Regioni identifichino importi specifici evitando che i centri prescrittori siano soggetti a limitazioni di budget, anche attraverso fondi dedicati o a sterilizzazioni di importi”, così è intervenuto Davide Croce, Docente LIUC Business school Castellanza.

Ufficio stampa Motore Sanità

comunicazione@motoresanita.it

Laura Avalle – Cell. 320 0981950

Liliana Carbone Cell.3472642114

www.motoresanita.it

Seguici su

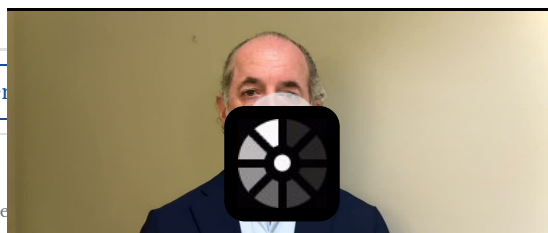


Tags: [adnkronos](#) [i comunicati](#)

Commenti

[Scrivi/Scopri i commenti](#)

Testata giornalistica registrata - Direttore responsabile Luca Greco - Reg. Trib. di Milano n&de



X

Questo sito utilizza cookie di profilazione, propri o di altri siti, per inviare messaggi pubblicitari mirati. Se vuoi saperne di più o negare il consenso a tutti o ad alcuni cookie clicca qui. Se accedi a un qualunque elemento sottostante questo banner accetti l'uso dei cookie

Ok

LINK: <https://www.ilgiornaleditalia.it/news/comunicati/513768/epilessie-rare-e-farmacoresistenti-la-toscana-risponde-ai-bisogni-dei-malati-con-pro...>

mercoledì, 19 luglio 2023

IL GIORNALE D'ITALIA

Cerca...  | 

Seguici su



Il Quotidiano Indipendente

"La libertà innanzi tutto e sopra tutto"
Benedetto Croce «Il Giornale d'Italia» (10 agosto 1943)

Politica Esteri Cronaca Economia Sostenibilità Innovazione Lavoro Salute Cultura Costume Spettacolo Sport Motori GdI TV

» Giornale d'italia » Comunicati

comunicati

Epilessie rare e farmacoresistenti: la Toscana risponde ai bisogni dei malati con progetti all'avanguardia

19 Luglio 2023



(Adnkronos) - •Prosegue la roadmap di Motore Sanità sulle epilessie rare, patologie neurologiche croniche ad alto impatto sociale, stigmatizzate e poco narrate dai mezzi di comunicazione. Obiettivo: portarle all'attenzione della società e delle istituzioni.

•“Fondamentale l'alleanza tra pazienti, associazioni e istituzioni e dedicare un'attività di gruppi di lavoro specifici all'interno del Comitato nazionale delle malattie rare”.

19 luglio 2023 - I bisogni rappresentati dalle epilessie rare sono trasversali al mondo delle malattie rare e riguardano la diagnosi precoce, la complessità, la multidisciplinarietà, la difficoltà e necessità di portare avanti progetti di ricerca e di tracciare percorsi di continuità terapeutica, la realizzazione di raccordi interaziendali, interregionali e ospedale-territorio (per facilitare l'assistenza domiciliare), l'accesso alle nuove terapie e l'assistenza riabilitativa psicologica. Questi bisogni sono stati discussi nell'evento “EPILESSIE RARE: STATO DELL'ARTE E NUOVI ORIZZONTI DI CURA” che ha coinvolto Umbria, Marche e Toscana. L'evento, organizzato da Motore Sanità con il contributo non condizionante di Jazz Pharmaceuticals, si pone diversi obiettivi come mettere in luce il tema delle epilessie rare, patologie neurologiche croniche ad alto impatto sociale, stigmatizzate e scarsamente attenzionate dai mezzi di comunicazione, provare a dare soluzioni ai bisogni dei pazienti e



La proprietà intellettuale è riconducibile alla fonte specificata in testa alla pagina. Il ritaglio stampa è da intendersi per uso privato

favorire la conoscenza del mondo delle epilessie al pari delle altre malattie rare.

Non esiste un dato preciso sul numero esatto di pazienti con epilessie rare in Italia. Nel Registro nazionale delle epilessie rare (RES), che raccoglie dati solo su alcune forme di epilessie rare, al 31 dicembre 2020 erano registrati circa 2.300 casi di epilessie rare, di cui il 53,5% di sesso femminile e il 46,5% maschile. Va però sottolineato che il RES include solo alcune forme di epilessia rare e che molti pazienti non sono ancora stati diagnosticati o registrati nei registri medici ufficiali, e quindi è presumibile che questi casi siano fortemente sottostimati. Le epilessie farmaco-resistenti rappresentano circa il 30% di tutte le forme di epilessia, sono caratterizzate da una ampia variabilità eziopatogenetica e clinica, e necessitano di competenze e conoscenze dedicate. Molte di queste epilessie “non responder” sono epilessie rare, per lo più ad esordio in età pediatrica, con tendenza alla cronicità e quindi con un impatto psico-sociale impegnativo. I nuovi orizzonti della terapia delle epilessie rare sono rivolti alla medicina di precisione.

In Toscana, dove ha sede il Centro di coordinamento malattie rare per le epilessie rare e complesse, si registrano 670 malattie rare; su oltre 75mila casi registrati, 42.733 (57%) sono i pazienti con malattia rara residenti vivi, 24.699 (33%) i pazienti non residenti, 21.408 pazienti pediatrici (28%) di cui residenti vivi 12.045 (56%) (dati Registro toscano delle malattie rare al 30 giugno 2023) e nell'ambito dei PDTA ne sono stati approvati 51.

Da tre anni l'Università di Firenze ha istituito un master universitario sulle malattie rare; la Regione Toscana ha bandito delle risorse destinate a borse di studio per la realizzazione di progetti di miglioramento nell'ambito dell'assistenza delle malattie rare e si è concluso da poco il primo master sulle malattie rare. Inoltre, è stato attivato un primo sperimentale percorso di transizione legato alle malattie metaboliche e si sta lavorando su ulteriori modelli di continuità terapeutica per altre malattie rare. Sul versante della ricerca, i ricercatori della Regione Toscana hanno vinto 6 dei 50 progetti sulle malattie rare a livello nazionale.

“Lo sforzo che stiamo facendo - ha spiegato Cecilia Berni, Responsabile organizzativo della Rete integrata Malattie Rare e dei difetti congeniti della Regione Toscana - è quello di rendere questi progetti coordinati e integrati. Siamo molto fiduciosi negli sviluppi attuativi della legge 175 sulle malattie rare e confidiamo che attraverso il Comitato, previsto dalla legge e istituito a gennaio, possano essere anche approntate le modalità per un aggiornamento periodico dei Lea. Nel campo delle epilessie rare vi è la necessità di ulteriore ricerca e di terapie e sarebbe quindi importante che gruppi di lavoro specifici all'interno del Comitato nazionale delle malattie rare se ne occupino in modo dedicato. Esistono aree di intervento che necessitano di un'attenzione particolare ed è bene che sia utilizzato lo sforzo congiunto delle regioni piuttosto che moltiplicare per 20 le soluzioni che le regioni devono adottare”.

“Nell'ambito delle malattie rare è fondamentale che vi sia una comunione di intenti che si concretizza attraverso l'alleanza tra le persone con malattie rare, le associazioni di persone con malattie rare (lavoriamo, infatti, con il Forum toscano malattie rare e UNIAMO) le istituzioni, percorsi di formazione, la ricerca, la rete regionale delle malattie rare e gli organismi di governance” ha ribadito Cristina Scaletti, Responsabile Clinico Malattie Rare, Regione Toscana.

Renzo Guerrini, Professore ordinario di Neuropsichiatria infantile presso l'Università degli Studi di Firenze e Direttore Centro di eccellenze di Neuroscienze dell'AOU Meyer e della Scuola di Specializzazione in

Neuropsichiatria infantile, ha evidenziato alcuni aspetti su cui è importante intervenire quando si parla di epilessie rare, un ambito estremamente complesso e diversificato in cui non si può generalizzare, come: sviluppare dei Registri anche a livello internazionale “perché soltanto ampi numeri di osservazione permettono di capire qual è la storia naturale della patologia e di avere deduzioni che su pochi pazienti sono impossibili”. Per quanto riguarda la genetica “essa ha certamente portato un miglioramento della diagnosi, del management e delle previsioni prognostiche, ma per ora poco sul piano della terapia. Sempre più importante diventa anche il ruolo dei mosaicismi per i pazienti per i quali non riusciamo a individuare una causa. Tanti passi avanti in ambito neurobiologico e patofisiologico ci hanno fatto comprendere molte cose, però gli avanzamenti sul trattamento delle epilessie rare sono molto più lenti rispetto a quelli relativi alla comprensione dei meccanismi fisiopatologici”.

I BISOGNI DELLE PERSONE CON EPILESSIE RARE

“Chi soffre di una epilessia rara deve affrontare una patologia in genere molto severa che oltre le crisi epilettiche comporta deficit cognitivi e disturbi comportamentali” ha spiegato Oriano Mecarelli, Past President LICE, già Sapienza, Università di Roma, Dipartimento Neuroscienze Umane. Queste forme rientrano tra le encefalopatie epilettiche e dello sviluppo che comportano gradi variabili di disabilità e i problemi sono avvertiti soprattutto dai familiari/caregivers. In generale dall’epilessia non si guarisce; alcune forme soprattutto dell’età infantile si risolvono ma non è il caso delle forme più severe. Nelle epilessie rare la speranza è di riuscire a raggiungere un controllo accettabile delle crisi per ottenere una qualità di vita discreta. Dal punto di vista medico è importante quindi riuscire ad impostare una terapia che controlli le crisi senza produrre effetti avversi troppo importanti. Per superare le difficoltà psicosociali occorrerebbe una legislazione che assicuri la difesa di tutti i diritti e un sostegno effettivo a vari livelli affinché alle limitazioni conseguenti alla patologia non si associno barriere sociali”.

La voce dei pazienti è stata portata da Francesca Macari di Alleanza Epilessie Rare/Sclerosi tuberosa che ha messo in evidenza la necessità di costruire una rete medica. “La Sclerosi tuberosa, malattia genetica rara, dall’incidenza paria a 1/6000, provoca formazioni di tumori benigni in tutto il corpo e tra le varie manifestazioni c’è l’epilessia con tutte le sue complicazioni come in altre malattie rare. La cronicità e la varietà delle manifestazioni di questa patologia richiedono l’intervento di specialisti differenti e ha bisogno quindi di PDTA o linee guida condivise per la presa in carico sia pediatrica che adulta dove la costruzione di una rete medica risulta sempre più complicata ma necessaria”.

Fabrizio Farnetani, Rappresentante dell’Associazione UNIAMO ha rimarcato che “le epilessie sono patologie ad alto impatto sulla qualità della vita dei pazienti e delle loro famiglie. Le epilessie rare poi si contraddistinguono per la difficoltà di diagnosi, specialmente quella genetica, e per la farmaco-resistenza in un contesto già critico, perché spesso l’epilessia si somma a devastanti patologie multiorgano. Quindi è fondamentale per il servizio sanitario nazionale implementare quanto previsto nel PNMR appena approvato, migliorando le procedure di diagnosi genetica, predisponendo i PDTA e rendendo più efficiente la presa in carico territoriale dei pazienti e delle loro famiglie per alleviare il carico assistenziale”.

COME AFFRONTARE I COSTI DELLE EPILESSIE RARE

“I costi per i trattamenti di paziente affetti da malattie rare possono essere importanti, anche se non per tutte, come ad esempio per le epilessie rare. Per salvaguardare l’accesso di questi pazienti è importante che le Regioni

identifichino importi specifici evitando che i centri prescrittori siano soggetti a limitazioni di budget, anche attraverso fondi dedicati o a sterilizzazioni di importi”, così è intervenuto Davide Croce, Docente LIUC Business school Castellanza.

Ufficio stampa Motore Sanità

comunicazione@motoresanita.it

Laura Avalle – Cell. 320 0981950

Liliana Carbone Cell.3472642114

www.motoresanita.it

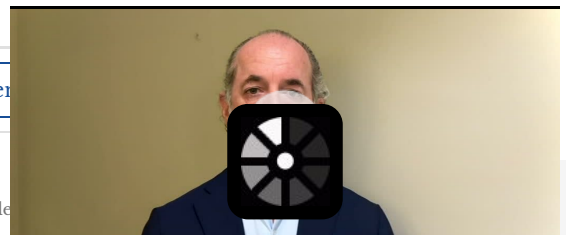
Seguici su



Tags: [adnkronos](#) [comunicati](#)

Commenti

[Scrivi/Scopri i commenti](#)



Testata giornalistica registrata - Direttore responsabile Luca Greco - Reg. Trib. di Milano n&de

Questo sito utilizza cookie di profilazione, propri o di altri siti, per inviare messaggi pubblicitari mirati. Se vuoi saperne di più o negare il consenso a tutti o ad alcuni cookie [clicca qui](#). Se accedi a un qualunque elemento sottostante questo banner acconsenti all'uso dei cookie

Ok

LINK: <https://www.adnkronos.com/immediapress/salute-benessere/epilessie-rare-marche-regione-ditalia-piu-virtuosa-per-laccesso-ai-nuovi-farmaci-ma-...>

MENU

NEWSLETTER

AK BLOG

GRUPPO ADNKRONOS



CERCA

Mercoledì 19 Luglio 2023
Aggiornato: 13:16



SEGUI IL TUO
OROSCOPO

ULTIM'ORA
BREAKING NEWS

POLITICA ECONOMIA CRONACA SPETTACOLI SALUTE LAVORO SOSTENIBILITA' INTERNAZIONALE UNIONE EUROPEA PNRR REGIONI SPORT

FINANZA CULTURA IMMEDIAPRESS MOTORI FACILITALIA WINE MODA MEDIA & COMUNICAZIONE TECH&GAMES MULTIMEDIA

Temi caldi

Speciali

Home Immediapress Salute E Benessere

COMUNICATO STAMPA

Epilessie rare: Marche, regione d'Italia più virtuosa per l'accesso ai nuovi farmaci ma mancano i medici e strumentazioni adeguate

19 luglio 2023 | 11.01

LETTURA: 6 minuti



•Prosegue la roadmap di Motore Sanità sulle epilessie rare, patologie neurologiche croniche ad alto impatto sociale, stigmatizzate e poco narrate dai mezzi di comunicazione. Obiettivo: portarle all'attenzione della società e delle istituzioni.

ORA IN

Prima pagina

E' morto Andrea Purgatori, il giornalista aveva 70 anni

Strage via D'Amelio, Meloni: "Io assente a fiaccolata per ordine pubblico? Inventato"

Adnkronos, Davide Desario è il nuovo direttore

• Esperienze regionali a confronto e le grandi sfide per migliorare il percorso di diagnosi, cura e assistenza dei pazienti con epilessie rare

19 luglio 2023 - I bisogni rappresentati dalle epilessie rare sono trasversali al mondo delle malattie rare e riguardano la diagnosi precoce, la complessità, la multidisciplinarietà, la difficoltà e necessità di portare avanti progetti di ricerca e di tracciare percorsi di continuità terapeutica, la realizzazione di raccordi interaziendali, interregionali e ospedale-territorio (per facilitare l'assistenza domiciliare), l'accesso alle nuove terapie e l'assistenza riabilitativa psicologica. Questi bisogni sono stati discussi nell'evento **"EPILESSIE RARE: STATO DELL'ARTE E NUOVI ORIZZONTI DI CURA"** che ha coinvolto **Umbria, Marche e Toscana**. L'evento, organizzato da Motore Sanità con il contributo non condizionante di Jazz Pharmaceuticals, si pone diversi obiettivi come: **mettere in luce il tema delle epilessie rare, patologie neurologiche croniche ad alto impatto sociale, stigmatizzate e scarsamente attenzionate dai mezzi di comunicazione; provare a dare soluzioni ai bisogni dei pazienti e favorire la conoscenza del mondo delle epilessie al pari delle altre malattie rare.**

Non esiste un dato preciso sul numero esatto di pazienti con epilessie rare in Italia. Nel Registro nazionale delle epilessie rare (RES), che raccoglie dati solo su alcune forme di epilessie rare, al 31 dicembre 2020 erano registrati **circa 2.300 casi di epilessie rare, di cui il 53,5% di sesso femminile e il 46,5% maschile**. Va però sottolineato che il RES include solo alcune forme di epilessia rare e che molti pazienti non sono ancora stati diagnosticati o registrati nei registri medici ufficiali, e quindi è presumibile che questi casi siano fortemente sottostimati. **Le epilessie farmacoresistenti rappresentano circa il 30% di tutte le forme di epilessia**, sono caratterizzate da una ampia variabilità etiopatogenetica e clinica, e necessitano di competenze e conoscenze dedicate. Molte di queste epilessie "non responder" sono epilessie rare, per lo più ad esordio in età pediatrica, con tendenza alla cronicità e quindi con un impatto psico-sociale impegnativo. **I nuovi orizzonti della terapia delle epilessie rare sono rivolti alla medicina di precisione.**

Nella regione Marche sono circa 250 i bambini con epilessie rare, diagnosticati negli ultimi 5 anni grazie alle nuove tecniche di diagnosi, soprattutto le diagnosi genetiche. **Carla Marini**, Direttore SOD Neuropsichiatria infantile dell'Azienda ospedaliero Universitaria delle Marche, spiega che **i bambini con epilessie seguiti in regime di ricovero e ambulatoriale ogni anno presso la struttura che dirige sono oltre 1.000**. "Siamo il centro di riferimento regionale con una casistica molto varia ed elevata, i piccoli pazienti arrivano, infatti, sia dalla regione Marche che dalle regioni limitrofe. Tuttavia lavoriamo in una struttura obsoleta che necessita di un restyling importante dal punto di vista architettonico e degli spazi che sono insufficienti; il personale medico e infermieristico motivato e dedicato alla cura dei bambini con malattie neurologiche è carente; mancano strumentazioni adeguate in primis una risonanza magnetica ad alta risoluzione-3 Tesla e laboratori di genetica in cui poter eseguire esami specifici come il sequenziamento esomico che siamo costretti a fare fuori

Caldo record in Italia, oggi 23 città da bollino rosso: 1500 numero per emergenza

Crimea, fiamme in centro addestramento. Missili e raid droni su Odessa

ARTICOLI

in Evidenza

in Evidenza

Evanews, una nuova visione delle news europee

in Evidenza

Obiettivo ESG

in Evidenza

"Ascolta e vedrai, il podcast dell'Oculista Italiano"

in Evidenza

A Sabaudia torna 'Mediterranea', dal 2 agosto

in Evidenza

Campagna Legambiente sulla transizione energetica in azienda Conou di Modugno

in Evidenza

Distilleria Nardini, boom di vendite per 'Acqua di Cedro' e ora arrivano i cocktail

in Evidenza

Colite ulcerosa, ok Aifa a rimborso nuova terapia

in Evidenza

A Roma Inqua 2023, congresso sui cambiamenti planetari

regione. **È necessario ed urgente una risoluzione alle criticità sopra elencata per mettere nelle migliori condizioni lavorative tutto il personale al fine di garantire il miglior percorso di diagnosi, cura e assistenza ai nostri piccoli pazienti”.**

“La Regione Marche è una delle regioni più virtuose d’Italia per quanto riguarda l’accesso ai nuovi farmaci perché l’accesso nel prontuario unico regionale ospedale-territorio è un accesso reale e si fa tramite la sottomissione del dossier alla Commissione appropriatezza terapeutica – ha spiegato **Andrea Caprodossi**, Dirigente Farmacista Assistenza Farmaceutica Agenzia Regionale Sanitaria Regione Marche e Consigliere regionale SIFO -. Nel giro uno-due mesi dall’uscita dalla Gazzetta Ufficiale, la Regione Marche rende disponibile il farmaco all’interno delle proprie strutture individuando i centri prescrittori; dalla richiesta del clinico, entro 2-3 giorni il farmaco è disponibile in reparto”.

I PAZIENTI, COME VIVONO, COSA CHIEDONO

“Chi soffre di una epilessia rara deve affrontare una patologia in genere molto severa che, oltre le crisi epilettiche, comporta deficit cognitivi e disturbi comportamentali” ha spiegato **Oriano Mecarelli**, Past President LICE, già Sapienza, Università di Roma, Dipartimento Neuroscienze Umane. Queste forme rientrano tra le encefalopatie epilettiche e dello sviluppo e comportano gradi variabili di disabilità e i problemi sono avvertiti soprattutto dai familiari/caregivers. In generale dall’epilessia non si guarisce; alcune forme soprattutto dell’età infantile si risolvono ma non è il caso delle forme più severe. **Nelle epilessie rare la speranza è di riuscire a raggiungere un controllo accettabile delle crisi per ottenere una qualità di vita discreta. Dal punto di vista medico è importante quindi riuscire ad impostare una terapia che controlli le crisi senza produrre effetti avversi troppo importanti.** Per superare le difficoltà psicosociali occorrerebbe una legislazione che assicuri la difesa di tutti i diritti e un sostegno effettivo a vari livelli affinché alle limitazioni conseguenti alla patologia non si associno barriere sociali”.

La voce dei pazienti è stata portata da **Francesca Macari** di Alleanza Epilessie Rare/Sclerosi tuberosa che ha messo in evidenza la **necessità di costruire una rete medica.** “La Sclerosi tuberosa, malattia genetica rara, dall’incidenza paria a 1/6000, provoca formazioni di tumori benigni in tutto il corpo e tra le varie manifestazioni c’è l’epilessia con tutte le sue complicazioni come in altre malattie rare. **La cronicità e la varietà delle manifestazioni di questa patologia richiedono l’intervento di specialisti differenti e ha bisogno quindi di PDTA o linee guida condivise per la presa in carico sia pediatrica che adulta dove la costruzione di una rete medica risulta sempre più complicata ma necessaria”.**

Fabrizio Farnetani, Rappresentante dell’Associazione UNIAMO ha

in Evidenza

**Scuola, Pro Vita
Famiglia: "Identità alias
e bagni neutri per
professori, Governo
mantenga promesse
elettorali"**

in Evidenza

**"Una buona spesa può
cambiare il mondo", a
Roma assemblea
nazionale ANCC-COOP**

in Evidenza

**Volontari alleati per la
salute, un impatto di
oltre 20 milioni di euro**

in Evidenza

**'Dress your story',
progetto di moda
Amazon ispirato dai
dipendenti**

in Evidenza

**Nuovo Frecciarossa da
Roma per Pompei dal 16
luglio**

in Evidenza

**'Ritratte. Donne di arte e
di scienza'**

in Evidenza

**Vaccino anti-Herpes
zoster, un open day a
Lecce**

in Evidenza

**Qvc, shopping sempre
più partecipato,
conversazionale e
informato**

in Evidenza

**A Brescia la mostra 'Il
Pugile e la Vittoria'**

in Evidenza

**A Manduria convegno
Alis sullo sviluppo euro-
mediterraneo**

in Evidenza

**Tumori: mieloma
multiplo, documento per
"migliorare percorso
assistenziale"**

in Evidenza

**MartinoRossi inaugura
Agrifuture, laboratorio di
tecniche agronomiche
green**

in Evidenza

**Vaccini, esperti riuniti al
convegno 'Long-Term
Care Eight'**

in Evidenza

**Tivoli, un'immersione
nella bellezza per il
festival 'Extravillae'**

rimarcato che “le epilessie sono patologie ad alto impatto sulla qualità della vita dei pazienti e delle loro famiglie. Le epilessie rare poi si contraddistinguono per la difficoltà di diagnosi, specialmente quella genetica, e per la farmaco-resistenza in un contesto già critico, perché spesso l'epilessia si somma a devastanti patologie multiorgano. Quindi è **fondamentale per il servizio sanitario nazionale implementare quanto previsto nel PNMR appena approvato, migliorando le procedure di diagnosi genetica, predisponendo i PDTA e rendendo più efficiente la presa in carico territoriale dei pazienti e delle loro famiglie** per alleviare il carico assistenziale”.

COME AFFRONTARE I COSTI DEI TRATTAMENTI

"I costi per i trattamenti di paziente affetti da malattie rare possono essere importanti, anche se non per tutte, come ad esempio per le epilessie rare. Per salvaguardare l'accesso di questi pazienti è importante che le Regioni identifichino importi specifici evitando che i centri prescrittori siano soggetti a limitazioni di budget, anche attraverso fondi dedicati o a sterilizzazioni di importi”, così è intervenuto **Davide Croce**, Docente LIUC Business school Castellanza.

Ufficio stampa Motore Sanità

comunicazione@motoresanita.it

Laura Avalor – Cell. 320 0981950

Liliana Carbone Cell.3472642114

www.motoresanita.it

RIPRODUZIONE RISERVATA
© COPYRIGHT ADNKRONOS



Demografica, leggi lo Speciale

Persone, popolazione, natalità: Noi domani. Notizie, approfondimenti e analisi sul Paese che cambia.



Tag

PATOLOGIE NEUROLOGICHE CRONICHE

ROADMAP DI MOTORE SANITÀ

REGIONE D'ITALIA

EPILESSIA

in Evidenza

Innovazione, territorio e inclusione, primo bilancio sostenibilità di Fabbri 1905

in Evidenza

Linfomi aggressivi, ok Ue a primo anticorpo bispecifico

in Evidenza

A2A, il primo 'Life talks' dedicato all'acqua

in Evidenza

Alla Camera la Relazione annuale dell'Autorità di regolazione per energia reti e ambiente

in Evidenza

Rinasce la Fontana dei Draghi a Villa Mondragone

in Evidenza

Stabilità prezzi dell'e-commerce, lo studio Ambrosetti-Amazon

in Evidenza

La vaccinazione anti-herpes zoster nei soggetti fragili

in Evidenza

Salute, vista ringiovanita e migliore qualità di vita dopo l'intervento di cataratta

in Evidenza

A Roma l'assemblea di Assovetro

in Evidenza

Terna e Università di Salerno presentano 2° edizione Master Tyrrhenian Lab

in Evidenza

Al centro Congressi La Nuvola, 'Missione Italia'

in Evidenza

Al Family Business Forum il workshop 'L'imprenditore e le scelte decisive'

in Evidenza

Presentato dal Milan Center for Food Law and Policy il 'Positive Food'

in Evidenza

A Braila in Romania Webuild inaugura ponte sul Danubio

in Evidenza

Lenti a contatto, presto collirio contro infezione da Acanthamoeba

in Evidenza

Fondazione Magna Grecia sul tema “IL valore aggiunto della ricerca”

in Evidenza

Bper – Fei, accordo per investimenti sostenibili e innovativi

LINK: <https://www.lasicilia.it/ultimi-aggiornamenti/epilessie-rare-e-farmacoresistenti-la-toscana-risponde-ai-bisogni-dei-malati-con-progetti-alla...>

SEZIONI

Meteo: Catania 38°



SFOGLIA IL GIORNALE

ACCEDI

ABBONATI



LA SICILIA

Catania

Agrigento

Caltanissetta

Enna

Messina

Palermo

Ragusa

Siracusa

Trapani

AGENZIA

Epilessie rare e farmacoresistenti: la Toscana risponde ai bisogni dei malati con progetti all'avanguardia

Di Redazione |

19 Luglio 2023

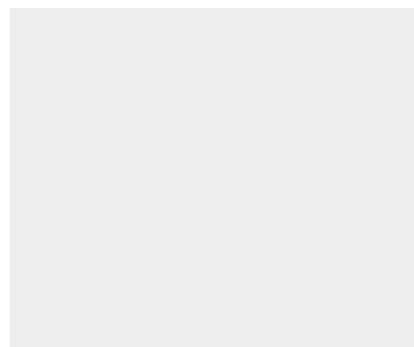


● **P**rosegue la roadmap di Motore Sanità sulle epilessie rare, patologie neurologiche croniche ad alto impatto sociale, stigmatizzate e poco narrate dai mezzi di comunicazione. Obiettivo: portarle all'attenzione della società e delle istituzioni.

•“Fondamentale l'alleanza tra pazienti, associazioni e istituzioni e dedicare un'attività di gruppi di lavoro specifici all'interno del Comitato nazionale delle malattie rare”.

19 luglio 2023 – I bisogni rappresentati dalle epilessie rare sono trasversali al mondo delle malattie rare e riguardano la diagnosi precoce, la complessità, la multidisciplinarietà, la difficoltà e necessità di portare avanti progetti di ricerca e di tracciare percorsi di continuità terapeutica, la realizzazione di raccordi interaziendali, interregionali e ospedale-territorio (per facilitare l'assistenza domiciliare), l'accesso alle nuove terapie e l'assistenza riabilitativa psicologica. Questi bisogni sono stati discussi nell'evento “EPILESSIE RARE: STATO DELL'ARTE E NUOVI ORIZZONTI DI CURA” che ha coinvolto Umbria, Marche e Toscana. L'evento, organizzato da Motore Sanità con il contributo non condizionante di Jazz Pharmaceuticals, si pone diversi obiettivi come mettere in luce il tema delle epilessie rare, patologie neurologiche croniche ad alto impatto sociale, stigmatizzate e scarsamente attenzionate dai mezzi di comunicazione, provare a dare soluzioni ai bisogni dei pazienti e favorire la conoscenza del mondo delle epilessie al pari delle altre malattie rare.

Corriere TV



Non esiste un dato preciso sul numero esatto di pazienti con epilessie rare in Italia. Nel Registro nazionale delle epilessie rare (RES), che raccoglie dati solo su alcune forme di epilessie rare, al 31 dicembre 2020 erano registrati circa 2.300 casi di epilessie rare, di cui il 53,5% di sesso femminile e il 46,5% maschile. Va però sottolineato che il RES include solo alcune forme di epilessia rare e che molti pazienti non sono ancora stati diagnosticati o registrati nei registri medici ufficiali, e quindi è presumibile che questi casi siano fortemente sottostimati. Le epilessie farmaco-resistenti rappresentano circa il 30% di tutte le forme di epilessia, sono caratterizzate da una ampia variabilità eziopatogenetica e clinica, e necessitano di competenze e conoscenze dedicate. Molte di queste epilessie “non responder” sono epilessie rare, per lo più ad esordio in età pediatrica, con tendenza alla cronicità e quindi con un impatto psico-sociale impegnativo. I nuovi orizzonti della terapia delle epilessie rare sono rivolti alla medicina di precisione.

In Toscana, dove ha sede il Centro di coordinamento malattie rare per le epilessie rare e complesse, si registrano 670 malattie rare; su oltre 75mila casi registrati, 42.733 (57%) sono i pazienti con malattia rara residenti vivi, 24.699 (33%) i pazienti non residenti, 21.408 pazienti pediatrici (28%) di cui residenti vivi 12.045 (56%) (dati Registro toscano delle malattie rare al 30 giugno 2023) e nell'ambito dei PDTA ne sono stati approvati 51.

Da tre anni l'Università di Firenze ha istituito un master universitario sulle malattie rare; la Regione Toscana ha bandito delle risorse destinate a borse di studio per la realizzazione di progetti di miglioramento nell'ambito dell'assistenza delle malattie rare e si è concluso da poco il primo master sulle malattie rare. Inoltre, è stato attivato un primo sperimentale percorso di transizione legato alle malattie metaboliche e si sta lavorando su ulteriori modelli di continuità terapeutica per altre malattie rare. Sul versante della ricerca, i ricercatori della Regione Toscana hanno vinto 6 dei 50 progetti sulle malattie rare a livello nazionale.

I più letti

“Lo sforzo che stiamo facendo – ha spiegato Cecilia Berni, Responsabile organizzativo della Rete integrata Malattie Rare e dei difetti congeniti della Regione Toscana – è quello di rendere questi progetti coordinati e integrati. Siamo molto fiduciosi negli sviluppi attuativi della legge 175 sulle malattie rare e confidiamo che attraverso il Comitato, previsto dalla legge e istituito a gennaio, possano essere anche approntate le modalità per un aggiornamento periodico dei Lea. Nel campo delle epilessie rare vi è la necessità di ulteriore ricerca e di terapie e sarebbe quindi importante che gruppi di lavoro specifici all’interno del Comitato nazionale delle malattie rare se ne occupino in modo dedicato. Esistono aree di intervento che necessitano di un’attenzione particolare ed è bene che sia utilizzato lo sforzo congiunto delle regioni piuttosto che moltiplicare per 20 le soluzioni che le regioni devono adottare”.

“Nell’ambito delle malattie rare è fondamentale che vi sia una comunione di intenti che si concretizza attraverso l’alleanza tra le persone con malattie rare, le associazioni di persone con malattie rare (lavoriamo, infatti, con il Forum toscano malattie rare e UNIAMO) le istituzioni, percorsi di formazione, la ricerca, la rete regionale delle malattie rare e gli organismi di governance” ha ribadito Cristina Scaletti, Responsabile Clinico Malattie Rare, Regione Toscana.

Renzo Guerrini, Professore ordinario di Neuropsichiatria infantile presso l’Università degli Studi di Firenze e Direttore Centro di eccellenze di Neuroscienze dell’AOU Meyer e della Scuola di Specializzazione in Neuropsichiatria infantile, ha evidenziato alcuni aspetti su cui è importante intervenire quando si parla di epilessie rare, un ambito estremamente complesso e diversificato in cui non si può generalizzare, come: sviluppare dei Registri anche a livello internazionale “perché soltanto ampi numeri di osservazione permettono di capire qual è la storia naturale della patologia e di avere deduzioni che su pochi pazienti sono impossibili”. Per quanto riguarda la genetica “essa ha certamente portato un miglioramento della diagnosi, del management e delle previsioni prognostiche, ma per ora poco sul piano della terapia. Sempre più importante diventa anche il ruolo dei mosaicismi per i pazienti per i quali non riusciamo a individuare una causa. Tanti passi avanti in ambito neurobiologico e patofisiologico ci hanno fatto comprendere molte cose, però gli avanzamenti sul trattamento delle epilessie rare sono molto più lenti rispetto a quelli relativi alla comprensione dei meccanismi fisiopatologici”.

I BISOGNI DELLE PERSONE CON EPILESSIE RARE

“Chi soffre di una epilessia rara deve affrontare una patologia in genere molto

IL GIORNALE DI OGGI



SFOGLIA

ABBONATI

severa che oltre le crisi epilettiche comporta deficit cognitivi e disturbi comportamentali” ha spiegato Oriano Mecarelli, Past President LICE, già Sapienza, Università di Roma, Dipartimento Neuroscienze Umane. Queste forme rientrano tra le encefalopatie epilettiche e dello sviluppo che comportano gradi variabili di disabilità e i problemi sono avvertiti soprattutto dai familiari/caregivers. In generale dall’epilessia non si guarisce; alcune forme soprattutto dell’età infantile si risolvono ma non è il caso delle forme più severe. Nelle epilessie rare la speranza è di riuscire a raggiungere un controllo accettabile delle crisi per ottenere una qualità di vita discreta. Dal punto di vista medico è importante quindi riuscire ad impostare una terapia che controlli le crisi senza produrre effetti avversi troppo importanti. Per superare le difficoltà psicosociali occorrerebbe una legislazione che assicuri la difesa di tutti i diritti e un sostegno effettivo a vari livelli affinché alle limitazioni conseguenti alla patologia non si associno barriere sociali”.

La voce dei pazienti è stata portata da Francesca Macari di Alleanza Epilessie Rare/Sclerosi tuberosa che ha messo in evidenza la necessità di costruire una rete medica. “La Sclerosi tuberosa, malattia genetica rara, dall’incidenza paria a 1/6000, provoca formazioni di tumori benigni in tutto il corpo e tra le varie manifestazioni c’è l’epilessia con tutte le sue complicazioni come in altre malattie rare. La cronicità e la varietà delle manifestazioni di questa patologia richiedono l’intervento di specialisti differenti e ha bisogno quindi di PDTA o linee guida condivise per la presa in carico sia pediatrica che adulta dove la costruzione di una rete medica risulta sempre più complicata ma necessaria”.

Fabrizio Farnetani, Rappresentante dell’Associazione UNIAMO ha rimarcato che “le epilessie sono patologie ad alto impatto sulla qualità della vita dei pazienti e delle loro famiglie. Le epilessie rare poi si contraddistinguono per la difficoltà di diagnosi, specialmente quella genetica, e per la farmaco-resistenza in un contesto già critico, perché spesso l’epilessia si somma a devastanti patologie multiorgano. Quindi è fondamentale per il servizio sanitario nazionale implementare quanto previsto nel PNMR appena approvato, migliorando le procedure di diagnosi genetica, predisponendo i PDTA e rendendo più efficiente la presa in carico territoriale dei pazienti e delle loro famiglie per alleviare il carico assistenziale”.

COME AFFRONTARE I COSTI DELLE EPILESSIE RARE

“I costi per i trattamenti di paziente affetti da malattie rare possono essere importanti, anche se non per tutte, come ad esempio per le epilessie rare. Per salvaguardare l’accesso di questi pazienti è importante che le Regioni identifichino importi specifici evitando che i centri prescrittori siano soggetti a limitazioni di budget, anche attraverso fondi dedicati o a sterilizzazioni di importi”, così è intervenuto Davide Croce, Docente LIUC Business school Castellanza.

Ufficio stampa Motore Sanità

Laura Avalle – Cell. 320 0981950

Liliana Carbone Cell.3472642114

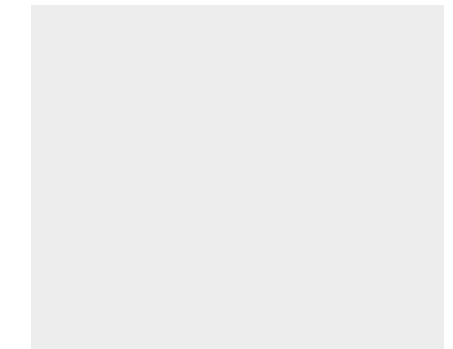
COPYRIGHT LASICILIA.IT © RIPRODUZIONE RISERVATA

Di più su questi argomenti:

NOINDEX

Video

Sicilians



Video dalla rete



Adkronos

PREVISIONI METEO



by lasiciliait



LA SICILIA

[Resta Aggiornato](#) [@WhatsApp](#) [Contatti](#) [Privacy](#) [Chi Siamo](#) [In edicola](#) [Pubblicità](#) [App@Android](#) [App@IoS](#)
[Libri DSE](#) [Community](#) [PSR-SICILIA](#)

Copyright © 2020 LASICILIA.IT. Domenico Sanfilippo Editore SOCIETA' PER AZIONI P.I. 03133580872 All rights reserved. Powered by [Digitrend](#)

LINK: <https://www.lasicilia.it/ultimi-aggiornamenti/epilessie-rare-marche-regione-ditalia-piu-virtuosa-per-laccesso-ai-nuovi-farmaci-ma-mancano-i-...>

SEZIONI

Meteo: Catania 38°



SFOGLIA IL GIORNALE

ACCEDI

ABBONATI



LA SICILIA

Catania

Agrigento

Caltanissetta

Enna

Messina

Palermo

Ragusa

Siracusa

Trapani

AGENZIA

Epilessie rare: Marche, regione d'Italia più virtuosa per l'accesso ai nuovi farmaci ma mancano i medici e strumentazioni adeguate

Di **Redazione** |

19 Luglio 2023

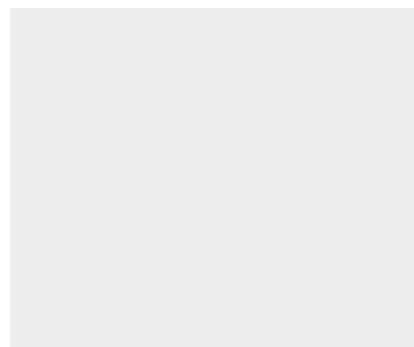


• **P**rosegue la roadmap di Motore Sanità sulle epilessie rare, patologie neurologiche croniche ad alto impatto sociale, stigmatizzate e poco narrate dai mezzi di comunicazione. Obiettivo: portarle all'attenzione della società e delle istituzioni.

• Esperienze regionali a confronto e le grandi sfide per migliorare il percorso di diagnosi, cura e assistenza dei pazienti con epilessie rare

19 luglio 2023 – I bisogni rappresentati dalle epilessie rare sono trasversali al mondo delle malattie rare e riguardano la diagnosi precoce, la complessità, la multidisciplinarietà, la difficoltà e necessità di portare avanti progetti di ricerca e di tracciare percorsi di continuità terapeutica, la realizzazione di raccordi interaziendali, interregionali e ospedale-territorio (per facilitare l'assistenza domiciliare), l'accesso alle nuove terapie e l'assistenza riabilitativa psicologica. Questi bisogni sono stati discussi nell'evento "EPILESSIE RARE: STATO DELL'ARTE E NUOVI ORIZZONTI DI CURA" che ha coinvolto Umbria, Marche e Toscana. L'evento, organizzato da Motore Sanità con il contributo non condizionante di Jazz Pharmaceuticals, si pone diversi obiettivi come: mettere in luce il tema delle epilessie rare, patologie neurologiche croniche ad alto impatto sociale, stigmatizzate e scarsamente attenzionate dai mezzi di comunicazione; provare a dare soluzioni ai bisogni dei pazienti e favorire la conoscenza del mondo delle epilessie al pari delle altre malattie rare.

Corriere TV



Non esiste un dato preciso sul numero esatto di pazienti con epilessie rare in Italia. Nel Registro nazionale delle epilessie rare (RES), che raccoglie dati solo su alcune forme di epilessie rare, al 31 dicembre 2020 erano registrati circa 2.300 casi di epilessie rare, di cui il 53,5% di sesso femminile e il 46,5% maschile. Va però sottolineato che il RES include solo alcune forme di epilessia rare e che molti pazienti non sono ancora stati diagnosticati o registrati nei registri medici ufficiali, e quindi è presumibile che questi casi siano fortemente sottostimati. Le epilessie farmaco-resistenti rappresentano circa il 30% di tutte le forme di epilessia, sono caratterizzate da una ampia variabilità eziopatogenetica e clinica, e necessitano di competenze e conoscenze dedicate. Molte di queste epilessie “non responder” sono epilessie rare, per lo più ad esordio in età pediatrica, con tendenza alla cronicità e quindi con un impatto psico-sociale impegnativo. I nuovi orizzonti della terapia delle epilessie rare sono rivolti alla medicina di precisione.

Nella regione Marche sono circa 250 i bambini con epilessie rare, diagnosticati negli ultimi 5 anni grazie alle nuove tecniche di diagnosi, soprattutto le diagnosi genetiche. Carla Marini, Direttore SOD Neuropsichiatria infantile dell’Azienda ospedaliero Universitaria delle Marche, spiega che i bambini con epilessie seguiti in regime di ricovero e ambulatoriale ogni anno presso la struttura che dirige sono oltre 1.000. “Siamo il centro di riferimento regionale con una casistica molto varia ed elevata, i piccoli pazienti arrivano, infatti, sia dalla regione Marche che dalle regioni limitrofe. Tuttavia lavoriamo in una struttura obsoleta che necessita di un restyling importante dal punto di vista architettonico e degli spazi che sono insufficienti; il personale medico e infermieristico motivato e dedicato alla cura dei bambini con malattie neurologiche è carente; mancano strumentazioni adeguate in primis una risonanza magnetica ad alta risoluzione-3 Tesla e laboratori di genetica in cui poter eseguire esami specifici come il sequenziamento esomico che siamo costretti a fare fuori regione. È necessario ed urgente una risoluzione alle criticità sopra elencata per mettere nelle migliori condizioni lavorative tutto il personale al fine di garantire il miglior percorso di diagnosi, cura e assistenza ai nostri piccoli pazienti”.

“La Regione Marche è una delle regioni più virtuose d’Italia per quanto riguarda l’accesso ai nuovi farmaci perché l’accesso nel prontuario unico regionale ospedale-territorio è un accesso reale e si fa tramite la sottomissione del dossier alla Commissione appropriatezza terapeutica – ha spiegato Andrea Caprodossi, Dirigente Farmacista Assistenza Farmaceutica Agenzia Regionale

I più letti

Sanitaria Regione Marche e Consigliere regionale SIFO -. Nel giro uno-due mesi dall'uscita dalla Gazzetta Ufficiale, la Regione Marche rende disponibile il farmaco all'interno delle proprie strutture individuando i centri prescrittori; dalla richiesta del clinico, entro 2-3 giorni il farmaco è disponibile in reparto”.

I PAZIENTI, COME VIVONO, COSA CHIEDONO

“Chi soffre di una epilessia rara deve affrontare una patologia in genere molto severa che, oltre le crisi epilettiche, comporta deficit cognitivi e disturbi comportamentali” ha spiegato Oriano Mecarelli, Past President LICE, già Sapienza, Università di Roma, Dipartimento Neuroscienze Umane. Queste forme rientrano tra le encefalopatie epilettiche e dello sviluppo e comportano gradi variabili di disabilità e i problemi sono avvertiti soprattutto dai familiari/caregivers. In generale dall'epilessia non si guarisce; alcune forme soprattutto dell'età infantile si risolvono ma non è il caso delle forme più severe. Nelle epilessie rare la speranza è di riuscire a raggiungere un controllo accettabile delle crisi per ottenere una qualità di vita discreta. Dal punto di vista medico è importante quindi riuscire ad impostare una terapia che controlli le crisi senza produrre effetti avversi troppo importanti. Per superare le difficoltà psicosociali occorrerebbe una legislazione che assicuri la difesa di tutti i diritti e un sostegno effettivo a vari livelli affinché alle limitazioni conseguenti alla patologia non si associno barriere sociali”.

La voce dei pazienti è stata portata da Francesca Macari di Alleanza Epilessie Rare/Sclerosi tuberosa che ha messo in evidenza la necessità di costruire una rete medica. “La Sclerosi tuberosa, malattia genetica rara, dall'incidenza paria a 1/6000, provoca formazioni di tumori benigni in tutto il corpo e tra le varie manifestazioni c'è l'epilessia con tutte le sue complicazioni come in altre malattie rare. La cronicità e la varietà delle manifestazioni di questa patologia richiedono l'intervento di specialisti differenti e ha bisogno quindi di PDTA o linee guida condivise per la presa in carico sia pediatrica che adulta dove la costruzione di una rete medica risulta sempre più complicata ma necessaria”.

IL GIORNALE DI OGGI



SFOGLIA

ABBONATI

Fabrizio Farnetani, Rappresentante dell'Associazione UNIAMO ha rimarcato che "le epilessie sono patologie ad alto impatto sulla qualità della vita dei pazienti e delle loro famiglie. Le epilessie rare poi si contraddistinguono per la difficoltà di diagnosi, specialmente quella genetica, e per la farmaco-resistenza in un contesto già critico, perché spesso l'epilessia si somma a devastanti patologie multiorgano. Quindi è fondamentale per il servizio sanitario nazionale implementare quanto previsto nel PNMR appena approvato, migliorando le procedure di diagnosi genetica, predisponendo i PDTA e rendendo più efficiente la presa in carico territoriale dei pazienti e delle loro famiglie per alleviare il carico assistenziale".

COME AFFRONTARE I COSTI DEI TRATTAMENTI

"I costi per i trattamenti di paziente affetti da malattie rare possono essere importanti, anche se non per tutte, come ad esempio per le epilessie rare. Per salvaguardare l'accesso di questi pazienti è importante che le Regioni identifichino importi specifici evitando che i centri prescrittori siano soggetti a limitazioni di budget, anche attraverso fondi dedicati o a sterilizzazioni di importi", così è intervenuto Davide Croce, Docente LIUC Business school Castellanza.

Ufficio stampa Motore Sanità

Laura Avalor – Cell. 320 0981950

Liliana Carbone Cell.3472642114

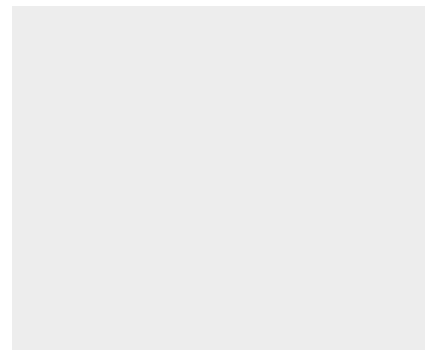
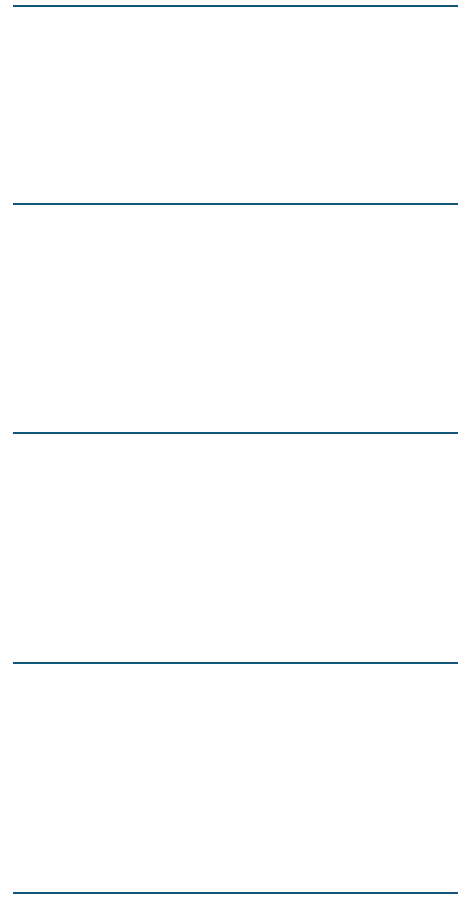
COPYRIGHT LASICILIA.IT © RIPRODUZIONE RISERVATA

Di più su questi argomenti:

NOINDEX

Video

Sicilians





Adkronos

La proprietà intellettuale è riconducibile alla fonte specificata in testa alla pagina. Il ritaglio stampa è da intendersi per uso privato

PREVISIONI METEO

[CERCA](#)

Mer 19 Gio 20 Ven 21 Sab 22 >>

Aggiornato il: 19-07-2023 08:12



© Previsioni a cura di Centro Meteo Italiano

by lasiciliait



LA SICILIA

[Resta Aggiornato](#) [@WhatsApp](#) [Contatti](#) [Privacy](#) [Chi Siamo](#) [In edicola](#) [Pubblicità](#) [App@Android](#) [App@IoS](#)
[Libri DSE](#) [Community](#) [PSR-SICILIA](#)

Copyright © 2020 LASICILIA.IT. Domenico Sanfilippo Editore SOCIETA' PER AZIONI P.I. 03133580872 All rights reserved. Powered by [Digitrend](#)



Scarica e leggi gratis su app



- L'ITALIA DE LA RAGIONE
- ESTERI
- LIFE
- MEDIA
- INTERVISTE E OPINIONI
- EMOTICON
- CHI SIAMO

Epilessie rare: Marche, regione d'Italia più virtuosa per l'accesso ai nuovi farmaci ma mancano i medici e strumentazioni adeguate

LUGLIO 19, 2023

(Adnkronos) – •Prosegue la roadmap di Motore Sanità sulle epilessie rare, patologie neurologiche croniche ad alto impatto sociale, stigmatizzate e poco narrate dai mezzi di comunicazione. Obiettivo: portarle all'attenzione della società e delle istituzioni.

•Esperienze regionali a confronto e le grandi sfide per migliorare il percorso di diagnosi, cura e assistenza dei pazienti con epilessie rare

19 luglio 2023 – I bisogni rappresentati dalle epilessie rare sono trasversali al mondo delle malattie rare e riguardano la diagnosi precoce, la complessità, la multidisciplinarietà, la difficoltà e necessità di portare avanti progetti di ricerca e di tracciare percorsi di continuità terapeutica, la realizzazione di raccordi interaziendali, interregionali e ospedale-territorio (per facilitare l'assistenza domiciliare), l'accesso alle nuove terapie e l'assistenza riabilitativa psicologica. Questi bisogni sono stati discussi nell'evento "EPILESSIE RARE: STATO DELL'ARTE E NUOVI ORIZZONTI DI CURA" che ha coinvolto Umbria, Marche e Toscana. L'evento, organizzato da Motore Sanità con il contributo non condizionante di Jazz Pharmaceuticals, si pone diversi obiettivi come: mettere in luce il tema delle epilessie rare, patologie neurologiche croniche ad alto impatto sociale, stigmatizzate e scarsamente attenzionate dai mezzi di comunicazione; provare a dare soluzioni ai bisogni dei pazienti e favorire la conoscenza del mondo delle epilessie al pari delle altre malattie rare.

Non esiste un dato preciso sul numero esatto di pazienti con epilessie rare in Italia. Nel Registro nazionale delle epilessie rare (RES), che raccoglie dati solo su alcune forme di epilessie rare, al 31 dicembre 2020 erano registrati

circa 2.300 casi di epilessie rare, di cui il 53,5% di sesso femminile e il 46,5% maschile. Va però sottolineato che il RES include solo alcune forme di epilessia rare e che molti pazienti non sono ancora stati diagnosticati o registrati nei registri medici ufficiali, e quindi è presumibile che questi casi siano fortemente sottostimati. Le epilessie farmacoresistenti rappresentano circa il 30% di tutte le forme di epilessia, sono caratterizzate da una ampia variabilità eziopatogenetica e clinica, e necessitano di competenze e conoscenze dedicate. Molte di queste epilessie “non responder” sono epilessie rare, per lo più ad esordio in età pediatrica, con tendenza alla cronicità e quindi con un impatto psico-sociale impegnativo. I nuovi orizzonti della terapia delle epilessie rare sono rivolti alla medicina di precisione.

Nella regione Marche sono circa 250 i bambini con epilessie rare, diagnosticati negli ultimi 5 anni grazie alle nuove tecniche di diagnosi, soprattutto le diagnosi genetiche. Carla Marini, Direttore SOD Neuropsichiatria infantile dell’Azienda ospedaliero Universitaria delle Marche, spiega che i bambini con epilessie seguiti in regime di ricovero e ambulatoriale ogni anno presso la struttura che dirige sono oltre 1.000. “Siamo il centro di riferimento regionale con una casistica molto varia ed elevata, i piccoli pazienti arrivano, infatti, sia dalla regione Marche che dalle regioni limitrofe. Tuttavia lavoriamo in una struttura obsoleta che necessita di un restyling importante dal punto di vista architettonico e degli spazi che sono insufficienti; il personale medico e infermieristico motivato e dedicato alla cura dei bambini con malattie neurologiche è carente; mancano strumentazioni adeguate in primis una risonanza magnetica ad alta risoluzione-3 Tesla e laboratori di genetica in cui poter eseguire esami specifici come il sequenziamento esomico che siamo costretti a fare fuori regione. È necessario ed urgente una risoluzione alle criticità sopra elencata per mettere nelle migliori condizioni lavorative tutto il personale al fine di garantire il miglior percorso di diagnosi, cura e assistenza ai nostri piccoli pazienti”.

“La Regione Marche è una delle regioni più virtuose d’Italia per quanto riguarda l’accesso ai nuovi farmaci perché l’accesso nel prontuario unico regionale ospedale-territorio è un accesso reale e si fa tramite la sottomissione del dossier alla Commissione appropriatezza terapeutica – ha spiegato Andrea Caprodossi, Dirigente Farmacista Assistenza Farmaceutica Agenzia Regionale Sanitaria Regione Marche e Consigliere regionale SIFO -. Nel giro uno-due mesi dall’uscita dalla Gazzetta Ufficiale, la Regione Marche rende disponibile il farmaco all’interno delle proprie strutture individuando i centri prescrittori; dalla richiesta del clinico, entro 2-3 giorni il farmaco è disponibile in reparto”.

I PAZIENTI, COME VIVONO, COSA CHIEDONO

“Chi soffre di una epilessia rara deve affrontare una patologia in genere molto severa che, oltre le crisi epilettiche, comporta deficit cognitivi e disturbi comportamentali” ha spiegato Oriano Mecarelli, Past President LICE, già Sapienza, Università di Roma, Dipartimento Neuroscienze Umane. Queste forme rientrano tra le encefalopatie epilettiche e dello sviluppo e comportano gradi variabili di disabilità e i problemi sono avvertiti soprattutto dai familiari/caregivers. In generale dall’epilessia non si guarisce; alcune forme soprattutto dell’età infantile si risolvono ma non è il caso delle forme più severe. Nelle epilessie rare la speranza è di riuscire a raggiungere un controllo accettabile delle crisi per ottenere una qualità di vita discreta. Dal punto di vista medico è importante quindi riuscire ad impostare una terapia che controlli le crisi senza produrre effetti avversi troppo importanti. Per superare le difficoltà psicosociali occorrerebbe una legislazione che assicuri la difesa di tutti i diritti e un sostegno effettivo a vari livelli affinché alle limitazioni

conseguenti alla patologia non si associno barriere sociali”.

La voce dei pazienti è stata portata da Francesca Macari di Alleanza Epilessie Rare/Sclerosi tuberosa che ha messo in evidenza la necessità di costruire una rete medica. “La Sclerosi tuberosa, malattia genetica rara, dall'incidenza paria a 1/6000, provoca formazioni di tumori benigni in tutto il corpo e tra le varie manifestazioni c'è l'epilessia con tutte le sue complicazioni come in altre malattie rare. La cronicità e la varietà delle manifestazioni di questa patologia richiedono l'intervento di specialisti differenti e ha bisogno quindi di PDTA o linee guida condivise per la presa in carico sia pediatrica che adulta dove la costruzione di una rete medica risulta sempre più complicata ma necessaria”.

Fabrizio Farnetani, Rappresentante dell'Associazione UNIAMO ha rimarcato che “le epilessie sono patologie ad alto impatto sulla qualità della vita dei pazienti e delle loro famiglie. Le epilessie rare poi si contraddistinguono per la difficoltà di diagnosi, specialmente quella genetica, e per la farmaco-resistenza in un contesto già critico, perché spesso l'epilessia si somma a devastanti patologie multiorgano. Quindi è fondamentale per il servizio sanitario nazionale implementare quanto previsto nel PNMR appena approvato, migliorando le procedure di diagnosi genetica, predisponendo i PDTA e rendendo più efficiente la presa in carico territoriale dei pazienti e delle loro famiglie per alleviare il carico assistenziale”.

COME AFFRONTARE I COSTI DEI TRATTAMENTI

“I costi per i trattamenti di paziente affetti da malattie rare possono essere importanti, anche se non per tutte, come ad esempio per le epilessie rare. Per salvaguardare l'accesso di questi pazienti è importante che le Regioni identifichino importi specifici evitando che i centri prescrittori siano soggetti a limitazioni di budget, anche attraverso fondi dedicati o a sterilizzazioni di importi”, così è intervenuto Davide Croce, Docente LIUC Business school Castellanza.

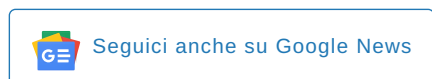
Ufficio stampa Motore Sanità

comunicazione@motoresanita.it

Laura Avalle – Cell. 320 0981950

Liliana Carbone Cell.3472642114

www.motoresanita.it



[adrotate group="3"]

LINK: <https://www.money.it/adnkronos/Epilessie-rare-e-farmacoresistenti-la-Toscana-risponde-ai-bisogni-dei-malati>



Economia e Finanza Quotazioni Risparmio e Investimenti Fisco Lavoro e Diritti Tecnologia Strumenti Video

Epilessie rare e farmacoresistenti: la Toscana risponde ai bisogni dei malati con progetti all'avanguardia

Redazione AdnKronos | 19 Luglio 2023

(Adnkronos) - Prosegue la roadmap di Motore Sanità sulle epilessie rare, patologie neurologiche croniche ad alto impatto sociale, stigmatizzate e poco narrate dai mezzi di comunicazione. Obiettivo: portarle all'attenzione della società e delle istituzioni.

“Fondamentale l'alleanza tra pazienti, associazioni e istituzioni e dedicare un'attività di gruppi di lavoro specifici all'interno del Comitato nazionale delle malattie rare”.

19 luglio 2023 - I bisogni rappresentati dalle epilessie rare sono trasversali al mondo delle malattie rare e riguardano la diagnosi precoce, la complessità, la multidisciplinarietà, la difficoltà e necessità di portare avanti progetti di ricerca e di tracciare percorsi di continuità terapeutica, la realizzazione di raccordi interaziendali, interregionali e ospedale-territorio (per facilitare l'assistenza domiciliare), l'accesso alle nuove terapie e l'assistenza riabilitativa psicologica. Questi bisogni sono stati discussi nell'evento “EPILESSIE RARE: STATO DELL'ARTE E NUOVI ORIZZONTI DI CURA” che ha coinvolto Umbria, Marche e Toscana. L'evento, organizzato da Motore Sanità con il contributo non condizionante di Jazz Pharmaceuticals, si pone diversi obiettivi come mettere in luce il tema delle epilessie rare, patologie neurologiche croniche ad alto impatto sociale, stigmatizzate e scarsamente attenzionate dai mezzi di comunicazione, provare a dare soluzioni ai bisogni dei pazienti e favorire la conoscenza del mondo delle epilessie al pari delle altre malattie rare.

Non esiste un dato preciso sul numero esatto di pazienti con epilessie rare in Italia. Nel Registro nazionale delle epilessie rare (RES), che raccoglie dati solo su alcune forme di epilessie rare, al 31 dicembre 2020 erano registrati circa 2.300 casi di epilessie rare, di cui il 53,5% di sesso femminile e il 46,5% maschile. Va però sottolineato che il RES include solo alcune forme di epilessia rare e che molti pazienti non sono ancora stati diagnosticati o registrati nei registri medici ufficiali, e quindi è presumibile che questi casi siano fortemente sottostimati. Le epilessie farmacoresistenti rappresentano circa il 30% di tutte le forme di epilessia, sono caratterizzate da una ampia variabilità eziopatogenetica e clinica, e necessitano di competenze e conoscenze dedicate. Molte di queste epilessie “non responder” sono epilessie rare, per lo più ad esordio in età pediatrica, con tendenza alla cronicità e quindi con un impatto psico-sociale impegnativo. I nuovi orizzonti della terapia delle epilessie rare sono rivolti alla medicina di precisione.

In Toscana, dove ha sede il Centro di coordinamento malattie rare per le epilessie rare e complesse, si registrano 670 malattie rare; su oltre 75mila casi registrati, 42.733 (57%) sono i pazienti con malattia rara residenti vivi, 24.699 (33%) i pazienti non residenti, 21.408 pazienti pediatrici (28%) di cui residenti vivi 12.045 (56%) (dati Registro toscano delle malattie rare al 30 giugno 2023) e nell'ambito dei PDTA ne sono stati approvati 51.

Da tre anni l'Università di Firenze ha istituito un master universitario sulle malattie rare; la Regione Toscana ha bandito delle risorse destinate a borse di studio per la realizzazione di progetti di miglioramento nell'ambito dell'assistenza delle malattie rare e si è concluso da poco il primo master sulle malattie rare. Inoltre, è stato attivato un primo sperimentale percorso di transizione legato alle malattie metaboliche e si sta lavorando su ulteriori modelli di continuità terapeutica per altre malattie rare. Sul versante della ricerca, i ricercatori della Regione Toscana hanno vinto 6 dei 50 progetti sulle malattie rare a livello nazionale.

“Lo sforzo che stiamo facendo - ha spiegato Cecilia Berni, Responsabile organizzativo della Rete integrata Malattie Rare e dei difetti congeniti della Regione Toscana - è quello di rendere questi progetti coordinati e integrati. Siamo molto fiduciosi negli sviluppi attuativi della legge 175 sulle malattie rare e confidiamo che attraverso il Comitato, previsto dalla legge e istituito a gennaio, possano essere anche approntate le modalità per un aggiornamento periodico dei Lea. Nel campo delle epilessie rare vi è la necessità di ulteriore ricerca e di terapie e sarebbe quindi importante che gruppi di lavoro specifici all'interno del Comitato nazionale delle malattie rare se ne occupino in modo dedicato. Esistono aree di intervento che necessitano di un'attenzione particolare ed è bene che sia utilizzato lo sforzo congiunto delle regioni piuttosto che moltiplicare per 20 le soluzioni che le regioni devono adottare”.

“Nell'ambito delle malattie rare è fondamentale che vi sia una comunione di intenti che si concretizza attraverso l'alleanza tra le persone con malattie rare, le associazioni di persone con malattie rare (lavoriamo, infatti, con il Forum toscano malattie rare e UNIAMO) le istituzioni, percorsi di formazione, la ricerca, la rete regionale delle malattie rare e gli organismi di governance” ha ribadito Cristina Scaletti, Responsabile Clinico Malattie Rare, Regione Toscana.

Renzo Guerrini, Professore ordinario di Neuropsichiatria infantile presso l'Università degli Studi di Firenze e Direttore Centro di eccellenze di Neuroscienze dell'AOU Meyer e della Scuola di Specializzazione in Neuropsichiatria infantile, ha evidenziato alcuni aspetti su cui è importante intervenire quando si parla di epilessie rare, un ambito estremamente complesso e diversificato in cui non si può generalizzare, come: sviluppare dei Registri anche a livello internazionale “perché soltanto ampi numeri di osservazione permettono di capire qual è la storia naturale della patologia e di avere deduzioni che su pochi pazienti sono impossibili”. Per quanto riguarda la genetica “essa ha certamente portato un miglioramento della diagnosi, del management e delle previsioni prognostiche, ma per ora poco sul piano della terapia. Sempre più importante diventa anche il ruolo dei mosaicismi per i pazienti per i quali non riusciamo a individuare una causa.

Tanti passi avanti in ambito neurobiologico e patofisiologico ci hanno fatto comprendere molte cose, però gli avanzamenti sul trattamento delle epilessie rare sono molto più lenti rispetto a quelli relativi alla comprensione dei meccanismi fisiopatologici".

I BISOGNI DELLE PERSONE CON EPILESSIE RARE

"Chi soffre di una epilessia rara deve affrontare una patologia in genere molto severa che oltre le crisi epilettiche comporta deficit cognitivi e disturbi comportamentali" ha spiegato Oriano Mecarelli, Past President LICE, già Sapienza, Università di Roma, Dipartimento Neuroscienze Umane. Queste forme rientrano tra le encefalopatie epilettiche e dello sviluppo che comportano gradi variabili di disabilità e i problemi sono avvertiti soprattutto dai familiari/caregivers. In generale dall'epilessia non si guarisce; alcune forme soprattutto dell'età infantile si risolvono ma non è il caso delle forme più severe. Nelle epilessie rare la speranza è di riuscire a raggiungere un controllo accettabile delle crisi per ottenere una qualità di vita discreta. Dal punto di vista medico è importante quindi riuscire ad impostare una terapia che controlli le crisi senza produrre effetti avversi troppo importanti. Per superare le difficoltà psicosociali occorrerebbe una legislazione che assicuri la difesa di tutti i diritti e un sostegno effettivo a vari livelli affinché alle limitazioni conseguenti alla patologia non si associno barriere sociali".

La voce dei pazienti è stata portata da Francesca Macari di Alleanza Epilessie Rare/Sclerosi tuberosa che ha messo in evidenza la necessità di costruire una rete medica. "La Sclerosi tuberosa, malattia genetica rara, dall'incidenza paria a 1/6000, provoca formazioni di tumori benigni in tutto il corpo e tra le varie manifestazioni c'è l'epilessia con tutte le sue complicazioni come in altre malattie rare. La cronicità e la varietà delle manifestazioni di questa patologia richiedono l'intervento di specialisti differenti e ha bisogno quindi di PDTA o linee guida condivise per la presa in carico sia pediatrica che adulta dove la costruzione di una rete medica risulta sempre più complicata ma necessaria".

Fabrizio Farnetani, Rappresentante dell'Associazione UNIAMO ha rimarcato che "le epilessie sono patologie ad alto impatto sulla qualità della vita dei pazienti e delle loro famiglie. Le epilessie rare poi si contraddistinguono per la difficoltà di diagnosi, specialmente quella genetica, e per la farmacoresistenza in un contesto già critico, perché spesso l'epilessia si somma a devastanti patologie multiorgano. Quindi è fondamentale per il servizio sanitario nazionale implementare quanto previsto nel PNMR appena approvato, migliorando le procedure di diagnosi genetica, predisponendo i PDTA e rendendo più efficiente la presa in carico territoriale dei pazienti e delle loro famiglie per alleviare il carico assistenziale".

COME AFFRONTARE I COSTI DELLE EPILESSIE RARE

"I costi per i trattamenti di paziente affetti da malattie rare possono essere importanti, anche se non per tutte, come ad esempio per le epilessie rare. Per salvaguardare l'accesso di questi pazienti è importante che le Regioni identifichino importi specifici evitando che i centri prescrittori siano soggetti a limitazioni di budget, anche attraverso fondi dedicati o a sterilizzazioni di importi", così è intervenuto Davide Croce, Docente LIUC Business school

Castellanza.

Ufficio stampa Motore Sanità

comunicazione@motoresanita.it

Laura Avalor – Cell. 320 0981950

Liliana Carbone Cell.3472642114

www.motoresanita.it

Iscriviti alla newsletter

Inserisci la tua mail*

ISCRIVITI ORA

Iscrivendoti acconsenti al [trattamento dei dati](#) personali ai sensi del Dlgs 196/03.

© RIPRODUZIONE RISERVATA 

ARGOMENTI: Comunicati

La proprietà intellettuale è riconducibile alla fonte specificata in testa alla pagina. Il ritaglio stampa è da intendersi per uso privato

MONEY.IT

[Mappa del Sito](#)

[Redazione](#)

[Collabora](#)

[Pubblicità](#)

STRUMENTI FOREX

[Trading Online Demo](#)

[Calendario Economico](#)

[Formazione Gratuita](#)

[Broker Forex](#)

[Analisi Forex](#)

[Market Mover](#)

FINANZA E MERCATI

[Borsa Italiana](#)

[Borse Europee](#)

[Borsa Americana](#)

[Obbligazioni e TDS](#)

[ETF, Indici e Fondi](#)

[Materie Prime](#)

DISCLAIMER

[Risk Disclaimer](#)

[Privacy Policy](#)

Money.it è inserto di Forexinfo.it, testata giornalistica a tema economico e finanziario. Autorizzazione del Tribunale di Roma N. 269/2012 del 25/09/2012.

Money.it e Forexinfo.it sono un prodotto di Forex Media Srl - P. IVA: 13298301001



LINK: <https://www.superando.it/2023/07/20/andare-in-vacanza-con-lepilessia-e-in-tranquillita/>

Questo sito utilizza cookie, tra cui cookie di terze parti analytics per l'analisi delle statistiche di traffico ai fini dell'ottimizzazione del sito e di profilazione per presentare messaggi pubblicitari mirati. Proseguendo la navigazione nel sito si acconsente al loro impiego in conformità alla nostra Cookie Policy. Per negare il consenso, si rimanda all'informativa estesa. [Informativa estesa](#) [OK](#)



DIRITTI

AUTONOMIA

SALUTE

LAVORO

STUDIO

SPORT E TURISMO

SOCIETÀ

[Home](#) > [Sport e Turismo](#) > [Andare in vacanza con l'epilessia e in tranquillità](#)

Andare in vacanza con l'epilessia e in tranquillità

Vacanze, viaggi e sport: non ci sono attività preliminarmente precluse alle persone con epilessia, purché portino con sé i propri farmaci e la loro prescrizione. È poi importante rispettare i ritmi sonno-veglia e valutare gli orari di assunzione della terapia, tenendo conto anche di un eventuale fuso orario diverso. Sì, infine, allo sport, ad eccezione di attività estreme o potenzialmente pericolose: sono solo alcune delle indicazioni contenute nei dieci punti di cui si compone il "Vademecum per affrontare vacanze in sicurezza", realizzato dalla LICE (Lega Italiana Contro l'Epilessia)

Risulta certamente utile il **vademecum** divulgato nei giorni scorsi dalla **LICE** (Lega Italiana Contro l'Epilessia), in calce integralmente pubblicato, per consentire alle persone interessate da epilessia di affrontare le **vacanze in sicurezza**.

Vacanze, **viaggi** (anche in aereo, a breve o lungo raggio) e **sport: non ci sono attività preliminarmente precluse** alle persone con epilessia, purché portino con sé **i propri farmaci e la loro prescrizione**. È poi importante rispettare i ritmi sonno-veglia e valutare gli orari di assunzione della terapia, tenendo conto anche di un eventuale fuso orario diverso. Sì, infine, allo sport, ad eccezione di attività estreme o potenzialmente pericolose.

Sono queste solo alcune delle indicazioni contenute nei dieci punti di cui si compone il vademecum.

«Quando si viaggia, soprattutto all'estero – evidenzia **Laura Tassi**, presidente della LICE e neurologa presso la Chirurgia dell'Epilessia e del Parkinson del Niguarda di Milano – raccomandiamo alle persone con epilessia di portare sempre con sé i farmaci e la loro prescrizione. Prima di partire è consigliabile inoltre verificare presso il Centro per l'Epilessia di riferimento se il farmaco abituale è **disponibile nel Paese che si visiterà**. Se si decide di trascorrere le vacanze all'estero, soprattutto in caso di fuso orario, è importante rispettare i ritmi sonno-veglia, per evitare l'esposizione a quei fattori di rischio in grado di favorire eventuali crisi».

Ammesso, come detto, è anche lo **sport non agonistico** perché riduce lo stress e l'ansia e migliora la qualità del sonno, previa valutazione del proprio neurologo. «In generale – sottolinea **Oriano Mecarelli**, già presidente della LICE – nessuna attività non agonistica andrebbe vietata alle persone con epilessia, fatta eccezione per quelle più estreme o potenzialmente pericolose. Eventuali disabilità associate all'epilessia, il tipo di crisi epilettiche e una stima del rischio della loro comparsa durante l'attività sportiva sono fattori da tenere in considerazione nella scelta dello sport. È fondamentale, quindi, una valutazione dell'idoneità alla pratica di attività sportiva da parte del proprio neurologo». (Simona Lancioni)



Foto di Simona Lancioni

LINK CORRELATI

- [LICE \(Lega Italiana Contro l'Epilessia\)](#)

ULTIMI ARTICOLI IN SPORT E TURISMO

- [Andare in vacanza con l'epilessia e in tranquillità](#)
- [Sempre più inclusivo l'“X Masters” di Senigallia](#)
- [L'ospitalità accessibile sugli schermi della TV](#)
- [Il calcio inclusivo dell'Associazione L'abilità insieme all'Inter Campus](#)
- [“Sassonia senza barriere”, un bell'esempio di turismo accessibile in Germania](#)
- [Centauri con disabilità: quello che conta è l'unione e lo spirito sportivo!](#)
- [Sulla Riviera di Rimini, dove le famiglie con autismo sono “di casa”](#)
- [Campionato Italiano di Motociclismo Paralimpico: tutto si decide in Umbria](#)
- [Azzurri di Special Olympics, fate tesoro della ricchezza acquisita a Berlino!](#)
- [Abbiamo “toccato con mano” la Tunisia](#)
- [“Turismi Accessibili”: la comunicazione è la strada della conoscenza](#)
- [Ad Albenga c'è ancora una “Grande festa della subacquea nessuno escluso”](#)
- [Maria Stella e Andrea: momenti di felicità pura a Berlino](#)

Il vademecum della LICE per affrontare vacanze in sicurezza

1. Viaggiare in aereo con l'epilessia si può

Non esistono leggi o regolamenti che impediscano a chi soffre di epilessia di viaggiare in aereo. Se l'epilessia non è completamente controllata, è importante informare il personale di bordo. Si raccomanda di portare con sé una dichiarazione del neurologo curante che attesti l'idoneità al volo senza una specifica assistenza. Chi è portatore di deficit associati all'epilessia dovrà tener conto delle eventuali restrizioni che la patologia associata comporta.

2. Prima di partire, verificare la disponibilità dei farmaci

Prima della partenza verificate presso un Centro per l'Epilessia se il farmaco che si assume abitualmente è disponibile nel Paese che si andrà a visitare.

3. Portare in viaggio una lista dei contatti utili e la documentazione medica

Portare con sé un foglio con la descrizione sintetica della patologia di cui si soffre, la lista dei contatti utili e le istruzioni su cosa fare e chi contattare in situazioni di emergenza. In caso di viaggi all'estero, procurarsi una traduzione della documentazione medica utile in inglese o nella lingua locale.

4. Viaggi all'estero: non dimenticare i farmaci

Portare con sé i farmaci abituali o, se la permanenza si protrae, predisporre una spedizione. Trasportare i farmaci di uso quotidiano nel bagaglio a mano e avere cura di conservare una prescrizione del farmaco in caso di necessità.

5. Viaggi verso Paesi caldi o tropicali

Se si viaggia verso un Paese caldo o tropicale, informarsi sempre sull'eventuale necessità di vaccinazioni e verificare con lo specialista eventuali controindicazioni alle terapie in corso. Per esempio, sebbene la maggior parte dei vaccini sia sicura, se si ha l'epilessia, alcuni farmaci per la profilassi antimalarica sono controindicati.

6. Non alterare i ritmi sonno-veglia

È consigliabile non alterare i ritmi del sonno perché in alcuni casi questo può indurre crisi. I farmaci anticrisi dovrebbero essere assunti agli orari consueti del proprio fuso orario e adattati man mano al fuso orario del Paese che si sta visitando. Si raccomanda di parlare sempre con il proprio neurologo prima della partenza.

7. L'assicurazione è importante

Stipulare un'assicurazione che copra tutte le spese medico-sanitarie e gli eventuali danni derivanti da una crisi epilettica, soprattutto se si viaggia in Paesi al di fuori dell'Unione Europea.

8. Attività sportive indicate

Si a running, trekking in montagna, tennis, padel o sport in spiaggia come beach volley e calcio.

9. Sport con un rischio moderato e la necessità di qualche attenzione in più

Nuoto, ciclismo, canottaggio, sci alpino o nautico sono sport non controindicati in senso assoluto, ma si raccomanda di praticarli preferibilmente in compagnia e sotto supervisione di una persona adulta che possa soccorrere.

10. Sport controindicati

Praticare immersioni subacquee, arrampicate in alta quota, motociclismo, deltaplano o paracadutismo comporta rischi maggiori e sono attività da evitare; la loro pratica può essere approvata in casi eccezionali e, comunque, sempre dopo preliminare parere neurologico.

Per ulteriori informazioni: segreteria.lice@ptsroma.it.

Il presente contributo è già apparso nel sito di [Informare un'h](#)-Centro Gabriele e Lorenzo Giuntinelli di Peccioli (Pisa) e viene qui ripreso – con minimi riadattamenti al diverso contenitore – per gentile concessione.

- I Delfini Blu di Palermo campioni nazionali anche del Nuoto Promozionale FISDIR
- Volo libero in parapendio biposto per persone con disabilità
- Tandem e trekking aperti a tutti in una valle tranquilla e incontaminata
- Alessia, che grazie allo sport e all'amicizia ha tirato fuori il meglio di sé
- Itinerari da ascoltare
- "Per chi vuole niente è impossibile": a Milano una giornata di sport per tutti
- Il Giro d'Italia di Handbike fa tappa per la prima volta a Vicenza

LINK: <https://www.cineblog.it/post/giffoni-53-programma-impact-next-generation>

La proprietà intellettuale è riconducibile alla fonte specificata in testa alla pagina. Il ritaglio stampa è da intendersi per uso privato

FILM RECENSIONI TRAILER STREAMING BOX OFFICE 

TOP TREND

Film Italiani

Film in tv

Nefflix

HOME FILM

Giffoni Film Festival 2023, programma: inaugurazione, Impact e Next Generation di Giffoni 53 (video)

Video e programma di Giffoni 53 con le sezioni Next Generation e Impact e tanti ospiti come Claudio Bisio, Diana Del Bufalo, Erri De Luca, Caterina Guzzanti., Marco Travaglio e Vanessa Scalera.

Di [Pietro Ferraro](#) • 23 Luglio 2023 8:52

condividi su





Giffoni 53 ha preso il via con la cerimonia di inaugurazione che si è tenuta a Piazza della Cittadella del Cinema alla presenza del Presidente della Regione Campania, Vincenzo De Luca. Un momento coinvolgente impreziosito dalla presenza della Fanfara della Polizia a Cavallo.

→ **Giffoni53: immagine ufficiale, ospiti e primi titoli in concorso**

Giffoni è ogni volta una nuova storia, il posto dove ragazze e ragazzi raccontano la libertà, la bellezza. È quel momento preciso dove puoi guardare negli occhi l'altro, ascoltarlo. L'infinito perfetto di un verbo definito, concreto. Assoluto. E ti prende la mano, quella che quest'anno rappresenta il tema Indispensabili, per accompagnarti sulla strada della meraviglia, della curiosità, della grandezza. Sì, Giffoni è esattamente il posto dove due più due fa le dita di una mano, sempre aperta. Pronta a prendere, accarezzare, dare. Pronta a trattenere, stringere più forte l'altro. E allora, finalmente Giffoni, dal 20 al 29 luglio, perché con una mano puoi cambiare il mondo. E trasformarlo in un posto migliore. Quella ideata da ERRI DE LUCA per narrare #Giffoni53 è l'immagine perfetta: lo scrittore e poeta tornerà al Festival per parlarne con i giovani, per ritrovarli, sorprenderli ancora.

Ad accogliere Vincenzo De Luca una folla festante. Tanti selfie, strette di mano, sorrisi, tutto sotto il sole rovente di queste ore. Numerosi i sindaci che hanno partecipato al momento inaugurale di Giffoni53, provenienti da ogni parte della Campania a conferma di come Giffoni, oltre al respiro internazionale che da sempre lo caratterizza, non abbia mai perso di vista il contesto territoriale nel quale si muove. Calorosa la stretta di mano con il fondatore di Giffoni, Claudio Gubitosi. Al photocall scatti di rito con il direttore generale di Giffoni, Jacopo Gubitosi, con Pietro Rinaldi, presidente dell'Ente Autonomo Giffoni Experience, con il primo cittadino di Giffoni Valle Piana, Antonio Giuliano. Tra le altre autorità presenti il presidente della Provincia di Salerno, Franco Alfieri, il consigliere regionale Andrea Volpe. E, ancora, cordialità con il Garante per l'infanzia e l'adolescenza, Carla Garlatti,

E' più di mezzo secolo che godiamo di questo evento – ha dichiarato Vincenzo De Luca – E' un evento rivolto alle giovani generazioni che parla di futuro, di un mondo nuovo. Questo evento, il Giffoni Film Festival, è altrettanto importante perché è ispirato ai valori della solidarietà, dell'incontro tra giovani di diversi popoli, culture, religioni, che è il messaggio che dovremo far passare nel mondo contemporaneo: non è salvezza senza dialogo e convivenza tra i diversi".

A seguire il passaggio in Sala Truffaut ed il messaggio rivolto ai juror delle sezioni Generator +13 e +16: "Il valore oggi di Giffoni – ha detto – è il segnale di speranza per il futuro che da qui parte. Vorrei che arrivasse anche da Giffoni il messaggio che come Regione Campania abbiamo lanciato già dal 28 ottobre scorso, quello del cessate il fuoco subito in Ucraina. Ci sono tanti piccoli vostri amici che oggi sono ancora sotto le bombe. In questi giorni avrete la possibilità di conoscere amici di tanti Paesi e di tante città, farete bellissime esperienze e capirete come è bello parlare con i vostri coetanei che provengono da altre parti del mondo, vi renderete conto quanto siete vicini, di come non ci sono distanze quanto vi guardate negli occhi e condividete sentimenti umani e di amicizia. Quando tornerete nelle vostre città, portate questo messaggio: la cosa più importante è la pace, la solidarietà, il rispetto tra i popoli".

Giffoni parla ai ragazzi e li rende protagonisti: "Al di là del lavoro – ha continuato il presidente della Regione Campania – del clima, dello sviluppo, c'è una emergenza che è legata alla condizione di sofferenza psichica che interessa i giovani. Vediamo sempre più spesso genitori che non riescono a parlare con i propri figli che non riescono a governarne i loro processi di crescita. Per questo come Regione Campania abbiamo attivato un servizio di psicologia di base presso le strutture sanitarie e presso le scuole".

Giffoni è un esempio di Mezzogiorno che non si piange addosso, ma che cresce e produce. Inevitabile il riferimento al Piano Nazionale di Ripresa

e Resilienza che nasce anche per colmare la sperequazione tra aree del Paese: "Sono assenti i giovani ed è assente il Sud nel piano—ha commentato De Luca – Non dimentichiamo che questi duecento miliardi di euro servivano proprio per recuperare il divario tra Nord e Sud, divario infrastrutturale, occupazionale e di genere. Da mesi sono in polemica con il ministro Fitto e non ci sto capendo molto. Ancora oggi abbiamo il blocco dei Fondi di Sviluppo e Coesione che pure erano destinati al Sud con un riparto non ancora formalizzato. Abbiamo bisogno di concretezza e non si può dimenticare che gli obiettivi del Piano erano i giovani ed il Mezzogiorno d'Italia".

Grande attesa per l'anteprima di **L'ultima volta che siamo stati bambini**, il film che segna l'esordio alla regia di Claudio Bisio, che arriverà nelle sale italiane il 12 ottobre, distribuito da Medusa Film. È la storia di quattro bambini che giocano alla guerra mentre attorno esplose quella vera. I giurati viaggeranno insieme ai giovani protagonisti del film in un'Italia stremata fra soldati allo sbando, disertori, truppe di tedeschi occupanti e popolazioni affamate. Una storia di amicizia e fragilità, libertà e rivoluzione. Con Bisio, i giovanissimi attori Carlotta De Leonardis, Alessio Di Domenicantonio, Lorenzo Mc Govern e Vincenzo Sebastiani.

Per la prima volta a Giffoni, invece, **Vanessa Scalera**, la sua Imma

Tataranni – sostituto procuratore è la serie campione di ascolti che l'ha consacrata al grande pubblico: attrice intensa e versatile, sublime l'interpretazione di Filomena Marturano per la regia di Francesco Amato e con la quale riceve il Nastro d'Argento Miglior Film Tv 2023. E ancora, l'energia di Diana Del Bufalo, camaleontica e irriverente, reduce dal grande successo della tournée di *7 Spose per 7 fratelli*, musical diretto da Luciano Cannito e con la direzione musicale di Beppe Vessicchio.

Cresce l'attesa per **ImpactI**, la sezione dedicata a 250 giovani dai 18 ai 30 anni, che potranno confrontarsi liberamente con personaggi del mondo della politica, delle istituzioni, della cultura, del sociale, della scienza e con Ceo di aziende di rilievo nazionale e internazionale. Gli incontri si svolgeranno presso la Sala Blu – Impatto Giovani, che prende il nome dal progetto realizzato in collaborazione con il Dipartimento delle Politiche Giovanili e Servizio Civile Universale.

Fittissimo il programma, si inizia con il Dipartimento Di Scienze Economiche E Statistiche Dell'università Degli Studi Di Salerno. Parteciperanno Sergio Destefanis, Docente di Economia Politica e Direttore DISES, Gianluigi Coppola, Docente di Economia Politica, Francesco Ciardiello, Docente di Metodi matematici dell'economia e delle scienze attuariali e finanziarie e Marisa Faggini, Docente di Politica Economica. Toccherà, poi, allo scrittore **Erri De Luca**, con lui ci sarà la

produttrice Paola Porrini Bisson. E ancora **Angelina Mango**, vincitrice dell'ultima edizione di Amici nella categoria Canto e rivelazione musicale dell'anno, già Disco d'Oro con il singolo "Ci pensiamo domani" e in partenza a ottobre con il "Voglia di vivere tour" nei club.

Nella stessa giornata appuntamento con l'Istituto Nazionale Di Astrofisica per il quale parteciperanno Crescenzo Tortora e Giuliana Russano, astrofisici e ricercatori all'Osservatorio Astronomico di Capodimonte a Napoli. L'importanza di una scelta vitale come quella della donazione organi: è questo il tema dell'incontro con Roberta Borrelli, coreferente dello Sportello Amico Dei Trapianti Dell'asl Di Salerno. E ancora Luca Rago, cresciuto proprio tra le poltrone della IMPACT!, originario di Giffoni Sei Casali, sta svolgendo un'importante missione scientifica per la 38esima spedizione italiana in Antartide come chimico e glaciologo presso la Stazione Concordia. A seguire Gaia Pulliero, un'altra protagonista di questa edizione degli anni scorsi, giovanissima sceneggiatrice, regista e produttrice.

Spazio ai film in concorso con **TOTEM** di Sander Burger (Netherlands, Luxembourg, Germany, 2022, 93') dedicato agli Elements +10; **JUST SUPER** di Rasmus A. Sivertsen (Norway, 2022, 76') riservato agli Elements +6 e **THE MOUNTAINS** di Christian Einshoj (Denmark, Norway, 2023, 87') per la sezione Gex Doc.

Attesissimo il Giffoni Music Concept, appuntamento alle 22, in Piazza Fratelli Lumière, con Angelina Mango, Serepocaintas e Federica Morrone.

GIFFONI NEXT GENERATION

→ **Giffoni53: Matt Smith ospite il 24 luglio per ricevere il prestigioso Giffoni Award**

Si alza il sipario sulla nona edizione di Giffoni Next Generation, la rassegna all'insegna dell'innovazione promossa da Giffoni Innovation Hub all'interno del Giffoni Film Festival. Dal 20 al 29 luglio la Multimedia Valley sarà crocevia di giovani talenti pronti a immergersi nel mondo delle nuove tecnologie, della cultura digitale, dei nuovi linguaggi e della creatività. Una full immersion che vedrà il suo momento clou il 29 luglio con il Summit sul futuro delle produzioni audiovisive: innovazione nell'ambito delle industrie creative e dell'entertainment. Un crescendo di appuntamenti imperdibili non solo per i "dreamers", ma per tutti i ragazzi della GenZ.

Con Giffoni Next Generation 2023 torna anche il Giffoni Dream Team, composto da 26 under 30, 14 ragazze e 12 ragazzi con un'età media di 25 anni, provenienti da tutta Italia con competenze trasversali, voglia di mettersi in gioco e vivere un'esperienza unica che consenta loro non solo di rafforzare le proprie skills, ma anche di confrontarsi con mondi e storie diverse dalla propria. Tra panel, mentorship, Innovation Talk all'interno delle Giffoni Impact, presentazioni in anteprima delle produzioni audiovisive di Giffoni Innovation Hub e workshop, i dreamers avranno l'opportunità di entrare in contatto con importanti figure istituzionali, CEO di grandi aziende, startupper e imprenditori con i quali confrontarsi su temi chiave quali sostenibilità, branded entertainment, tutela dei minori rispetto all'utilizzo dei media, nuove professioni, evoluzione del mercato del lavoro e applicazione delle nuove tecnologie al cinema e alla musica.

I 26 dreamers, dal 20 al 29 luglio, risponderanno alle sfide lanciate dal Gruppo Siram-Veolia, leader mondiale nella gestione ottimizzata delle risorse ambientali e da Giffoni Innovation Hub lavorando ai brief proposti. Il primo legato a un piano di comunicazione ad hoc sull'efficientamento energetico della Pubblica Amministrazione e sulla decarbonizzazione dei processi in tutela dell'ambiente. Il secondo pensato per mettere alla prova i dreamers sul piano dell'inventiva. Si chiede loro, infatti, di ideare e proporre nuove soluzioni digitali. Ad accogliere i dreamers e a consegnargli il kit del Giffoni Dream Team 2023 e le maglie di Blowhammer che vestirà i giovani dreamers, saranno i founder di Giffoni Innovation Hub Antonino Muro, Luca Tesauro e Orazio Maria Di Martino con Jacopo Gubitosi General Manager Giffoni Experience.



GIFFONI IMPACT

La Sala Blu della Multimedia Valley sarà il punto di ritrovo per i ragazzi dai 18 ai 30 anni per gli Innovation Talk organizzati all'interno delle Giffoni Impact.

Il 20 luglio apriranno le danze Donato Mele, CEO Prometeo Lab, Emanuele Salvucci, Technical Art Director e Stefano Urru, Technical Artist con la presentazione del programma Giffoni Next Generation alla Giffoni Impact e del Master: MASTER IN UNREAL ENGINE 5: LA CREATIVITÀ APPLICATA ALLE VIRTUAL PRODUCTION in collaborazione con PROMETEO LAB.

Il **21 luglio** sarà la volta di A2A: Storie Sostenibili con Maurizio Ghiraldi, Chief People and Transformation Officer A2A, che da remoto parlerà di giovani, lavoro e responsabilità sociale nella gestione delle risorse umane dell'azienda e Michela Lampone, Responsabile Sustainability Stakeholder Engagement & Education A2A, che presenterà le attività di education svolte in collaborazione con Giffoni Innovation Hub quest'anno.

Il **22 luglio** la Impact, evento speciale, di Lundbeck "Mi vedete?" con Tiziana Mele, Amministratore Delegato Lundbeck Italia, Sergio De Filippis, Direttore sanitario e scientifico Clinica Neuropsichiatrica Villa Von Siebental e Docente Psichiatria delle dipendenze, Margherita Desirè Forlano, Ambassador Giffoni e Alessandro Vento, Psichiatra Responsabile Osservatorio sulle Dipendenze che affronteranno con i ragazzi il tema della salute mentale e della depressione negli adolescenti. "Mi vedete?" è il titolo del cortometraggio presentato a Giffoni l'anno scorso. A moderare sarà Carola Salvato, CEO Havas Life Italia.

Il **23 luglio** la Impact di Enel X Global Retail, con l'anteprima dello short movie prodotto da Giffoni Innovation Hub "Così fa il silenzio" per la regia di Sami Schinaia, presente in sala con Nicola Tagliaferro, Head of Global Sustainability Enel X, l'attrice Margherita Aresti, Daniela Trevisan, Head of HSEQ Enel X e Armando Fiumara, Head of e-Bus Enel X. I

ragazzi avranno la possibilità di scoprire qual è il fil rouge che unisce il silenzio alla sostenibilità ambientale.

Il 24 luglio la Giffoni Impact aprirà uno scorcio su Napoli, una Napoli inedita raccontata dai ragazzi grazie al progetto "La voce dei giovani" che ha portato alla nascita di "Il mercato dei racconti", una produzione Giffoni Innovation Hub e Giffoni Experience con il Comune di Napoli e con la partecipazione di La Doria e Mad Entertainment per la regia di Emanuele Vicorito. Ospiti: Gaetano Manfredi, sindaco di Napoli, il regista e l'attrice Lidia Palumbo. Presenti anche gli alunni dell'Istituto Alfonso Casanova di Napoli, vincitori del contest di scrittura creativa che ha preceduto la produzione del corto. Nel pomeriggio in Sala Blu l'evento "Buon compleanno Federico", con il lancio dello short movie per gli 800 anni dell'Università di Napoli Federico II che verrà realizzato da Giffoni Innovation Hub e dall'Ateneo campano con la regia di Ettore De Lorenzo. In sala il Rettore Matteo Lorito e Luigi Sales, Head of Original Productions di Giffoni Innovation Hub.

Il 25 luglio torna a Giffoni Stellantis per la presentazione del cortometraggio "Wasted", regia di Tobia Passigato, una storia che racconta attraverso il linguaggio audiovisivo il concetto di second life, ossia la possibilità di generare nuova vita dai rifiuti tramite l'ingegno e l'innovazione. Lo Short Movie è prodotto da Giffoni Innovation Hub. Sempre il 25 luglio, in Sala Blu, verrà proiettato in anteprima lo short movie "I nostri sogni – essere felici superando la barriera della malattia" con il regista Riccardo Denaro, l'attore Ettore Bassi, il compositore Andrea Ascanio e il produttore Elena Rotari. Spazio agli ospiti per raccontare il progetto di FMRI Onlus-Federazione Malattie Rare Infantili ed Elive, nato dal desiderio di realizzare il primo corto cinematografico scritto, diretto e interpretato da ragazzi disabili. L'opera è stata patrocinata da Giffoni Innovation Hub.

Il 26 luglio sarà la volta di Dixan e Cesvi che hanno scelto il palco di Giffoni per presentare il corto prodotto da Giffoni Innovation Hub "Imma, i sogni non si macchiano" e portare all'attenzione dei più giovani il tema della povertà d'igiene. A parlarne saranno Francesca D'Angelo Valente, Direttore Marketing Henkel Consumer & Brands, Roberto Vignola, Communication and Fundraising Director presso la Fondazione Cesvi e la regista Victoria Fiore.

Il 27 luglio durante la Giffoni Impact di Lice (Lega Italiana contro le Epilessie), partendo dalla proiezione dello short movie "Fuori dall'acqua" si affronterà il tema dell'epilessia con Laura Tassi, Presidente LICE, Oriano Mecarelli, Past President LICE, Nathalie Falsetto, Specialty Care Medical Lead di Angelini Pharma, Ivan Di Schiena, Head of Patient Access and External Engagement Italy di UCB Pharma, la regista Angela Bevilacqua e l'attore Antonio Ciorfito. Una produzione Giffoni Innovation Hub.

Il 28 luglio sarà la volta di ENI con la Giffoni Impact "TO ZERO

TOGETHER: Soluzioni integrate per la decarbonizzazione” con Paolo Contenti, Head of Branding & Comunicazione Plenitude, Teresa Petronelli, Responsabile Comunicazione Interna e Coordinamento Comunicazione Esterna Versalis, Alexandra Cannatelli, Responsabile Retail, Smart Mobility & Social Communications – Eni Sustainable Mobility.

A chiudere il ciclo delle Giffoni Impact 2023 sarà Iren, che promuoverà il terzo cortometraggio prodotto in collaborazione con Giffoni Innovation Hub: “La tribù delle luci”. A confrontarsi con la GenZ sui temi dell’educazione ambientale, l’importanza dei piccoli gesti e il confronto generazionale per generare impatto positivo e salvaguardare il nostro Pianeta, saranno Francesco Castellone, Head of Communications and External Relations e Arturo Bertoldi, Responsabile Eduiren.

I PANEL

Un confronto a tutto tondo sul mondo dell’innovazione con tre appuntamenti imperdibili da segnare in agenda. Si parte il **25 luglio** con il panel Fimi “Digital Music Forum 2023” con Enzo Mazza, Ceo Fimi, Ferdinando Tozzi, Delegato del Sindaco di Napoli per l’industria musicale e l’audiovisivo e Stefano Galbiati, Head of open innovation di Giffoni Innovation Hub.

Sempre il 25 luglio si prosegue con il panel curato dal MIA – Mercato Internazionale Audiovisivo dal titolo “Tutela dei minori rispetto all’utilizzo dei media. Dall’uso delle tecnologie emergenti al Revenge porn nell’esperienza cinematografica e audiovisiva”. Ospiti del panel Donatella Proto, dirigente del Ministero delle Imprese del Made in Italy Direzione Generale per i servizi di comunicazione elettronica, di Radio diffusione e postali, Alfredo Ferrante, Coordinatore Servizio II – Ufficio II Dipartimento per le politiche della famiglia, Presidenza del Consiglio dei ministri e le attrici del film “Mia” di Ivano De Matteo, Milena Mancini e Greta Gasbarri. A moderare sarà Gaia Tridente direttrice del MIA – Mercato Internazionale Audiovisivo.

In programma per il **26 luglio**, il panel Obe: “Generazione

Entertainment: il branded Entertainment come leva di marketing e comunicazione per coinvolgere la generazione Z" moderato da Anna Vitiello, Direttore scientifico OBE con gli ospiti Alessio Garbin, Data & Digital Marketing Coordinator Barilla Region Italy, Diego Daniele, Media & Connections Manager Italy & Albania – Coca Cola e Matteo Giarrizzo, Head of Media & Digital Italia – Henkel.

Il **27 luglio** con Incyte – azienda biofarmaceutica globale – dopo la proiezione del cortometraggio "L'ospite", prodotto da Incyte con il patrocinio dell'Associazione Italiana Leucemie, Linfomi e Mielomi e dedicato alla Leucemia Mieloide Cronica, ad affrontare il dibattito con i ragazzi in sala saranno Pino Toro, presidente ALL, Andrea Sgaravatti, Produttore e regista e fondatore casa di produzione Brandon Box, Onofrio Mastandrea, Associate Vice Presidente, General Manager Incyte Italia.

Se vuoi aggiornamenti su *Film Italiani* inserisci la tua email nel box qui sotto:

Scrivi la tua email...

ISCRIVITI

SI NO Acconsento al trattamento dei dati per attività di marketing.

Compilando il presente form acconsento a ricevere le informazioni relative ai servizi di cui alla presente pagina ai sensi dell'[informativa sulla privacy](#).

Altri articoli su Film

- **Stasera in tv: "Raul Gardini" con Fabrizio Bentivoglio su Rai 1**
- **Giant Robot Hellboy: Mike Mignola e Dark Horse Comics collaborano per una nuova serie a fumetti**
- **The Creator: nuovo trailer italiano e anticipazioni del thriller sci-fi di Gareth Edwards (Al cinema dal 28 settembre)**

LINK: <https://www.fondazioneveronesi.it/magazine/articoli/neuroscienze/epilessia-si-a-viaggi-e-sport>

Inserisci parole chiave...



magazine



ACCEDI



ONCOLOGIA FUMO ALIMENTAZIONE CARDIOLOGIA **NEUROSCIENZE** PEDIATRIA GINECOLOGIA

DONA ORA



SEI IN : [MAGAZINE](#) > [NEUROSCIENZE](#) > [EPILESSIA: IN ESTATE SÌ A VIAGGI E SPORT](#)

NEUROSCIENZE **Epilessia: in estate sì a viaggi e sport**

Giulia Lanzi

pubblicato il 24/07/2023
magazine

Il vademecum della LICE fa chiarezza sulle vacanze per chi soffre di epilessia: farmaci e sonno da rispettarsi

IL PORTALE DI CHI CREDE NELLA RICERCA

DELL'INFORMAZIONE SULLA SALUTE. LEGGI CON CALMA. CONDIVIDI RESPONSABILMENTE.



TAG:

EPILESSIA



AGGIUNGI AI PREFERITI

> [Diverse forme di epilessia](#) > [Come curarla?](#)

> [I consigli degli esperti](#) > [I consigli della lince](#)



Vacanze e riposo? Anche le persone con **epilessia** sono pronte ad andare in vacanza, rispettando i ritmi di sonno-veglia e ricordandosi di assumere i farmaci loro prescritti. Il **vademecum della LICE** (Lega Italiana Contro l'Epilessia) spiega le regole da rispettarsi in vacanza, per godersi al meglio il tempo di riposo.

È dunque permesso viaggiare, anche in aereo, portando con sé i medicinali prescritti; è necessario rispettare l'orario abituale di somministrazione dei farmaci, osservando un eventuale fuso orario diverso. È ammesso lo sport, tranne le attività che possono essere molto pericolose se si verificasse una crisi (per esempio pesca subacquea o arrampicata).



DIVERSE FORME DI EPILESSIA

L'epilessia è causata da una temporanea e patologica



Epilessia: un piano globale "targato" OMS per affrontare la malattia

09-08-2022

iperattività di un gruppo di cellule del cervello. Non ne esiste un'unica forma, ma moltissime diverse per tipo di crisi, esordio di malattia e cause. Si parla di epilessia se si sono già verificate due crisi epilettiche con un intervallo superiore alle 24 ore oppure se - anche soltanto dopo una prima crisi epilettica - il neurologo esperto nella patologia è in grado di calcolare che il rischio di ripresentazione delle crisi - considerata la specifica situazione clinica - è superiore al 60%.

COME CURARLA?

Le epilessie, dunque, sono un insieme di sindromi con cause differenti, e il 70% di queste è curabile con **terapia farmacologica**. Oltre alla terapia con farmaci le persone affette da epilessia focale possono essere anche sottoposte ad **asportazione chirurgica** dell'area cerebrale che determina l'innesco delle crisi; quando questo è possibile senza determinare esiti permanenti l'intervento può essere anche risolutivo. Circa l'1% della popolazione italiana, circa **600.000 persone**, soffre di epilessia e, inoltre, chiunque può avere una crisi in un momento particolare della vita.

I CONSIGLI DEGLI ESPERTI

Laura Tassi, Presidente LICE e neurologo presso la Chirurgia dell'Epilessia e del Parkinson del Niguarda, Milano afferma quanto segue a riguardo del vademecum: «**Quando si viaggia**, soprattutto all'estero, raccomandiamo alle persone con epilessia di portare sempre con sé **i farmaci e la loro prescrizione**. Prima di partire è, inoltre, consigliabile verificare presso il centro per l'epilessia di riferimento se il farmaco abituale è disponibile nel Paese che si visiterà. Se si decide di trascorrere le vacanze all'estero, soprattutto in caso di fuso orario, è importante **rispettare i ritmi sonno-veglia** per evitare l'esposizione a quei **fattori di rischio** in grado di favorire eventuali crisi».

Come ci rammenta invece **Oriano Mecarelli**, Past President LICE: «In generale nessuna attività non agonistica andrebbe vietata alle persone con epilessia, fatta eccezione per quelle più estreme o potenzialmente pericolose [...]». Sottoporsi a sforzo fisico può quindi aiutare nel ridurre stress e ansia e nel migliorare la qualità del sonno.



I CONSIGLI DELLA LICE

Ecco il vademecum con i dieci consigli della LICE:

È possibile **viaggiare in aereo**: non vi sono infatti leggi o regolamenti che vietano i viaggi a chi soffre di epilessia. Se questa non è controllata è necessario informare il personale di bordo. È inoltre consigliato portare con sé una dichiarazione del neurologo che certifichi l'idoneità al volo senza necessità di assistenza. Se oltre all'epilessia si soffre di un'ulteriore patologia, è doveroso tenere in conto le restrizioni che quest'ultima comporta.

Verificare la **presenza di farmaci** nella destinazione del viaggio: è consigliato contattare un centro per l'epilessia nel paese che visiterete per assicurarsi della disponibilità del farmaco che assumete.

Documentazione medica e lista dei contatti utili sempre con sé: ricordatevi di portare con voi un foglio con la descrizione della patologia di cui soffrite, eventualmente tradotto anche in inglese o nella lingua locale ed una lista di contatti di emergenza a cui poter fare riferimento.

Farmaci sempre con sé: ricordarsi di tenere nel proprio bagaglio a mano i farmaci abituali ed una prescrizione di questi. Se la permanenza nel Paese estero si protrae, predisporre un'eventuale spedizione.

Viaggi ai tropici o in paesi caldi: se la vostra meta è un paese tropicale, informatevi sempre sulle **vaccinazioni** a cui dovete sottoporvi, verificando la presenza di eventuali controindicazioni dettate dalle terapie a cui vi state sottoponendo. Un esempio pratico: nonostante la sicurezza della maggior parte dei **vaccini**, se si ha l'epilessia, alcuni farmaci per la profilassi antimalarica sono sconsigliati.

Ritmi sonno-veglia: è consigliabile non alterare le ore di sonno abituali al fine di evitare la comparsa di crisi

improvvisi e incontrollati. Assumere i farmaci anticrisi negli orari del proprio fuso orario d'origine, adattandoli pian piano al fuso del Paese in cui si è in visita.

Assicurazione: è raccomandabile sottoscrivere un'assicurazione che copra le spese medico-sanitarie e i danni che potrebbero accompagnare una crisi. Seguite questa precauzione soprattutto nel caso in cui la vostra destinazione sia al di fuori dell'Unione europea.

Sport consentiti: è possibile praticare running, trekking in montagna, tennis, padel o sport da spiaggia quali calcio e beach volley.

Attività sportive concesse ma a rischio, comunque moderato: se supervisionati da una persona adulta che può soccorrevvi, sport quali nuoto, ciclismo, canottaggio, sci alpino e nautico sono consentiti.

Sport sconsigliati: gli sport che sottopongono ad un rischio maggiore sono quelli più estremi quali immersioni subacquee, arrampicate in alta quota, motociclismo, deltaplano o paracadutismo. Queste attività sono da evitare; praticabili solo in caso di parere neurologico positivo.

FONTI

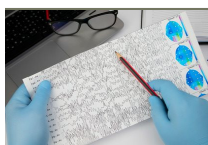
LICE

ARTICOLI CORRELATI



Epilessia: un piano globale "targato" OMS per affrontare la malattia

09-08-2022



Quelle crisi epilettiche «particolari» che può scatenare Covid-19

16-04-2021



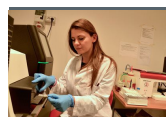
Organoidi, un'opportunità per dare impulso alla ricerca biomedica

20-10-2020



Epilessia: in quali casi può essere utile la dieta chetogenica

18-12-2019



Autismo ed epilessia: il possibile ruolo dei batteri intestinali

24-09-2018

IN EVIDENZA

Epilessia: in estate si a viaggi e sport



LINK: <https://www.fondazioneveronesi.it/magazine/tools-della-salute/glossario-delle-malattie/epilessia>

Inserisci parole chiave...



magazine



ACCEDI



ONCOLOGIA FUMO ALIMENTAZIONE CARDIOLOGIA NEUROSCIENZE PEDIATRIA GINECOLOGIA

DONA ORA



SEI IN: [MAGAZINE](#) > [TOOL DELLA SALUTE](#) > [GLOSSARIO DELLE MALATTIE](#) > [EPILESSIA](#)



IL PORTALE DI CHI CREDE NELLA RICERCA

PRENDITI CURA DELL'INFORMAZIONE SULLA SALUTE. LEGGI CON CALMA. CONDIVIDI RESPONSABILMENTE.



EPILESSIA



AGGIUNGI AI PREFERITI

A B C D E F G H I J K L M N O P Q R S T U V W X Y Z TUTTE LE VOCI

Epilessia

> [Che cos'è](#)

> [I sintomi](#)

> [Le cause](#)

> [La diagnosi](#)

> [I trattamenti](#)

> [Cosa fare in caso di crisi epilettica?](#)



CHE COS'È

L' **epilessia** è un disturbo neurologico caratterizzato dall'insorgenza di crisi ripetute. È una delle malattie neurologiche a maggior frequenza in Italia: circa l'1% della popolazione ne soffre, ossia **600.000 persone**. La crisi è provocata da una **scarica anomala** che si genera nella **corteccia cerebrale**, che può essere localizzata o diffusa, generando quindi delle crisi con sintomi focali o generalizzate (con, per lo più, perdita totale di coscienza). Le crisi epilettiche, sia focali che generalizzate, si manifestano in modo diverso, con sintomi motori o non motori.

I SINTOMI

Come si manifesta l'Epilessia? Ci sono sintomi tipici e come

I TOOL DELLA SALUTE



I CONTROLLI DA FARE



GLOSSARIO



GLOSSARIO DELLE MALATTIE



LE RICETTE DI MARCO BIANCHI



GUIDA AGLI ESAMI



DOWNLOAD

Continua la lettura gratuita del contenuto *Plus*

Registrati al sito

NOME

COGNOME

EMAIL

Lette le **informazioni da fornire** ex art. 13, GDPR Desidero essere contattato in maniera personalizzata da Fondazione Umberto Veronesi

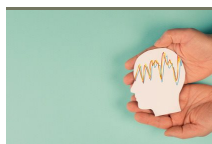
SALVA

Registrandoti al sito potrai accedere alla tua area riservata dove troverai:

- ✓ Tutti i contenuti Plus di Fondazione Umberto Veronesi
- ✓ Tutti i materiali informativi da scaricare
- ✓ I controlli e i consigli per la tua salute
- ✓ Possibilità di fare domande all'esperto
- ✓ Eventi personalizzati

Sei già registrato? [ACCEDI](#)

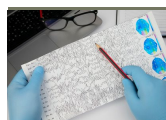
ARTICOLI CORRELATI



Epilessia: in estate sì a viaggi e sport



Epilessia: un piano globale "targato" OMS per affrontare la malattia



Quelle crisi epilettiche «particolari» che può scatenare Covid-19
16-04-2021



Organoidi, un'opportunità per dare impulso alla ricerca biomedica
20-10-2020

LINK: <https://www.mediakey.tv/leggi-news/al-giffoni-film-festival-il-cortometraggio-fuori-dallacqua-paure-successi-e-speranze-di-un-adolescente-co...>



Login



[Home](#) [Testate](#) [News](#) [Awards](#) [Video](#) [Operatori](#) [Shop](#) [Il Gruppo](#) [Contatti](#) [Area Utenti](#)

[Job opportunities](#)

Leggi news

mediakey.tv » News » Leggi news

- ▶ Newsletter
- ▶ Archivio News

Al Giffoni Film Festival, il cortometraggio "Fuori dall'acqua": paure, successi e speranze di un adolescente con epilessia



Andrea si tuffa, la gara comincia. Motori in azione e riflettori puntati su una giovane speranza del nuoto, protagonista di "Fuori dall'acqua", lo short film di Angela Bevilacqua, firmato Giffoni Innovation Hub, in collaborazione con LICE, Lega Italiana Contro l'Epilessia e Fondazione LICE, che verrà presentato il prossimo 27 luglio in occasione della 53esima edizione del [Giffoni Film Festival](#). Andrea non è un

adolescente qualunque, Andrea convive con l'Epilessia. Liberamente ispirata alla storia vincitrice del Contest LICE, "Si va in Scena. Storie di Epilessia", quella di Andrea è una testimonianza di lotta ma anche di speranza, contro ogni stigma sociale e pregiudizio, in cui lo sport, gli affetti, ma anche i farmaci, giocano un ruolo cruciale.

"Il cortometraggio "Fuori dall'acqua" è un traguardo significativo della Campagna LICE di quest'anno – commenta Laura Tassi, Presidente LICE - e siamo orgogliosi di essere arrivati fin qui, per tutte le Persone con Epilessia. Raccontare, attraverso un susseguirsi di immagini ricche di emozioni, l'esperienza di un ragazzo con Epilessia, pur con le difficoltà legate alla malattia, e la voglia di vivere una vita come quella di tutti gli adolescenti, rappresenta un successo per tutti i pazienti e tutti i caregiver. Ringraziamo Giffoni Film Festival per questa straordinaria opportunità".

La 53esima edizione del Giffoni Film Festival, manifestazione dedicata come sempre ai giovani, ospiterà 150 opere in concorso da 35 nazioni, compresa l'Italia, e 50 fuori concorso.

"Fuori dall'acqua nasce da una storia liberamente ispirata all'esperienza di un adolescente con Epilessia, sottolinea Oriano Mecarelli, Past President LICE - malattia che gli ha creato e continua a creare problemi in ambito scolastico, relazionale e sportivo. Andrea ha anche sperimentato alcuni effetti collaterali legati all'assunzione dei farmaci anticrisi, che per essere efficace deve essere quotidiana e regolare. Nel caso dell'Epilessia la sofferenza delle Persone è spesso legata al pregiudizio e alla disinformazione, più che alla malattia di per sé".

"Fuori dall'acqua" sarà lanciato al GFF il 27 luglio alle ore 11 durante la Giffoni Impact di LICE: partendo dalla proiezione dello short movie "Fuori dall'acqua" si affronterà il tema dell'Epilessia con Laura Tassi, Presidente LICE, Oriano Mecarelli, Past President LICE, la regista Angela Bevilacqua e l'attore Antonio Ciorfito. Parteciperanno anche i referenti delle Aziende farmaceutiche main sponsor della Campagna LICE: Nathalie Falsetto, Specialty Care Medical Lead di Angelini Pharma e Ivan Di Schiena, Head of Patient Access and External Engagement Italy di UCB Pharma.

“Provare a raccontare attraverso un cortometraggio la storia di un giovane talento che combatte con l'Epilessia con la stessa grinta e determinazione con cui si avvicina alle gare di nuoto è stata una bella avventura che ha aggiunto valore alla nostra esperienza umana oltre che professionale. – spiega Luigi Sales, Head of Original Productions Giffoni Innovation Hub - Siamo felici che LICE e Fondazione LICE abbiano scelto noi per la realizzazione dello short film che racchiude in sé un messaggio per tutti i ragazzi che avranno modo di guardarlo: gli ostacoli della vita si affrontano una bracciata alla volta, senza mai perdere di vista chi siamo e il potenziale che riusciamo ad esprimere nei momenti più faticosi. Fuori dall'acqua è un inno alla vita”.

Un ringraziamento speciale va alle Aziende che continuano ad essere al fianco di LICE e di Fondazione LICE sostenendo la Campagna di awareness “Si va in scena. Storie di Epilessia”, che proseguirà per tutto il 2023, e per il loro impegno straordinario che dedicano in questo ambito: Angelini Pharma, UCB, Jazz Pharmaceuticals, Eisai, Ecupharma, Lusofarmaco e Sanofi per il contributo non condizionante alla Campagna.

Il cortometraggio “Fuori dall'acqua” parteciperà, fuori concorso, alla Mostra Internazionale d'Arte Cinematografica di Venezia, il prossimo 7 settembre.

📅 24/07/2023 | 📍 Eventi, sponsorship

Indietro

in condividi

🐦 tweet

f condividi

Sitemap

Home Testate News
Awards Video Operatori
Shop Il Gruppo Contatti
Area Utenti Job Privacy

Newsletter

Iscriviti alla newsletter di Media Key per restare aggiornato.

Iscriviti

Gruppo editoriale Media Key

Via Arcivescovo Romilli 20/8 - 20139 - Milano
☎ +39 02.52.20.37.1
✉ info@mediakey.it
P.IVA e C.F. 06257230158

Questo sito utilizza cookie, anche di terze parti, per gestire e migliorare la tua esperienza di navigazione. Cliccando Accetta acconsenti al loro uso. Per maggiori informazioni su come utilizziamo i cookie e su come rimuoverli, consulta la nostra. - [Informazione sui cookie](#) - [gestione dei cookie](#)

Accetta



In News Dischi & Novità Cinema, TV e Spettacolo Tempo d'Europa

TEST NEWS A Sesto San Giovanni l'omaggio ai Beatles



Home | In News | Artisti | Al Giffoni Film Festival il cortometraggio "Fuori dall'acqua"

CERCA

Cerca ...

Cerca

"Fuori dall'acqua"

Al Giffoni Film Festival il cortometraggio "Fuori dall'acqua"

Redazione 24 Luglio 2023
Artisti, Cinema, Cinema, TV e Spettacolo, Festival, In Eventi, In News
91 Visite



Andrea si tuffa, la gara comincia. Motori in azione e riflettori puntati su una giovane speranza del nuoto, protagonista di "Fuori dall'acqua", lo short film di Angela Bevilacqua, firmato Giffoni Innovation Hub, in collaborazione con LICE, Lega Italiana Contro l'Epilessia e Fondazione LICE, che verrà presentato il prossimo 27 luglio in occasione della 53esima edizione del Giffoni Film Festival.

Andrea non è un adolescente qualunque, Andrea convive con l'Epilessia. Liberamente ispirata alla storia vincitrice del Contest LICE, "Si va in Scena. Storie di Epilessia", quella di Andrea è una testimonianza di lotta ma anche di speranza, contro ogni stigma sociale e pregiudizio, in cui lo sport, gli affetti, ma anche i farmaci, giocano un ruolo cruciale.

"Il cortometraggio "Fuori dall'acqua" è un traguardo significativo della Campagna LICE di quest'anno – commenta Laura Tassi, Presidente LICE – e siamo orgogliosi

LNDG ANIMAL PROTECTION

Media error: Format(s) not supported or source(s) not found
Scarica il file: https://www.radiowebitalia.it/wp-content/uploads/2022/09/lndc.mp4?_id=1
Scarica il file: https://www.radiowebitalia.it/wp-content/uploads/2022/09/lndc.mp4?_id=1

1522 VIOLENZA DONNE

Media error: Format(s) not supported or source(s) not found
Scarica il file: https://www.radiowebitalia.it/wp-content/uploads/2022/09/Campagna-di-comunicazione-Riconosci-la-violenza.mp4?_id=2
Scarica il file: https://www.radiowebitalia.it/wp-content/uploads/2022/09/Campagna-di-comunicazione-Riconosci-la-violenza.mp4?_id=2

IN NEWS

La proprietà intellettuale è riconducibile alla fonte specificata in testa alla pagina. Il ritaglio stampa è da intendersi per uso privato

di essere arrivati fin qui, per tutte le Persone con Epilessia. Raccontare, attraverso un susseguirsi di immagini ricche di emozioni, l'esperienza di un ragazzo con Epilessia, pur con le difficoltà legate alla malattia, e la voglia di vivere una vita come quella di tutti gli adolescenti, rappresenta un successo per tutti i pazienti e tutti i caregiver. Ringraziamo Giffoni Film Festival per questa straordinaria opportunità".

La 53esima edizione del Giffoni Film Festival, manifestazione dedicata come sempre ai giovani, ospiterà 150 opere in concorso da 35 nazioni, compresa l'Italia, e 50 fuori concorso.

"Fuori dall'acqua nasce da una storia liberamente ispirata all'esperienza di un adolescente con Epilessia, sottolinea Oriano Mecarelli, Past President LICE – malattia che gli ha creato e continua a creare problemi in ambito scolastico, relazionale e sportivo. Andrea ha anche sperimentato alcuni effetti collaterali legati all'assunzione dei farmaci anticrisi, che per essere efficace deve essere quotidiana e regolare. Nel caso dell'Epilessia la sofferenza delle Persone è spesso legata al pregiudizio e alla disinformazione, più che alla malattia di per sé".

"Fuori dall'acqua" sarà lanciato al GFF il 27 luglio alle ore 11 durante la Giffoni Impact di LICE: partendo dalla proiezione dello short movie "Fuori dall'acqua" si affronterà il tema dell'Epilessia con Laura Tassi, Presidente LICE, Oriano Mecarelli, Past President LICE, la regista Angela Bevilacqua e l'attore Antonio Ciorfito. Parteciperanno anche i referenti delle Aziende farmaceutiche main sponsor della Campagna LICE: Nathalie Falsetto, Specialty Care Medical Lead di Angelini Pharma e Ivan Di Schiena, Head of Patient Access and External Engagement Italy di UCB Pharma.

"Provare a raccontare attraverso un cortometraggio la storia di un giovane talento che combatte con l'Epilessia con la stessa grinta e determinazione con cui si avvicina alle gare di nuoto è stata una bella avventura che ha aggiunto valore alla nostra esperienza umana oltre che professionale. – spiega Luigi Sales, Head of Original Productions Giffoni Innovation Hub – Siamo felici che LICE e Fondazione LICE abbiano scelto noi per la realizzazione dello short film che racchiude in sé un messaggio per tutti i ragazzi che avranno modo di guardarlo: gli ostacoli della vita si affrontano una bracciata alla volta, senza mai perdere di vista chi siamo e il potenziale che riusciamo ad esprimere nei momenti più faticosi. Fuori dall'acqua è un inno alla vita".

Un ringraziamento speciale va alle Aziende che continuano ad essere al fianco di LICE e di Fondazione LICE sostenendo la Campagna di awareness "Si va in scena. Storie di Epilessia", che proseguirà per tutto il 2023, e per il loro impegno straordinario che dedicano in questo ambito: Angelini Pharma, UCB, Jazz Pharmaceuticals, Eisai, Eucupharma, Lusofarmaco e Sanofi per il contributo non condizionante alla Campagna.

Il cortometraggio "Fuori dall'acqua" parteciperà, fuori concorso, alla Mostra Internazionale d'Arte Cinematografica di Venezia, il prossimo 7 settembre.

L'Epilessia

Con oltre 60 milioni di persone colpite nel mondo, l'Epilessia è una delle malattie neurologiche più diffuse, per questo l'Organizzazione Mondiale della Sanità ha riconosciuto l'Epilessia come una malattia sociale. Si stima che nei Paesi industrializzati interessi circa 1 persona su 100: in Italia soffrono di Epilessia circa 600.000 persone, ben 6 milioni in Europa. Nei Paesi a reddito elevato, l'incidenza dell'Epilessia presenta due picchi, rispettivamente nel primo anno di vita e dopo i 75 anni: in Italia si calcola che ogni anno si verifichino 86 nuovi casi di Epilessia nel primo anno di vita, 20-30 nell'età giovanile/adulta e 180 dopo i 75 anni.

Giffoni Innovation Hub è un polo creativo di innovazione nato nel 2015 con l'obiettivo di guidare e favorire la trasformazione culturale e digitale in Italia e all'estero e, sulla scia del patrimonio del Festival di Giffoni, fa della creatività la sua bandiera. Giffoni Innovation Hub rappresenta un ecosistema che collega, supporta e fa crescere talenti e startup nel settore delle industrie creative e culturali. Lo scopo è quello di implementare prodotti e servizi per le aziende, attraverso percorsi di formazione specializzata e framework audiovisivi, generando azioni ad alto impatto

Taormina Arte, Eleonora Abbagnale in "Giulietta"

© 24 Luglio 2023

Al Giffoni Film Festival il cortometraggio "Fuori dall'acqua"

© 24 Luglio 2023

Nuovo appuntamento con il TIM Summer Hits

© 20 Luglio 2023

Brunori Sas torna con l'inedito "La vita com'è"

© 19 Luglio 2023

Billie Eilish e la colonna sonora di Barbie

© 17 Luglio 2023

METEO

SOCIAL



sociale e valoriale che coinvolgono le nuove generazioni.

Comunicato Stampa: GAS Communication



SHARE

Tags **FILM** **GIFFONI FILM FESTIVAL**

Precedente
Ultimo appuntamento del festival Sempre più fuori

Prossimo
Taormina Arte, Eleonora Abbagnale in "Giulietta"

In News

A Sesto San Giovanni l'omaggio ai Beatles
24 Luglio 2023

Taormina Arte, Eleonora Abbagnale in "Giulietta"
24 Luglio 2023

Ultimo appuntamento del festival Sempre più fuori
24 Luglio 2023

Alessandro Cattelan a novembre il gran finale
24 Luglio 2023

MASI: 300 capolavori da una delle più importanti collezioni svizzere
24 Luglio 2023

Bassano Music Park, c'è Madame
24 Luglio 2023

Lascia un commento

Il tuo indirizzo email non sarà pubblicato. I campi obbligatori sono contrassegnati *

Commento *

Nome *

Email *

Sito web

Do il mio consenso affinché un cookie salvi i miei dati (nome, email, sito web) per il prossimo commento.

Non sono un robot



Invia commento

LINK: <https://www.imgpress.it/caffetteria/al-giil-cortometraggio-fuori-dallacqua-paure-successi-e-speranze-di-un-adolescente-con-epilessia/>



HOME | ATTUALITÀ | POLITICA | INCHIESTA | CULTURE | L'INTERVISTA | L'EROE | SPORT | GALLERY

CAFFETTERIA | QUESTA È LA STAMPA | TECNOLOGIA | STRACULT | LIBRI | PERSONAGGIO DEL GIORNO

ULTIMA NOTIZIA > [Luglio 24, 2023] Rogo Fontanarossa: M5S all'Ars: "Disservizi ancora enormi, CERCA ...

HOME > CAFFETTERIA > GIFFONI FILM FESTIVAL, CORTOMETRAGGIO "FUORI DALL'ACQUA": PAURE, SUCCESSI E SPERANZE DI UN ADOLESCENTE CON EPILESSIA

GIFFONI FILM FESTIVAL, CORTOMETRAGGIO "FUORI DALL'ACQUA": PAURE, SUCCESSI E SPERANZE DI UN ADOLESCENTE CON EPILESSIA

© Luglio 24, 2023 | Caffetteria

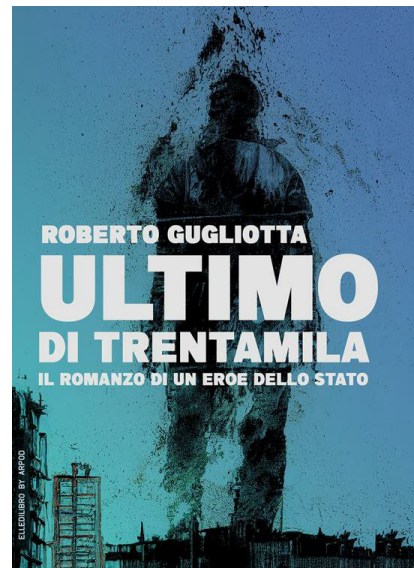


Andrea si tuffa, la gara comincia. Motori in azione e riflettori puntati su una giovane speranza del nuoto, protagonista di "Fuori dall'acqua", lo short film di Angela Bevilacqua, firmato Giffoni Innovation Hub, in collaborazione con LICE, Lega Italiana Contro l'Epilessia e Fondazione LICE, che verrà presentato il prossimo 27 luglio in occasione della 53esima edizione del Giffoni Film Festival.

Andrea non è un adolescente qualunque, Andrea convive con l'Epilessia. Liberamente ispirata alla storia vincitrice del **Contest LICE, "Si va in Scena. Storie di Epilessia"**, quella di Andrea è una testimonianza di lotta ma anche di speranza, contro ogni stigma sociale e pregiudizio, in cui lo **sport, gli affetti, ma anche i farmaci**, giocano un ruolo cruciale.

"Il cortometraggio "Fuori dall'acqua" è un traguardo significativo della Campagna LICE di quest'anno - commenta **Laura Tassi, Presidente LICE** - e siamo orgogliosi di essere arrivati

CERCA ...



La proprietà intellettuale è riconducibile alla fonte specificata in testa alla pagina. Il ritaglio stampa è da intendersi per uso privato

fin qui, per tutte le Persone con Epilessia. Raccontare, attraverso un susseguirsi di immagini ricche di emozioni, l'esperienza di un ragazzo con Epilessia, pur con le difficoltà legate alla malattia, e la voglia di vivere una vita come quella di tutti gli adolescenti, rappresenta un successo per tutti i pazienti e tutti i caregiver. Ringraziamo Giffoni Film Festival per questa straordinaria opportunità”.

La 53esima edizione del Giffoni Film Festival, manifestazione dedicata come sempre ai giovani, ospiterà 150 opere in concorso da 35 nazioni, compresa l'Italia, e 50 fuori concorso.

*“Fuori dall'acqua nasce da una storia liberamente ispirata all'esperienza di un adolescente con Epilessia, sottolinea **Oriano Mecarelli, Past President LICE** – malattia che gli ha creato e continua a creare problemi in ambito scolastico, relazionale e sportivo. Andrea ha anche sperimentato alcuni effetti collaterali legati all'assunzione dei farmaci anticrisi, che per essere efficace deve essere quotidiana e regolare. Nel caso dell'Epilessia la sofferenza delle Persone è spesso legata al pregiudizio e alla disinformazione, più che alla malattia di per sé”.*

“Fuori dall'acqua” sarà lanciato al GFF il **27 luglio alle ore 11 durante la Giffoni Impact di LICE**: partendo dalla proiezione dello short movie “Fuori dall'acqua” si affronterà il tema dell'Epilessia con **Laura Tassi**, Presidente LICE, **Oriano Mecarelli**, Past President LICE, la regista **Angela Bevilacqua** e l'attore **Antonio Ciorfito**. Parteciperanno anche i referenti delle **Aziende farmaceutiche** main sponsor della Campagna LICE: **Nathalie Falsetto**, Specialty Care Medical Lead di Angelini Pharma e **Ivan Di Schiena**, Head of Patient Access and External Engagement Italy di UCB Pharma.

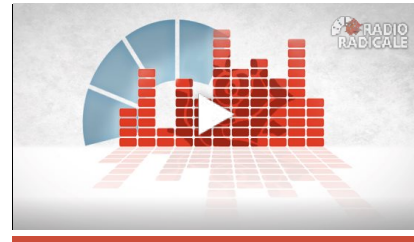
*“Provare a raccontare attraverso un cortometraggio la storia di un giovane talento che combatte con l'Epilessia con la stessa grinta e determinazione con cui si avvicina alle gare di nuoto è stata una bella avventura che ha aggiunto valore alla nostra esperienza umana oltre che professionale. – spiega **Luigi Sales, Head of Original Productions Giffoni Innovation Hub** – Siamo felici che LICE e Fondazione LICE abbiano scelto noi per la realizzazione dello short film che racchiude in sé un messaggio per tutti i ragazzi che avranno modo di guardarlo: gli ostacoli della vita si affrontano una bracciata alla volta, senza mai perdere di vista chi siamo e il potenziale che riusciamo ad esprimere nei momenti più faticosi. Fuori dall'acqua è un inno alla vita”.*

Un ringraziamento speciale va alle Aziende che continuano ad essere al fianco di LICE e di Fondazione LICE sostenendo la Campagna di awareness **“Si va in scena. Storie di Epilessia”**, che proseguirà per tutto il 2023, e per il loro impegno straordinario che dedicano in questo ambito: **Angelini Pharma, UCB, Jazz Pharmaceuticals, Eisai, Ecupharma, Lusofarmaco e Sanofi per il contributo non condizionante alla Campagna.**

Il cortometraggio **“Fuori dall'acqua”** parteciperà, fuori concorso, alla **Mostra Internazionale d'Arte Cinematografica di Venezia**, il prossimo 7 settembre.

L'Epilessia

*Con oltre 60 milioni di persone colpite nel mondo, l'Epilessia è una delle malattie neurologiche più diffuse, per questo l'Organizzazione Mondiale della Sanità ha riconosciuto l'Epilessia come una malattia sociale. Si stima che nei Paesi industrializzati interessi circa 1 persona su 100: in **Italia** soffrono di Epilessia circa **600.000** persone, ben **6 milioni** in **Europa**. Nei Paesi a reddito elevato, l'**incidenza dell'Epilessia** presenta due picchi, rispettivamente nel primo anno di vita e dopo i 75 anni: in Italia si calcola che ogni anno si verifichino **86 nuovi casi di Epilessia nel primo anno di vita, 20-30 nell'età giovanile/adulta e 180 dopo i 75 anni.***



Intervista a Giovanna Vizzaccaro e Roberto Gugliotta sul loro...
ga('send', 'pageview');

Giffoni Innovation Hub è un polo creativo di innovazione nato nel 2015 con l'obiettivo di guidare e favorire la trasformazione culturale e digitale in Italia e all'estero e, sulla scia del patrimonio del Festival di Giffoni, fa della creatività la sua bandiera. Giffoni Innovation Hub rappresenta un ecosistema che collega, supporta e fa crescere talenti e startup nel settore delle industrie creative e culturali. Lo scopo è quello di implementare prodotti e servizi per le aziende, attraverso percorsi di formazione specializzata e framework audiovisivi, generando azioni ad alto impatto sociale e valoriale che coinvolgono le nuove generazioni.



- AL GIFFONI FILM FESTIVAL
- CULTURE
- EVENTI
- IL CORTOMETRAGGIO "FUORI DALL'ACQUA"
- PAURE
- STORIE
- SUCCESSI E SPERANZE DI UN ADOLESCENTE CON EPILESSIA



« PRECEDENTE

Catania, rifiuti: i dati della raccolta differenziata nel lotto sud

SUCCESSIVO »

Inferno 2023, tutte le novità di quest'edizione nelle Gole



ARTICOLI CORRELATI



Porteremo sempre con noi il peso di quasi tre mesi di lockdown



Mattarella: La stampa non può essere soggetta a censure



Francesca Zama: Il nostro è un Paese di gente totalmente confusa, che passa da destra a sinistra in meno di 24ore. Ma come dargli torto?

ATTUALITÀ · POLITICA · INCHIESTA

CHI SIAMO

SERVIZI

COLLABORA CON NOI

CONTATTI

PRIVACY POLICY

COOKIE POLICY

Copyright © 2018 | IMGPress tutti i diritti riservati. Reg. Trib. ME n.1392 del 18/06/92 P.IVA02596400834 - Powered by www.spaziog.org

Fuori dall'acqua: al Giffoni un cortometraggio sull' epilessia

Fuori dall'acqua: al Giffoni un cortometraggio sull'**epilessia** La storia di un nuotatore talentuoso e di una decisione imprevista. L'**epilessia** al centro di un cortometraggio presentato al Giffoni 53

LINK: <https://www.abbanews.eu/diritti-e-costumi/fuori/>

home formazione e lavoro mondi e orizzonti diritti e costumi gusti e cultura tesi pubblicazioni ricerca documenti stor

abba

news

notizie senza confine

home formazione e lavoro mondi e orizzonti diritti e costumi gusti e cultura tesi pubblicazioni ricerca

documenti storici

DIRITTI E COSTUMI

0

SEGUICI:



Fuori dall'acqua. Paure, successi e speranze di un adolescente epilettico

DI REDAZIONE ABBANEWS · PUBBLICATO LUGLIO 25, 2023 · AGGIORNATO LUGLIO 24, 2023



Andrea si tuffa, la gara comincia. Motori in azione e riflettori puntati su una giovane speranza del nuoto, protagonista di *Fuori dall'acqua*, il cortometraggio short film di Angela Bevilacqua, firmato Giffoni Innovation Hub, in collaborazione con LICE, Lega Italiana Contro l'Epilessia e Fondazione LICE, che verrà presentato il prossimo **27 luglio 2023** nel corso della 53esima edizione del Giffoni Film Festival.

Andrea non è un adolescente qualunque, Andrea convive con l'Epilessia. Liberamente ispirata alla storia vincitrice del Contest LICE, *Si va in Scena. Storie di Epilessia*, quella di

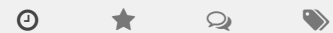
Andrea è una testimonianza di lotta ma anche di speranza, contro ogni stigma sociale e pregiudizio, in cui lo sport, gli affetti, ma anche i farmaci, giocano un ruolo cruciale.

"Raccontare, attraverso un susseguirsi di immagini ricche di emozioni, l'esperienza di un ragazzo con Epilessia, pur con le difficoltà legate alla malattia, e la voglia di vivere una vita come quella di tutti gli adolescenti, rappresenta un successo per tutti i pazienti e tutti i caregiver. Ringraziamo Giffoni Film Festival per questa straordinaria opportunità" ha commentato Laura Tassi, presidente LICE.

Ma in Europa non tutti hanno lo stesso accesso alle cure

ARTICOLO PRECEDENTE
← Alla ricerca delle leccornie perdute. Dalla Liguria allo Stato dell'Iowa

ABBA CONSIGLIA...



Donne e lavoro. Il concorso nazionale e il premio
7 APR, 2023



Expat. Motivazioni ed esiti della scelta di trasferirsi all'estero
1 APR, 2023

ARCHIVI

Seleziona il mese

CATEGORIE

Seleziona una categoria

Con oltre 60 milioni di persone colpite nel mondo, l'Epilessia è una delle malattie neurologiche più diffuse, per questo l'Organizzazione Mondiale della Sanità ha riconosciuto l'**Epilessia come una malattia sociale**.

Si stima che nei Paesi industrializzati interessi circa 1 persona su 100: in Italia soffrono di Epilessia circa 600.000 persone, ben 6 milioni in Europa. Nei Paesi a reddito elevato, l'incidenza dell'Epilessia presenta due picchi, rispettivamente nel primo anno di vita e dopo i 75 anni: in Italia si calcola che ogni anno si verifichino 86 nuovi casi di Epilessia nel primo anno di vita, 20-30 nell'età giovanile/adulta e 180 dopo i 75 anni.

Ma proprio in Europa esiste una differenza significativa nell'accesso alle cure, come emerge dalla seconda edizione del rapporto *Headway – A new roadmap in Brain Health: Focus Epilessia* di Angelini Pharma e The European House, appena presentato a Roma presso lo Spazio Europa.

Al 70% di persone che risponde bene alle cure si contrappone il 40% – fino al 90% in alcune zone – che non riceve assistenza adeguata per il controllo alle crisi.

E sono queste le persone "a maggior rischio di crisi incontrollate e di numerose comorbidità associate, tra cui l'incapacità di svolgere le attività quotidiane per il rischio delle lesioni e, in alcuni casi, persino di morte prematura – ha commentato Francesca Sofia, presidente dell'*International Bureau of Epilepsy*, nel corso della presentazione del rapporto

"È di fondamentale importanza per pazienti e società continuare a stimolare il dibattito sui temi della salute del cervello e sulla quotidianità che vivono le persone con patologie neurologiche a beneficio di tutto il Sistema. L'impatto globale delle malattie neurologiche sulla società e sui Servizi Sanitari, infatti, è molto elevato – ha rilevato Nicola Specchio, responsabile dell'Unità Operativa Epilessie Rare e Complesse nel Dipartimento di Neuroscienze all'Ospedale Pediatrico Bambino Gesù di Roma -. Una diagnosi di epilessia conferisce all'individuo una disabilità significativa, che include problemi fisici, psicologici e sociali ed è, quindi, fondamentale trovare soluzioni adeguate, migliorare la conoscenza e la consapevolezza sulla patologia per sensibilizzare e per abbattere i pregiudizi e definire le priorità da qui ai prossimi 10 anni".

Fuori dall'acqua e, in generale lo sforzo di LICE, vanno esattamente in questa direzione.

Giffoni Film Festival e Giffoni Innovation Hub

La 53esima edizione del *Giffoni Film Festival*, manifestazione dedicata come sempre ai giovani, dal 20 al 20 luglio 2023, ospiterà 150 opere in concorso da 35 nazioni, compresa l'Italia, e 50 fuori concorso.

Giffoni Innovation Hub è un polo creativo di innovazione nato nel 2015 con l'obiettivo di guidare e favorire la trasformazione culturale e digitale in Italia e all'estero e, sulla scia del patrimonio del Festival di Giffoni, fa della creatività la sua bandiera.

Il suo scopo è quello di implementare prodotti e servizi per le aziende, attraverso percorsi di formazione specializzata e framework audiovisivi, generando azioni ad alto impatto sociale e valoriale che coinvolgono le nuove generazioni.

Rappresenta, dunque, un ecosistema che collega, supporta e fa crescere talenti e startup nel settore delle industrie creative e culturali.

Condividi:



Etichette: [cortometraggio](#) [fuori dall'acqua](#) [Giffoni Film Festival](#) [LICE](#)

POTREBBERO INTERESSARTI ANCHE...



Vacanze in sicurezza anche per chi soffre di epilessia

LUGLIO 9, 2020



Journal Animé. Un corto italiano ai César

FEBBRAIO 21, 2017



Congresso LICE. Carenze e irreperibilità dei farmaci

GIUGNO 9, 2021

LASCIA UN COMMENTO

Commento *

Nome * Email *

Sito web

[Invia commento](#)

Questo sito usa Akismet per ridurre lo spam. [Scopri come i tuoi dati vengono elaborati.](#)

La proprietà intellettuale è riconducibile alla fonte specificata in testa alla pagina. Il ritaglio stampa è da intendersi per uso privato

POST RECENTI

Fuori dall'acqua. Paure, successi e speranze di un adolescente epilettico

Alla ricerca delle leccornie perdute. Dalla Liguria allo Stato dell'Iowa

Eta Beta, la prima trasmissione Rai condotta dall'intelligenza artificiale

Riviste. La pubblicistica italiana prima di Genesis

COMMENTI RECENTI

ZINA DOLFIN DICE:
Congratulazioni. Mi chiedevo se per caso hai avuto un parente a...

"ARIDATECE PADRE LIBERO" - DICE:
[...] Regia: FABRIZIO CATARCI. Interpreti: MAURO MANDOLINI, nel ruolo di padre...

LISENA MARIA DICE:
Articolo breve ma molto interessante .Ho consultato "i nomi degli altri" ...

CREDITS

Questo sito o gli strumenti da questo utilizzati si avvalgono di cookie necessari al funzionamento e utili alle finalità utilizzate nella cookie policy. Se vuoi saperne di più o negare il

LINK: <https://www.sanihelp.it/mamma-bambino/250210/epilessia-le-paure-e-le-speranze-degli-adolescenti/>



HOME | SALUTE BENESSERE | BELLEZZA | DIETA | MAMMA E BAMBINO | TEST E PSICHE | VITA DI COPPIA | FITNESS | ANIMALI



OROSCOPO

HOME | MAMMA E BAMBINO | **EPILESSIA, LE PAURE E LE SPERANZE DEGLI ADOLESCENTI**

EPILESSIA, LE PAURE E LE SPERANZE DEGLI ADOLESCENTI

Salute infantile

Alberta Mascherpa 25 Luglio 2023



LICE

Sanihelp.it – Parlare di epilessia non è mai facile. E ancora meno se ad essere coinvolti sono bambini e adolescenti. A dare voce ai ragazzi che soffrono di questa malattia è un cortometraggio che verrà presentato il 27 luglio al Giffoni Film Festival.

Andrea si tuffa, la gara comincia. Motori in azione e riflettori puntati su una giovane speranza del nuoto, protagonista di «Fuori dall'acqua», lo short film di Angela Bevilacqua, firmato Giffoni Innovation Hub, in collaborazione con LICE, Lega Italiana Contro l'Epilessia e Fondazione LICE. Andrea non è un adolescente qualunque, Andrea convive con l'**Epilessia**. Liberamente ispirata alla storia vincitrice del Contest LICE, «Si va in Scena. Storie di Epilessia», quella di Andrea è una testimonianza di lotta ma anche di speranza, contro ogni stigma sociale e pregiudizio, in cui lo sport, gli affetti, ma anche i farmaci, giocano un ruolo cruciale.

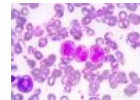
«**Il cortometraggio «Fuori dall'acqua» è un traguardo significativo della Campagna LICE di quest'anno**» commenta Laura Tassi, Presidente LICE «e siamo orgogliosi di essere arrivati fin qui, per tutte le Persone con Epilessia. Raccontare, attraverso un susseguirsi di immagini ricche di emozioni, l'esperienza di un ragazzo con Epilessia, pur con le difficoltà legate alla malattia, e la voglia di vivere una vita come quella di tutti gli adolescenti, rappresenta un successo per tutti i pazienti e tutti i caregiver. Ringraziamo Giffoni Film Festival per questa straordinaria opportunità».

ULTIME NEWS



QUALI MUSCOLI LAVORANO CON IL PUSH UP?

25 Luglio 2023



LEUCEMIA MIELOIDE CRONICA, BENE PONATINIB

25 Luglio 2023



I BENEFICI DELL'OLIO DI CANAPA NEL CANE E NEL GATTO

25 Luglio 2023



COME PRENDERSI CURA DEL PROPRIO CUORE IN ESTATE

25 Luglio 2023



GALLERY



GALLERY

BALANCE BOARD, GLI ESERCIZI PER MIGLIORARE L'EQUILIBRIO

LO SAPEVATE CHE...



SIGNOR PRESTITO

Cambia tutto per i pensionati classe '41-'59: nuove agevolazioni!

[PER SAPERNE DI PIÙ](#)

La 53esima edizione del Giffoni Film Festival, manifestazione dedicata come sempre ai giovani, ospiterà 150 opere in concorso da 35 nazioni, compresa l'Italia, e 50 fuori concorso. «Fuori dall'acqua nasce da una storia liberamente ispirata all'esperienza di un adolescente con Epilessia» sottolinea Oriano Mecarelli, Past President LICE «malattia che gli ha creato e continua a creare problemi in ambito scolastico, relazionale e sportivo. Andrea ha anche sperimentato alcuni effetti collaterali legati all'assunzione dei farmaci anticrisi, che per essere efficace deve essere quotidiana e regolare. Nel caso dell'Epilessia la sofferenza delle Persone è spesso legata al pregiudizio e alla disinformazione, più che alla **malattia** di per sé».

Partendo dalla proiezione dello short movie »Fuori dall'acqua« al Giffoni Film Festival si affronterà il tema dell'Epilessia con Laura Tassi, Presidente LICE, Oriano Mecarelli, Past President LICE, la regista Angela Bevilacqua e l'attore Antonio Ciorfito. Parteciperanno anche i referenti delle Aziende farmaceutiche main sponsor della Campagna LICE: Nathalie Falsetto, Specialty Care Medical Lead di Angelini Pharma e Ivan Di Schiena, Head of Patient Access and External Engagement Italy di UCB Pharma.

«**Provare a raccontare attraverso un cortometraggio la storia di un giovane talento che combatte con l'Epilessia con la stessa grinta e determinazione con cui si approccia alle gare di nuoto è stata una bella avventura che ha aggiunto valore alla nostra esperienza umana oltre che professionale**» spiega Luigi Sales, Head of Original Productions Giffoni Innovation Hub. «Siamo felici che LICE e Fondazione LICE abbiano scelto noi per la realizzazione dello short film che racchiude in sé un messaggio per tutti i ragazzi che avranno modo di guardarlo: gli ostacoli della vita si affrontano una bracciata alla volta, senza mai perdere di vista chi siamo e il potenziale che riusciamo ad esprimere nei momenti più faticosi. Fuori dall'acqua è un inno alla vita».

Un ringraziamento speciale va alle Aziende che continuano ad essere al fianco di LICE e di Fondazione LICE sostenendo la Campagna di awareness »Si va in scena. Storie di Epilessia«, che proseguirà per tutto il 2023, e per il loro impegno straordinario che dedicano in questo ambito: Angelini Pharma, UCB, Jazz Pharmaceuticals, Eisai, Ecupharma, Lusofarmaco e Sanofi per il contributo non condizionante alla Campagna.

Il cortometraggio »Fuori dall'acqua« parteciperà, fuori concorso, alla Mostra Internazionale d'Arte Cinematografica di Venezia, il prossimo 7 settembre.

I umeri del problema

Con oltre 60 milioni di persone colpite nel mondo, l'Epilessia è una delle malattie neurologiche più diffuse, per questo l'Organizzazione Mondiale della Sanità ha riconosciuto l'Epilessia come una **malattia sociale**. Si stima che nei Paesi industrializzati interessi circa 1 persona su 100: in Italia soffrono di Epilessia circa 600.000 persone, ben 6 milioni in Europa. Nei Paesi a reddito elevato, l'incidenza



dell'Epilessia presenta due picchi, rispettivamente nel primo anno di vita e dopo i 75 anni: in Italia si calcola che ogni anno si verifichino 86 nuovi casi di Epilessia nel primo anno di vita, 20-30 nell'età giovanile/adulta e 180 dopo i 75 anni.

Giffoni Innovation Hub è un polo creativo di innovazione nato nel 2015 con l'obiettivo di guidare e favorire la trasformazione culturale e digitale in Italia e all'estero e, sulla scia del patrimonio del Festival di Giffoni, fa della creatività la sua bandiera. Giffoni Innovation Hub rappresenta un ecosistema che collega, supporta e fa crescere talenti e startup nel settore delle industrie creative e culturali. Lo scopo è quello di implementare prodotti e servizi per le aziende, attraverso percorsi di formazione specializzata e framework audiovisivi, generando azioni ad alto impatto sociale e valoriale che coinvolgono le nuove generazioni.

- TAGS ACQUA EPILESSIA GIFFONI LICE
- FONTE LICE

ARTICOLI CORRELATI



BABY BLUES O DISTURBO MENTALE? L'ESPERTO RISPONDE.



S.O.S MALATTIE DA RAFFREDDAMENTO ESTIVE NEI BIMBI



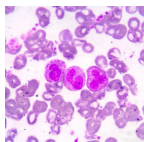
L'IMPORTANZA DELL'EDUCAZIONE AMBIENTALE E DEL RICICLO NELLA TUTELA DEL NOSTRO PIANETA



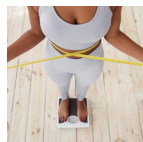
25 Luglio 2023



25 Luglio 2023



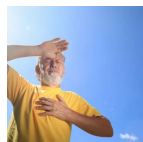
25 Luglio 2023



19 Luglio 2023



25 Luglio 2023



25 Luglio 2023

NEWS 10233

SALUTE 3247

GALLERY 2412

BELLEZZA 1922

DIETA 1546

VIP E SALUTE 1353

TUMORI 1230

FITNESS 1173

MAMMA E BAMBINO 932

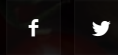
GLI ESERCIZI PER IL LIBRIO

COPIARE QUELLE DI

CURA DEL PROPRIO



Eventuali decisioni che dovessero essere prese dai LETTORI, sulla base dei dati e delle informazioni qui forniti sono assunte in piena autonomia decisionale e a loro rischio. Le informazioni qui riportate hanno carattere puramente divulgativo e orientativo; non sostituiscono la consulenza medica. È vietata la riproduzione anche parziale senza autorizzazione scritta.



[POLICY \(UE\)](#) [DICHIARAZIONE SULLA PRIVACY \(UE\)](#) [DISCLAIMER](#)

Reg.Tribunale di Monza n° 1556 del 18 dicembre 2001. Direttore responsabile: Marco Tarantola. ©Tristar srl - 2022 - P.IVA 03194560961

LINK: <https://www.vanityfair.it/article/cortometraggio-tema-epilessia-giffoni>

VANITY FAIR

Italia  Newsletter  People Show News Beauty & Health Fashion Lifestyle Food & Travel Next Video Podcast Vanity Scelti Per Te Vanity Fair Stories

SALUTE

Fuori dall'acqua: al Giffoni un cortometraggio sull'epilessia

La storia di un nuotatore talentuoso e di una decisione imprevista. L'epilessia al centro di un cortometraggio presentato al Giffoni 53

DI JADER LIBERATORE
25 LUGLIO 2023

Andrea, un giovane nuotatore di talento alle prese con l'ansia di una competizione e la sua **lotta per combattere l'epilessia**. In preparazione per una gara importante e timoroso che la sua malattia possa essere scoperta da amici e dalla sua fidanzata, Andrea compie una scelta con delle conseguenze impreviste e dolorose ma anche la possibilità di riscatto.

È la storia raccontata dal cortometraggio **Fuori dall'acqua** della regista italiana Angela Bevilacqua, proiettato alla 53° edizione del Giffoni Film Festival in programma dal 20 al 29 luglio 2023, e che vede l'attore Antonio Ciorfito impegnato nel ruolo del protagonista.

Fuori dall'acqua

Epilessia, che cosa c'è da sapere

Sull'argomento è la *Guida alle Epilessie - Edizione 2023* **pubblicata** da LICE, infatti, a rivelarci che è una delle **malattie neurologiche croniche più diffuse**: si stima, infatti, che nel mondo interesserebbe oltre 50 milioni di persone con Epilessia in fase attiva quindi con crisi persistenti o in trattamento, tra l'altro, è altamente probabile che la sua prevalenza sia sottostimata poiché spesso è **tenuta nascosta per motivi sociali e psicologici**. «In Italia le persone con Epilessia sono circa **600 mila** e un terzo di esse non è sensibile alla cura farmacologica, rappresentando un grave problema di inclusione sociale scolastica e lavorativa e la quota più grande di spesa per il Servizio Sanitario Nazionale e per i caregiver» evidenzia **Laura Tassi**, *presidente della Lega Italiana Contro l'epilessia, LICE*.

«**Il linguaggio cinematografico è universale** e per questo ha il potere di abbattere ogni tipo di barriera vera o presunta. Per noi, ogni occasione come questa rappresenta un momento di arricchimento perché ci permette un confronto diretto con gli operatori della sanità, con il mondo delle associazioni e con questi ragazzi meravigliosi che pensano di imparare da noi, ma in

realtà **ci sorprendono costantemente con i loro insegnamenti**» afferma **Luigi Sales**, *Head of Content and Original Production* di Giffoni Innovation Hub.

È quindi un'opera che prende in analisi il tema dell'**accettazione di sé** e della **determinazione** nel superare gli ostacoli anche quando questi sembrano essere insormontabili: «Siamo davvero orgogliosi di questo progetto che ha visto la realizzazione di un cortometraggio interamente dedicato all'**inclusione sociale di chi vive con l'Epilessia** e verrà presentato in uno scenario internazionale di grande prestigio come il Giffoni Film Festival» spiega **Oriano Mecarelli**, *Past President* di LICE, e continua «Dare voce alle persone con Epilessia significa invitarle alla consapevolezza della loro patologia e **spronarle ad affrontare la vita nel miglior modo possibile**, in ogni ambito sociale. Rappresentiamo una delle società scientifiche italiane dalla più lunga tradizione e attività e ci impegniamo costantemente nel sollecitare l'attenzione delle Istituzioni e dell'opinione pubblica nei confronti dell'epilessia anche attraverso un'**adeguata informazione e assistenza alla comunità** delle persone con Epilessia e ai loro caregiver».

ARTICOLI PIÙ LETTI

Belén Rodriguez sui social dopo la rottura con Stefano De Martino: «Non mi sento uno schifo»

Meghan Markle sta attraversando il suo periodo più buio

DI ROBERTA MERCURI

L'outfit regale del giorno: chi è Delphine del Belgio che «ruba» al guardaroba di Kate

DI ILARIA PERROTTA

Dalla scrittura della sceneggiatura, a curare lo sviluppo e la produzione del cortometraggio è il **Giffoni Innovation Hub** affiancando **Antonio Manca**, sceneggiatore, ed **Enrico Saccà**, Script Supervisor, con la consulenza medico scientifica del **team di esperti di LICE e Fondazione LICE**.

«*Fuori dall'acqua* è stata una grande occasione di confronto creativo che ha coinvolto i **reparti artistici e tecnici** che hanno lavorato al corto, i **medici** e la **Società Scientifica LICE** che ci ha fornito un punto di vista umano e di attivismo concreto, e i giovani che sono il punto di partenza e di arrivo di tutte le nostre produzioni originali. Ci occuperemo nei prossimi mesi della **candidatura del cortometraggio ai festival di settore nazionali e internazionali**, della negoziazione di accordi per la messa in onda del cortometraggio sulle principali piattaforme di streaming e dell'organizzazione di eventi dedicati, uno su tutti la **proiezione a Venezia** in occasione della Mostra Internazionale d'arte Cinematografica» conclude Sales.

Questo cortometraggio, che punta all'inclusione e portare a galla una condizione diffusa ma poco nota, **sarà presentato il 27 luglio al Giffoni Film Festival**.

Tutte le notizie di *Vanity Fair* sul mondo della salute e del benessere

• Per restare aggiornati su tutte le novità dal mondo *Vanity Fair*, [iscrivetevi alle nostre newsletter](#).

LINK: <https://www.corrierenazionale.it/2023/07/25/epilessia-i-consigli-della-lice-per-la-vacanza-in-sicurezza/>



Corriere Nazionale



Nazionale, Salute

Epilessia: i consigli della LICE per la vacanza in sicurezza

25 LUGLIO 2023 by CORNAZ



Epilessia: il vademecum della LICE per vacanze in sicurezza. Sì ai viaggi, anche in aereo, a breve o lungo raggio, senza dimenticare di portare con sé i propri farmaci e la loro prescrizione



Vacanze, viaggi e sport: semaforo verde per le persone con **epilessia** pronte a partire per godere momenti di relax e divertimento, ma senza abbassare la guardia. **La LICE, Lega Italiana Contro l'Epilessia**, spiega alcune **semplici regole per viaggiare e fare sport in sicurezza**: sì ai viaggi anche in aereo, a breve o lungo raggio, senza dimenticare di portare con sé i propri farmaci e la relativa prescrizione; rispettare i ritmi sonno-veglia e valutare gli orari di assunzione della terapia tenendo conto anche di un eventuale fuso orario diverso; sì allo sport ad eccezione di attività estreme o potenzialmente pericolose.

“Quando si viaggia, soprattutto all'estero – evidenzia **Laura Tassi, Presidente LICE e neurologo presso la Chirurgia dell'Epilessia e del Parkinson del Niguarda, Milano** – raccomandiamo alle persone con epilessia di

portare sempre con sé i farmaci e la loro prescrizione. Prima di partire è, inoltre, consigliabile verificare presso il Centro per l'epilessia di riferimento se il farmaco abituale è disponibile nel Paese che si visiterà. Se si decide di trascorrere le vacanze all'estero, soprattutto in caso di fuso orario, è importante rispettare i ritmi sonno-veglia per evitare l'esposizione a quei fattori di rischio in grado di favorire eventuali crisi".

In vacanza **via libera anche allo sport** perché riduce lo stress e l'ansia e migliora la qualità del sonno. "In generale – **sottolinea Oriano Mecarelli, Past President LICE** – nessuna attività non agonistica andrebbe vietata alle persone con epilessia, fatta eccezione per quelle più estreme o potenzialmente pericolose. Eventuali disabilità associate all'epilessia, il tipo di crisi epilettiche e una stima del rischio della loro comparsa durante l'attività sportiva sono fattori da tenere in considerazione nella scelta dello sport. È fondamentale, quindi, una valutazione dell'idoneità alla pratica di attività sportiva da parte del proprio neurologo".

IL VADEMECUM DELLA LICE PER VACANZE IN SICUREZZA

- 1. Viaggiare in aereo con l'epilessia si può.** Non esistono leggi o regolamenti che impediscano a chi soffre di epilessia di viaggiare in aereo. Se l'epilessia non è completamente controllata è importante informare il personale di bordo. Raccomandiamo di portare con voi una dichiarazione del neurologo curante che attesti l'idoneità al volo senza una specifica assistenza. Chi è portatore di deficit associati all'epilessia dovrà tener conto delle eventuali restrizioni che la patologia associata comporta.
- 2. Prima di partire, verificate la disponibilità dei farmaci.** Prima della partenza verificate presso un Centro per l'epilessia se il farmaco che assumete abitualmente è disponibile nel Paese che visiterete.
- 3. Portate in viaggio una lista dei contatti utili e la documentazione medica.** Portate con voi un foglio con la descrizione sintetica della patologia di cui soffrite, la lista dei contatti utili e le istruzioni su cosa fare e chi contattare in situazioni di emergenza. In caso di viaggi all'estero, procuratevi una traduzione della documentazione medica utile in inglese o nella lingua locale.
- 4. Viaggi all'estero, non dimenticate i farmaci.** Portate con voi i farmaci abituali o, se la permanenza si protrae, predisponete una spedizione. Trasportate i farmaci di uso quotidiano nel bagaglio a mano e abbiate cura di conservare una prescrizione del farmaco in caso di necessità.
- 5. Viaggi verso Paesi caldi o tropicali.** Se viaggiate verso un Paese caldo o tropicale, informatevi sempre sull'eventuale necessità di vaccinazioni e verificate con lo specialista eventuali controindicazioni alle terapie in corso. Per esempio, sebbene la maggior parte dei vaccini sia sicura, se si ha l'epilessia, alcuni farmaci per la profilassi antimalarica sono controindicati.
- 6. Non alterate i ritmi sonno-veglia.** È consigliabile non alterare i ritmi del sonno perché in alcuni casi questo può indurre crisi. I farmaci anticrisi dovrebbero essere assunti agli orari consueti del proprio fuso orario e adattati man mano al fuso orario del Paese che si sta visitando. Raccomandiamo di parlarne sempre con il vostro neurologo prima della partenza.
- 7. L'assicurazione è importante.** Stipulate un'assicurazione che copra tutte le spese medico-sanitarie e gli eventuali danni derivanti da una crisi epilettica, soprattutto se viaggiate in Paesi fuori dell'Unione Europea.
- 8. Attività sportive indicate.** Si a running, trekking in montagna, tennis, padel o sport in spiaggia come beach volley e calcio.
- 9. Sport con un rischio moderato e qualche attenzione in più.** Nuoto, ciclismo, canottaggio, sci alpino o nautico sono sport non controindicati in senso assoluto, ma si raccomanda di praticarli preferibilmente in compagnia e sotto supervisione di una persona adulta che possa soccorrere.
- 10. Sport controindicati.** Praticare immersioni subacquee, arrampicate in alta quota, motociclismo, deltaplano o paracadutismo comporta rischi maggiori e sono attività da evitare; la loro pratica può essere approvata in casi eccezionali e, comunque, sempre dopo preliminare parere neurologico.

TAGS: **EPILESSIA, LICE, VACANZE**

Related News

Appuntamenti

Epilessia: al Giffoni Film Festival, il cortometraggio “Fuori dall’acqua”

di redazione

25 luglio 2023 10:08

Andrea si tuffa, la gara comincia. Andrea è una giovane speranza del nuoto. Andrea non è un adolescente qualunque, Andrea convive con l’epilessia. È lui il protagonista di “Fuori dall’acqua”, lo short film di Angela Bevilacqua, firmato Giffoni Innovation Hub, in collaborazione con LICE, Lega Italiana Contro l’Epilessia e Fondazione LICE, che verrà presentato il prossimo 27 luglio in occasione della 53esima edizione del [Giffoni Film Festival](#), la manifestazione dedicata ai giovani che ospiterà 150 opere in concorso da 35 nazioni, compresa l’Italia, e 50 fuori concorso.

Il film, liberamente ispirato alla storia vincitrice del Contest LICE, “Si va in Scena. Storie di Epilessia”, è un racconto di lotta ma anche di speranza, contro ogni stigma sociale e pregiudizio, in cui lo sport, gli affetti, ma anche i farmaci, giocano un ruolo cruciale.



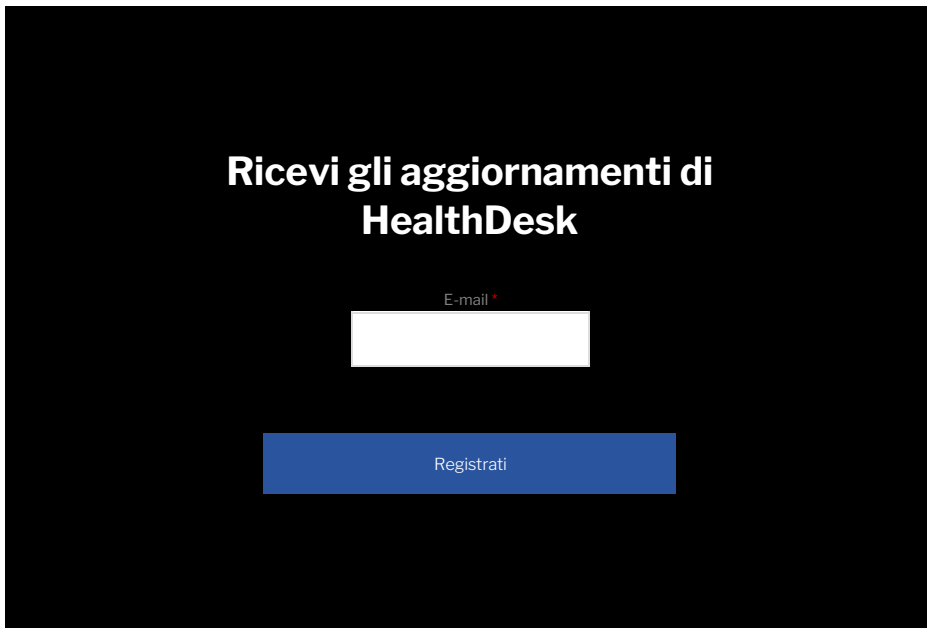
**IL TUO OSPEDALE.
QUANTO NE SAI E QUANTO
VORRESTI SAPERNE**

Rispondi alle domande
sulla tua esperienza
personale per individuare
progetti che possano
migliorarla

«Il cortometraggio “Fuori dall’acqua” è un traguardo significativo della Campagna LICE di quest’anno e siamo orgogliosi di essere arrivati fin qui, per tutte le Persone con Epilessia. Raccontare, attraverso un susseguirsi di immagini ricche di emozioni, l’esperienza di un ragazzo con Epilessia, pur con le difficoltà legate alla malattia, e la voglia di vivere una vita come quella di tutti gli adolescenti, rappresenta un successo per tutti i pazienti e tutti i caregiver. Ringraziamo Giffoni Film Festival per questa straordinaria opportunità», commenta Laura Tassi, presidente LICE.

“Fuori dall’acqua” sarà lanciato al GFF il 27 luglio alle ore 11 durante la Giffoni Impact di LICE: partendo dalla proiezione dello short movie si affronterà il tema dell’epilessia con Laura Tassi, Presidente LICE, Oriano Mecarelli, Past President LICE, la regista Angela Bevilacqua e l’attore Antonio Ciorfito.

«Provare a raccontare attraverso un cortometraggio la storia di un giovane talento che combatte con l’epilessia con la stessa grinta e determinazione con cui si avvicina alle gare di nuoto è stata una bella avventura che ha aggiunto valore alla nostra esperienza umana oltre che professionale. Siamo felici che LICE e Fondazione LICE abbiano scelto noi per la realizzazione dello short film che racchiude in sé un messaggio per tutti i ragazzi che avranno modo di guardarlo: gli ostacoli della vita si affrontano una bracciata alla volta, senza mai perdere di vista chi siamo e il potenziale che riusciamo ad esprimere nei momenti più faticosi. Fuori dall’acqua è un inno alla vita», spiega Luigi Sales, Head of Original Productions Giffoni Innovation Hub.



Su argomenti simili

I neurologi: la siesta fa bene

La siesta fa bene al cervello. A ricordarlo è la Società Italiana di Neurologia che in queste giornate di caldo estremo che invogliano a dormire durante il giorno diffonde i risultati di importanti studi scientifici che dimostrano i benefici dei riposini pomeridiani. L'estate scorsa uno studio della Northwestern University pubblicato su Current... [Continua a leggere](#)

Trattamento inadeguato per il 40% dei cittadini europei con epilessia

C'è un gap terapeutico per l'assistenza all'epilessia in Europa, con differenze significative sull'accesso alle cure tra i vari Paesi. Per esempio, sebbene il 70% circa delle persone affette da epilessia risponda al trattamento, il 40% (ma fino al 90% in alcune aree) non riceve un'assistenza soddisfacente. È quanto risulta dalla seconda edizione... [Continua a leggere](#)

LINK: <https://medikea.it/2023/07/26/al-giffoni-film-festival-il-cortometraggio-fuori-dallacqua-paure-successi-e-speranze-di-un-adolescente-con-epi...>



Al Giffoni Film Festival il cortometraggio “Fuori dall’acqua”: paure, successi e speranze di un adolescente con epilessia

Lug 26, 2023



Andrea si tuffa, la gara comincia. Motori in azione e riflettori puntati su una giovane speranza del nuoto, protagonista di “**Fuori dall’acqua**”, lo short film di Angela Bevilacqua, firmato **Giffoni Innovation Hub**, in collaborazione con **LICE, Lega Italiana Contro l’Epilessia e Fondazione LICE**, che verrà presentato il prossimo 27 luglio in occasione della 53esima edizione del **Giffoni Film Festival**.

Andrea non è un adolescente qualunque, Andrea convive con l’Epilessia. Liberamente ispirata alla storia vincitrice del **Contest LICE, “Si va in Scena. Storie di Epilessia”**, quella di Andrea è una testimonianza di lotta ma anche di speranza, contro ogni stigma sociale e pregiudizio, in cui lo **sport, gli affetti, ma anche i farmaci**, giocano un ruolo cruciale.

*“Il cortometraggio “Fuori dall’acqua” è un traguardo significativo della Campagna LICE di quest’anno – commenta **Laura Tassi, Presidente LICE** – e siamo orgogliosi di essere arrivati fin qui, per tutte le Persone con Epilessia. Raccontare, attraverso un susseguirsi di immagini ricche di emozioni, l’esperienza di un ragazzo con Epilessia, pur con le difficoltà legate alla malattia, e la voglia di vivere una vita come quella di tutti gli adolescenti, rappresenta un successo per tutti i pazienti e tutti i caregiver. Ringraziamo Giffoni Film Festival per questa straordinaria opportunità”.*

La 53esima edizione del Giffoni Film Festival, manifestazione dedicata come sempre ai giovani, ospiterà 150 opere in concorso da 35 nazioni, compresa l’Italia, e 50 fuori concorso.

- Alimentazione
- Anti-aging
- Benessere
- Cardiologia
- Covid
- Fitness e Sport
- News
- Occhi
- Oncologia
- One Health – Ambiente e Salute
- Pelle
- Salute femminile

Notizie Recenti

Al Giffoni Film Festival il cortometraggio “Fuori dall’acqua”:
paure, successi e speranze di un adolescente con epilessia

Benessere e Idratazione in estate: da Nutripiatto 5 ricette che aiutano i più piccoli a reintegrare i liquidi

UniCamillus: approvati 7

La proprietà intellettuale è riconducibile alla fonte specificata in testa alla pagina. Il ritaglio stampa è da intendersi per uso privato

*“Fuori dall’acqua nasce da una storia liberamente ispirata all’esperienza di un adolescente con Epilessia, sottolinea **Oriano Mecarelli, Past President LICE** – malattia che gli ha creato e continua a creare problemi in ambito scolastico, relazionale e sportivo. Andrea ha anche sperimentato alcuni effetti collaterali legati all’assunzione dei farmaci anticrisi, che per essere efficace deve essere quotidiana e regolare. Nel caso dell’Epilessia la sofferenza delle Persone è spesso legata al pregiudizio e alla disinformazione, più che alla malattia di per sé”.*

“Fuori dall’acqua” sarà lanciato al GFF il **27 luglio alle ore 11 durante la Giffoni Impact di LICE**: partendo dalla proiezione dello short movie “Fuori dall’acqua” si affronterà il tema dell’Epilessia con **Laura Tassi**, Presidente LICE, **Oriano Mecarelli**, Past President LICE, la regista **Angela Bevilacqua** e l’attore **Antonio Ciorfito**. Parteciperanno anche i referenti delle **Aziende farmaceutiche** main sponsor della Campagna LICE: **Nathalie Falsetto**, Specialty Care Medical Lead di Angelini Pharma e **Ivan Di Schiena**, Head of Patient Access and External Engagement Italy di UCB Pharma.

*“Provare a raccontare attraverso un cortometraggio la storia di un giovane talento che combatte con l’Epilessia con la stessa grinta e determinazione con cui si avvicina alle gare di nuoto è stata una bella avventura che ha aggiunto valore alla nostra esperienza umana oltre che professionale. – spiega **Luigi Sales, Head of Original Productions Giffoni Innovation Hub** – Siamo felici che LICE e Fondazione LICE abbiano scelto noi per la realizzazione dello short film che racchiude in sé un messaggio per tutti i ragazzi che avranno modo di guardarlo: gli ostacoli della vita si affrontano una bracciata alla volta, senza mai perdere di vista chi siamo e il potenziale che riusciamo ad esprimere nei momenti più faticosi. Fuori dall’acqua è un inno alla vita”.*

Un ringraziamento speciale va alle Aziende che continuano ad essere al fianco di LICE e di Fondazione LICE sostenendo la Campagna di awareness **“Si va in scena. Storie di Epilessia”**, che proseguirà per tutto il 2023, e per il loro impegno straordinario che dedicano in questo ambito: **Angelini Pharma, UCB, Jazz Pharmaceuticals, Eisai, Ecupharma, Lusofarmaco e Sanofi per il contributo non condizionante alla Campagna.**

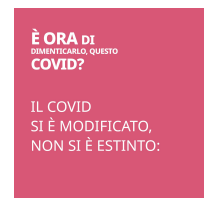
Il cortometraggio **“Fuori dall’acqua”** parteciperà, fuori concorso, alla **Mostra Internazionale d’Arte Cinematografica di Venezia**, il prossimo 7 settembre.

L’Epilessia

*Con oltre 60 milioni di persone colpite nel mondo, l’Epilessia è una delle malattie neurologiche più diffuse, per questo l’Organizzazione Mondiale della Sanità ha riconosciuto l’Epilessia come una malattia sociale. Si stima che nei Paesi industrializzati interessi circa 1 persona su 100: in **Italia** soffrono di Epilessia circa **600.000** persone, ben **6 milioni** in **Europa**. Nei Paesi a reddito elevato, l’**incidenza dell’Epilessia** presenta due picchi, rispettivamente nel primo anno di vita e dopo i 75 anni: in Italia si calcola che ogni anno si verifichino **86 nuovi casi di Epilessia nel primo anno di vita, 20-30 nell’età giovanile/adulta e 180 dopo i 75 anni.***

Giffoni Innovation Hub è un polo creativo di innovazione nato nel 2015 con l’obiettivo di guidare e favorire la trasformazione culturale e digitale

Progetti di Ricerca di Interesse Nazionale
3M: circa 140 milioni di euro di investimento in Europa per far crescere le potenzialità della tecnologia di filtrazione biofarmaceutica
Positive Food: presentata la prima etichetta alimentare di sostenibilità dal Milan Center for Food Law and Policy



in Italia e all'estero e, sulla scia del patrimonio del Festival di Giffoni, fa della creatività la sua bandiera. Giffoni Innovation Hub rappresenta un ecosistema che collega, supporta e fa crescere talenti e startup nel settore delle industrie creative e culturali. Lo scopo è quello di implementare prodotti e servizi per le aziende, attraverso percorsi di formazione specializzata e framework audiovisivi, generando azioni ad alto impatto sociale e valoriale che coinvolgono le nuove generazioni.

© Copyright MEDIKEA SRL - P. IVA: 16791371004 - [Privacy Policy](#) - [Cookie](#)

LINK: https://www.repubblica.it/salute/dossier/frontiere/2023/07/26/news/epilessia_al_festival_giffoni-409029303/

MENU | CERCA

ABBONATI

GEDI SMILE |

Frontiere

In collaborazione con
Intermedia srl

IL CANALE DELLA NUOVA MEDICINA

VAI ALLA HOMEPAGE DI FRONTIERE

VIDEO

VAI ALLA HOMEPAGE DI SALUTE



adv



Epilessia, al Giffoni Film Festival la storia di Andrea e di come affronta la malattia una bracciata alla volta

Paure, successi e speranze di un adolescente con epilessia nel corto 'Fuori dall'acqua' ispirato alla storia vincitrice del contest LICE 'Si va in scena. Storie di epilessia'

di Irma D'Aria

26 LUGLIO 2023 ALLE 11:06

3 MINUTI DI LETTURA

Tra le 150 opere in concorso al **Giffoni Film Festival** c'è anche una storia di epilessia. È quella di Andrea, un adolescente affetto da questa malattia protagonista del cortometraggio **"Fuori dall'acqua"**, lo short film di Angela Bevilacqua, firmato **Giffoni Innovation Hub**, in collaborazione con **LICE, Lega Italiana Contro l'Epilessia e Fondazione LICE**, che verrà presentato il 27 luglio in occasione della 53esima edizione del **Giffoni Film Festival**.

Una testimonianza che fa sperare

Andrea si tuffa, la gara comincia. Motori in azione e riflettori puntati su una giovane speranza del nuoto, protagonista di **"Fuori dall'acqua"**. Andrea non è un adolescente qualunque, ma convive con l'Epilessia. Liberamente ispirata alla storia vincitrice del **Contest LICE, "Si va in Scena. Storie di Epilessia"**, quella di Andrea è una testimonianza di lotta ma anche di speranza, contro ogni stigma sociale e pregiudizio, in cui lo **sport, gli affetti, ma anche i farmaci**, giocano un ruolo cruciale. "Questo cortometraggio è un traguardo significativo della Campagna LICE di quest'anno - commenta **Laura Tassi, Presidente LICE** - e siamo orgogliosi di essere arrivati fin qui, per tutte le persone con epilessia. Raccontare, attraverso un susseguirsi di immagini ricche di emozioni, l'esperienza di un ragazzo con epilessia, pur con le difficoltà legate alla malattia, e la voglia di vivere una vita come quella di tutti gli adolescenti, rappresenta un successo per tutti i pazienti e tutti i caregiver. Ringraziamo Giffoni Film Festival per questa straordinaria opportunità".

IL GUSTO



Viaggio in Basilicata, tra fragole, mare e Aglianico del Vulture



Leggi anche

Nasce ViVa, biobanca di ricerca che conterrà 5 milioni di campioni

Malattie rare, la storia di Floriana e del suo dolore invisibile

Ictus, ogni minuto muoiono due milioni di neuroni: perché il tempo è prezioso

SALUTE

© Riproduzione riservata

La proprietà intellettuale è riconducibile alla fonte specificata in testa alla pagina. Il ritaglio stampa è da intendersi per uso privato

Lo sport come sfida

A 12 anni Andrea si ammala di epilessia, ma nonostante ciò continua i suoi allenamenti di nuoto. La sua storia ha vinto il premio della LICE - Lega Italiana Contro l'Epilessia, dedicato all'inclusione sociale e parte della campagna 'Si va in scena. Storie di epilessia'. "Dopo tre mesi dall'ultima crisi, alle finali regionali, Andrea nei 1500 stile ha fatto un tempo che è a soli 2 secondi dal tempo limite necessario per poter partecipare questa estate agli italiani Open Water Assoluti di Piombino. Io credo che ci riuscirà perché l'epilessia non deve vincerlo ma è lui a dover vincere", racconta mamma Antonella.

Malattie neurologiche, il 22 settembre si celebra la prima giornata nazionale

di Barbara Orrico
21 Settembre 2022



Safari, trekking o spiagge esotiche? I consigli per 'salvare' la salute in viaggio

Caldo, i medici di famiglia: "Impatto sociale, non solo medico". I consigli per ogni età

Covid, svelato il mistero degli asintomatici

Pressione bassa, come si crea si riconosce e si affronta l'ipotensione da calore

[leggi tutte le notizie di Salute >](#)

Convivere con i pregiudizi

A questa storia di coraggio si ispira il cortometraggio che sarà proiettato al Giffoni Film Festival e, fuori concorso, alla prossima Mostra Internazionale d'Arte Cinematografica di Venezia. "Fuori dall'acqua nasce da una storia liberamente ispirata all'esperienza di un adolescente con epilessia - sottolinea **Oriano Mecarelli, Past President LICE** - malattia che gli ha creato e continua a creare problemi in ambito scolastico, relazionale e sportivo. Andrea ha anche sperimentato alcuni effetti collaterali legati all'assunzione dei farmaci anticrisi, che per essere efficace deve essere quotidiana e regolare. Nel caso dell'epilessia la sofferenza delle persone è spesso legata al pregiudizio e alla disinformazione, più che alla malattia di per sé".

Connettoma, la mappa completa delle connessioni tra i neuroni

di Maurilio Orbecchi
27 Febbraio 2023



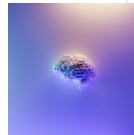
La grinta di Andrea

La 53esima edizione del Giffoni Film Festival, manifestazione dedicata come sempre ai giovani, ospita 150 opere in concorso da 35 nazioni, compresa l'Italia, e 50 fuori concorso. "Fuori dall'acqua" viene lanciato al GFF il 27 luglio alle ore 11 durante la Giffoni Impact di LICE: partendo dalla proiezione dello short movie "Fuori dall'acqua" si affronterà il tema dell'Epilessia con **Laura Tassi**, Presidente LICE, **Oriano Mecarelli**, Past President LICE, la regista **Angela Bevilacqua**

e l'attore **Antonio Ciorfito**. "Provare a raccontare attraverso un cortometraggio la storia di un giovane talento che combatte con l'epilessia con la stessa grinta e determinazione con cui si approccia alle gare di nuoto è stata una bella avventura che ha aggiunto valore alla nostra esperienza umana oltre che professionale", spiega **Luigi Sales, Head of Original Productions Giffoni Innovation Hub**. "Lo short film racchiude in sé un messaggio per tutti i ragazzi: gli ostacoli della vita si affrontano una bracciata alla volta, senza mai perdere di vista chi siamo e il potenziale che riusciamo ad esprimere nei momenti più faticosi. Fuori dall'acqua è un inno alla vita".

Prove di terapia genica "on-demand" contro l'epilessia

di Anna Lisa Bonfranceschi
03
Novembre
2022



L'epilessia

Con oltre 60 milioni di persone colpite nel mondo, l'epilessia è una delle malattie neurologiche più diffuse, per questo l'Organizzazione Mondiale della Sanità l'ha riconosciuta come una malattia sociale. Si stima che nei Paesi industrializzati interessi circa 1 persona su 100: in **Italia** soffrono di Epilessia circa **600.000** persone, ben **6 milioni** in **Europa**. Nei Paesi a reddito elevato, **l'incidenza dell'epilessia** presenta due picchi, rispettivamente nel primo anno di vita e dopo i 75 anni: in Italia si calcola che ogni anno si verifichino 86 nuovi casi di Epilessia nel primo anno di vita, 20-30 nell'età giovanile/adulta e 180 dopo i 75 anni. La campagna di sensibilizzazione **'Si va in scena. Storie di Epilessia'**, realizzata grazie al contributo non condizionante di Angelini Pharma, UCB, Jazz Pharmaceuticals, Eisai, Ecupharma, Lusofarmaco e Sanofi, proseguirà per tutto il 2023. Il cortometraggio **"Fuori dall'acqua"** parteciperà, fuori concorso, alla **Mostra Internazionale d'Arte Cinematografica di Venezia**, il prossimo 7 settembre.

Argomenti

epilessia

IL NETWORK

Espandi ▾

Mapa del sito Redazione Scrivetecl Per Inviare foto e video Servizio Clienti Pubblicità Cookie Policy Privacy Codice Etico e Best Practices

LINK: https://www.lastampa.it/salute/dossier/frontiere/2023/07/26/news/epilessia_al_festival_giffoni-409029303/

IL QUOTIDIANO
MENU

Frontiere

In collaborazione con

IL CANALE DELLA NUOVA MEDICINA

VAI ALLA HOMEPAGE DI FRONTIERE

VIDEO

VAI ALLA HOMEPAGE DI SALUTE

Epilessia, al Giffoni Film Festival la storia di Andrea e di come affronta la malattia una bracciata alla volta

di Irma D'Aria

Paure, successi e speranze di un adolescente con epilessia nel corto 'Fuori dall'acqua' ispirato alla storia vincitrice del

'acqua' ispirato alla storia vincitrice del

26 Luglio 2023 alle 09:06 3 minuti di lettura

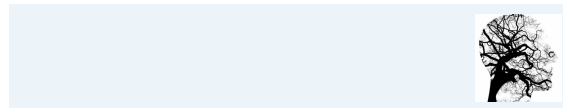
Tra le 150 opere in concorso al **Giffoni Film Festival** c'è anche una storia di epilessia. È quella di Andrea, un adolescente affetto da questa malattia protagonista del cortometraggio **"Fuori dall'acqua"**, lo short film di Angela Bevilacqua, firmato **Giffoni Innovation Hub**, in collaborazione con **LICE, Lega Italiana Contro l'Epilessia e Fondazione LICE**, che verrà presentato il 27 luglio in occasione della 55esima edizione del **Giffoni Film Festival**.

Una testimonianza che fa sperare

Andrea si tuffa, la gara comincia. Motori in azione e riflettori puntati su una giovane speranza del nuoto, protagonista di **"Fuori dall'acqua"**. Andrea non è un adolescente qualunque, ma convive con l'Epilessia. Liberamente ispirata alla storia vincitrice del **Contest LICE, "Si va in Scena. Storie di Epilessia"**, quella di Andrea è una testimonianza di lotta ma anche di speranza, contro ogni stigma sociale e pregiudizio, in cui lo **sport, gli affetti, ma anche i farmaci**, giocano un ruolo cruciale. "Questo cortometraggio è un traguardo significativo della Campagna LICE di quest'anno - commenta **Laura Tassi, Presidente LICE** - e siamo orgogliosi di essere arrivati fin qui, per tutte le persone con epilessia. Raccontare, attraverso un susseguirsi di immagini ricche di emozioni, l'esperienza di un ragazzo con epilessia, pur con le difficoltà legate alla malattia, e la voglia di vivere una vita come quella di tutti gli adolescenti, rappresenta un successo per tutti i pazienti e tutti i caregiver. Ringraziamo Giffoni Film Festival per questa straordinaria opportunità".

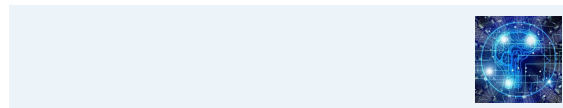
Lo sport come sfida

A 12 anni Andrea si ammalò di epilessia, ma nonostante ciò continuò i suoi allenamenti di nuoto. La sua storia ha vinto il premio della LICE - Lega Italiana Contro l'Epilessia, dedicato all'inclusione sociale e parte della campagna "Si va in scena. Storie di epilessia". "Dopo tre mesi dall'ultima crisi, alle finali regionali, Andrea nei 1500 stile ha fatto un tempo che è a soli 2 secondi dal tempo limite necessario per poter partecipare questa estate agli italiani Open Water Assoluti di Piombino. Io credo che ci riuscirà perché l'epilessia non deve vincerlo ma è lui a dover vincere", racconta mamma Antonella.



Convivere con i pregiudizi

A questa storia di coraggio si ispira il cortometraggio che sarà proiettato al Giffoni Film Festival e, fuori concorso, alla prossima Mostra Internazionale d'Arte Cinematografica di Venezia. "Fuori dall'acqua nasce da una storia liberamente ispirata all'esperienza di un adolescente con epilessia - sottolinea **Oriano Mecarelli, Past President LICE** - malattia che gli ha creato e continua a creare problemi in ambito scolastico, relazionale e sportivo. Andrea ha anche sperimentato alcuni effetti collaterali legati all'assunzione dei farmaci antiepilettici, che per essere efficace deve essere quotidiana e regolare. Nel caso dell'epilessia la sofferenza delle persone è spesso legata al pregiudizio e alla disinformazione, più che alla malattia di per sé".



La grinta di Andrea

La 55esima edizione del Giffoni Film Festival, manifestazione dedicata come sempre ai giovani, ospita 150 opere in concorso da 35 nazioni, compresa l'Italia, e 50 fuori concorso. **"Fuori dall'acqua"** viene lanciato al GFF il 27 luglio alle ore 11 durante la **Giffoni Impact di LICE**: partendo dalla proiezione dello short movie "Fuori dall'acqua" si affronterà il tema dell'Epilessia con **Laura Tassi, Presidente LICE, Oriano Mecarelli, Past President LICE**, la regista **Angela Bevilacqua** e l'attore **Antonio Ciorfito**. "Provare a raccontare attraverso un cortometraggio la storia di un giovane talento che combatte con l'epilessia con la stessa grinta e determinazione con cui si avvicina alle gare di nuoto è stata una bella avventura che ha aggiunto valore alla nostra esperienza umana oltre che professionale", spiega **Luigi Sales, Head of Original Productions Giffoni Innovation Hub**. "Lo short film racchiude in sé un messaggio per tutti i ragazzi: gli ostacoli della vita si affrontano una bracciata alla volta, senza mai perdere di vista chi siamo e il potenziale che riusciamo ad esprimere nei momenti più faticosi. Fuori dall'acqua è un inno alla vita".

SALUTE



Safari, trekking o spiagge esotiche? I consigli per 'salvare' la salute in viaggio

Caldo, i medici di famiglia: "Impatto sociale, non solo medico". I consigli per ogni età

Covid, svelato il mistero degli asintomatici

Pressione bassa, come si crea si riconosce e si affronta l'ipotensione da calore

[leggi tutte le notizie di Salute](#)

© Riproduzione riservata

La proprietà intellettuale è riconducibile alla fonte specificata in testa alla pagina. Il ritaglio stampa è da intendersi per uso privato

LINK: https://laprovinciapavese.gelocal.it/salute/dossier/frontiere/2023/07/26/news/epilessia_al_festival_giffoni-409029303/

SEZIONI CERCA

VETRINA ABBONATI

Frontiere

IL CANALE DELLA NUOVA MEDICINA

In collaborazione con
Intermedia

VAI ALLA HOMEPAGE DI FRONTIERE

VIDEO

VAI ALLA HOMEPAGE DI SALUTE

Epilessia, al Giffoni Film Festival la storia di Andrea e di come affronta la malattia una bracciata alla volta

DI IRMA D'ARIA

Paure, successi e speranze di un adolescente con epilessia vincitrice del contest LICE 'Si va in scena. Storie di epilessia'

corto 'Fuori dall'acqua' ispirato alla storia

Tra le 150 opere in concorso al **Giffoni Film Festival** c'è anche una storia di epilessia. È quella di Andrea, un adolescente affetto da questa malattia protagonista del cortometraggio **"Fuori dall'acqua"**, lo short film di Angela Bevilacqua, firmato **Giffoni Innovation Hub** in collaborazione con **LICE, Lega Italiana Contro l'Epilessia e Fondazione LICE**, che verrà presentato il 27 luglio in occasione della 53esima edizione del **Giffoni Film Festival**.

Una testimonianza che fa sperare

Andrea si tuffa, la gara comincia. Motori in azione e riflettori puntati su una giovane speranza del nuoto, protagonista di **"Fuori dall'acqua"**. Andrea non è un adolescente qualunque, ma convive con l'Epilessia. Liberamente ispirata alla storia vincitrice del **Contest LICE, "Si va in Scena. Storie di Epilessia"**, quella di Andrea è una testimonianza di lotta ma anche di speranza, contro ogni stigma sociale e pregiudizio, in cui lo sport, gli affetti, ma anche i farmaci, giocano un ruolo cruciale. "Questo cortometraggio è un traguardo significativo della Campagna LICE di quest'anno - commenta **Laura Tassi, Presidente LICE** - e siamo orgogliosi di essere arrivati fin qui, per tutte le persone con epilessia. Raccontare, attraverso un susseguirsi di immagini ricche di emozioni, l'esperienza di un ragazzo con epilessia, pur con le difficoltà legate alla malattia, e la voglia di vivere una vita come quella di tutti gli adolescenti, rappresenta un successo per tutti i pazienti e tutti i caregiver. Ringraziamo Giffoni Film Festival per questa straordinaria opportunità".

Lo sport come sfida

A 12 anni Andrea si ammala di epilessia, ma nonostante ciò continua i suoi allenamenti di nuoto. La sua storia ha vinto il premio della LICE - Lega Italiana Contro l'Epilessia, dedicato all'inclusione sociale e parte della campagna "Si va in scena. Storie di epilessia". "Dopo tre mesi dall'ultima crisi, alle finali regionali, Andrea nei 1500 stile ha fatto un tempo che è a soli 2 secondi dal tempo limite necessario per poter partecipare questa estate agli italiani Open Water Assoluti di Piombino. Io credo che ci riuscirà perché l'epilessia non deve vincerlo ma è lui a dover vincere", racconta mamma Antonella.



Convivere con i pregiudizi

A questa storia di coraggio si ispira il cortometraggio che sarà proiettato al Giffoni Film Festival e, fuori concorso, alla prossima Mostra Internazionale d'Arte Cinematografica di Venezia. "Fuori dall'acqua nasce da una storia liberamente ispirata all'esperienza di un adolescente con epilessia - sottolinea **Orlando Mecarelli, Past President LICE** - malattia che gli ha creato e continua a creare problemi in ambito scolastico, relazionale e sportivo. Andrea ha anche sperimentato alcuni effetti collaterali legati all'assunzione dei farmaci antiepilettici, che per essere efficace deve essere quotidiana e regolare. Nel caso dell'epilessia la sofferenza delle persone è spesso legata al pregiudizio e alla disinformazione, più che alla malattia di per sé".



La grinta di Andrea

La 53esima edizione del Giffoni Film Festival, manifestazione dedicata come sempre ai giovani, ospita 150 opere in concorso da 35 nazioni, compresa l'Italia, e 50 fuori concorso. **"Fuori dall'acqua"** viene lanciato al GFF il **27 luglio alle ore 11 durante la Giffoni Impact di LICE**: partendo dalla proiezione dello short movie "Fuori dall'acqua" si affronterà il tema dell'Epilessia con **Laura Tassi**, Presidente LICE, **Orlando Mecarelli**, Past President LICE, la regista **Angela Bevilacqua** e l'attore **Antonio Clorfito**. "Provare a raccontare attraverso un cortometraggio la storia di un giovane talento che combatte con l'epilessia con la stessa grinta e determinazione con cui si avvicina alle gare di nuoto è stata una bella avventura che ha aggiunto valore alla nostra esperienza

LA ZAMPA



Il gatto Bella "muore per 26 minuti" avvelenato per il contatto con un fiore, poi il salvataggio "miracoloso"

• • •

LEGGI ANCHE

Nasce ViVa, biobanca di ricerca che conterrà 5 milioni di campioni

Malattie rare, la storia di Floriana e del suo dolor invisibile

Ictus, ogni minuto muoiono due milioni di neuroni: perché il tempo è prezioso

SALUTE



Safari, trekking o spiagge esotiche? I consigli per "salvare" la salute in viaggio

Caldo, i medici di famiglia: "Impatto sociale, non solo medico". I consigli per ogni età

Covid, svelato il mistero degli asintomatici

Pressione bassa, come si crea si riconosce e si affronta l'ipotensione da calore

leggi tutte le notizie di Salute

umana oltre che professionale", spiega **Luigi Sales, Head of Original Productions Giffoni Innovation Hub**. "Lo short film racchiude in sé un messaggio per tutti i ragazzi: gli ostacoli della vita si affrontano una bracciata alla volta, senza mai perdere di vista chi siamo e il potenziale che riusciamo ad esprimere nei momenti più faticosi. Fuori dall'acqua è un inno alla vita".



L'epilessia

Con oltre 60 milioni di persone colpite nel mondo, l'epilessia è una delle malattie neurologiche più diffuse, per questo l'Organizzazione Mondiale della Sanità l'ha riconosciuta come una malattia sociale. Si stima che nei Paesi industrializzati interessi circa 1 persona su 100: in **Italia** soffrono di Epilessia circa **600.000** persone, ben **6 milioni in Europa**. Nei Paesi a reddito elevato, **l'Incidenza dell'epilessia** presenta due picchi, rispettivamente nel primo anno di vita e dopo i 75 anni: in Italia si calcola che ogni anno si verifichino 86 nuovi casi di Epilessia nel primo anno di vita, 20-30 nell'età giovanile/adulta e 180 dopo i 75 anni. La campagna di sensibilizzazione **'Si va in scena. Storie di Epilessia'**, realizzata grazie al contributo non condizionante di Angelini Pharma, UCB, Jazz Pharmaceuticals, Eisai, Ecupharma, Lusofarmaco e Sanofi, proseguirà per tutto il 2023. Il cortometraggio **"Fuori dall'acqua"** parteciperà, fuori concorso, alla **Mostra Internazionale d'Arte Cinematografica di Venezia**, il prossimo 7 settembre.

Argomenti

Epilessia

I diritti delle immagini e dei testi sono riservati. È espressamente vietata la loro riproduzione con qualsiasi mezzo e l'adattamento totale o parziale.

GEDI News Network S.p.A.
Via Ernesto Lugaro n. 15 - 10126 Torino - P.I. 01578251009 Società soggetta all'attività di direzione e coordinamento di GEDI Gruppo Editoriale S.p.A.

Frontiere

IL CANALE DELLA NUOVA MEDICINA

VAI ALLA HOMEPAGE DI FRONTIERE

VIDEO

VAI ALLA HOMEPAGE DI SALUTE

In collaborazione con
Intermedia

Epilessia, al Giffoni Film Festival la storia di Andrea e di come affronta la malattia una bracciata alla volta

DI IRMA D'ARIA

Paure, successi e speranze di un adolescente con epilessia vincitrice del contest LICE 'Si va in scena. Storie di epilessia'

Il cortometraggio 'Fuori dall'acqua' ispirato alla storia

Tra le 150 opere in concorso al **Giffoni Film Festival** c'è anche una storia di epilessia. È quella di Andrea, un adolescente affetto da questa malattia protagonista del cortometraggio **"Fuori dall'acqua"**, lo short film di Angela Bevilacqua, firmato **Giffoni Innovation Hub** in collaborazione con **LICE, Lega Italiana Contro l'Epilessia e Fondazione LICE**, che verrà presentato il 27 luglio in occasione della 53esima edizione del **Giffoni Film Festival**.

Una testimonianza che fa sperare

Andrea si tuffa, la gara comincia. Motori in azione e riflettori puntati su una giovane speranza del nuoto, protagonista di **"Fuori dall'acqua"**. Andrea non è un adolescente qualunque, ma convive con l'Epilessia. Liberamente ispirata alla storia vincitrice del **Contest LICE, "Si va in Scena. Storie di Epilessia"**, quella di Andrea è una testimonianza di lotta ma anche di speranza, contro ogni stigma sociale e pregiudizio, in cui lo **sport, gli affetti, ma anche i farmaci**, giocano un ruolo cruciale. "Questo cortometraggio è un traguardo significativo della Campagna LICE di quest'anno - commenta **Laura Tassi, Presidente LICE** - e siamo orgogliosi di essere arrivati fin qui, per tutte le persone con epilessia. Raccontare, attraverso un susseguirsi di immagini ricche di emozioni, l'esperienza di un ragazzo con epilessia, pur con le difficoltà legate alla malattia, e la voglia di vivere una vita come quella di tutti gli adolescenti, rappresenta un successo per tutti i pazienti e tutti i caregivers. Ringraziamo Giffoni Film Festival per questa straordinaria opportunità".

Lo sport come sfida

A 12 anni Andrea si ammala di epilessia, ma nonostante ciò continua i suoi allenamenti di nuoto. La sua storia ha vinto il premio della LICE - Lega Italiana Contro l'Epilessia, dedicato all'inclusione sociale e parte della campagna "Si va in scena. Storie di epilessia". "Dopo tre mesi dall'ultima crisi, alle finali regionali, Andrea nei 1500 stile ha fatto un tempo che è a soli 2 secondi dal tempo limite necessario per poter partecipare questa estate agli italiani Open Water Assoluti di Piombino. Io credo che ci riuscirà perché l'epilessia non deve vincerlo ma è lui a dover vincere", racconta mamma Antonella.



Convivere con i pregiudizi

A questa storia di coraggio si ispira il cortometraggio che sarà proiettato al Giffoni Film Festival e, fuori concorso, alla prossima Mostra Internazionale d'Arte Cinematografica di Venezia. "Fuori dall'acqua nasce da una storia liberamente ispirata all'esperienza di un adolescente con epilessia - sottolinea **Orlano Mecarelli, Past President LICE** - malattia che gli ha creato e continua a creare problemi in ambito scolastico, relazionale e sportivo. Andrea ha anche sperimentato alcuni effetti collaterali legati all'assunzione dei farmaci antiepilettici, che per essere efficace deve essere quotidiana e regolare. Nel caso dell'epilessia la sofferenza delle persone è spesso legata al pregiudizio e alla disinformazione, più che alla malattia di per sé".



La grinta di Andrea

La 53esima edizione del Giffoni Film Festival, manifestazione dedicata come sempre ai giovani, ospita 150 opere in concorso da 35 nazioni, compresa l'Italia, e 50 fuori concorso. **"Fuori dall'acqua"** viene lanciato al GFF il **27 luglio alle ore 11 durante la Giffoni Impact di LICE**: partendo dalla proiezione dello short movie "Fuori dall'acqua" si affronterà il tema dell'Epilessia con **Laura Tassi**, Presidente LICE, **Orlano Mecarelli**, Past President LICE, la regista **Angela Bevilacqua** e l'attore **Antonio Clorfito**. "Provare a raccontare attraverso un cortometraggio la storia di un giovane talento che combatte con l'epilessia con la stessa grinta e determinazione con cui si avvicina alle gare di

LA ZAMPA



Il gatto Bella "muore per 26 minuti" avvelenato per il contatto con un fiore, poi il salvataggio "miracoloso"

Reproduzione riservata

LEGGI ANCHE

Nasce ViVa, biobanca di ricerca che conterrà 5 milioni di campioni

Malattie rare, la storia di Floriana e del suo dolor invisibile

Ictus, ogni minuto muoiono due milioni di neuroni: perché il tempo è prezioso

SALUTE



Safari, trekking o spiagge esotiche? I consigli per 'salvare' la salute in viaggio

Caldo, i medici di famiglia: "Impatto sociale, non solo medico". I consigli per ogni età

Covid, svelato il mistero degli asintomatici

Pressione bassa, come si crea si riconosce e si affronta l'ipotensione da calore

leggi tutte le notizie di Salute

nuoto è stata una bella avventura che ha aggiunto valore alla nostra esperienza umana oltre che professionale", spiega **Luigi Sales, Head of Original Productions Giffoni Innovation Hub**. "Lo short film racchiude in sé un messaggio per tutti i ragazzi: gli ostacoli della vita si affrontano una bracciata alla volta, senza mai perdere di vista chi siamo e il potenziale che riusciamo ad esprimere nei momenti più faticosi. Fuori dall'acqua è un inno alla vita".



L'epilessia

Con oltre 60 milioni di persone colpite nel mondo, l'epilessia è una delle malattie neurologiche più diffuse, per questo l'Organizzazione Mondiale della Sanità l'ha riconosciuta come una malattia sociale. Si stima che nei Paesi industrializzati interessi circa 1 persona su 100: in **Italia** soffrono di Epilessia circa **600.000** persone, ben **6 milioni in Europa**. Nei Paesi a reddito elevato, **l'incidenza dell'epilessia** presenta due picchi, rispettivamente nel primo anno di vita e dopo i 75 anni: in Italia si calcola che ogni anno si verifichino 86 nuovi casi di Epilessia nel primo anno di vita, 20-30 nell'età giovanile/adulta e 180 dopo i 75 anni. La campagna di sensibilizzazione **'Si va in scena. Storie di Epilessia'**, realizzata grazie al contributo non condizionante di Angelini Pharma, UCB, Jazz Pharmaceuticals, Eisai, Ecupharma, Lusofarmaco e Sanofi, proseguirà per tutto il 2023. Il cortometraggio **"Fuori dall'acqua"** parteciperà, fuori concorso, alla **Mostra Internazionale d'Arte Cinematografica di Venezia**, il prossimo 7 settembre.

Argomenti

Epilessia

I diritti delle immagini e dei testi sono riservati. È espressamente vietata la loro riproduzione con qualsiasi mezzo e l'adattamento totale o parziale.

GEDI News Network S.p.A.
Via Ernesto Lugaro n. 15 - 10126 Torino - P.I. 01578251009 Società soggetta all'attività di direzione e coordinamento di GEDI Gruppo Editoriale S.p.A.



Salute

Stare bene secondo la scienza

Frontiere

IL CANALE DELLA NUOVA MEDICINA

In collaborazione con


[VAI ALLA HOMEPAGE DI FRONTIERE](#) [VIDEO](#) [VAI ALLA HOMEPAGE DI SALUTE](#)

Epilessia, al Giffoni Film Festival la storia di Andrea e di come affronta la malattia una bracciata alla volta

Paure, successi e speranze di un adolescente con epilessia nel corto 'Fuori d'acqua'. La storia vincitrice del contest LICE 'Si va in scena. Storie di epilessia'

DI IRMA D'ARIA

26 LUGLIO 2023 ALLE 11:06 3 MINUTI DI LETTURA

Tra le 150 opere in concorso al **Giffoni Film Festival** c'è anche una storia di epilessia. È quella di Andrea, un adolescente affetto da questa malattia protagonista del cortometraggio **"Fuori dall'acqua"**, lo short film di Angela Bevilacqua, firmato **Giffoni Innovation Hub**, in collaborazione con **LICE, Lega Italiana Contro l'Epilessia e Fondazione LICE**, che verrà presentato il 27 luglio in occasione della 53esima edizione del **Giffoni Film Festival**.

Una testimonianza che fa sperare

Andrea si tuffa, la gara comincia. Motori in azione e riflettori puntati su una giovane speranza del nuoto, protagonista di **"Fuori dall'acqua"**. Andrea non è un adolescente qualunque, ma convive con l'Epilessia. Liberamente ispirata alla storia vincitrice del **Contest LICE, "Si va in scena. Storie di Epilessia"**, quella di Andrea è una testimonianza di lotta ma anche di speranza, contro ogni stigma sociale e pregiudizio, in cui lo **sport, gli affetti, ma anche i farmaci**, giocano un ruolo cruciale. "Questo cortometraggio è un traguardo significativo della Campagna LICE di quest'anno - commenta **Laura Tassi, Presidente LICE** - e siamo orgogliosi di essere arrivati fin qui, per tutte le persone con epilessia. Raccontare, attraverso un susseguirsi di immagini ricche di emozioni, l'esperienza di un ragazzo con epilessia, pur con le difficoltà legate alla malattia, e la voglia di vivere una vita come quella di tutti gli adolescenti, rappresenta un successo per tutti i pazienti e tutti i caregiver. Ringraziamo Giffoni Film Festival per questa straordinaria opportunità".

Lo sport come sfida

A 12 anni Andrea si ammala di epilessia, ma nonostante ciò continua i suoi allenamenti di nuoto. La sua storia ha vinto il premio della LICE - Lega Italiana Contro l'Epilessia, dedicato all'inclusione sociale e parte della campagna 'Si va in scena. Storie di epilessia'. "Dopo tre mesi dall'ultima crisi, alle finali regionali, Andrea nei 1500 stile ha fatto un tempo che è a soli 2 secondi dal tempo limite necessario per poter partecipare questa estate agli italiani Open Water Assoluti di Piombino.

LEGGI ANCHE



Nasce ViVa, biobanca di ricerca che conterrà 5 milioni di campioni



Malattie rare, la storia di Floriana e del suo dolore invisibile



Ictus, ogni minuto muoiono due milioni di neuroni: perché il tempo è prezioso

© Riproduzione riservata

RACCOMANDA



Meteo estrale dalle onde della colpa è c'



Marco Ferreri "Teorema": canzone di prime fan e le femmine Popolare"



Il record di caldo sulla battuta. Il "Capiterà" spesso"

Io credo che ci riuscirà perché l'epilessia non deve vincerlo ma è lui a dover vincere", racconta mamma Antonella.

Malattie neurologiche, il 22 settembre si celebra la prima giornata nazionale di Barbara Orrico 21 Settembre 2022



Convivere con i pregiudizi

A questa storia di coraggio si ispira il cortometraggio che sarà proiettato al Giffoni Film Festival e, fuori concorso, alla prossima Mostra Internazionale d'Arte Cinematografica di Venezia. "Fuori dall'acqua nasce da una storia liberamente ispirata all'esperienza di un adolescente con epilessia - sottolinea **Oriano Mecarelli, Past President LICE** - malattia che gli ha creato e continua a creare problemi in ambito scolastico, relazionale e sportivo. Andrea ha anche sperimentato alcuni effetti collaterali legati all'assunzione dei farmaci anticrisi, che per essere efficace deve essere quotidiana e regolare. Nel caso dell'epilessia la sofferenza delle persone è spesso legata al pregiudizio e alla disinformazione, più che alla malattia di per sé".

Connettoma, la mappa completa delle connessioni tra i neuroni di Maurilio Orbecchi 27 Febbraio 2023

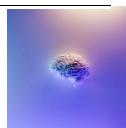


Q

La grinta di Andrea

La 53esima edizione del Giffoni Film Festival, manifestazione dedicata come sempre ai giovani, ospita 150 opere in concorso da 35 nazioni, compresa l'Italia, e 50 fuori concorso. "Fuori dall'acqua" viene lanciato al GFF il **27 luglio alle ore 11 durante la Giffoni Impact di LICE**: partendo dalla proiezione dello short movie "Fuori dall'acqua" si affronterà il tema dell'epilessia con **Laura Tassi**, Presidente LICE, **Oriano Mecarelli**, Past President LICE, la regista **Angela Bevilacqua** e l'attore **Antonio Ciorfito**. "Provare a raccontare attraverso un cortometraggio la storia di un giovane talento che combatte con l'epilessia con la stessa grinta e determinazione con cui si avvicina alle gare di nuoto è stata una bella avventura che ha aggiunto valore alla nostra esperienza umana oltre che professionale", spiega **Luigi Sales, Head of Original Productions Giffoni Innovation Hub**. "Lo short film racchiude in sé un messaggio per tutti i ragazzi: gli ostacoli della vita si affrontano una bracciata alla volta, senza mai perdere di vista chi siamo e il potenziale che riusciamo ad esprimere nei momenti più faticosi. Fuori dall'acqua è un inno alla vita".

Prove di terapia genica "on-demand" contro l'epilessia di Anna Lisa Bonfranceschi 03 Novembre 2022



L'epilessia

Con oltre 60 milioni di persone colpite nel mondo, l'epilessia è una delle malattie neurologiche più diffuse, per questo l'Organizzazione Mondiale della Sanità l'ha riconosciuta come una malattia sociale. Si stima che nei Paesi industrializzati interessi circa 1 persona su 100: in **Italia** soffrono di Epilessia circa **600.000** persone, ben **6 milioni** in **Europa**. Nei Paesi a reddito elevato, **l'incidenza dell'epilessia** presenta due picchi, rispettivamente nel primo anno di vita e dopo i 75 anni: in Italia si calcola che ogni anno si verifichino 86 nuovi casi di Epilessia nel primo anno di vita, 20-30 nell'età giovanile/adulta e 180 dopo i 75 anni. La campagna di sensibilizzazione **'Si va in scena. Storie di Epilessia'**, realizzata grazie al contributo non condizionante di Angelini Pharma, UCB, Jazz Pharmaceuticals, Eisai, Ecupharma, Lusofarmaco e Sanofi, proseguirà per tutto il 2023. Il cortometraggio **"Fuori dall'acqua"** parteciperà, fuori concorso, alla **Mostra Internazionale d'Arte Cinematografica di Venezia**, il prossimo 7 settembre.

Argomenti

epilessia

Frontiere

IL CANALE DELLA NUOVA MEDICINA

In collaborazione con
Intermedia

VAI ALLA HOMEPAGE DI FRONTIERE

VIDEO

VAI ALLA HOMEPAGE DI SALUTE

Epilessia, al Giffoni Film Festival la storia di Andrea e di come affronta la malattia una bracciata alla volta

DI IRMA D'ARIA

Paure, successi e speranze di un adolescente con epilessia vincitrice del contest LICE 'Si va in scena. Storie di epilessia'

Il corto 'Fuori dall'acqua' ispirato alla storia

Tra le 150 opere in concorso al **Giffoni Film Festival** c'è anche una storia di epilessia. È quella di Andrea, un adolescente affetto da questa malattia protagonista del cortometraggio **"Fuori dall'acqua"**, lo short film di Angela Bevilacqua, firmato **Giffoni Innovation Hub**, in collaborazione con **LICE, Lega Italiana Contro l'Epilessia e Fondazione LICE**, che verrà presentato il 27 luglio in occasione della 53esima edizione del **Giffoni Film Festival**.

Una testimonianza che fa sperare

Andrea si tuffa, la gara comincia. Motori in azione e riflettori puntati su una giovane speranza del nuoto, protagonista di **"Fuori dall'acqua"**. Andrea non è un adolescente qualunque, ma convive con l'Epilessia. Liberamente ispirata alla storia vincitrice del **Contest LICE, "Si va in Scena. Storie di Epilessia"**, quella di Andrea è una testimonianza di lotta ma anche di speranza, contro ogni stigma sociale e pregiudizio, in cui lo **sport, gli affetti, ma anche i farmaci**, giocano un ruolo cruciale. "Questo cortometraggio è un traguardo significativo della Campagna LICE di quest'anno - commenta **Laura Tassi, Presidente LICE** - e siamo orgogliosi di essere arrivati fin qui, per tutte le persone con epilessia. Raccontare, attraverso un susseguirsi di immagini ricche di emozioni, l'esperienza di un ragazzo con epilessia, pur con le difficoltà legate alla malattia, e la voglia di vivere una vita come quella di tutti gli adolescenti, rappresenta un successo per tutti i pazienti e tutti i caregiver. Ringraziamo Giffoni Film Festival per questa straordinaria opportunità".

Lo sport come sfida

A 12 anni Andrea si ammala di epilessia, ma nonostante ciò continua i suoi allenamenti di nuoto. La sua storia ha vinto il premio della LICE - Lega Italiana Contro l'Epilessia, dedicato all'inclusione sociale e parte della campagna "Si va in scena. Storie di epilessia". "Dopo tre mesi dall'ultima crisi, alle finali regionali, Andrea nei 1500 stile ha fatto un tempo che è a soli 2 secondi dal tempo limite necessario per poter partecipare questa estate agli italiani Open Water Assoluti di Piombino. Io credo che ci riuscirà perché l'epilessia non deve vincerlo ma è lui a dover vincere", racconta mamma Antonella.



Convivere con i pregiudizi

A questa storia di coraggio si ispira il cortometraggio che sarà proiettato al Giffoni Film Festival e, fuori concorso, alla prossima Mostra Internazionale d'Arte Cinematografica di Venezia. "Fuori dall'acqua nasce da una storia liberamente ispirata all'esperienza di un adolescente con epilessia - sottolinea **Orlando Mecarelli, Past President LICE** - malattia che gli ha creato e continua a creare problemi in ambito scolastico, relazionale e sportivo. Andrea ha anche sperimentato alcuni effetti collaterali legati all'assunzione dei farmaci anticrisi, che per essere efficace deve essere quotidiana e regolare. Nel caso dell'epilessia la sofferenza delle persone è spesso legata al pregiudizio e alla disinformazione, più che alla malattia di per sé".



La grinta di Andrea

La 53esima edizione del Giffoni Film Festival, manifestazione dedicata come sempre ai giovani, ospita 150 opere in concorso da 35 nazioni, compresa l'Italia, e 50 fuori concorso. **"Fuori dall'acqua"** viene lanciato al GFF il **27 luglio alle ore 11 durante la Giffoni Impact di LICE**: partendo dalla proiezione dello short movie "Fuori dall'acqua" si affronterà il tema dell'Epilessia con **Laura**

LAZAMPA



In Scozia c'è un gatto nero che vive nel cimitero e partecipa a tutti i funerali: un villaggio l'ha adottato e gli ha costruito una casetta



LEGGI ANCHE

Nasce ViVa, bio banca di ricerca che conterrà 5 milioni di campioni

Malattie rare, la storia di Floriana e del suo dolor invisibile

Ictus, ogni minuto muoiono due milioni di neuroni: perché il tempo è prezioso

SALUTE



Safari, trekking o spiagge esotiche? I consigli per 'salvare' la salute in viaggio

Caldo, i medici di famiglia: "Impatto sociale, non solo medico". I consigli per ogni età

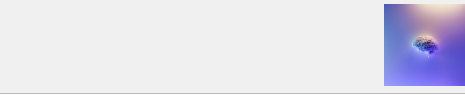
Covid, svelato il mistero degli asintomatici

Pressione bassa, come si crea si riconosce e si affronta l'ipotensione da calore

[leggi tutte le notizie di Salute](#)

Reproduzione riservata

Tassi, Presidente LICE, **Oriano Mecarelli**, Past President LICE, la regista **Angela Bevilacqua** e l'attore **Antonio Clorfito**. "Provare a raccontare attraverso un cortometraggio la storia di un giovane talento che combatte con l'epilessia con la stessa grinta e determinazione con cui si avvicina alle gare di nuoto è stata una bella avventura che ha aggiunto valore alla nostra esperienza umana oltre che professionale", spiega **Luigi Sales, Head of Original Productions Giffoni Innovation Hub**. "Lo short film racchiude in sé un messaggio per tutti i ragazzi: gli ostacoli della vita si affrontano una bracciata alla volta, senza mai perdere di vista chi siamo e il potenziale che riusciamo ad esprimere nei momenti più faticosi. Fuori dall'acqua è un inno alla vita".



L'epilessia

Con oltre 60 milioni di persone colpite nel mondo, l'epilessia è una delle malattie neurologiche più diffuse, per questo l'Organizzazione Mondiale della Sanità l'ha riconosciuta come una malattia sociale. Si stima che nei Paesi industrializzati interessi circa 1 persona su 100: in **Italia** soffrono di Epilessia circa **600.000** persone, ben **6 milioni** in **Europa**. Nei Paesi a reddito elevato, **l'incidenza dell'epilessia** presenta due picchi, rispettivamente nel primo anno di vita e dopo i 75 anni: in Italia si calcola che ogni anno si verifichino 86 nuovi casi di Epilessia nel primo anno di vita, 20-30 nell'età giovanile/adulta e 180 dopo i 75 anni. La campagna di sensibilizzazione **'Si va in scena. Storie di Epilessia'**, realizzata grazie al contributo non condizionante di Angelini Pharma, UCB, Jazz Pharmaceuticals, Eisai, Eucopharma, Lusofarmaco e Sanofi, proseguirà per tutto il 2023. Il cortometraggio **"Fuori dall'acqua"** parteciperà, fuori concorso, alla **Mostra Internazionale d'Arte Cinematografica di Venezia**, il prossimo 7 settembre.

Argomenti

Epilessia

I diritti delle immagini e dei testi sono riservati. È espressamente vietata la loro riproduzione con qualsiasi mezzo e l'adattamento totale o parziale.

GEDI News Network S.p.A.
Via Ernesto Lugaro n. 15 - 10126 Torino - P.I. 01578251009 Società soggetta all'attività di direzione e coordinamento di GEDI Gruppo Editoriale S.p.A.

LINK: <https://www.superabile.it/portale/it/dettaglio.gen.2023.07.fuori-acqua-giffoni-film-festival.html>

Numero Verde **800 810 810**

Da cellulare e dall'estero **06 45539607**

► Turismo

► Pubblicazioni

► Svago

Cultura e dintorni

► Cerca in SuperAbile

► Osservatorio turismo
accessibile

► Inchiostro



[SuperAbile INAIL](#) | [Portale notizie sulla disabilità](#)

Al Giffoni Film Festival il cortometraggio su paure, successi e speranze di un adolescente con epilessia

“Fuori dall’acqua” è ispirato alla storia vincitrice del contest Lice – Lega italiana contro l’epilessia.



26 lug 2023

Roma – Andrea si tuffa, la gara comincia. Motori in azione e riflettori puntati su una giovane speranza del nuoto, protagonista di ‘Fuori dall’acqua’, lo short film di Angela Bevilacqua, firmato Giffoni Innovation Hub, in collaborazione con Lice, Lega italiana contro l’epilessia e Fondazione Lice, che verrà presentato il prossimo 27 luglio in occasione della 53esima edizione del [Giffoni Film Festival](#).

Andrea non è un adolescente qualunque, Andrea convive con l’Epilessia. Liberamente ispirata alla storia vincitrice del Contest LICE, ‘Si va in Scena. Storie di Epilessia’, quella di Andrea è una testimonianza di lotta ma anche di speranza, contro ogni stigma sociale e pregiudizio, in cui lo sport, gli affetti, ma anche i farmaci, giocano un ruolo cruciale.

“Il cortometraggio ‘Fuori dall’acqua’ è un traguardo significativo della Campagna Lice di quest’anno – commenta Laura Tassi, presidente Lice - e siamo orgogliosi di essere arrivati fin qui, per tutte le Persone con Epilessia. Raccontare, attraverso un susseguirsi di immagini ricche di emozioni, l’esperienza di un ragazzo con Epilessia, pur con le difficoltà legate alla malattia, e la voglia di vivere una vita come quella di tutti gli adolescenti, rappresenta un successo per tutti i pazienti e tutti i caregiver. Ringraziamo Giffoni Film Festival per questa straordinaria opportunità”.

La 53esima edizione del Giffoni Film Festival, manifestazione dedicata come sempre ai giovani, ospiterà 150 opere in concorso da 35 nazioni, compresa l’Italia, e 50 fuori concorso.

“Fuori dall’acqua nasce da una storia liberamente ispirata all’esperienza di un adolescente con epilessia, sottolinea Oriano Mecarelli, past president Lice - malattia che gli ha creato e continua a creare problemi in ambito scolastico, relazionale e sportivo. Andrea ha anche sperimentato alcuni effetti collaterali legati all’assunzione dei farmaci anticrisi, che per essere efficace deve essere quotidiana e regolare. Nel caso dell’epilessia la sofferenza delle persone è spesso legata al pregiudizio e alla disinformazione, più che alla malattia di per sé”.

“Provare a raccontare attraverso un cortometraggio la storia di un giovane talento che combatte con l’Epilessia con la stessa grinta e determinazione con cui si avvicina alle gare di nuoto è stata una bella avventura che ha aggiunto valore alla nostra esperienza umana oltre che professionale. – spiega Luigi Sales, head of Original Productions Giffoni Innovation Hub - Siamo felici che Lice e Fondazione LICE abbiano scelto noi per la realizzazione dello short film che racchiude in sé un messaggio per tutti i ragazzi che avranno modo di guardarlo: gli ostacoli della vita si affrontano una bracciata alla volta, senza mai perdere di vista chi siamo e il potenziale che riusciamo ad esprimere nei momenti più faticosi. Fuori dall’acqua è un inno alla vita”.

Il cortometraggio ‘Fuori dall’acqua’ parteciperà, fuori concorso, alla Mostra Internazionale d’Arte Cinematografica di Venezia, il prossimo 7 settembre.

[stampa pagina](#)

[invia questa pagina](#)

LINK: <https://www.giornalelora.it/giffoni53-il-27-luglio-giffoni-incontra-matteo-paolillo-e-laura-adriani/>

Luglio 26th, 2023 CONTATTI PRIVACY BOOKMARKED



L'ORA



NOTIZIE

Cultura Economia e Lavoro Europa Italia Mondo Notizie Politica Rubrica Spettacoli Sport

#GIFFONI53 Il 27 luglio Giffoni incontra Matteo Paolillo e Laura Adriani

Published 2 ore ago - REDAZIONE

Insieme a loro, il giorno 8 anche: Joe Bastianich, Luca Barbareschi, Tommaso Cassissa, Maurizio Molinari, Andrea Romeo

0 notes 33 views

In visita ufficiale al festival la Sottosegretaria del Ministero dei Beni Culturali LUCIA BORGONZONI e i Prefetti Valerio Valenti e Maria Forte All'Arena di Piazza Fratelli Lumière showcase di EMANUELE ALOIA e BERNA Il programma del 27 luglio

Il 27 luglio il Giffoni Film Festival è pronto ad accogliere un grande ritorno: la star di "Mare Fuori" Matteo Paolillo incontrerà gli oltre 6500 giurati. A Giffoni nell'ottava giornata di festival arriva anche Laura Adriani, reduce dal successo Sky di "A Casa Tutti Bene 2". Attesissima l'anteprima del nuovo film "La Casa dei Fantasmi" di Justin Simien per The Walt Disney Company Italia, con la partecipazione del creator comico Tommaso Cassissa.

A Giffoni il 27 luglio arrivano anche il Direttore de La Repubblica Maurizio Molinari, l'imprenditore e personaggio televisivo Joe Bastianich, l'attore, regista e produttore Luca Barbareschi, il critico cinematografico Andrea Romeo (distributore I Wonder Pictures), Ludovico Clemente del CPM Music Institute. Evento speciale per i giurati della sezione +10 con DeAKids TV che presenta la serie Summer Limited Edition di Mario Vitale, con la partecipazione di Alessio Praticò, Nicole Sorace, Ilenia Lazzarin, Luca Seta, Francesco Mura e il regista Vitale.

In visita ufficiale al festival la Sottosegretaria del Ministero dei Beni Culturali Lucia Borgonzoni e i prefetti Valerio Valenti e Maria Forte, questi ultimi protagonisti



REDAZIONE
MORE »

27 luglio, Andrea Romeo, Giffoni, Giulia Tucci press@m.nmcomm.it, incontra, Joe Bastianich, Laura Adriani, Luca Barbareschi, Matteo Paolillo, Maurizio Molinari, redazione, Tommaso Cassissa



Giffoni: Maria Chiara Giannetta su Blanca 2 "Blanca avrà a che fare con un'altra persona non vedente"

Published 6 minuti ago

dell'incontro sul FONDO ASILO MIGRAZIONE E INTEGRAZIONE. Spazio anche ai temi di salute con gli incontri: "Si Va in scena: Storia di vita con Epilessia" con la proiezione dello short film "FUORI DALL'ACQUA" con Laura Tassi (Presidente LICE), Oriano Mecarelli (Past President LICE), Nathalie Falsetto (Specialty Care Medical Lead di Angelini Pharma), Ivan di Schiena (Head of Patient Access and External Engagement Italy di UCB Pharma) Angela Bevilacqua (regista), Antonio Ciorfito (attore protagonista); l'incontro con Giulio Corrivetti (Direttore Dipartimento di Salute Mentale della ASL Salerno) e l'evento INCYTE con Pino Toro (Presidente AIL), Andrea Sgaravatti (Produttore e regista, fondatore casa di produzione Brandon Box), Onofrio Mastandrea (Associate Vice Presidente, General Manager Incyte Italia). Tanti i temi sul tavolo della discussione durante il festival di Giffoni, dallo sport con l'incontro con il karateka campione Olimpico a Tokyo 2020 Luigi Busà e il fondatore di Calciosociale Massimo Vallati per l'evento LETE. FULKAM; allo spazio con l'incontro con l'Agenzia Spaziale Italiana con Maria Virelli.

Per i film in concorso al Giffoni, dal 27 luglio iniziano le votazioni delle giurie. Durante la giornata le categorie di giurati divise per età continueranno a visionare film e cortometraggi: per gli ELEMENTS +6 NEW TALES OF FRANZ by Johannes Schmid (Austria, 2023, 73'), mentre per gli ELEMENTS +10, THE LULUS by Yann Samuëll (France, Luxembourg, 2022, 109'). Saranno i giurati della GENERATOR +13 a visionare BIG BOYS by Corey Sherman (USA, 2023, 88'), mentre quelli GENERATOR +16 avranno ROCK.PAPER.GRENADE. by Iryna Tsilyk (Ukraine, 2022, 93') e ai GENERATOR +18 verrà proposto ELAHA by Milena Aboyan (Germany, 2023, 110'). I piccoli ELEMENTS +3 vedranno diversi cortometraggi: THE LITTLE RAT by Maddy Benson (USA, 2023, 2' 31"), THE MERRY-GO-ROUND by Augusto Schillaci (Argentina, 2022, 9' 37"), MOUSE HOUSE by Timon Leder (Slovenia, 2022, 8' 30"), OREN'S WAY by Keika Lee (USA, 2023, 16' 39"), PIRATE AND A CELLO by Andrei Sokolov (Russia, 2023, 14' 8"), POND by Lena von Döhren, Eva Rust (Switzerland, 2023, 8' 30"). Chiudono la giornata di proiezioni la sezione GEX DOC, WHO AM I SMILING FOR? by Eeva Mägi (Estonia, 2023, 61') e la PARENTAL EXPERIENCE con l'incontro con SALVATORE RUBBO (AD GESESA) sulla Tutela della risorsa idrica e del territorio e a seguire la proiezione di PIANO PIANO by Nicola Prosatore (Italy, 2022, 84').

Tanti poi gli eventi di innovazione con il **Dream Team**, quelli gastronomici del **Giffoni Food Show** e dei partner del festival, a coronare la giornata del 27 luglio in serata in Piazza Fratelli Lumière ci sarà lo showcase del **Giffoni Music Concept** con le esibizioni alle 22 di **Berna e Emanuele Aloia**.

Com. Stam. + foto

7 recommended

0 comments

Share

KKKKK

[Privacy Policy](#)

PAGINE

- [Contatti](#)
- [Privacy](#)
- [Articoli salvati](#)
- [Bookmarked](#)

PAGES

- Contatti
- Privacy
- Articoli salvati
- Bookmarked

CATEGORIES

- Notizie **54.656**
- Breve **26.056**
- Sport **20.888**
- Cronaca **15.663**
- Calcio **7.773**
- Evidenza **6.518**

IN TOUCH

✉ Mail



Tavolo della salute, proficuo incontro all'Asp di Catania. Soddisfatti i sindacati, che chiedono fatti concreti sui temi trattati

Published 10 minuti ago



Madre incompiuta, pubblicato dalla casa editrice viterbese Dialoghi (gruppo Uttersen)

Published 23 minuti ago



#GIFFONI53 Giffoni: Antonia Truppo "La cultura non appartiene a nessuno"

Published 25 minuti ago

Share this article


Share
 Tweet
 G
 P

Cerca ...

Articoli recenti

- Giffoni: Maria Chiara Giannetta su Blanca 2 "Blanca avrà a che fare con un'altra persona non vedente"
- Tavolo della salute, proficuo incontro all'Asp di Catania. Soddisfatti i sindacati, che chiedono fatti concreti sui temi trattati
- Madre incompiuta, pubblicato dalla casa editrice viterbese Dialoghi (gruppo Uttersen)
- #GIFFONI53 Giffoni: Antonia Truppo "La cultura non appartiene a nessuno"
- Conclusa in Prefettura l'attività del Centro Coordinamento dei Soccorsi in relazione all'emergenza incendi del 24-26 luglio 2023

WP2Social Auto Publish Powered By : XYZScripts.com

 **We use cookies!**
By using *this site* you agree to the use of cookies, [more info](#) X

La proprietà intellettuale è riconducibile alla fonte specificata in testa alla pagina. Il ritaglio stampa è da intendersi per uso privato

LINK: <https://www.sanihelp.it/salute-benessere/salute/250312/fuori-dallacqua/>



HOME | SALUTE BENESSERE | BELLEZZA | DIETA | MAMMA E BAMBINO | TEST E PSICHE | VITA DI COPPIA | FITNESS | ANIMALI



OROSCOPO

HOME | SALUTE BENESSERE | SALUTE | FUORI DALL'ACQUA

FUORI DALL'ACQUA

Angela Nanni 27 Luglio 2023



istock

Sanihelp.it – Il 27 luglio in occasione della 53esima edizione del **Giffoni Film Festival** sarà presentato **Fuori dall'acqua**, lo short film di Angela Bevilacqua, firmato **Giffoni Innovation Hub**, in collaborazione con **LICE, Lega Italiana Contro l'Epilessia e Fondazione LICE**.

La 53esima edizione del Giffoni Film Festival, manifestazione dedicata come sempre ai giovani, ospiterà 150 opere in concorso da 35 nazioni, compresa l'Italia, e 50 fuori concorso.

«Fuori dall'acqua nasce da una storia liberamente ispirata all'esperienza di un adolescente con Epilessia, sottolinea **Oriano Mecarelli, Past President LICE** – malattia che gli ha creato e continua a creare problemi in ambito scolastico, relazionale e sportivo. Andrea ha anche sperimentato alcuni effetti collaterali legati all'assunzione dei farmaci anticrisi, che per essere efficace deve essere quotidiana e regolare. Nel caso dell'Epilessia la sofferenza delle Persone è spesso legata al pregiudizio e alla disinformazione, più che alla malattia di per sé».



ULTIME NEWS



BELLEZZA FAI DA TE, NO AI RIMEDI DI TIK TOK
27 Luglio 2023



LA LASAGNA METTE D'ACCORDO TUTTI
27 Luglio 2023



GLI ITALIANI E L'IGIENE AL RISTORANTE
26 Luglio 2023



PELLE RADIOSA IN ESTATE? ECCO COSA PORTARE IN TAVOLA
26 Luglio 2023



GALLERY



LO SAPEVATE CHE...



CERCA PUBBLICITÀ

Il modo più economico per pulire il tubo di scarico

PER SAPERNE DI PIÙ ↗

Andrea si tuffa, la gara comincia, ma Andrea non è un adolescente qualunque, perchè convive con l'Epilessia.

Liberamente ispirata alla storia vincitrice del **Contest LICE**, *»Si va in Scena. Storie di Epilessia»*, quella di Andrea è una testimonianza di lotta ma anche di speranza, contro ogni stigma sociale e pregiudizio, in cui lo **sport, gli affetti, ma anche i farmaci**, giocano un ruolo cruciale.

*«Provare a raccontare attraverso un cortometraggio la storia di un giovane talento che combatte con l'Epilessia con la stessa grinta e determinazione con cui si avvicina alle gare di nuoto è stata una bella avventura che ha aggiunto valore alla nostra esperienza umana oltre che professionale. – spiega **Luigi Sales, Head of Original Productions Giffoni Innovation Hub** – Siamo felici che LICE e Fondazione LICE abbiano scelto noi per la realizzazione dello short film che racchiude in sé un messaggio per tutti i ragazzi che avranno modo di guardarlo: gli ostacoli della vita si affrontano una bracciata alla volta, senza mai perdere di vista chi siamo e il potenziale che riusciamo ad esprimere nei momenti più faticosi. Fuori dall'acqua è un inno alla vita»*

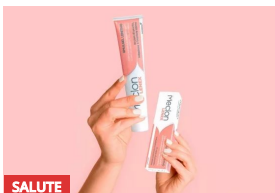
Un ringraziamento speciale va alle Aziende che continuano ad essere al fianco di LICE e di Fondazione LICE sostenendo la Campagna di awareness **»Si va in scena. Storie di Epilessia»**, che proseguirà per tutto il 2023, e per il loro impegno straordinario che dedicano in questo ambito: **Angelini Pharma, UCB, Jazz Pharmaceuticals, Eisai, Ecupharma, Lusofarmaco e Sanofi per il contributo non condizionante alla Campagna.**

Il cortometraggio **»Fuori dall'acqua»** parteciperà, fuori concorso, alla **Mostra Internazionale d'Arte Cinematografica di Venezia**, il prossimo 7 settembre.

TAGS **ACQUA** **EPILESSIA** **GIFFONI** **LICE**

FONTE **LICE**

ARTICOLI CORRELATI



SALUTE

MECLON E LA PREVENZIONE DEI DISCOMFORT INTIMI FEMMINILI



SALUTE

ECCO PERCHÈ COLTIVARE LA RISERVA COGNITIVA



SALUTE

TUMORE DELLA VESCICA: CONOSCILO, CONTROLLALO, CURALO





27 Luglio 2023



27 Luglio 2023



26 Luglio 2023



27 Luglio 2023



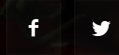
25 Luglio 2023



21 Luglio 2023



Eventuali decisioni che dovessero essere prese dai LETTORI, sulla base dei dati e delle informazioni qui forniti sono assunte in piena autonomia decisionale e a loro rischio. Le informazioni qui riportate hanno carattere puramente divulgativo e orientativo; non sostituiscono la consulenza medica. È vietata la riproduzione anche parziale senza autorizzazione scritta.



NEWS	10236
SALUTE	3250
GALLERY	2414
BELLEZZA	1924
DIETA	1549
VIP E SALUTE	1353
TUMORI	1230
FITNESS	1175
MAMMA E BAMBINO	932

D'ACCORDO TUTTI

TES, L'ALLENAMENTO

LL

UE POLICY (UE) DICHIARAZIONE SULLA PRIVACY (UE) DISCLAIMER

Reg.Tribunale di Monza n° 1556 del 18 dicembre 2001. Direttore responsabile: Marco Tarantola. ©Tristar srl - 2022 - P.IVA 03194560961

LINK: <https://www.farmacianews.it/salute-materno-infantile-focus-salute-mentale/>

Accedi / Registrati Chi siamo Edicola Web ▾ Abbonati alle riviste Eventi Archivio news formazione Libri Video Cerco&offro



FATTI&PERSONE SANITÀ ▾ GESTIONE ▾ AGGIORNAMENTO ▾ LABORATORIO ▾ PRODOTTI ▾ DALLE AZIENDE



CORSI



Home > Sanità > Salute materno-infantile: focus salute mentale

Sanità

Salute materno-infantile: focus salute mentale

Il Ministero della Salute ha pubblicato un *position statement* sull'allattamento con un focus sulla salute mentale, evidenziando l'importanza dell'allattamento per la relazione madre-bambino e per lo sviluppo del piccolo

Elena D'Alessandri 27 luglio 2023 0



Come ha insegnato la recente pandemia da Covid-19, **la relazione madre-bambino deve essere tutelata anche laddove si manifestino eventi epidemici**, al fine di ridurre la frequente insorgenza di stress e depressione nella madre. In tal senso, il **Ministero della Salute** ha pubblicato un *position statement* su **"Allattamento e promozione della salute materno-infantile: Focus sulla salute mentale"**.

Il documento è stato ideato e predisposto dal **Tavolo Tecnico operativo interdisciplinare** per la promozione dell'Allattamento del Ministero della Salute (TAS) e dall'UNICEF Italia, con il contributo di Società Italiana di Psichiatria (SIP), Società Italiana di Neurologia (SIN), Lega Italiana contro l'Epilessia (LICE), Società Italiana di Neuropsichiatria dell'Infanzia e dell'Adolescenza (SINPIA), Ordine Psicologi del Lazio.

Allattamento e benefici per madre e bambino

L'allattamento ha una funzione regolatrice sul ritmo sonno-veglia, infatti, le madri che allattano riferiscono più tempo di sonno totale, più energia quotidiana e migliore salute fisica rispetto alle madri che ricorrono alla formula.

Iscriviti alle nostre newsletter

Leggi Farmacia News



Gli **alti livelli sierici** (particolarmente di notte) di **prolattina** della donna che allatta **incrementano il sonno profondo**, consentendo un riposo rigenerante. Il latte materno, inoltre, ricco di **triptofano** e **melatonina**, aiuta il bambino a rilassarsi e gli consente di riaddormentarsi dopo un risveglio.

Da un punto di vista psicologico, l'allattamento «rafforza la consapevolezza materna d'essere capace di accudire il proprio figlio, di soddisfare i suoi bisogni e di crescerlo. **Il senso d'autoefficacia materna con l'allattamento**, particolarmente di un pretermine, **migliora la relazione madre-bambino**» si legge nel documento.

Anche il bambino allattato, dal canto suo, vedendo i suoi bisogni soddisfatti, piange meno. «La madre, mostrando al bambino quanto lui sia importante, ne rafforza l'autostima. **Un pattern di attaccamento sicuro sembra prevenire la comparsa in epoca adolescenziale di atteggiamenti e comportamenti aggressivi e violenti**» si legge nel documento.

I primi 1000 giorni di vita sono un periodo particolarmente dedicato per lo sviluppo del bambino in cui lo stesso non deve essere soltanto nutrito, ma deve ricevere accudimento e salute.

«Bambine e bambini risulteranno maggiormente pronti, da un punto di vista emotivo e cognitivo, a far fronte a eventi avversi e stressanti. Tutto questo inizia ancor prima della nascita, quando le madri e altri *caregiver* possono iniziare a parlare e a cantare al bambino, perché è ormai acquisito come **il feto sia già in grado di udire e il neonato capace di riconoscere la voce materna**» si legge ancora nella *position statement* del Ministero.

Prevenire e riconoscere i disturbi mentali

Riconoscere un disturbo mentale nel genitore nella fase perinatale e postnatale può non essere agevole per una serie di ragioni. Per esempio, la sottovalutazione del problema da parte della donna, associato a disagio e vergogna per un sentire diverso dall'atteso rappresentano senza dubbio gli ostacoli maggiori. Tuttavia, **ansia, depressione e disturbi ossessivo-compulsivi alterano il rapporto madre-bambino** andando a incidere sullo sviluppo emotivo, cognitivo e sociale di quest'ultimo.

Il passaggio alla genitorialità implica una importante ridefinizione identitaria, un percorso non esente da difficoltà. Mentre il **maternity blues**, ovvero uno **stato di tristezza** che coinvolge dal 50 all'80% delle neomamme, tende a risolversi spontaneamente entro 2 settimane dal parto a seguito di **processi di "assestamento ormonale"**, la **depressione materna** è un problema di altra natura che **incide su un attaccamento disfunzionale madre-bambino**.

Depressione post partum e altri problemi

Si stima che **questo disturbo interessi il 10-15% delle puerpere**, in particolare, quelle under 18 e over 40 «con bassa scolarizzazione, isolate e senza sostegno familiare e/o sociale, appartenenti a minoranze, come le persone immigrate in condizioni di povertà e/o malnutrizione, con problemi relativi alla salute fisica.

Le donne risultano più fragili anche in caso di gravidanza indesiderata o Procreazione Medicalmente Assistita (PMA), esperienza di parto negativa, nascita pretermine o problemi di salute del neonato, consumo di sostanze, violenza fisica o psicologica,



n.6 - Giugno 2023



n.5 - Maggio 2023

Edicola Web

Leggi Tema Farmacia



n.7 - Luglio 2023



esposizione a disastri naturali, epidemie/pandemie e guerre. Anche nelle famiglie con coppie costituite da soggetti dello stesso sesso si è recentemente individuato un maggior rischio di depressione post partum» evidenzia il documento.

Nonostante la gravità di queste problematiche, che coinvolgono famiglia e *caregiver*, oltre al bambino, **circa la metà dei casi non viene intercettata**. Altre problematiche che possono coinvolgere le neomamme sono il **disturbo ossessivo compulsivo** e la **psicosi puerperale**. In ogni caso, l'allattamento viene raccomandato con le medesime modalità e durata rispetto alla popolazione generale.

Allattamento "gold standard" per il bambino

In tal senso, è chiara la raccomandazione dell'Organizzazione Mondiale della Sanità «Il **positivo effetto dell'allattamento sulla salute mentale** è alla base della raccomandazione di promuovere l'allattamento senza incertezze nelle donne con antecedenti depressivi o d'ansia e addirittura nelle donne con franca depressione post partum, ma **si rendono necessari supervisione e supporto**, sia in famiglia sia da parte dei servizi sanitari».

Gli ultimi capitoli del documento sono dedicati ad allattamento e problematiche neurologiche della madre o condizioni di dipendenza da sostanze evidenziando che, con le dovute cautele, il latte materno rappresenta comunque il **gold standard per il bambino**.



n.6 - Giugno 2023



n.5 - Maggio 2023

Edicola Web



l'Erborista

Piante tradizionali del Marocco e disturbi cardiovascolari

Cedesi erboristeria

Curcuma e disturbi muscolo-scheletrici

Medicina Integrata

Estratti del melograno, efficaci anche su aterosclerosi

Le erbe efficaci contro ansia e depressione

La musica potenzia gli effetti dei farmaci anti-nausea dopo chemioterapia

Dermakos

TAG [allattamento](#) [ministero della Salute](#) [position statement](#) [salute mentale](#)



Articolo precedente

Farmacopea Ufficiale, le novità dal primo luglio

ARTICOLI CORRELATI [ALTRO DALL'AUTORE](#)



Malattie rare: presentato il Piano nazionale 2023-2026



Diabete: boom di casi nel post Covid-19



Sanità pubblica: cala la fiducia, cresce la digitalizzazione



LASCIA UN COMMENTO

Commento