

GAS
communication

NOW PART OF
AIM COMMUNICATION

Rassegna Stampa



INDICE

LICE

20/02/2023 Il Secolo XIX - Genova Incontro con gli studenti per sfidare l'epilessia	24
20/02/2023 L'Altravoce dell'Italia EPILESSIA, QUANDO LA CHIRURGIA DÀ UNA NUOVA VITA. MA CHI NE SOFFRE NON DEVE NASCONDERSI	25
19/02/2023 Gazzetta di Modena Epilessia, così la malattia "sommersa" chiede di essere capita e di superare lo stigma	27
19/02/2023 Tg1 Medicina In occasione della Giornata Internazionale dell'Epilessia, intervista alla dott.ssa Laura Tassi, Presidente LICE, per il TG1, rubrica di Medicina del 19 febbraio 2023 ore 8, a cura di Laura Cason.	28
16/02/2023 Vero L'EPILESSIA NON E UNA CONDANNA: ECCO COME CONVINCERCI IN SICUREZZA	29
16/02/2023 I Rete News- Pianeta Salute Giornata Internazionale dell'epilessia	31
15/02/2023 La Nuova Ferrara Epilessia, 1300 ferraresi ci convivono	51
15/02/2023 Gazzetta di Modena Eccellenza in regione	52
15/02/2023 Gazzetta di Modena Epilessia, ogni anno seguiti 600 pazienti Il Ramazzini è al top	53
15/02/2023 La Nuova Ferrara Ricorrenze	54
14/02/2023 Corriere della Sera - Roma Monumenti viola e racconti di vita contro l'epilessia	55

14/02/2023 La Gazzetta Del Mezzogiorno - Bari Epilessia, paure da superare	56
14/02/2023 La Gazzetta Del Mezzogiorno - Barletta Crisi epilettiche come gestirle a scuola	57
14/02/2023 Pubblicom Now Giornata contro l'Epilessia: Gas Communication lancia la campagna di awareness "Si va in scena! Storie di epilessia"	59
14/02/2023 Touchpoint Today GAS COMMUNICATION FIRMA LA CAMPAGNA PER LICE	60
14/02/2023 Gazzetta di Alba La Mole antonelliana è viola per la lotta contro l'epilessia	61
14/02/2023 Vatican News Storie di Epilessia, contro ogni stigma	62
13/02/2023 La Stampa - Torino Teatro Vittoria	63
13/02/2023 L'Edicola del Sud Giornata dell'epilessia Webinar e laboratori	64
13/02/2023 L'Edicola del Sud Riecco il Carnevale In 20mila a Putignano	65
13/02/2023 La Gazzetta Del Mezzogiorno - Bari Putignano, re Farinella apre la parata dei carri	67
13/02/2023 Le Cronache di Salerno Giornata mondiale dell'epilessia, oggi il Comune si tinge di viola	69
13/02/2023 Rai tre - Elisir Intervista nella puntata odierna, al Prof. Oriano Mecarelli, Past Presidente LICE- Lega Italiana Contro l'Epilessia	70
13/02/2023 Medical Excellence TV In occasione della Giornata internazionale per l'epilessia 2023	71

13/02/2023 TGR Campania	73
Intervista nel TGR Campania delle ore 14.00 alla Dott.ssa Leonida Bilo, coordinatrice della Macroarea Campania-Molise della LICE- Lega Italiana Contro l'Epilessia, per la Giornata Internazionale dell'Epilessia.	
13/02/2023 Adnkronos	74
Immediapress/13 Febbraio 2023 Giornata Internazionale dell' Epilessia al via "Si va in scena. Storie di Epilessia"	
13/02/2023 ANSA	77
Giornata epilessia, al via campagna contro stigma Da storie pazienti un corto presentato al Giffoni Film Festival	
13/02/2023 Radio24 - Obiettivo Salute	78
Giornata Internazionale dell'Epilessia	
13/02/2023 RAI - Geo	79
Annuncio e passaggio locandina nel corso di "Geo" - 13 FEBBRAIO, ore 17.40	
13/02/2023 I fatti vostri	80
Annuncio e passaggio locandina nel corso de "I fatti vostri" - 13 FEBBRAIO, ore 11.10	
13/02/2023 Oggi è un altro giorno	81
Annuncio e passaggio locandina nel corso di "Oggi è un altro giorno" - 13 febbraio 2023, ore 14.00	
13/02/2023 La Vita in diretta	82
Passaggio locandina nel corso di "La Vita in diretta" - 13 FEBBRAIO, ore 17.05	
13/02/2023 Storie Italiane	83
Annuncio e passaggio locandina nel corso di "Storie Italiane" - 13 FEBBRAIO, ore 09.55	
13/02/2023 Quante Storie	84
Passaggio locandina nel corso di "Quante Storie" - 13 FEBBRAIO, ore 12.45	
13/02/2023 Rai Play Sound	85
Intervista alla Dott.ssa Laura Tassi, Presidente LICE- Lega Italiana Contro l'Epilessia, in occasione della Giornata Internazionale dell'Epilessia che si celebra il 13 febbraio 2023.	

13/02/2023 Pharmastar	86
Intervista realizzata durante la Giornata Internazionale dell'Epilessia, il 13 febbraio a Roma, al Dott. Ivan Di Schiena, Patient Access & External Engagement Head UCB	
13/02/2023 Pharmastar	87
Intervista realizzata durante la Giornata Internazionale dell'Epilessia, il 13 febbraio a Roma, al Dott.Luca Fabbri, Neuroscience Director - Jazz Pharmaceuticals Italia	
13/02/2023 Pharmastar	89
Intervista realizzata durante la Giornata Internazionale dell'Epilessia, il 13 febbraio a Roma, alla Dott.ssa Michela Procaccini, Medical Director Angelini Pharma Italia	
13/02/2023 Pharmastar	90
Intervista realizzata durante la Giornata Internazionale dell'Epilessia, il 13 febbraio a Roma, al Prof. Antonio Gambardella, Presidente Fondazione LICE. Durante la Conferenza stampa è stato lanciato il contest: "Si va in scena: Storie di Epilessia"	
13/02/2023 Pharmastar	91
Intervista realizzata durante la Giornata Internazionale dell'Epilessia, il 13 febbraio a Roma, alla Dott.ssa Laura Tassi, Presidente LICE.	
13/02/2023 Pharmastar	92
Intervista realizzata durante la Giornata Internazionale dell'Epilessia, il 13 febbraio a Roma, al Prof.Oriano Mecarelli, Past- President LICE.	
13/02/2023 Salute e Società	93
In occasione della Giornata Internazionale dell'Epilessia, LICE ha presentato la campagna "Si va in scena. Storie di Epilessia".	
13/02/2023 Salute e Società	95
In occasione della Giornata Internazionale dell'Epilessia, LICE ha presentato la campagna "Si va in scena. Storie di Epilessia".	
12/02/2023 QN - La Nazione - Firenze	97
Giornata mondiale contro l'epilessia Informazioni telefoniche a Careggi e David illuminato di viola al Piazzale	
11/02/2023 QN - Il Resto del Carlino - Ascoli	98
Epilessia, Palazzo Ravenna diventa viola per combattere la discriminazione	

11/02/2023 QN - Il Resto del Carlino - Macerata Sferisterio illuminato di viola	99
11/02/2023 Radio Cusano Italia TV Video intervista alla dottoressa Laura Tassi, Presidente LICE, per il programma Ippocrate - La medicina come professione di Cusano Italia TV	100
10/02/2023 QN - Il Resto del Carlino - Ascoli Monteprandone e San Benedetto viola contro l'epilessia	101
10/02/2023 Torino7 AGENDA	102
09/02/2023 Corriere della Sera Concorso letterario sulle storie di epilessia	103
09/02/2023 TG2 Medicina 33 Intervista alla Dott.ssa Laura Tassi, Presidente LICE- Lega Italiana Contro l'Epilessia	104
08/02/2023 La Vita Cattolica UDINE. Giornata mondiale dell'epilessia, convegno	105
04/02/2023 Corriere del Veneto - Vicenza «I Baschirotto pionieri nelle terapie geniche»	106

LICE WEB

24/02/2023 ravennatoday.it 08:07 Giornata mondiale contro l'epilessia: un convegno sulla gestione della patologia	108
24/02/2023 sanitainformazione.it 07:00 Dalla dieta chetogenica alla gestione delle crisi, ecco come 'vivere con l'epilessia'	110
24/02/2023 ravennanotizie.it 06:27 A Faenza un convegno per affrontare la gestione dell'epilessia in Romagna	112
23/02/2023 dailyhealthindustry.it 17:54 Epilessia. La lotta allo stigma tra le priorità della futura legge. Le riflessioni a Camerae Sanitatis	113

23/02/2023 ravennawebtv.it 16:10	122
Un convegno per affrontare la gestione dell'epilessia in Ausl Romagna	
23/02/2023 milanofinanza.it	124
Via alla campagna LICE 'Si va in scena. Storie di epilessia'	
23/02/2023 quotidianosanita.it	127
Epilessia. La lotta allo stigma tra le priorità della futura legge. Le riflessioni a Camerae Sanitatis	
23/02/2023 italiaoggi.it	130
Via alla campagna LICE 'Si va in scena. Storie di epilessia'	
17/02/2023 healthonline.healthitalia.it 09:00	132
Giornata Internazionale dell'epilessia: al via la campagna contro lo stigma sociale	
16/02/2023 carpi2000.it 10:00	135
Epilessia, l'Azienda Ospedaliero - Universitaria di Modena segue circa 3.000 pazienti tra adulti e bambini	
15/02/2023 sudnotizie.com 19:36	138
Migliorare la conoscenza sull'Epilessia per uscire dallo stigma	
15/02/2023 salernonotizie.it 16:17	140
Giornata dell'epilessia: Torre del Municipio di Battipaglia illuminata di viola	
15/02/2023 lamescolanza.com 14:30	145
L'epilessia colpisce 1 persona su 100	
15/02/2023 zon.it 10:33	147
Battipaglia, Giornata dell'Epilessia: la torre del Comune si illumina di viola	
15/02/2023 Il Sannio Quotidiano.it 08:30	154
Lotta all'epilessia, l'Arco di Traiano si colora di viola	
15/02/2023 salernotoday.it 00:42	155
Battipaglia, Giornata Internazionale dell'Epilessia: la torre del Comune si illumina di viola	
15/02/2023 primaillevante.it 00:18	157
Epilessia, se ne parla a scuola	

15/02/2023 StileTV	159
EVENTO MONDIALE / Battipaglia, giornata dell'epilessia: torre del Municipio illuminata di viola	
14/02/2023 sicomunicazione.it 16:56	161
Giornata Mondiale dell'Epilessia: in viola la fontana del Municipio	
14/02/2023 ntr24.tv 13:16	162
L'Arco di Traiano si colora di viola per la Giornata mondiale per la lotta all'epilessia	
14/02/2023 start-news.it 11:50	163
Giornata Mondiale dell'Epilessia, l'attività dell'Irccs Oasi	
14/02/2023 notix.it 11:06	165
Napoli illumina di viola la Fontana del Tritone in Piazza Municipio in occasione della Giornata Mondiale dell'Epilessia	
14/02/2023 napolivillage.com 10:32	166
Napoli, Il Comune illumina di viola la Fontana del Tritone in occasione della Giornata Mondiale dell'Epilessia	
14/02/2023 cronacaflegrea.it 09:12	167
POZZUOLI/ Palazzo Migliaresi si colora di viola per la lotta all'epilessia e ai pregiudizi	
14/02/2023 today.it	169
Giornata dell'epilessia, monumenti in viola e iniziative contro lo stigma	
14/02/2023 Ottopagine.it (ed. Benevento)	171
Lotta all'epilessia, l'Arco di Traiano si colora di viola	
14/02/2023 quotidiano.net	172
Epilessia, un corto racconta storie di vita vissuta	
14/02/2023 lapressa.it	174
Giornata dell'epilessia, in Area Nord seguiti oltre 600 pazienti all'anno	
13/02/2023 costruiresalute.it 23:01	177
Giornata dell'epilessia, monumenti in viola e iniziative contro lo stigma	
13/02/2023 brindisireport.it 19:21	179
Giornata internazionale dell'epilessia: il Nuovo Teatro Verdi si tinge di viola	

13/02/2023 100torri.it 19:17	181
Alessandria. Giornata internazionale dell'epilessia. L'Ospedale si colora di viola	
13/02/2023 arezzone.it 18:43	183
Giornata internazionale dell'epilessia: Villa Mazzi a Oliveto si illumina di viola	
13/02/2023 expartibus.it 18:41	188
Giornata Mondiale Epilessia: a Napoli Fontana del Tritone in viola	
13/02/2023 gazzettadinapoli.it 18:37	191
Giornata Internazionale dell'Epilessia, la mattinata al Mann.	
13/02/2023 ennapress.it 18:36	193
Giornata Mondiale dell'Epilessia, l'attività dell'Irccs Oasi	
13/02/2023 superabile.it 18:35	195
Lice lancia 'Si va in scena. Storie di epilessia'	
13/02/2023 ansa.it 18:14	196
Epilessia: a Napoli fontana del Tritone s'illumina di viola	
13/02/2023 modenatoday.it 18:10	197
Giornata dell'epilessia, in Area Nord seguiti oltre 600 pazienti ogni anno	
13/02/2023 sassuolo2000.it 18:04	199
Giornata dell'epilessia, luci accese contro lo stigma	
13/02/2023 osservatoriomalattierare.it 18:04	201
Epilessia: in occasione della Giornata Internazionale al via un contest letterario e tante iniziative territoriali	
13/02/2023 modena2000.it 18:04	203
Giornata dell'epilessia, luci accese contro lo stigma	
13/02/2023 carpi2000.it 18:04	205
Giornata dell'epilessia, luci accese contro lo stigma	
13/02/2023 bologna2000.com 18:04	207
Giornata dell'epilessia, luci accese contro lo stigma	
13/02/2023 reggio2000.it 18:04	209
Giornata dell'epilessia, luci accese contro lo stigma	

13/02/2023 sulpanaro.net 17:46	211
Giornata dell'epilessia, nella Bassa seguiti 600 pazienti ogni anno	
13/02/2023 luce.lanazione.it 17:00	213
Epilessia, 50 milioni di malati nel mondo, in Italia circa 600mila. La priorità è combattere lo stigma sociale	
13/02/2023 94018.it 16:27	217
Oasi di Troina: Giornata Mondiale dell'Epilessia	
13/02/2023 lifestyleblog.it 16:10	219
Giornata dell'epilessia, monumenti in viola e iniziative contro lo stigma	
13/02/2023 wired.it 16:08	222
Epilessia: come il cannabidiolo contrasta l'insorgenza degli attacchi	
13/02/2023 mantovauno.it 16:08	228
Giornata dell'epilessia, monumenti in viola e iniziative contro lo stigma	
13/02/2023 sportfair.it 16:04	230
Giornata dell'epilessia, monumenti in viola e iniziative contro lo stigma	
13/02/2023 primaalexandria.it 15:54	233
L'ospedale di Alessandria si colora di viola per la Giornata Internazionale dell'epilessia	
13/02/2023 aboutpharma.com 15:51	235
Epilessia, la priorità è (anche) combattere stigma	
13/02/2023 primapaginaneews.it 15:50	237
Epilessia: al via la campagna Lice "Si va in scena"	
13/02/2023 healthdesk.it 15:43	239
Epilessia, tra stigma, discriminazione e luoghi comuni	
13/02/2023 nuovavenezia.gelocal.it 15:22	242
Epilessia, ancora troppa discriminazione per le persone che ne soffrono	
13/02/2023 redattoresociale.it 15:13	244
Epilessia, oggi la Giornata internazionale. In Italia 600 mila malati	
13/02/2023 olbianotizie.it 14:21	248
Giornata dell'epilessia, monumenti in viola e iniziative contro lo stigma	

13/02/2023 olbianotizie.it 14:21	250
Giornata dell'epilessia, monumenti in viola e iniziative contro lo stigma	
13/02/2023 benessereblog.it 14:21	252
Oggi è la Giornata internazionale dell'epilessia	
13/02/2023 casertaweb.com 14:07	257
Giornata Internazionale dell'Epilessia, la Reggia di Caserta si illuminerà di viola	
13/02/2023 ecoseven.net 13:39	259
Giornata dell'epilessia, monumenti in viola e iniziative contro lo stigma	
13/02/2023 Notizie.it 13:30	261
Giornata dell'epilessia, monumenti in viola e iniziative contro lo stigma	
13/02/2023 italiasera.it 13:30	265
Giornata dell'epilessia, monumenti in viola e iniziative contro lo stigma	
13/02/2023 dottnet.it 13:27	267
Giornata dell'epilessia, al via la campagna contro lo stigma sociale	
13/02/2023 affaritaliani.it 13:26	270
Giornata dell'epilessia, monumenti in viola e iniziative contro lo stigma	
13/02/2023 Il Sannio Quotidiano.it 13:26	272
Giornata dell'epilessia, monumenti in viola e iniziative contro lo stigma	
13/02/2023 laragione.eu 13:26	275
Giornata dell'epilessia, monumenti in viola e iniziative contro lo stigma	
13/02/2023 tarantobuonasera.it 13:26	277
Giornata dell'epilessia, monumenti in viola e iniziative contro lo stigma	
13/02/2023 liberoquotidiano.it 13:26	279
Giornata dell'epilessia, monumenti in viola e iniziative contro lo stigma	
13/02/2023 metronews.it 13:26	282
Giornata dell'epilessia, monumenti in viola e iniziative contro lo stigma	
13/02/2023 lafrecciaweb.it 13:23	284
Giornata dell'epilessia, monumenti in viola e iniziative contro lo stigma D'Aniello (Neuromed- Lice): "Far conoscere la malattia e combattere i pregiudizi"	

13/02/2023 liberoquotidiano.it 13:23	291
Giornata dell'epilessia, monumenti in viola e iniziative contro lo stigma	
13/02/2023 agimeg.it 13:22	295
Giornata dell'epilessia, monumenti in viola e iniziative contro lo stigma	
13/02/2023 cremonaoggi.it 13:22	296
Giornata dell'epilessia, monumenti in viola e iniziative contro lo stigma	
13/02/2023 Italiaambiente.it 13:22	299
Giornata dell'epilessia, monumenti in viola e iniziative contro lo stigma	
13/02/2023 Il Quotidiano Italiano (ed. Bari) 13:19	302
Carnevale Putignano, un grande ritorno: protagoniste le Fiabe e non solo	
13/02/2023 askanews.it 11:47	304
Al via "Si va in scena. Storie di epilessia"	
13/02/2023 scuolainsoffitta.com 11:31	306
"Si va in scena. Storie di Epilessia", in occasione della Giornata Internazionale	
13/02/2023 imgpress.it 11:23	307
GIORNATA INTERNAZIONALE DELL'EPILESSIA. AL VIA 'SI VA IN SCENA. STORIE DI EPILESSIA'	
13/02/2023 antennasud.com 11:18	310
Giornata Mondiale contro l'Epilessia: monumenti illuminati di viola	
13/02/2023 napolivillage.com 11:14	312
Epilessia, una settimana di eventi per infrangere lo stigma: Piazze e monumenti si tingono di viola	
13/02/2023 4live.it 11:12	314
Giornata internazionale dell'epilessia: iniziative di sensibilizzazione in Romagna	
13/02/2023 ildenaro.it 11:08	316
Giornata internazionale dell'epilessia, i ricercatori del Neuromed: Battere i pregiudizi. Troppa disinformazione	
13/02/2023 vanityfair.it 10:38	318
Epilessia: tutto quello che c'è da sapere, dai sintomi a cosa fare in caso di crisi	

13/02/2023 ansa.it 10:14	322
Epilessia, una settimana di eventi per infrangere lo stigma	
13/02/2023 cosenzachannel.it 10:13	324
Epilessia, un libro ai Comuni del Tirreno cosentino per aumentare la consapevolezza	
13/02/2023 L'Inchiesta.it 10:09	326
Giornata Internazionale dell'Epilessia, alla Neuromed incontri formativi e lotta allo stigma	
13/02/2023 pugliapress.org 09:29	329
Oltre 20mila persone per il Carnevale di Putignano	
13/02/2023 ilmediano.com 09:04	333
Monumenti viola e incontri nella Giornata dell'Epilessia: "Combattere per capire"	
13/02/2023 cronachedellacampania.it 08:53	336
Giornata epilessia: mattinata di incontri al Mann di Napoli	
13/02/2023 laprovinciaonline.info 08:39	338
Epilessia, una settimana di eventi per infrangere lo stigma. Piazze e monumenti si tingono di viola	
13/02/2023 expartibus.it 08:08	341
Giornata Internazionale dell'Epilessia al MANN	
13/02/2023 bariseranews.it 07:04	343
Putignano: i carri allegorici raccontano le fiabe	
13/02/2023 bariseranews.it 06:57	345
Putignano: oltre 20mila spettatori hanno assistito alla sfilata	
13/02/2023 lavocedeltrentino.it 04:34	347
Oggi è la 13° Giornata internazionale dell'epilessia: anche quest'anno il Nettuno si tinge di viola	
13/02/2023 pharmastar.it 00:57	350
"Si va in scena. Storie di Epilessia", al via campagna LICE per raccontare l'inclusione sociale delle persone che vivono con la malattia	

13/02/2023 tfnews.it 00:54	352
Giornata dell'epilessia, monumenti in viola e iniziative contro lo stigma	
13/02/2023 comunicareilsociale.com 00:51	354
Epilessia, una settimana di eventi per infrangere lo stigma. Piazze e monumenti si tingono di viola	
13/02/2023 sardiniapost.it 00:45	357
Giornata dell'epilessia, monumenti in viola e iniziative contro lo stigma	
13/02/2023 lifestyleblog.it 00:42	359
13 Febbraio 2023 Giornata Internazionale dell' Epilessia al via 'Si va in scena. Storie di Epilessia'	
13/02/2023 sbircialanotizia.it 00:40	363
13 Febbraio 2023 Giornata Internazionale dell' Epilessia al via 'Si va in scena. Storie di Epilessia'	
13/02/2023 affaritaliani.it 00:26	367
13 Febbraio 2023 Giornata Internazionale dell' Epilessia al via "Si va in scena. Storie di Epilessia"	
13/02/2023 tarantobuonasera.it 00:26	369
13 Febbraio 2023 Giornata Internazionale dell' Epilessia al via 'Si va in scena. Storie di Epilessia'	
13/02/2023 iltempo.it 00:23	373
Giornata dell'epilessia, monumenti in viola e iniziative contro lo stigma	
13/02/2023 radiowebitalia.it 00:22	376
Giornata Internazionale dell'epilessia	
13/02/2023 ledicoladelsud.it 00:22	379
Giornata dell'epilessia, monumenti in viola e iniziative contro lo stigma	
13/02/2023 Italiaambiente.it 00:06	381
13 Febbraio 2023 Giornata Internazionale dell' Epilessia al via 'Si va in scena. Storie di Epilessia'	
13/02/2023 doctor33.it	385
Epilessia, oggi la giornata internazionale: impegno per abbattere lo stigma	

13/02/2023 Vivere Urbino	386
Dieci Comuni illuminati di viola per la Giornata Internazionale dell'Epilessia	
13/02/2023 AltoMolise.net	388
Giornata Internazionale Epilessia	
13/02/2023 informamolise.com	392
Giornata Internazionale dell'Epilessia: Le iniziative	
13/02/2023 adnkronos.com	395
13 Febbraio 2023 Giornata Internazionale dell' Epilessia al via 'Si va in scena. Storie di Epilessia'	
13/02/2023 notizie.tiscali.it	404
13 Febbraio 2023 Giornata Internazionale dell' Epilessia al via 'Si va in scena. Storie di Epilessia'	
13/02/2023 corrieredellumbria.corr.it	407
Giornata dell'epilessia, monumenti in viola e iniziative contro lo stigma	
13/02/2023 ecnews.it	411
Il libroAumentare la consapevolezza sull'epilessia: l'iniziativa nei comuni del Tirreno cosentino	
13/02/2023 Trend Online.com	413
Giornata dell'epilessia, monumenti in viola e iniziative contro lo stigma	
13/02/2023 BRAINFACTOR	416
Giornata dell'epilessia, si va in scena!	
13/02/2023 adnkronos.com	422
Giornata dell'epilessia, monumenti in viola e iniziative contro lo stigma	
13/02/2023 Leggo.it	425
Giornata dell'epilessia, monumenti in viola e iniziative contro lo stigma	
13/02/2023 ilmattino.it	427
Giornata dell'epilessia, monumenti in viola e iniziative contro lo stigma	
13/02/2023 brainfactor.it	430
Giornata epilessia, si va in scena!	

13/02/2023 Corriere di Siena.it	432
Giornata dell'epilessia, monumenti in viola e iniziative contro lo stigma	
13/02/2023 Corriere.it	436
Epilessia: «in scena» contro stigma e pregiudizi, il racconto di chi ne soffre	
13/02/2023 ilgiornaleditalia.it	439
Giornata dell'epilessia, monumenti in viola e iniziative contro lo stigma	
13/02/2023 ilgiornaleditalia.it	448
Giornata dell'epilessia, monumenti in viola e iniziative contro lo stigma	
13/02/2023 ilgiornaleditalia.it	457
Giornata dell'epilessia, monumenti in viola e iniziative contro lo stigma	
13/02/2023 ilgiornaleditalia.it	466
13 Febbraio 2023 Giornata Internazionale dell' Epilessia al via 'Si va in scena. Storie di Epilessia'	
13/02/2023 laprovinciapavese.gelocal.it	469
Epilessia, ancora troppa discriminazione per le persone che ne soffrono	
13/02/2023 salute.eu	470
Epilessia, ancora troppa discriminazione per le persone che ne soffrono	
13/02/2023 Il Gazzettino.it (ed. Nazionale)	472
Giornata dell'epilessia, monumenti in viola e iniziative contro lo stigma	
13/02/2023 liberoquotidiano.it	474
13 Febbraio 2023 Giornata Internazionale dell' Epilessia al via 'Si va in scena. Storie di Epilessia'	
13/02/2023 corrierediarezzo.corr.it	479
Giornata dell'epilessia, monumenti in viola e iniziative contro lo stigma	
13/02/2023 ilfoglio.it	483
Giornata dell'epilessia, monumenti in viola e iniziative contro lo stigma	
13/02/2023 ilfoglio.it	485
Giornata dell'epilessia, monumenti in viola e iniziative contro lo stigma	
13/02/2023 notizie.tiscali.it	488
Giornata dell'epilessia, monumenti in viola e iniziative contro lo stigma	

13/02/2023 lastampa.it	491
Epilessia, ancora troppa discriminazione per le persone che ne soffrono	
13/02/2023 Vivere Roma	493
Giornata dell'epilessia, monumenti in viola e iniziative contro lo stigma	
13/02/2023 mag.corriereal.info	495
Giornata internazionale dell'epilessia: la facciata dell'Azienda Ospedaliera si colora di viola	
13/02/2023 mattinopadova.gelocal.it	497
Epilessia, ancora troppa discriminazione per le persone che ne soffrono	
13/02/2023 Repubblica.it	498
Epilessia, ancora troppa discriminazione per le persone che ne soffrono	
13/02/2023 ilmattino.it	500
Campania, monumenti in viola per sensibilizzare sull'epilessia	
13/02/2023 sanita24.ilsole24ore.com	504
Giornata dell'epilessia: al via campagna della Lice per l'inclusione sociale dalla scuola al lavoro	
13/02/2023 ennamagazine.it	506
Si celebra oggi la giornata mondiale dell'epilessia	
13/02/2023 La Difesa del Popolo.it	507
Epilessia, oggi la Giornata internazionale. In Italia 600 mila malati	
13/02/2023 dedalomultimedia.it	509
Troina (EN) - L'Oasi celebra come in tutto il mondo celebra la giornata dell'epilessia.	
13/02/2023 ilmattino.it	511
Giornata dell'epilessia fontana del Tritone in viola	
13/02/2023 palermo.repubblica.it	515
Giornata internazionale dell'epilessia, i monumenti siciliani si tingono di viola	
13/02/2023 metronapoli.it	516
Giornata Mondiale dell'Epilessia, illuminata di viola la Fontana del Tritone	

13/02/2023 Vivere Napoli	517
Giornata mondiale dell'epilessia, illumina di viola la Fontana del Tritone	
13/02/2023 corrieredelmezzogiorno.corriere.it	518
Giornata mondiale dell'epilessia, s'illumina la fontana del Tritone	
13/02/2023 gazzettadimantova.gelocal.it	520
Epilessia, ancora troppa discriminazione per le persone che ne soffrono	
13/02/2023 ilsecoloxix.it	521
Epilessia, ancora troppa discriminazione per le persone che ne soffrono	
13/02/2023 huffingtonpost.it	524
Epilessia, ancora troppa discriminazione per le persone che ne soffrono	
13/02/2023 ilroma.net	527
Epilessia, a Napoli la fontana del Tritone s'illumina di viola	
13/02/2023 Il Mattino.it (ed. Napoli)	529
Giornata dell'epilessia fontana del Tritone in viola	
13/02/2023 Il Mattino.it (ed. Napoli)	533
Giornata dell'epilessia fontana del Nettuno in viola	
13/02/2023 oggitreviso.it	537
Giornata dell'epilessia, monumenti in viola e iniziative contro lo stigma.	
13/02/2023 ilcittadinodirecanati.it	539
Potenza Picena aderisce alla giornata sull'epilessia	
13/02/2023 tuttasalutenews.blogspot.com	540
13 Febbraio 2023 Giornata Internazionale dell'epilessia	
12/02/2023 lagone.it 23:00	542
Domani è la Giornata Internazionale per l'Epilessia	
12/02/2023 giornaledipuglia.com 18:57	544
Carnevale di Putignano: oltre 20mila persone per l'atteso ritorno	
12/02/2023 borderline24.com 18:54	547
Al Carnevale di Putignano prendono vita le fiabe: oltre 20mila persone per la prima sfilata	

12/02/2023 quotidianomolise.com 18:51	549
Giornata internazionale dell'epilessia, le iniziative in programma	
12/02/2023 puglialive.net 18:12	552
OLTRE 20MILA PERSONE PER L'ATTESO RITORNO DEL CARNEVALE DI PUTIGNANO (Bari)	
12/02/2023 rimininotizie.net 18:09	558
Palazzo Rasponi dalle Teste a Ravenna si illumina di viola per la Giornata Internazionale dell'Epilessia	
12/02/2023 Ansa.it - ViaggiArt 18:02	560
Carnevale Putignano, i Giganti di Carta raccontano le fiabe	
12/02/2023 ansa.it 17:56	562
Carnevale Putignano, i Giganti di Carta raccontano le fiabe	
12/02/2023 ledicoladelsud.it 17:27	563
Carnevale di Putignano: in 20mila assistono alla sfilata dei 'Giganti di carta' - FOTO	
12/02/2023 cesenanotizie.net 15:15	566
Palazzo Rasponi dalle Teste a Ravenna si illumina di viola per la Giornata Internazionale dell'Epilessia	
12/02/2023 terzobinario.it 14:45	568
Giornata Internazionale per l'Epilessia: a Roma contest letterario, in tutt'Italia i monumenti si illuminano di viola	
12/02/2023 emiliaromagnanews24.it 13:58	570
Fontana illuminata di viola per la Giornata Mondiale per l'Epilessia	
12/02/2023 giornaledipuglia.com 13:16	572
Gornata Mondiale contro l'Epilessia: i monumenti che si illumineranno di viola in Puglia	
12/02/2023 newsnovara.it 10:30	574
In occasione della Giornata Internazionale per l'Epilessia, Novara celebra con il concerto "RESPIRO di... Jazz	
12/02/2023 rimitoday.it 08:50	576
San Valentino: chi è il beato degli innamorati?	

12/02/2023 lagendanews.com 08:00	579
La Mole Antonelliana si illuminerà di viola per la Giornata Internazionale dell'Epilessia	
12/02/2023 ravennanotizie.it 06:25	581
Palazzo Rasponi dalle Teste a Ravenna si illumina di viola per la Giornata Internazionale dell'Epilessia	
12/02/2023 corrieredelmezzogiorno.corriere.it	583
Giornata dell'Epilessia, un evento al Mann. Monumenti illuminati di viola	
12/02/2023 Vivere Osimo	585
Lunedì 1 febbraio 2023. Giornata Internazionale dell'Epilessia	
12/02/2023 bari.repubblica.it	587
Il grande ritorno del Carnevale: in ventimila a Putignano	
12/02/2023 trentinocorrierealpi.gelocal.it	589
Carnevale Putignano, i Giganti di Carta raccontano le fiabe	
12/02/2023 altoadige.gelocal.it	593
Carnevale Putignano, i Giganti di Carta raccontano le fiabe	
12/02/2023 corrieredelmezzogiorno.corriere.it	603
Carnevale 2023, a Putignano	
11/02/2023 sudnotizie.com 18:58	605
ECO: si va in scena al MANN tra Archeologia ed Epilessia	
11/02/2023 shmagg.it 14:18	607
Epilessia, conoscerla per superare i pregiudizi	
11/02/2023 assocarenews.it 14:00	609
Giornata epilessia, lunedì esperti a disposizione per informazioni telefoniche.	
11/02/2023 pisatoday.it 11:17	613
Giornata internazionale dell'epilessia: Aoup in campo per combattere i pregiudizi	
11/02/2023 modenatoday.it 11:03	615
La fontana del Graziosi s'illumina di viola per Giornata Mondiale per l'Epilessia	

11/02/2023 ravennatoday.it 08:31	617
Giornata internazionale dell'epilessia: iniziative di sensibilizzazione in Romagna	
11/02/2023 iltorinese.it 01:19	619
La Mole si illumina di viola per la lotta all'epilessia	
11/02/2023 Sesto Potere.com 00:29	622
Epilessia: iniziative di sensibilizzazione in tutta la Romagna	
11/02/2023 estense.com	624
Due eventi per la Giornata Internazionale dell'Epilessia	
11/02/2023 quinewsmassacarrara.it	626
FIRENZE -- Pronto epilessia, rispondono i neurologi	
11/02/2023 quinewsfirenze.it	627
Pronto epilessia, rispondono i neurologi	
11/02/2023 voce.it	628
Per la Giornata dell'Epilessia pronao del Teatro in viola e concerto del Grammer...	
11/02/2023 Vivere Ravenna	630
13 febbraio, Giornata Internazionale dell'Epilessia: iniziative di sensibilizzazione in Romagna	
11/02/2023 viverepesaro.it	631
Dieci Comuni illuminati di viola per la Giornata Internazionale dell'Epilessia	
10/02/2023 puglialive.net 19:39	633
Giornata mondiale dell'epilessia: le iniziative in Puglia	
10/02/2023 puglialive.net 19:39	639
I MONUMENTI NELLE PROVINCE DI POTENZA, MATERA, BRINDISI, BARI E FOGGIA SI ILLUMINANO DI VIOLA, SIMBOLO DELLA LOTTA AL PREGIUDIZIO SULL'EPILESSIA	
10/02/2023 strill.it 18:08	644
Giornata Internazionale dell'Epilessia, il Gom di Reggio Calabria promuove l'open day presso il Centro Regionale Epilessie	

10/02/2023 ladigetto.it 18:07	646
Lunedì 13 febbraio il Nettuno si tingerà di viola	
10/02/2023 trentotoday.it 18:02	647
Perché il Nettuno si colorerà di viola il 13 febbraio?	
10/02/2023 cronachefermane.it 17:56	649
"Giornata internazionale dell'epilessia", la fontana di viale Cavallotti illuminata di viola	
10/02/2023 torinoggi.it 17:45	651
La Mole Antonelliana si illumina di viola, simbolo della lotta all'epilessia	
10/02/2023 tmnotizie.com 17:17	654
Grottammare, luci accese sull'Epilessia anche a Palazzo Ravenna	
10/02/2023 Basilicata24.it 17:16	657
Epilessia, i monumenti nelle province di Potenza e Matera si illuminano di viola	
10/02/2023 tmnotizie.com 17:09	659
Fontana di viale Cavallotti illuminata di viola, Porto San Giorgio aderisce alla Giornata internazionale dell'epilessia	
10/02/2023 agpress.it 17:02	662
13 febbraio, Giornata Internazionale dell'Epilessia	
10/02/2023 piunotizie.it 16:57	664
Giornata Internazionale Epilessia: Palazzo Rasponi di Ravenna si illumina di viola. A Faenza, convegno medico	
10/02/2023 quotidianopiemontese.it 16:31	666
La Mole Antonelliana si illumina di viola, simbolo della lotta all'epilessia	
10/02/2023 ravennawebtv.it 16:10	667
13 febbraio, Giornata Internazionale dell'Epilessia: iniziative di sensibilizzazione in Romagna	
10/02/2023 lanuovariviera.it 14:43	669
Grottammare, luci accese sull'Epilessia anche a Palazzo Ravenna	
10/02/2023 gazzettadinapoli.it 14:37	672
Giornata Internazionale dell'epilessia, lunedì 13 il Mann si illumina di viola.	

10/02/2023 cronachemaceratesi.it 14:18	674
Giornata internazionale dell'epilessia, lo Sferisterio diventa viola	
10/02/2023 picenotime.it 14:17	675
Luci accese sull'epilessia anche a Palazzo Ravenna di Grottammare	
10/02/2023 unionesarda.it 13:34	676
Conoscere l'epilessia, un convegno a Sassari	
10/02/2023 sardegnareporter.it 13:13	678
AOU SASSARI - Epilessia, conoscerla per superare i pregiudizi	
10/02/2023 mediterraneanews.org 11:52	681
AOU SASSARI - Epilessia, conoscerla per superare i pregiudizi	
10/02/2023 ansa.it 11:41	684
Conoscere l'epilessia, convegno online	
10/02/2023 ansa.it 11:41	685
Conoscere l'epilessia, convegno online	
10/02/2023 iltquotidiano.it 00:42	686
Giornata internazionale dell'epilessia: Lunedì 13 febbraio il Nettuno si tinge di viola	
10/02/2023 ildenaro.it 00:24	687
Giornata internazionale dell'epilessia al Mann	
10/02/2023 lastampa.it	694
Agenda	
10/02/2023 Il Resto del Carlino.it (ed. Ascoli)	695
Monteprandone e San Benedetto viola contro l'epilessia	
10/02/2023 metronapoli.it	697
Lunedì 13 febbraio al MANN di Napoli per la Giornata Internazionale dell'epilessia	
10/02/2023 viverefermo.it	698
Porto San Giorgio: fontana di viale Cavallotti illuminata di viola. Il Comune aderisce alla Giornata internazionale dell'epilessia	

10/02/2023 chiamamicitta.it	699
Ausl Romagna: 13 febbraio Giornata Internazionale dell'Epilessia, le iniziative di sensibilizzazione	
10/02/2023 ladige.it	701
La Fontana del Nettuno di Trento si colora di viola per la Giornata dell'epilessia	
10/02/2023 lagazzettadelmezzogiorno.it	703
Bari, di viola illuminata la fontana di piazza Moro: Aice e Fire Pugli...	
10/02/2023 ilmattino.it	706
Napoli, al Mann tra archeologia ed epilessia	
10/02/2023 viveresanbenedetto.it	709
Grottammare: luci accese sull'Epilessia anche a Palazzo Ravenna	
10/02/2023 primabiella.it	714
La Mole Antonelliana si illumina di viola	
09/02/2023 rivieraoggi.it 16:06	722
Monteprandone celebra la Giornata Internazionale dell'Epilessia, ecco come	
09/02/2023 rivieraoggi.it 13:57	725
Il Monumento al Pescatore si tinge di viola per Giornata Internazionale dell'Epilessia	
09/02/2023 ilfriuli.it 11:00	728
A Udine la giornata dell'epilessia	
09/02/2023 lanuovariviera.it 10:37	730
Giornata Internazionale dell'Epilessia, il Comune di Monteprandone si tinge di viola	
09/02/2023 picenotime.it 09:45	733
Monteprandone celebra la Giornata Internazionale dell'Epilessia illuminando di viola Palazzo Comunale e Borgo Storico	
09/02/2023 tmnotizie.com 00:41	738
San Benedetto, Giornata internazionale dell'epilessia: il 'Monumento al pescatore' si illumina di viola	

09/02/2023 lanuovariviera.it 00:40	741
Giornata internazionale dell'epilessia, anche il Monumento al pescatore si illumina di viola	
09/02/2023 tmnotizie.com 00:33	742
Monteprandone celebra la Giornata Internazionale dell'Epilessia	
09/02/2023 picenotime.it 00:15	745
Giornata internazionale dell'epilessia a San Benedetto del Tronto, il 'Monumento al pescatore' si illumina di viola	
09/02/2023 viveresanbenedetto.it	750
Monteprandone celebra la Giornata Internazionale dell'Epilessia	
09/02/2023 fotospot.it	751
Monteprandone celebra la Giornata Internazionale dell'Epilessia	
09/02/2023 medicalexcellencetv.it	753
Epilessia: diagnosi, terapie e iniziative per l'inclusione	
02/02/2023 osservatoriomalattierare.it 11:47	757
13 Febbraio 2023, Roma. Si va in scena - Storie di Epilessia	
01/02/2023 senigallianotizie.it	758
Giornata Internazionale dell'Epilessia: a Senigallia il concerto di Susanna Amicucci	

LICE

53 articoli

AL LICEO MARCONI DI CHIAVARI

Incontro con gli studenti per sfidare l'epilessia

Vincere lo stigma attraverso la conoscenza. È questo uno degli obiettivi della sfida all'epilessia, patologia che interessa in forma diverse circa una persona su cento. Ed è nelle aule scolastiche che occorre aumentare l'attenzione su questa condizione.

Lo ricorderanno lunedì 27 febbraio al liceo Marconi Delpino di Chiavari in un incontro dedicato agli studenti Daniela Audenino, Neurologa presso l'ospedale Galliera e rappresentate di **Lice** (Lega Italiana contro l'epilessia), e Luigia Guglielmana, Presidente Aice



Il liceo di Chiavari

(Associazione Italiana contro l'epilessia) Liguria.

Nei giorni scorsi **Lice** e Fondazione **Lice**, in collaborazione con Giffoni Innovation Hub, hanno lanciato "Si va in scena. Storie di Epilessia", la campagna di sensibilizzazione contro lo stigma sociale. Conoscere la malattia è fondamentale anche perché la maggior parte delle forme di epilessia, come segnalano gli studiosi della Società Italiana di Neurologia, è gestibile con successo grazie alla terapia farmacologica che oggi si avvale di molti farmaci (circa trenta). Questi medicinali in genere hanno un buon profilo di efficacia e tollerabilità. Purtroppo, circa un terzo delle persone con epilessia continua a presentare crisi epilettiche nonostante le terapie, per la presenza di farmacoresistenza. —

FE. ME.



L'INTERVISTA

EPILESSIA, QUANDO LA CHIRURGIA DÀ UNA NUOVA VITA. MA CHI NE SOFFRE NON DEVE NASCONDERSI

“ Ai pazienti dico: battetevi per i vostri diritti, non vergognatevi, raccontatelo in giro e fatevi aiutare da chi vi circonda. Tutti possono diventare dei testimonial positivi

di FABRIZIA SERNIA

Una diagnosi di epilessia è per sempre, ma con le terapie è possibile convivere. E, in casi specifici, percorrere la strada della chirurgia, restituendo una nuova vita.

Tranne varie forme di epilessia che guariscono spontaneamente con la pubertà, perché i pazienti farmaco-resistenti vengono operati con la chirurgia, la scienza non usa la parola guarigione. “Nell’adolescenza la diagnosi può portare all’isolamento sociale, perché i giovani si vergognano, ma molto dipende dal professionista che ha in cura il paziente, da come si spiegano le cose alla famiglia e da quanto i genitori capiscono che se il figlio sta bene con la terapia può andare dagli amici, andare in gita, fare sport, con gli accorgimenti informativi necessari”. Laura Tassi, neurochirurgo e dirigente medico in Chirurgia dell'Epilessia all'Ospedale Niguarda di Milano, presidente della Lega Italiana Contro l'Epilessia LICE, ha lanciato il messaggio che è al centro della campagna 2023 promossa insieme alla Fondazione omonima per abbattere lo stigma sociale e promuovere l'inclusione delle persone con epilessia. Lo ha fatto in occasione della Giornata Internazionale dell'Epilessia, lo scorso 13 febbraio, a Roma. “Bisogna parlare con il medico curante, con l'epilettologo, cercare di capire cosa si può fare e cosa no e a quel punto, se genitori, far vivere una vita sociale ai propri figli, a patto di informare sul da farsi le persone con cui si relazionano, in caso di crisi” - dice al Quotidiano del Sud. “Ai pazienti dico: battetevi per i vostri diritti, non vergognatevi, raccontatelo in giro e fatevi aiutare dagli amici, dai vostri insegnanti e dalle persone che vi circondano. Tutti

possono diventare dei testimonial positivi”. E poi, “bisogna abbattere il tabù dell'intervento chirurgico”, che nei casi meritevoli darebbe ogni anno una nuova vita a migliaia di persone.

L'epilessia è ereditaria? Si può prevenire, riconoscendo i sintomi?

L'epilessia non è ereditaria, o meglio lo è rarissimamente, anche se ci sono cause genetiche, mutazioni che si creano al momento del concepimento. Nella maggior parte dei casi non si riconoscono i sintomi, tanto è vero che il termine deriva dal greco e significa “essere colto di sorpresa”. Le epilessie si dividono sinteticamente in due categorie: le epilessie generalizzate, che sono

quelle in cui la scarica dei neuroni prende tutto il cervello contemporaneamente; e le epilessie focali, che sono le epilessie in cui la scarica nasce in una parte del cervello. Nelle epilessie focali succede spesso che la crisi più grosse, quelle che tutti riconoscerebbero, sono precedute anche da anni in cui la persona ha delle manifestazioni soggettive, che percepisce solo lei: sente rumori, ha un senso di stretta allo stomaco, di ansia, tutte sensazioni che nella maggior parte dei casi, finché non arriva l'episodio importante, non vengono riconosciute e sono scambiate con altro. Nelle epilessie focali, prima delle crisi importanti, o comunque quelle con la perdita di coscienza, spesso il paziente ha una sensazione che lo avvisa, quella che viene definito “aura”, ma la sensazione può durare anche pochi secondi, quindi in realtà dà pochissimo tempo anche solo per mettersi al riparo da una caduta o da un posto dove con i movimenti ci si può procurare dei traumi o delle ferite. Con la crisi i pazienti hanno la rottura del

contatto e perdono la possibilità di interagire con l'ambiente. Si possono fare molto male. È come se spegnessero la luce.

Lei però con il past president LICE Oriano Mencarelli ha pubblicato “E' possibile vivere con l'epilessia”. Come?

Dobbiamo subito fare un po' di

chiarezza. Il 70% dei nostri pazienti è controllato, con le medicine. Con la terapia, la vita per questi pazienti, al di là del fatto che c'è lo stigma e spesso nascondono la patologia, è normale, a patto che osservino la terapia in modo regolare e siano seguiti in centri esperti di epilettologia. Possono guidare, lavorare, viaggiare anche da soli. Se donne, avere una gravidanza. C'è tuttavia un 30%, di pazienti che sono farmaco-resistenti. Per loro è molto più complicato. Quello che come LICE chiediamo, e su cui è stata fatta una proposta di legge, è l'inclusione per questi pazienti: scolastica, lavorativa, sociale, ad esempio con sconti sui treni e, se in età scolare, accompagnandoli con percorsi ad hoc, comunicando come comportarsi in caso di crisi e consentendo ai ragazzi di condividere tutto, ad esempio le gite scolastiche.

Come aiutate chi vuole lavorare?

Come LICE abbiamo fatto una serie di colloqui con i medici del lavoro e ci siamo offerti di farlo periodicamente. Spieghiamo che cosa è l'epilessia, quali tipi di crisi ci possono essere e quali sono le assistenze che vanno date. Nel momento in cui le persone sono informate è facile. Ai pazienti diciamo di informare sempre il datore di lavoro. Se si è farmaco-resistenti, prima o poi la crisi ci sarà e l'azienda varie volte purtroppo

rinuncia a quel lavoratore.

LICE ha promosso il progetto



Erasmus plus per la formazione al lavoro per le persone affette da epilessia. Di che cosa si tratta?

E' un progetto promosso nell'ambito del Programma Erasmus+ con l'obiettivo di migliorare l'inclusione delle persone con epilessia nel mercato del lavoro. Per la prima volta nel 2022 abbiamo scelto e richiesto di inviarcì dei curricula di ragazzi farmaco-resistenti con epilessia, se possibile anche con il riconoscimento dell'invalidità, che favorisce fiscalmente l'assunzione nelle aziende. Abbiamo tenuto tre webinar spiegando come affrontare un colloquio di lavoro, come scrivere un CV e chiesto ad alcune aziende di offrirci dei tirocini gratuiti, per consentire a questi giovani un'esperienza in un posto di lavoro e magari, domani, un'assunzione. Vorremmo ripetere questa iniziativa almeno una volta all'anno, avviando una ventina di ragazzi a questi tirocini, che sono prevalentemente nelle aziende del Nord e del Centro Italia e che inizieranno a breve. Purtroppo nessuno al Sud.

Il divario Nord - Sud pesa anche nella presenza di Centri di diagnosi e cura?

Il divario pesa anche sulla possibilità di accesso delle persone ai Centri riconosciuti, meno rappresentati al Mezzogiorno (cfr.

crisi intorno ai 2-3 anni, che sono diventate subito farmaco-resistenti: 3-4 crisi al giorno, specie di notte. L'ho operato quasi un anno fa, non ha più crisi, va bene a scuola e si è anche innamorato di una sua compagna.

Quando si deve intervenire chirurgicamente?

La chirurgia dell'epilessia secondo noi deve essere proposta alle persone che hanno un'epilessia sintomatica, hanno cioè una lesione cerebrale visibile con la risonanza, al momento della diagnosi. Nel 90% dei casi i pazienti con lesioni cerebrali sono farmaco-resistenti, oppure si interviene con la chirurgia. Rimossa l'area cerebrale che provoca le crisi, il paziente non le avrà più e dopo un tempo congruo potrà anche togliere la terapia. La probabilità di successo è molto alta, oltre il 70%. Dopo, si possono sospendere i farmaci, guadagnando una vita nuova. I rischi operatori sono meno dell'1%, ma dopo i 50 anni aumentano. Bisogna intervenire presto, il prima possibile. Ma bisogna promuovere la cultura della possibilità della terapia chirurgica e aumentare il numero degli interventi. Nelle epilessie focali, che rappresentano il 65%, ci sono migliaia di candidati alla chirurgia, ma in Italia ne operiamo soltanto 300 all'anno. E aumentare il numero dei centri specializzati.

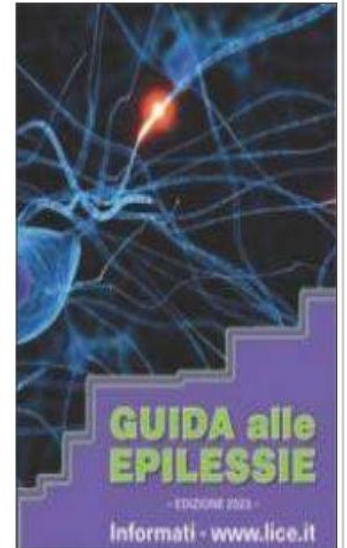
box in alto). Ad esempio, l'unico centro di Chirurgia per l'Epilessia al Sud è il Neuromed, in Molise. Temo che l'autonomia regionale creerà al Sud ancor più criticità per le strutture sanitarie, a dispetto del principio costituzionale di parità nell'accesso alle cure. Detto ciò, il mio consiglio per le persone affette da epilessia è di avere almeno un accesso in un Centro di terzo livello.

Ha delle storie del cuore di giovani che hanno un vissuto positivo di lavoro, di scuola o di vita?

Conosco moltissime storie che ho seguito dal mio osservatorio, che è quello della chirurgia. Noi vediamo i pazienti farmaco resistenti, li operiamo e gli restituiamo una vita senza crisi. C'è il giovane manager, oggi 33-enne, che abbiamo operato dieci anni fa. Si è laureato alla Bocconi, si è sposato, ha un figlio e lavora all'estero: un ragazzo fantastico. Un mese fa abbiamo operato un ragazzo che è partito da solo subito dopo per il viaggio dei suoi sogni in Indonesia. "Voglio ritrovare me stesso", mi ha detto. C'è Andrew (nome di fantasia), 10 anni e una vicenda familiare complessa. Ha iniziato ad avere



La neurochirurga Laura Tassi, presidente della [Lega Italiana Contro l'Epilessia](http://www.lice.it). A dx, la Guida alle epilessie 2023-www.lice.it



SANITÀ & DINTORNI

di **Camillo Valgimigli** *



Epilessia, così la malattia “sommersa” chiede di essere capita e di superare lo stigma

Si è appena conclusa la Giornata Internazionale dell'**Epilessia** con la tradizionale illuminazione viola dei più rappresentativi monumenti delle varie città. Come ogni anno vengono organizzate iniziative volte a sensibilizzare l'opinione pubblica, far conoscere questa malattia e combattere lo stigma che l'accompagna.

Stigma vuol dire macchia, pregiudizio, discredito che continua nel tempo. Parte da un gruppo numeroso contro le persone affette da questa malattia per impedire l'avvicinamento. Lo stigma è qualcosa che separa. Da questo stigma sociale ne discende uno individuale. La persona con questa malattia fa suo il concetto di valere di meno. Eppure l'**epilessia** è una delle condizioni neurologiche croniche più frequenti che si può manifestare a qualsiasi età, con due maggiori tipi di incidenza: nei primi anni di vita e (oggi in crescita) nell'età avanzata. Si stima che siano 50 milioni nel mondo, circa 6 milioni in tutta Europa,

600.000 in Italia con 30.000 nuovi casi all'anno.

Attualmente ogni anno nel nostro Paese si verificano 86 nuovi casi di **epilessia** nel primo anno di vita, 20-30 nell'età giovanile/adulta e 180 casi dopo i 75 anni. L'alto tasso di incidenza nel primo anno di vita è dovuto soprattutto a fattori genetici e rischi connessi a sofferenza perinatale. Per gli over 75 la causa è legata principalmente all'aumento delle patologie dell'età avanzata.

Ignoranza e pregiudizi continuano ad influire sulla qualità della vita di questi soggetti. Nella maggior parte dei **epilessia** è controllata dal trattamento farmacologico e da quello chirurgico. Nel 30% dei casi però i farmaci sono inefficaci e il trattamento chirurgico è improponibile e con lo stigma che fa soffrire più della stessa malattia la società pone interrogativi inquietanti. Può una persona con **epilessia** sposarsi, prendere la patente, fare il bagno in alto mare da solo? “La maggior parte di chi soffre di questo male perciò – sot-

tolinea Oriano Maccarelli past president della **LICE** – nasconde la propria condizione per timore di essere emarginata. Il fenomeno dei malati sommersi, comune a tante patologie, nell'**epilessia** è pressoché la regola”.

In questa giornata internazionale si è aggiunta quindi l'iniziativa: “Si va in scena. Storie di epilessia”, la campagna di awareness contro lo stigma sociale. La vita è un teatro e ognuno di noi va in scena tutti i giorni, nessuno escluso. È il messaggio che la **Lega Italiana Contro l'Epilessia** rivolge a chi ne soffre per non arrendersi alla propria condizione, perché raggiungere una migliore qualità di vita si può. La campagna prevede il coinvolgimento delle persone con l'**epilessia** e il loro caregiver che vorranno raccontare la loro storia in ogni ambito della vita quotidiana. Verrà selezionata la storia migliore che diventerà il soggetto di un cortometraggio da presentare al Giffoni Film Festival.

**psichiatra psicoterapeuta*





<https://www.msn.com/it-it/notizie/video/tg1-ore-0800-del-19-02-2023/vi-AA17FwaW>

In occasione della Giornata Internazionale dell'Epilessia, intervista alla dott.ssa Laura Tassi, Presidente LICE, per il **TG1**, rubrica di **Medicina** del 19 febbraio 2023 ore 8, a cura di Laura Cason.



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

Salute vero o falso È una delle malattie neurologiche più diffuse al mondo: nel



di Simona Cortopassi

L'EPILESSIA NON È UNA CONDANNA: ECCO COME

Esistono ancora troppi luoghi comuni legati a questa patologia:

Dal 2016 il secondo lunedì di febbraio è la giornata internazionale dedicata a una delle malattie neurologiche più diffuse al mondo: l'epilessia. Nonostante il numero enorme di casi – in Italia coinvolge circa mezzo milione di persone – questa patologia è ancora poco conosciuta. «Esistono e sopravvivono ancora troppi luoghi comuni legati soprattutto al comportamento da avere quando si assiste a una crisi convulsiva», spiega il professor Oriano Mecarelli, Past President Lice, Lega italiana contro l'epilessia, «ma anche sulle presunte conseguenze che questa condizione avrebbe sulle capacità cognitive e relazionali di chi ne è affetto». Sfatiamo quindi i principali falsi miti in materia.

Le persone con epilessia possono guidare

VERO «Secondo il decreto Legislativo n. 59 del 2011 si può guidare se il neurologo curante certifica che non si hanno crisi epilettiche da almeno un anno. Chi ha crisi che si verificano solo in sonno o che non compromettono la coscienza può lo stesso guidare, ma dopo un periodo di osservazione di almeno un anno, e sempre dietro rilascio di certificazione da parte del neurologo curante. Dopo



L'ESPERTO Qui a fianco, il professor Oriano Mecarelli, Past President Lice, Lega italiana contro l'epilessia.



dieci anni senza crisi e senza terapia non si hanno più restrizioni per la guida».

Chi ne è affetto non può viaggiare in aereo

FALSO «Non esistono preclusioni particolari ai viaggi, con

qualsiasi mezzo di trasporto, compreso l'aereo. Quando si viaggia, soprattutto all'estero, occorre portare con sé i farmaci, unitamente a una dichiarazione del neurologo curante che attesti il tipo di epilessia e le eventuali precauzioni da prendere in caso di una crisi durante il viaggio. Per il resto è consigliabile non alterare troppo i ritmi sonno-veglia e continuare ad assumere i farmaci agli orari consueti del proprio fuso orario e non del fuso orario del

Paese che si sta visitando. È sempre preferibile stipulare un'assicurazione che copra le spese sanitarie in viaggio».

I bambini sono i più colpiti

VERO «Si presenta a qualsiasi età, ma nella grande percentuale dei casi questa condizione neurologica si manifesta entro i 12 anni. Se si interviene con una corretta e precoce diagnosi e una terapia adeguata,

nostro Paese ci sono mezzo milione di casi

CONVIVERCI IN SICUREZZA

sfatiamoli con l'aiuto della scienza



in ospedale. Chiamare un'ambulanza non è quasi mai necessario, mentre la priorità per chi assiste a un episodio convulsivo è quella di non commettere errori nei soccorsi».

Il paziente va immobilizzato

FALSO «La maggior parte degli episodi non necessita di manovre particolari, ma solo della vicinanza al paziente durante l'episodio critico. Nei casi invece in cui le crisi comportino una caduta a terra, rigidità, scosse agli arti e forte salivazione, introdurre, per esempio, le mani o un oggetto nella bocca non è manovra consigliabile né tantomeno utile, in quanto è pericolosa sia per chi la pratica sia per chi la subisce. È un falso mito, infatti, che vi sia necessità di afferrare la lingua ed estrarla dalla bocca,

la patologia può essere tenuta sotto controllo in circa il 70% dei casi: il restante 30% ha purtroppo una forma farmacoresistente, di cui solo una parte può essere trattata chirurgicamente».

Le crisi durano meno di 2 minuti

VERO «Il 90% delle crisi dura meno di 2 minuti e molto raramente è necessaria un'assistenza medica urgente o il ricovero

pena la sua discesa verso le cavità aeree rendendo così impossibile il respiro. È anche errato immobilizzare il paziente, pensando in questo modo di arrestare o comunque di rendere la crisi meno forte. È invece consigliabile mettere qualcosa di morbido sotto il capo per evitare contusioni, togliere gli occhiali, slacciare vestiti stretti e girare la persona su un fianco appena possibile per facilitare la respirazione e la fuoriuscita della saliva».

Link: <https://www.youtube.com/watch?v=muiLbp9KSA8>



Servizio di **Rete News- Pianeta Salute**, realizzato durante la Conferenza Stampa del 13 febbraio a Roma, in occasione della **Giornata Internazionale dell'epilessia**.

In onda sui circa 170 emittenti locali sparsi sul territorio nazionale dal 20 al 27 febbraio 2023.

Durante la Conferenza è stato lanciato il contest **"SI VA IN SCENA. STORIE DI EPILESSIA"**.

La Campagna di sensibilizzazione voluta da LICE e FONDAZIONE LICE per dare voce alle testimonianze e racconti scritti delle persone con Epilessia e ai loro caregiver. La migliore sarà la base di partenza per costruire la sceneggiatura che porterà alla realizzazione del corto metraggio, in partner con Giffoni Innovation Hub.







Pianeta Salute Tg



Network nazionale del digitale terrestre

con passaggio satellitare lunedì alle 19 su Sky 821



LA VOCE DEL
PAZIENTE



www.Retenews2puntozero.it

**Elenco Emittenti che diffondono le nostre trasmissioni,
suddivise per regione**

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

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

Pianeta Salute Tg

PIEMONTE

Lunedì
ore 19:00

DTT:

 RETESETTE	Lcn 12	Rete 7
 TELESTUDIO	Lcn 17	Telestudio
 CAPRI TELEVISION	Lcn 66	Capri Television
	Lcn 72	VideoNord
	Lcn 86	Video Novara
	Lcn 87	Teleritmo
 QUINTARETE	Lcn 88	Quintarete
	Lcn 96	Cafè TV
	Lcn 97 Lcn 187 Lcn 814	SuperTV
	Lcn 122	ReteCapri
	Lcn 149	Capri Casinò
	Lcn 247	Capri Fashion
	Lcn 290	TeleGenova

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

Pianeta Salute Tg

VAL D'AOSTA

Lunedì
ore 19:00

DTT:



RETESETTE

Lcn 11

Rete 7

CAPRI
TELEVISION

Lcn 66

Capri Television

Lcn 91
Lcn 116
Lcn 814

SuperTV



Lcn 96

Cafè TV



Lcn 122

ReteCapri



Lcn 149

Capri Casinò



Lcn 247

Capri Fashion



Lcn 630

Video Novara

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

Pianeta Salute Tg

LOMBARDIA

Lunedì
ore 19:00

DTT:

Lcn 12
Lcn 193

UnicaTV



Lcn 88

SuperSix
Lombardia TV SportLcn 92
Lcn 286
Lcn 592

SuperTV



Lcn 96

Cafè TV



Lcn 122

ReteCapri



Lcn 149

Capri Casinò

Lcn 172
Lcn 695

Tele Sondrio News



Lcn 247

Capri Fashion



Lcn 185

Video Novara



Lcn 247

Capri Fashion



Lcn 605

Teleritmo



WebTV

Orobie Web TV

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

Pianeta Salute Tg

VENETO

Lunedì
ore 19:00

DTT:



Lcn 18

Telesanternò



Lcn 19

Televeneziana



Lcn 31

Televeneto



Lcn 41

Telepordenone



Lcn 77

Tele Antenna Trieste

Lcn 95
Lcn 666

Cafè TV



Lcn 115

SuperTV



Lcn 122

ReteCapri



Lcn 149

Capri Casinò



Lcn 210

DiTV



Lcn 247

Capri Fashion

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

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

Pianeta Salute Tg

FRIULI V.GIULIA

Lunedì
ore 19:00

DTT:



Lcn 41

Telepordenone



Lcn 72

Televenezia



Lcn 77

Tele Antenna Trieste



Lcn 87

Lcn 188

Lcn 587

TVM



Lcn 88

Lcn 588

Canale 6



Lcn 89

Lcn 90

Lcn 91

RAN RV



Lcn 95

Lcn 213

Cafè TV



Lcn 122

ReteCapri



Lcn 149

Capri Casinò



Lcn 247

Capri Fashion



Lcn 699

Super Six



Lcn 814

SuperTV

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

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

Pianeta Salute Tg

TRENTINO AALunedì
ore 19:00

DTT:



Lcn 122

ReteCapri



Lcn 149

Capri Casinò



Lcn 247

Capri Fashion



Lcn 274

Cafè TV

LIGURIALunedì
ore 19:00

DTT:

Lcn 18
Lcn 111

TeleGenova



Lcn 97

Teleriviera



Lcn 119

SuperTV



Lcn 122

ReteCapri



Lcn 149

Capri Casinò



Lcn 192

Cafè TV



Lcn 247

Capri Fashion

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

Pianeta Salute Tg

E. ROMAGNALunedì
ore 19:00

DTT:



Lcn 18

Telesanternò



Lcn 90

DiTV



Lcn 115

SuperTV



Lcn 122

ReteCapri



Lcn 149

Capri Casinò



Lcn 247

Capri Fashion



Lcn 273

Cafè TV

Lcn 682



WebTV

One TV Emilia

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

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

Pianeta Salute Tg

TOSCANA

Lunedì
ore 19:00

DTT:



Lcn 10

Teletruria

Lcn 102

Teletruria 2



Lcn 86

Teleregione Toscana



Lcn 87

Tele Camaiore



Lcn 122

ReteCapri



Lcn 149

Capri Casinò



Lcn 171

TVR Autovox
Teleitalia 41

Lcn 218

Teleriviera



Lcn 247

Capri Fashion



Lcn 674

TeleElba



webTV

ReteMia

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

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

Pianeta Salute Tg

UMBRIA

Lunedì
ore 19:00

DTT:

Lcn 10
Lcn 102

Teletruria

TELE2000

Lcn 16

Teletruria 2

Tele 2000



Lcn 18

Radio Telediffusioni
Umbre Aquesio

Lcn 122

ReteCapri



Lcn 149

Capri Casinò



Lcn 171

TVR Autovox
Teleitalia 41

Lcn 247

Capri Fashion

Lcn 665
Lcn 666

TeleRadio Leo

MARCHE

Lunedì
ore 19:00

DTT:



Lcn 12

Telemax



Lcn 90

DiTV



Lcn 122

ReteCapri



Lcn 149

Capri Casinò



Lcn 247

Capri Fashion



Lcn 291

Cafè TV

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

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

Pianeta Salute Tg

ABRUZZO



Lunedì
ore 19:00

DTT:



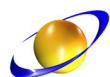
Lcn 12

Telemax



Lcn 15

Teleponte



Lcn 16
Lcn 661

Teleuniverso



Lcn 115

R115



Lcn 122

ReteCapri



Lcn 149

Capri Casinò



Lcn 247

Capri Fashion



Lcn 634

Super J

BASILICATA



Lunedì
ore 19:00

DTT:



Lcn 92

Retesei



Lcn 122

ReteCapri



Lcn 149

Capri Casinò



Lcn 190

LucaniaTV



Lcn 247

Capri Fashion

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

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

Pianeta Salute Tg

LAZIO

Lunedì
ore 19:00

DTT:

Lcn 12
Lcn 512

Lazio TV

Lcn 14
Lcn 114
Lcn 294
Lcn 514
Lcn 647

Supernova

Lcn 17
Lcn 517

Gold TV



Lcn 71

Roma 71

Lcn 95
Lcn 814

SuperTV



Lcn 96

Cafè TV

Lcn 112
Lcn 292
Lcn 298

Canale Zero



Lcn 115

Telepontina



Lcn 122

ReteCapri



Lcn 149

Capri Casinò



Lcn 171

TVR Autovox
Teletalia 41

Lcn 172

TS 2000

Lcn 173
Lcn 193

Amici TV



Lcn 247

Capri Fashion



Lcn 288

Tele Pontina



Lcn 656

Supernova4

Lcn 665
Lcn 666

TeleRadio Leo

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

Pianeta Salute Tg

CAMPANIA

Lunedì
ore 19:00

DTT:

Lcn 11
Lcn 19
Lcn 76

Telecapri



Lcn 32

Televomero



Lcn 43

CDS



Lcn 61

TV Oggi Salerno

CAPRI
TELEVISION

Lcn 66

Capri Television



Lcn 74

Telecaprinews TCN

Lcn 89
Lcn 273

Teleischia



Lcn 92

Retesei



Lcn 122

ReteCapri



Lcn 149

Capri Casinò



Lcn 247

Capri Fashion



Lcn 634

Telelaser



Lcn 663

Sud TV



webTV

TG You 24 Channel

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

Pianeta Salute Tg

CALABRIALunedì
ore 19:00

DTT:



Lcn 12

RTI Calabria



Lcn 85

Telemia



Lcn 92

Tele Libera Cassano



Lcn 122

ReteCapri



Lcn 149

Capri Casinò



Lcn 247

Capri Fashion

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

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

Pianeta Salute Tg

PUGLIA

Lunedì
ore 19:00

DTT:

Lcn 16

TRM



Lcn 17

Tele Sveva



Lcn 72

Teleblu Foggia



Lcn 76

Telecapri



Lcn 85

Tele Radio Città
Bianca

Lcn 93

ManfredoniaTV



Lcn 95

RTM



Lcn 122

ReteCapri



Lcn 149

Capri Casinò



Lcn 247

Capri Fashion

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

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

Pianeta Salute Tg

SICILIA

Lunedì
ore 19:00

DTT:

	Lcn 93	Videosicilia
videosicilia		
	Lcn 94	Canale 46
	Lcn 95	Teleradio Studio 98
	Lcn 96	AgrigentoTV
	Lcn 115	Etna Espresso Channel
	Lcn 122	ReteCapri
	Lcn 149	Capri Casinò
	Lcn 190	Tele 8
	Lcn 217	Telestar
	Lcn 247	Capri Fashion
	Lcn 272	TV Acicastello
	Lcn 297	Telecomiso-Free TV
	Lcn 686	Tele Eubea

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

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

Pianeta Salute Tg

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

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

Ricorrenze

Epilessia, 1300 ferraresi ci convivono

► Lunedì è stata celebrata la Giornata Internazionale dell'Epilessia, un evento finalizzato a promuovere la consapevolezza su questa patologia in più di 130 paesi. Ogni anno, il secondo lunedì di febbraio, le persone si uniscono per riconoscere ed evidenziare i problemi affrontati dalle persone con epilessia e dalle loro famiglie. Per celebrare questa ricorrenza i medici del Centro Epilessia dell'età evolutiva e dell'Adulto dell'Azienda Ospedaliero - Universitaria di Ferrara - membri della LICE (Lega Italiana contro l'Epilessia), in collaborazione con l'Associazione Italiana Epilessia (AIE) - hanno proposto due eventi. Solo in Italia, si contano circa 500.000 persone affette e 30.000 nuovi casi per anno, con incidenza più elevata nei bambini e negli anziani. Sulla base di queste stime nella città di Ferrara sono circa 1300 le persone che convivono con l'epilessia, con l'attesa di 65-70 nuovi casi ogni anno. I numeri tendono a triplicarsi se consideriamo la popolazione dell'intera provincia di Ferrara. Più di un terzo di tutte le epilessie ha inizio in età infantile. ●

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



Eccellenza in regione

Epilessia, ogni anno seguiti 600 pazienti Il Ramazzini è al top

«Seguendo i trattamenti previsti per la loro sicurezza, le persone affette da epilessia convivono con la malattia svolgendo una vita normale, in tutti gli ambiti, familiare, sociale e lavorativo. Nel 2023 sarebbe ora di dire stop allo stigma». A lanciare l'appello, dopo la Giornata Mondiale dell'Epilessia che si è celebrata lunedì, è il dottor Mario Santangelo, direttore della Neurologia di Area Nord la cui équipe segue oltre 600 pazienti epilettici ogni anno. Una presa in cura globale, che va dalla diagnosi al trattamento, passando per i diversi controlli da effettuare periodicamente, e che trova spazio nello "storico" ambulatorio dedicato presso l'ospedale Ramazzini di Carpi, ma anche attraverso un'attività costante e rafforzata sul territorio (in particolare all'Ospedale di Mirandola), per avvicinare l'assistenza ai luoghi di vita dei cittadini.

Proprio il Santa Maria Bianca è l'unico centro in provincia in cui vengono svolti elettroencefalogrammi in privazione di sonno (percorso di secondo livello accessibile con prenotazione interna), una metodica di approfondimento diagnostico per sospetto di epilessia utilizzata nel caso in cui l'elettroencefalogramma di base non risulti sufficiente per determinare la diagnosi.

Un'offerta di quantità e qualità, che ha portato al Centro per la cura delle Epilessie con sede a Carpi il riconoscimento prestigioso della LICE, la Lega Italiana Contro l'Epilessia, che l'ha incluso tra i quattro centri di eccellenza a livello regionale. «La Giornata Mondiale dell'epilessia – sottolinea il dottor Santangelo – è un'ottima occasione per parlare di questo disturbo cerebrale. L'impegno è massimo, così come lo è su tutte le altre patologie che trattiamo nel reparto di degenza di Carpi e nei nostri ambulatori, dalla sclerosi multipla (240 i pazienti seguiti all'anno) al Parkinson (oltre 400 persone in cura), ma anche patologie cerebrovascolari e demenze giovanili».



Eccellenza in regione

Epilessia, ogni anno seguiti 600 pazienti Il Ramazzini è al top

«Seguendo i trattamenti previsti per la loro sicurezza, le persone affette da epilessia convivono con la malattia svolgendo una vita normale, in tutti gli ambiti, familiare, sociale e lavorativo. Nel 2023 sarebbe ora di dire stop allo stigma». A lanciare l'appello, dopo la Giornata Mondiale dell'Epilessia che si è celebrata lunedì, è il dottor Mario Santangelo, direttore della Neurologia di Area Nord la cui équipe segue oltre 600 pazienti epilettici ogni anno. Una presa in cura globale, che va dalla diagnosi al trattamento, passando per i diversi controlli da effettuare periodicamente, e che trova spazio nello "storico" ambulatorio dedicato presso l'ospedale Ramazzini di Carpi, ma anche attraverso un'attività costante e rafforzata sul territorio (in particolare all'Ospedale di Mirandola), per avvicinare l'assistenza ai luoghi di vita dei cittadini.

Proprio il Santa Maria Bianca è l'unico centro in provincia in cui vengono svolti elettroencefalogrammi in privazione di sonno (percorso di secondo livello accessibile con prenotazione interna), una metodica di approfondimento diagnostico per sospetto di epilessia utilizzata nel caso in cui l'elettroencefalogramma di base non risulti sufficiente per determinare la diagnosi.

Un'offerta di quantità e qualità, che ha portato al Centro per la cura delle Epilessie con sede a Carpi il riconoscimento prestigioso della LICE, la Lega Italiana Contro l'Epilessia, che l'ha incluso tra i quattro centri di eccellenza a livello regionale. «La Giornata Mondiale dell'epilessia - sottolinea il dottor Santangelo - è un'ottima occasione per parlare di questo disturbo cerebrale. L'impegno è massimo, così come lo è su tutte le altre patologie che trattiamo nel reparto di degenza di Carpi e nei nostri ambulatori, dalla sclerosi multipla (240 i pazienti seguiti all'anno) al Parkinson (oltre 400 persone in cura), ma anche patologie cerebrovascolari e demenze giovanili».



Ricorrenze

Epilessia, 1300 ferraresi ci convivono

► Lunedì è stata celebrata la Giornata Internazionale dell'Epilessia, un evento finalizzato a promuovere la consapevolezza su questa patologia in più di 130 paesi. Ogni anno, il secondo lunedì di febbraio, le persone si uniscono per riconoscere ed evidenziare i problemi affrontati dalle persone con epilessia e dalle loro famiglie. Per celebrare questa ricorrenza i medici del Centro Epilessia dell'età evolutiva e dell'Adulto dell'Azienda Ospedaliero - Universitaria di Ferrara - membri della LICE (Lega Italiana contro l'Epilessia), in collaborazione con l'Associazione Italiana Epilessia (AIE) - hanno proposto due eventi. Solo in Italia, si contano circa 500.000 persone affette e 30.000 nuovi casi per anno, con incidenza più elevata nei bambini e negli anziani. Sulla base di queste stime nella città di Ferrara sono circa 1300 le persone che convivono con l'epilessia, con l'attesa di 65-70 nuovi casi ogni anno. I numeri tendono a triplicarsi se consideriamo la popolazione dell'intera provincia di Ferrara. Più di un terzo di tutte le epilessie ha inizio in età infantile. ●

© RIPRODUZIONE RISERVATA



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

 **Roma nel cuore**



di **Ester Palma**

Monumenti viola e racconti di vita contro l'**epilessia**

Tante storie per raccontare la vita con l'**epilessia**. Per della Giornata

Internazionale dedicata alla malattia, la Lice – Lega Italiana Contro l'**Epilessia** ha selezionato i migliori racconti di malati e parenti per «Si va in scena. Storie di Epilessia»: del primo classificato sarà tratto un corto che sarà presentato al Giffoni Film Festival 2023 e alla Mostra del Cinema di Venezia. Ogni anno a febbraio la Lice promuove eventi di sensibilizzazione contro lo stigma sociale legato alla patologia che spesso porta all'esclusione dei malati, coinvolgendo specialisti, famiglie, ma soprattutto pazienti: ognuno ha una storia da raccontare, una vita che deve fare i conti con i pregiudizi. Dicono alla Lice: «Troppo spesso si stigmatizzano i malati, li si esclude dal gioco, dal lavoro e perfino in famiglia sono visti come "diversi"». Ieri in molte città italiane i monumenti si sono illuminati di viola, il colore ormai divenuto simbolo dell'**epilessia**.

© RIPRODUZIONE RISERVATA



Epilessia, paure da superare

Accesa di viola la fontana in piazza Moro, colore comparso anche domenica a Putignano nel corso delle sfilate per il Carnevale



LE INIZIATIVE
Le associazioni durante la sfilata al Carnevale di Putignano e la fontana di piazza Moro illuminata di viola

● La fontana in piazza Moro accesa di viola, come la torre del palazzo dell'ex provincia, mentre domenica i volontari dell'Associazione italiana contro l'epilessia e della Lega italiana contro l'epilessia hanno sfilato al Carnevale di Putignano, mettendo in scena con costumi e striscioni la « Favola della strega viola ».

Sono solo alcune delle iniziative portate avanti nella « Giornata Internazionale dell'Epilessia » che si ricorda il 13 febbraio. Una Giornata di sensibilizzazione che serve a ricordare il quotidiano impegno della comunità dell'epilessia a infrangere un secolare stigma, che nel nostro Paese

ha come conseguenza anche la difficoltà dei pazienti a muoversi nel mondo del lavoro.

E domenica molto apprezzato è stato il gruppo che ha sfilato nell'ambito del carnevale di Putignano. Sono stati proprio i più piccoli a portare addosso un messaggio chiaro, che puntava a raggiungere quante più persone possibile: « Non abbiamo paura ».

In occasione del 13 febbraio le associazioni hanno lanciato il diciassettesimo bando pubblico per l'assegnazione di 40mila euro a progetti di ricerca sulla « Epilessia farmaco-resistente », focalizzando l'attenzione su « Meccanismi di preavviso dell'insorgere di crisi epilettica » e « Meccanismi fisiopatologici, aspetti clinici e nuovi approcci terapeutici ».

« Serve subito l'approvazione di una legge per i diritti delle persone con epilessia - spiegano i volontari -. Norme che erano già prossime all'approvazione nella scorsa legislatura e bloccate (per l'ennesima volta) dalla sua prematura interruzione. Stiamo parlando di una patologia cronica e invalidante. Il 40 per cento dei casi, poi, è farmaco-resistente, pure a fronte di un iperbolico ventaglio di medicinali che sedano solo i sintomi senza curare la patologia ». [red. cro.]



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



BARLETTA

COMPORTAMENTI SALVAVITA

COLLABORAZIONE

Delvecchio: «Come presidente dell'Ordine dei Medici plaudo all'iniziativa e alla sinergia tra colleghi e il mondo della scuola»

IL DATO

La **Lega Italiana Contro l'Epilessia** ha evidenziato che oltre il 60% degli insegnanti non sa come intervenire

Crisi epilettiche come gestirle a scuola

Progetto con esperti e insegnanti alla "Giovanni Paolo II"

● **BARLETTA.** «E' stato per me un vero onore oltre che dovere e piacere partecipare all'evento relativo ad un approccio omogeneo ed integrato da attuare in caso di necessità di somministrazione di farmaci in orario e ambito scolastico tenutosi all'interno della scuola "Giovanni Paolo II" a Barletta che ci ha visto impegnati nella trattazione della gestione della crisi epilettica in ambito scolastico e la gestione della crisi ipoglicemica a scuola. Un momento molto importante per la comunità scolastica e per la serenità delle famiglie». Così il dottor Benedetto Delvecchio, presidente dell'Ordine Ordine dei Medici Chirurghi e Odontoiatri della Provincia di Barletta Andria Trani.

L'evento è stato organizzato dal Distretto Socio Sanitario n. 4 in ottemperanza al "Protocollo d'Intesa per un approccio omogeneo ed integrato da attuare in caso di necessità di somministrazione di farmaci in orario e ambito scolastico.

Il corso si è svolto in due pomeriggi nella scuola diretta dalla professoressa Francesca Capuano in cui i docenti hanno potuto apprendere la corretta sequenza di azioni da seguire grazie all'utilizzo

di un manichino, brochure e materiale informativo fornito dal Distretto. Lo svolgimento del corso teorico-pratico, al termine del quale ad ogni docente è stato rilasciato un

attestato di formazione, è stato curato dal direttore del Distretto Dott. Domenico Spinazzola con la sua equipe costituita dalla Dott.ssa Ilaria Alicino, Dott. Raffaele Marino, Dott.ssa Rosalia Damato.

IL PROTOCOLLO

L'approccio omogeneo ed integrato in caso di necessità di somministrazione di farmaci

«Plaudo alla collaborazione e auspico che sia sempre più alimentata questa meravigliosa collaborazione tra la parte medica e quella della scuola in ambiti che hanno un vero e proprio valore di "salvavita" - ha concluso il presidente Delvecchio -. Ringrazio i colleghi del Distretto e la dirigente Capuano congiuntamente alle docenti per questo bel percorso di formazione che ci ha visti operare nel comune interesse dei bambini che loro malgrado vi-

vono una condizione di salute non propriamente ottimale. Come presidente dell'Omceo, ancora una volta, mi preme ribadire la totale disponibilità delle colleghe e dei colleghi ad operare in tali ambiti».

Le patologie croniche più frequenti, che possono dare origine a manifestazioni acute, per le quali è necessario prevedere preliminarmente interventi pianificati, effet-

tuabili anche da personale non sanitario (stato di necessità), secondo le indicazioni del MG/PLS/Specialista (Piano Terapeutico) e previa autorizzazione dei genitori/rappresentanti legali sono: **Epilessia** (Crisi epilettica); Asma (Crisi asmatica); Diabete (Crisi ipoglicemica); Crisi allergica grave (shock anafilattico).

Una recente indagine della Lega Italiana Contro l'**Epilessia** ha evidenziato che oltre il 60% degli insegnanti non sa come intervenire e quali strategie e comportamenti seguire nel caso in cui un bambino sia colpito da una crisi.

Il 30% delle crisi si manifestano in classe e non sempre è necessario somministrare il farmaco salvavita. Fondamentale però resta la gestione del bambino durante l'evento acuto.

[red. bat.]



SODDISFAZIONE Per tutti si è trattato di un momento molto importante

IMPEGNO Una immagine degli esperti intervenuti a scuola



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

CAMPAGNE

Giornata contro l'Epilessia: Gas Communication lancia la campagna di awareness "Si va in scena! Storie di epilessia"

Gas Communication ha ideato per Lega Italiana contro l'Epilessia e Fondazione LICE la campagna di

awareness "Si va in scena! Storie di epilessia", promossa il 13 febbraio, in occasione della Giornata

Internazionale per l'Epilessia per sensibilizzare l'opinione pubblica contro lo stigma sociale che spesso

comporta l'esclusione da una vita normale per chi convive con l'Epilessia, anche in ambito scolastico e lavorativo. Inoltre è stato lanciato un contest letterario dedicato al tema dell'inclusione sociale, dalla scuola al lavoro. La campagna prevede, infatti, il coinvolgimento diretto delle persone con epilessia e i loro caregiver, di età tra 15 e 40 anni, che vorranno raccontare la storia di chi l'epilessia la vive in prima persona, in ogni ambito della vita quotidiana. Il racconto selezionato da una giuria di esperti diventerà il soggetto della sceneggiatura di un cortometraggio che sarà presentato al Giffoni Film Festival 2023 e alla prossima Mostra Internazionale d'Arte Cinematografica di Venezia. La campagna di sensibilizzazione ha il sostegno di Rai per la Sostenibilità per il supporto informativo attraverso i canali editoriali Rai.



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



CON IL SOSTEGNO DI RAI PER LA SOSTENIBILITÀ

GAS COMMUNICATION FIRMA LA CAMPAGNA PER LICE

GAS Communication, agenzia di Media Relations e PR specializzata nella comunicazione in ambito salute, parte di AIM Communication, ha ideato per **LICE** (Lega Italiana contro l'**Epilessia**) e **Fondazione LICE** la campagna di awareness "Si va in scena! Storie di **Epilessia**" promossa da oggi in occasione della Giornata Internazionale per l'**Epilessia**. La Campagna prevede, infatti, il coinvolgimento diretto delle Persone con **Epilessia** e i loro caregiver, di età tra 15 e 40 anni, che vorranno



raccontare la storia di chi l'**Epilessia** la vive in prima persona, in ogni ambito della vita quotidiana. Il racconto selezionato da una giuria di esperti diventerà il soggetto della sceneggiatura di un cortometraggio che sarà presentato al **Giffoni Film Festival 2023** e alla prossima **Mostra Internazionale d'Arte Cinematografica di Venezia**. Anche quest'anno, poi, si rinnova la tradizionale illuminazione dei monumenti italiani: nella serata del 13 febbraio, infatti, i monumenti delle principali città italiane, a

partire dal Colosseo, si coloreranno di viola, il colore della lotta all'**Epilessia**. Numerose le manifestazioni previste nelle varie Regioni italiane. La Campagna di sensibilizzazione ha il sostegno di Rai per la Sostenibilità per il supporto informativo attraverso i canali editoriali **Rai**.

La Mole antonelliana è viola per la lotta contro l'epilessia

TORINO

■ Anche quest'anno in occasione della Giornata internazionale dell'epilessia la Mole antonelliana si è illuminata di viola, simbolo della lotta all'epilessia.

L'iniziativa, organizzata dalla Lega italiana contro l'epilessia (Lice), ha come obiettivo quello di accendere una luce speciale sull'importanza dell'inclusione sociale delle persone



con questo disturbo, dalla scuola al lavoro.

Oltre al simbolo di Torino, sono stati coinvolti diversi monumenti di città piemontesi tra cui la torre civica di Cuneo, l'ingresso dell'ospedale dei Santi Arigo e Biagio di Alessandria e la cupola di San Gaudenzio a Novara.

La dottoressa Irene Bagnasco, medico specialista in neuropsichiatria infantile all'ospedale Martini di Torino, afferma: «L'epilessia è ancora un disturbo stigmatizzante, attorno al quale c'è pregiudizio e ignoranza. Sono ancora molte le persone che ritengono erroneamente che sia una malattia rara oppure mentale. E ancora che non si possa andare a scuola o lavorare: tutto ciò è dovuto alla scarsa conoscenza. L'epilessia colpisce tutte le età della vita, ma i due picchi di incidenza si hanno nell'età infantile e negli anziani. Ed è proprio in età evolutiva che la patologia va a impattare nel contesto di sviluppo, familiare, nel percorso scolastico e nelle attività ludico-ricreative-sportive».

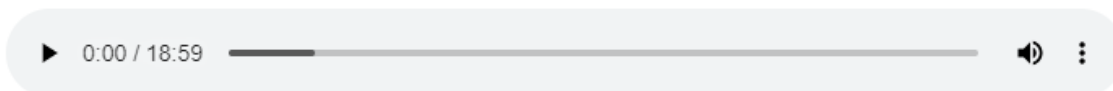
Nei Paesi industrializzati, l'epilessia interessa una persona su cento. Si calcola che in Italia ogni anno si verifichino 86 nuovi casi nel primo anno di vita, 20-30 nell'età giovanile/adulta e 180 dopo i 75 anni.





Link: <https://www.vaticannews.va/it/podcast/rvi-programmi/indovina-chi-viene-a-pranzo/2023/02/indovina-chi-viene-a-pranzo-seconda-parte-14-02-2023.html>

Storie di Epilessia, contro ogni stigma



La vita è un teatro ed ognuno di noi va in scena tutti i giorni, nessuno escluso. È questo il messaggio che la **LICE – Lega Italiana Contro l’Epilessia** rivolge, in occasione della Giornata Internazionale dell’Epilessia, alle Persone che convivono con l’Epilessia, per non arrendersi alla propria condizione, perché raggiungere una migliore qualità di vita oggi si può.

Nei Paesi industrializzati, **l’Epilessia interessa circa 1 persona su 100**. Questa patologia si può verificare in tutte le età, con due maggiori picchi di incidenza, uno nei primi anni di vita e l’altro – sempre più elevato – nell’età più avanzata. **Attualmente si calcola, infatti, che in Italia 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 **Giornata Internazionale** è stata l’occasione per lanciare un **contest** dedicato al tema **dell’inclusione sociale, dalla scuola al lavoro**. La storia migliore verrà selezionata da una giuria di esperti, e diventerà il soggetto di un **cortometraggio** che sarà presentato dal 20 al 29 luglio al **Giffoni Film Festival 2023** e, fuori concorso, alla prossima **Mostra Internazionale d’Arte Cinematografica di Venezia**.

Nostro ospite il Professore **Oriano Mecarelli**, Past President LICE - Lega Italiana Contro l’Epilessia, Neurofisiopatologo, esperto in Epilettologia e Elettroencefalografia.

Teatro Vittoria

Il concerto benefico per la ricerca sull'**epilessia**

In comune hanno una grande passione per la musica e il fatto di essere entrambi figli d'arte. Torinesi, Gianluca e Lorenzo Guida sono fratelli, il primo è un pianista e il secondo violoncellista. Hanno respirato note fin da piccolissimi e questa sera alle 20,30 saranno protagonisti sul palcoscenico del Teatro Vittoria nel concerto benefico "La musica per la ricerca contro l'epilessia". L'evento è organizzato dalla **Lice** (la Lega italiana contro l'**epilessia**) e dagli Amici dell'Orchestra Sinfonica Nazionale della Rai. F.CAS.—



L'INIZIATIVA PALAZZO DOGANA SI ILLUMINA

Giornata dell'epilessia

Webinar e laboratori

In occasione della giornata mondiale dell'epilessia, che si celebra oggi, la struttura complessa di neuropsichiatria infantile e dell'adolescenza, diretta da Anna Polito, metterà in campo una serie di iniziative, con il patrocinio della Lega Italiana contro l'Epilessia (Lice), per offrire maggiori occasioni di conoscenza della malattia e



imparare ad affrontarla. In continuità con il progetto didattico e formativo "A scuola di epilessia! Quando la malattia ci chiede di sapere", rivolto a operatori scolastici e bambini della scuola primaria della Capitanata, a partire dalle 18, si svolgerà un webinar in collaborazione con l'associazione Autonoma Professionisti della Scuola (Anaps). Inoltre, uno sportello di ascolto dedicato al tema dell'epilessia sarà disponibile dalle 15 alle 17 al numero di telefono 0881/732362. Infine, nella libreria Riobo, il 18 febbraio dalle 18, il laboratorio di lettura per bambini di età compresa tra i 6 e gli 8 anni. Oltre alla Polito, referenti del progetto sono Giuseppina Pustorino ed Erica Pironti.

f.s.



L'EVENTO IN SCENA LE FIABE RACCONTATE DAI MAESTRI CARTAPESTAI. A CHIUDERE LA SERATA IL CONCERTO "DOVE SI BALLA" DI DARGEN D'AMICO

Riecco il Carnevale In 20mila a Putignano

SVEVA BLANCA LACALENDOLA

Dopo il rinvio a cuasa del forte vento, il Carnevale di Putignano ha preso vita portando in scena la parata delle fiabe, da quelle tradizionali reinterpretate in chiave moderna a quelle inedite raccontate dai Giganti di Carta.

La sfilata di ieri mattina ha chiamato nella cittadina a sud di Bari oltre 20mila spettatori provenienti da diverse regioni d'Italia. La parata è stata aperta da Farinella e dal suo Alter Ego che davanti all'imponente e sfavillante sipario di luci hanno annunciato i protagonisti del Carnevale: i setti carri allegorici in cartapesta alti fino a 16 metri, ognuno ispirato ad una fiaba diversa con riferimenti

all'attualità come la guerra in Ucraina, l'imperversare del mondo digitale a discapito dei rapporti sociali, il nuovo ordine politico mondiale che vede protagoniste le donne e il ritorno alla normalità dopo il buio della pandemia.

Sui carri non è mancata la satira politica con i volti riconducibili alla Premier Giorgia Meloni, il Ministro Matteo Salvini, Ursula von der Leyen e re Carlo d'Inghilterra. Molto numerosi i gruppi mascherati dedicati al mondo di Alice, alla fiaba del Ranocchio, alla Sirenetta e all'immane lupo cattivo portati in parata da scuole e associazioni di Putignano. Pubblico in visibilibio grazie a Dargen D'Amico, in concerto ieri sera sull'Amaro Mediterraneo Stage. È stato il più

dice di X Factor a chiudere infatti l'evento di ieri firmato, non a caso, "Dove si balla".

«Il Carnevale di Putignano finalmente protagonista in Italia per il divertimento. Siamo celebrando il ritorno alla normalità dopo i due anni

di stop forzato per la pande-

mia, e lo facciamo con un grande sforzo organizzativo per una festa di Carnevale che ha richiamato a Putignano migliaia e migliaia di persone, - commenta soddisfatto il Presidente della Fonda-

zione Carnevale, Giuseppe Vinella - e la festa proseguirà domenica 19 febbraio dalle ore 15.30, il 21 Martedì Grasso dalle ore 18.30 con la Madrina Mara Venier e sabato 25 con un grande Closing Party».

Aggiunge il Direttore Organizzativo Gianluca Ignazzi: «L'allegria contagiosa di questo Carnevale, i sorrisi della gente, i balli spontanei in piazza, tantissime persone

di ogni età vestite a maschera. Ciò ci dimostra che il risultato atteso è stato raggiunto, stiamo regalando esperienze di puro divertimento a chi è venuto a trovarci. Anche il meteo è stato clemente e dopo poche gocce di pioggia la sfilata è stata baciata dal sole».

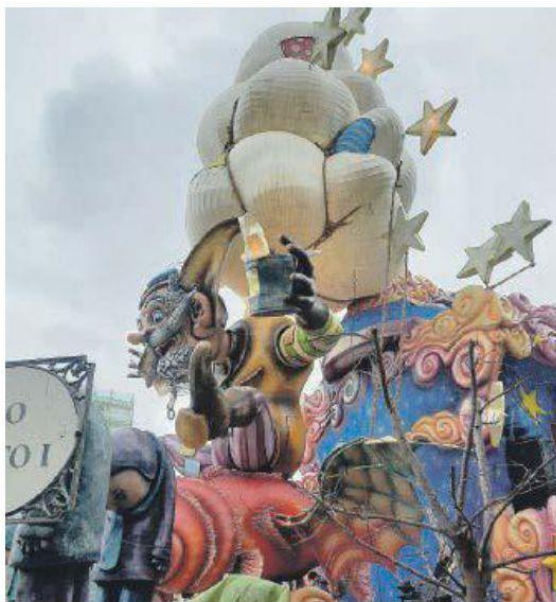
Fra i gruppi fuori concorso hanno sfilato: il gruppo di rievocazione storica dei Normanni; la Lega Italiana contro l'Epilessia, in viola per la Giornata Internazionale

dell'Epilessia del 13 febbraio; "La bella e la bestia" degli scolari giunti da Cerignola.

Ieri, intanto, nella città del Carnevale tra i più antichi d'Italia e più lunghi d'Europa, al Museo Civico "Romanazzi Carducci" è stato inaugurato il "Mu-

seo del Carnevale e della Cartapesta". Si tratta di uno spazio in cui è possibile fare un salto indietro nel tempo per

scoprire antichi aneddoti e tradizioni de maestri cartapestai



«Stiamo celebrando la normalità e lo facciamo con un grande sforzo organizzativo per una festa che ha richiamato tante persone»





Putignano, re Farinella apre la parata dei carri

Oltre 20mila in strada per il Carnevale tra i più antichi d'Europa

LUCA NATILE

● **PUTIGNANO.** Tante le sfumature del cielo sopra il Carnevale: grigio invernale, bianco come le nuvole illuminate dal sole e infine azzurro. Debutto sotto la pioggia per la parata dei carri allegorici (7+1), delle maschere di carattere (3) dei gruppi mascherati (una decina) e delle maschere in libertà (centinaia) che hanno sfiato tra ali di folla entusiasta, divertita, infreddolita e finalmente serena quando il cielo si è aperto ed è tornato a splendere un sole caldo da inizio primavera.

Può sembrare una favola (le favole sono il tema di questa 629 edizione della maschera più lunga e tra le più antiche d'Europa) eppure è vero: i mastodontici pupi in cartapesta (tutti e rigorosamente fabbricati con carta di giornale) hanno attraversato in un giorno almeno tre stagioni. Un settimana fa Eolo, dio dei venti aveva costretto la Fondazione Carnevale a rinviare quella che avrebbe dovuto essere la parata del

grande ritorno. Ieri ci ha provato Giove Pluvio, dispensatore di pioggia a rovinare la festa e a costringere la carica dei 20mila spettatori a battere in ritirata.

Ma «the show must go on» lo spettacolo non si può fermare e re Farinella insieme alla sua corte è rimasto sul palco e davanti alle telecamere (la manifestazione è stata ripresa in diretta da Telenorba con il commento dell'attore Rocco Papaleo) per garantire il divertimento.

«Putignano e il suo Carnevale tornano ad essere protagonisti. Siamo felici di celebrare il ritorno alla normalità e lo stiamo facendo con un grande sforzo organizzativo che ha richiamato nella nostra città migliaia di persone»,

ha commentato il presidente della Fondazione Giuseppe Vinella.

Il programma della manifestazione quest'anno si è arricchito di spettacoli, iniziative e ospiti come non accadeva da anni. La parata è stata aperta intorno alle ore 11 dalla maschera di Farinella e dalla sua alter ego



LA SFILATA
Quasi 20mila spettatori hanno invaso la città
[Foto 2C Informa]



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

femminile (interpretati dagli attore Dino Parrotta e Viviana Simone) che davanti all'imponente e sfavillante sipario di luci hanno annunciato uno per uno i setti carri allegorici in cartapesta alti fino a 16 metri, ognuno ispirato ad una fiaba diversa con riferimenti all'attualità.

Sui carri anche la satira politica con i volti riconducibili alla premier Giorgia Meloni, il ministro Matteo Salvini, Ursula von der Leyen e re Carlo d'Inghilterra. Una menzione speciale per la partecipazione ai gruppi mascherati delle scuole e associazioni di volontariato di Putignano. Fuori concorso il gruppo di rievocazione storica dei Normanni, la **Lega Italiana contro l'Epilessia**, in viola per la Giornata Internazionale del 13 febbraio, «La bella e la bestia» degli scolari giunti da Cerignola.

Prossima sfilata domenica 19 febbraio alle ore 15.30.

L'iniziativa - Voluta dalla vice sindaca Memoli Giornata mondiale dell'epilessia, oggi il Comune si tinge di viola



Ricorre quest'oggi la giornata mondiale dell'epilessia e per l'occasione, la vice sindaco del Comune di Salerno Paky Memoli provvederà a far tingere Palazzo di Città di colore viola, su richiesta dell'unità operativa complessa di neuropsichiatria infantile dell'azienda ospedaliera universitaria Ruggi d'Aragona, in linea con le iniziative messe in campo dalla Lega italiana contro l'epilessia che si tiene in tutte le città italiane. «Questa giornata internazionale dell'epilessia è celebrata in tutto il mondo e mira ad ottenere un accesso equo alla diagnosi, al tratta-

mento, all'assistenza sociale e sanitarie così come alle opportunità sociali per le persone affette da epilessia», ha spiegato la vice sindaca Memoli da sempre particolarmente attenta alle tematiche sanitarie. Proprio la dottoressa Memoli, infatti, è da sempre impegnata in prima linea nella tutela dei diritti delle persone affette da disabilità o problemi di salute quali, appunto, l'epilessia. Tingere Palazzo di Città di viola è un segnale, seppur simbolico, di coraggio e di sostegno alle famiglie dei pazienti.

Erika Noschese





Link: <https://www.raiplay.it/video/2023/02/Elisir---Puntata-del-13022023-fd48e904-4914-4a09-8db2-45eba112a1ef.html>

Intervista nella puntata odierna, al Prof. Oriano Mecarelli, Past Presidente LICE- Lega Italiana Contro l'Epilessia, sulla Giornata Internazionale dell'Epilessia che si celebra oggi 13 febbraio.

Per l'occasione la LICE e Fondazione LICE lanciano un contest letterario: "Si va in scena. Storie di Epilessia".

Racconti di vita dalla scuola al mondo del lavoro.





Link: <https://www.youtube.com/watch?v=LkzbiWFZEcM>

In occasione della **Giornata internazionale per l'epilessia 2023**, parliamo delle tante novità terapeutiche sull'epilessia e dell'iniziativa messa in campo, quest'anno dalla LICE, "Lega Italiana Contro l'Epilessia" e dalla Fondazione LICE. Ne parliamo con Laura Tassi, presidentessa LICE.

PROGETTO CONTRO LO STIGMA SOCIALE

Il progetto **"Si va in scena. Storie di Epilessia"**, contro lo stigma sociale, di cosa si occupa? Prevede il coinvolgimento diretto delle persone con epilessia e i loro caregiver, con un'età tra 15 e 40 anni, che vorranno raccontare la loro storia di chi l'epilessia la vive in prima persona, in ogni ambito della vita quotidiana. Il racconto, selezionato da una giuria di esperti, diventerà il soggetto della sceneggiatura di un cortometraggio che sarà presentato al Giffoni Film Festival 2023 e alla prossima Mostra Internazionale d'Arte Cinematografica di Venezia.

QUANDO SI MANIFESTA L'EPILESSIA? L'epilessia si manifesta a tutte le età, anche se in oltre il 60% dei casi l'esordio avviene in età pediatrica. Cardine della diagnosi e di una corretta terapia è l'Elettroencefalogramma.

COS'È L'AURA? Esiste anche un'aura associata all'epilessia e in particolare all'epilessia focale. Si tratta della fase iniziale delle crisi ed è caratterizzata da particolari manifestazioni soggettive che solo la persona con epilessia percepisce, non visibili. La durata è estremamente variabile, da pochi secondi a un minuto, così come sono variabili le manifestazioni, che dipendono dalla regione di corteccia cerebrale interessata: se è quella che ci consente di sentire i suoni, il paziente potrà sentire musiche, voci, rumori che non esistono. Se invece è coinvolta la regione che percepisce gli stimoli visivi, si creeranno visioni di luci colorate, immagini o flash. Difficilmente c'è una sola manifestazione di una crisi in arrivo, spesso sono molte associate tra loro: per esempio nelle epilessie del lobo temporale frequentemente viene percepita una sensazione allo stomaco, come una nausea che sale fino alla gola e che si associa ad una tachicardia e una sensazione di ansia. Altre volte invece si configura come un'impressione di aver già vissuto il momento o di averlo sognato. Se ci troviamo invece nelle regioni che comandano la sensibilità del corpo ci potrà essere una aura caratterizzata da formicolio, impressione di avere un braccio più grande o più pesante, fino ad un vero e proprio dolore.

Per approfondire questo ed altri temi visita Medical Excellence TV:

<https://www.medicaexcellencetv.it/ep...>



Link: <https://www.rainews.it/tgr/campania/notiziari>

Intervista nel TGR Campania delle ore 14.00 alla Dott.ssa Leonida Bilo, coordinatrice della Macroarea Campania-Molise della LICE- Lega Italiana Contro l'Epilessia, per la Giornata Internazionale dell'Epilessia.





ADN0392 7 ECO 0 DNA ECO NAZ

Immediapress/13 Febbraio 2023 Giornata Internazionale dell' Epilessia al via "Si va in scena. Storie di Epilessia"

- Parte la campagna di LICE e Fondazione LICE per raccontare storie di inclusione sociale delle persone con Epilessia, dalla scuola al lavoro

- Il cortometraggio al Giffoni Film Festival 2023

Roma, 13 febbraio 2023 - La vita è un teatro ed ognuno di noi va in scena tutti i giorni, nessuno escluso. È questo il messaggio che la LICE- Lega Italiana Contro l'Epilessia rivolge alle Persone che convivono con l'Epilessia, per non arrendersi alla propria condizione, perché raggiungere una migliore qualità di vita oggi si può.

Nei Paesi industrializzati, l'Epilessia interessa circa 1 persona su 100. Questa patologia si può verificare in tutte le età, con due maggiori picchi di incidenza, uno nei primi anni di vita e l'altro – sempre più elevato – nell'età più avanzata. Attualmente si calcola, infatti, che in Italia 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. Alla base dell'alto tasso di incidenza nel primo anno di vita ci sono soprattutto fattori genetici e rischi connessi a varie cause di sofferenza perinatale, mentre per gli over 75 la causa risiede soprattutto nel concomitante aumento delle patologie legate all'età: ictus cerebrale, malattie neurodegenerative, tumori e traumi cranici.

In occasione della Giornata Internazionale dell'Epilessia, LICE e Fondazione LICE, in collaborazione con Giffoni Innovation Hub, davanti a una platea di giornalisti e Istituzioni, hanno presentato in conferenza stampa "Si va in scena. Storie di Epilessia", la campagna di awareness contro lo stigma sociale che spesso comporta l'esclusione da una vita normale per chi convive con l'Epilessia, anche in ambito scolastico e lavorativo.

La Giornata Internazionale è stata l'occasione per lanciare un contest dedicato al tema dell'inclusione sociale, dalla scuola al lavoro. La Campagna prevedrà, infatti, il coinvolgimento diretto delle Persone con Epilessia ed i loro caregiver che vorranno raccontare la storia di chi l'Epilessia la vive in prima persona, in ogni ambito della vita quotidiana.

La storia migliore verrà selezionata da una giuria di esperti, e diventerà il soggetto di un cortometraggio che sarà presentato dal 20 al 29 luglio al Giffoni Film Festival 2023e, fuori concorso, alla prossima Mostra Internazionale d'Arte Cinematografica di Venezia.

"In Italia le Persone con Epilessia sono circa 600 mila - evidenzia Laura Tassi, presidente LICE -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. L'Epilessia è una malattia cronica che impatta certamente sulla vita quotidiana di chi ne soffre, anche nei rapporti con le persone, i compagni, i colleghi. Sebbene la strada da percorrere sia ancora lunga, molti passi avanti sono stati fatti, e LICE sostiene le Persone con Epilessia a non arrendersi alla propria condizione e ad affrontare la vita con coraggio in ogni ambito sociale. Ringraziamo i nostri partner e il Giffoni Film Festival che darà visibilità alle storie delle Persone con Epilessia attraverso un cortometraggio".

La Giornata Internazionale dell'Epilessia celebra anche i 30 anni de "Il Grande Cocomero", uno dei rari film in cui è stato affrontato il tema dell'Epilessia in modo esaustivo ed emozionante. Durante l'evento è stato proiettato un montaggio speciale del film e, per l'occasione la regista, Francesca Archibugi, ha voluto essere presente con un video saluto.

"Siamo davvero orgogliosi di questo progetto – spiega Oriano Mecarelli, Past-president LICE – che vedrà 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. 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".

Anche quest'annosi rinnova la tradizionale illuminazione dei monumenti italiani: nella serata del 13 febbraio, infatti, i monumenti delle principali città italiane, a partire dal Colosseo, si coloreranno di viola, il colore della lotta all'Epilessia. Numerose le manifestazioni previste nelle varie Regioni italiane consultabili sul sito [LICE](#).

La Campagna di sensibilizzazione per la Giornata del 13 febbraio ha ottenuto il sostegno di Rai per la Sostenibilità per il supporto informativo attraverso i canali editoriali Rai.

"Quest'anno ancor di più -conclude Antonio Gambardella, Presidente della Fondazione LICE-abbiamo voluto evidenziare quanto l'inclusione sociale sia importante per chi convive con le Epilessie. Chi è affetto da patologie come queste affronta quotidianamente la discriminazione e l'esclusione dalla vita sociale, professionale o scolastica in base all'età. Per questo vogliamo che le Persone con Epilessia non si nascondano più per paura del giudizio, vogliamo che raccontino le loro storie, le loro paure ma anche i loro successi. Per questo motivo, sempre al fianco di LICE, conosceremo con grande emozione la più bella storia di Epilessia che verrà selezionata e diventerà un cortometraggio presentato in un contesto internazionale come il Giffoni Film Festival a cui va il nostro ringraziamento".

Hanno partecipato all'evento di oggi Laura Tassi, Presidente LICE; Oriano Mecarelli, Past President LICE, Antonio Gambardella, Presidente della Fondazione LICE; Francesca Sofia, Presidente International Bureau for Epilepsy, IBE; Domenico Di Giorgio, AIFA, con la moderazione di Mario Moroni, Testimonial LICE.

Un ringraziamento speciale va alle Aziende che oggi sono qui al fianco di LICE e di Fondazione LICE per aver sostenuto la Giornata Internazionale dell'Epilessia e per il loro impegno straordinario che dedicano tutti i giorni in questo ambito: Angelini Pharma che ha contribuito anche all'illuminazione del Colosseo, e poi ancora Jazz Pharmaceuticals, UCB, Eisai, Eucfarma, Lusofarmaco e Sanofi per il contributo non condizionante alla Campagna.

La Campagna LICE 2023 "SI VA IN SCENA. STORIE DI EPILESSIA" proseguirà per tutto il 2023. Chi volesse partecipare al contest e raccontare la propria storia di Epilessia, entro e non oltre il 13 marzo 2023, potrà trovare tutte le informazioni su [LICE](#) e [Fondazione LICE](#). Il trailer del cortometraggio sarà presentato in anteprima durante il 46° Congresso Nazionale LICE che si terrà a Napoli dal 7 al 9 giugno 2023.

Per maggiori informazioni:

www.lice.it

<https://fondazionelice.it/>

<https://www.facebook.com/FondazioneEpilessiaLICE>



Giornata epilessia, al via campagna contro stigma Da storie pazienti un corto presentato al Giffoni Film Festival

13 Febbraio , 12:21

(ANSA) - ROMA, 13 FEB - Combattere lo stigma sociale che spesso comporta l'esclusione da una vita normale per chi convive con l'epilessia. È questo l'obiettivo della campagna "Si va in scena. Storie di Epilessia" lanciata oggi, in occasione della Giornata Internazionale dell'Epilessia, da LICE e Fondazione LICE, in collaborazione con il Giffoni Film Festival. La campagna prevede il coinvolgimento diretto delle persone con epilessia e dei loro caregiver invitati a raccontare la propria storia. La storia migliore verrà selezionata da una giuria di esperti e diventerà il soggetto di un cortometraggio che sarà presentato dal 20 al 29 luglio al Giffoni Film Festival 2023 e, fuori concorso, alla prossima Mostra Internazionale d'Arte Cinematografica di Venezia. "In Italia le persone con epilessia sono circa 600 mila e un terzo di esse non è sensibile alla cura farmacologica", afferma Laura Tassi, presidente LICE. "Sebbene la strada da percorrere sia ancora lunga, molti passi avanti sono stati fatti, e LICE sostiene le persone con epilessia a non arrendersi alla propria condizione e ad affrontare la vita con coraggio in ogni ambito sociale". "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", aggiunge Oriano Mecarelli, past-president LICE. In occasione della Giornata dedicata alla malattia, anche quest'anno si rinnova la tradizionale illuminazione dei monumenti italiani che questa sera si tingeranno di viola, il colore della lotta all'epilessia. "Chi è affetto da patologie come queste affronta quotidianamente la discriminazione e l'esclusione dalla vita sociale, professionale o scolastica. Vogliamo che le persone con epilessia non si nascondano più per paura del giudizio, vogliamo che raccontino le loro storie, le loro paure ma anche i loro successi", conclude il presidente della Fondazione LICE Antonio Gambardella. (ANSA).

Y76-NAN



Link: <https://www.facebook.com/watch/?v=3571507779763525&ref=sharing>

Giornata Internazionale dell'Epilessia. Ogni anno, il secondo lunedì di febbraio, le persone si uniscono per riconoscere ed evidenziare i problemi affrontati dalle persone con epilessia e dalle loro famiglie. Facciamo il punto con la dottoressa Laura Tassi, Presidente della Lega Italiana contro l'Epilessia (LICE) e neurologo Ospedale Niguarda (Milano)



Annuncio GIORNATA INTERNAZIONALE DELL'EPILESSIA

Estrazione: 13/02/2023 ore 17.40

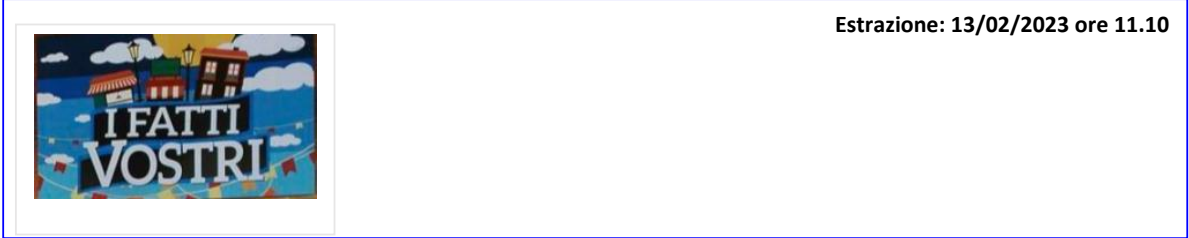


Annuncio e passaggio locandina nel corso di

“Geo” – 13 FEBBRAIO, ore 17.40



Annuncio GIORNATA INTERNAZIONALE DELL'EPILESSIA



Annuncio e passaggio locandina nel corso de

“I fatti vostri” – 13 FEBBRAIO, ore 11.10



Annuncio GIORNATA INTERNAZIONALE dell'EPILESSIA



Annuncio e passaggio locandina nel corso di
"Oggi è un altro giorno" – 13 febbraio 2023, ore 14.00



Annuncio GIORNATA INTERNAZIONALE DELL'EPILESSIA



Estrazione: 13/02/2023 ore 17.05

Passaggio locandina nel corso di

“La Vita in diretta” – 13 FEBBRAIO, ore 17.05



Annuncio GIORNATA INTERNAZIONALE DELL'EPILESSIA

Estrazione: 13/02/2023 ore 09.55



Annuncio e passaggio locandina nel corso di

“Storie Italiane” – 13 FEBBRAIO, ore 09.55



Annuncio GIORNATA INTERNAZIONALE DELL'EPILESSIA

Estrazione: 13/02/2023 ore 12.45



**Passaggio locandina nel corso di
"Quante Storie" – 13 FEBBRAIO, ore 12.45**





Rai Isoradio

Sabina Style

Dal lunedì al venerdì alle 13.00

"Sabina Style", un programma di e con Sabina Stilo, vuole essere un luogo di racconto, incontro e confronto con i protagonisti del mondo del cinema, della Tv e del teatro. Si parlerà anche d... **Altro**

Link: <https://www.raiplaysound.it/audio/2023/02/Sabina-Style-del-14022023-4332e96d-810b-43a2-9aca-88789f619c33.html>

In onda dal minuto 23.48

Intervista alla Dott.ssa Laura Tassi, Presidente LICE- Lega Italiana Contro l'Epilessia, in occasione della Giornata Internazionale dell'Epilessia che si celebra il 13 febbraio 2023.

"Si va in scena. Storie di Epilessie", la campagna di sensibilizzazione lanciata dalla LICE e Fondazione LICE.



Link: <https://www.pharmastar.it/pharmastartv//neuro/epilessia-la-ricerca-di-ucb-pharma-e-il-supporto-alla-diffusione-della-conoscenza-della-malattia-10091>

Intervista realizzata durante la Giornata Internazionale dell'Epilessia, il 13 febbraio a Roma, al **Dott. Ivan Di Schiena, Patient Access & External Engagement Head UCB**

Durante la Conferenza stampa è stato lanciato il contest: "Si va in scena: Storie di Epilessia".

Al via la Campagna di sensibilizzazione voluta da LICE e Fondazione LICE, per raccontare e dare voce alle storie e testimonianze scritte delle Persone con Epilessia e i loro caregiver.

Un format di successo che parte dal racconto delle storie di vita dei pazienti o dei caregiver che UCB Pharma è lieta di supportare in maniera non condizionante. Parliamo del progetto "Si va in scena. Storie di epilessia" ma anche dei progressi nella ricerca con il **dott. Ivan Di Schiena di UCB Pharma**. La campagna è stata lanciata da LICE e Fondazione LICE in occasione della Giornata Internazionale per l'Epilessia.





Link: <https://www.pharmastar.it/pharmastartv//neuro/lotta-allepilessia-limpegno-di-jazz-pharmaceuticals-nella-ricerca-e-nel-sociale-10093>

Intervista realizzata durante la Giornata Internazionale dell'Epilessia, il 13 febbraio a Roma, al **Dott. Luca Fabbri, Neuroscience Director - Jazz Pharmaceuticals Italia**

Durante la Conferenza stampa è stato lanciato il contest: "Si va in scena: Storie di Epilessia".

Al via la Campagna di sensibilizzazione voluta da LICE e Fondazione LICE, per raccontare e dare voce alle storie e testimonianze scritte delle Persone con Epilessia e i loro caregiver.

In occasione della Giornata Internazionale per l'epilessia è stata lanciata da LICE e Fondazione LICE una campagna contro lo stigma sociale sostenuta in maniera non condizionante anche da alcune aziende del farmaco come **Jazz Pharmaceuticals Italia**. Ne parliamo con il **dott. Luca Fabbri**.





Link: <https://www.pharmastar.it/pharmastartv//neuro/epilessia-i-nuovi-studi-di-angelini-pharma-e-le-iniziative-per-ridurre-lo-stigma-sociale-10092>

Intervista realizzata durante la Giornata Internazionale dell'Epilessia, il 13 febbraio a Roma, alla **Dott.ssa Michela Procaccini, Medical Director Angelini Pharma Italia**

Durante la Conferenza stampa è stato lanciato il contest: "Si va in scena: Storie di Epilessia".

Al via la Campagna di sensibilizzazione voluta da LICE e Fondazione LICE, per raccontare e dare voce alle storie e testimonianze scritte delle Persone con Epilessia e i loro caregiver.

L'impegno di **Angelini Pharma** nella lotta all'epilessia continua con nuovi studi e iniziative per combattere lo stigma sociale. Ne parliamo con la **dott.ssa Michela Procaccini** a Roma in occasione del lancio della campagna "Si va in Scena. Storie di Epilessia" lanciata da LICE e Fondazione LICE in occasione della Giornata Internazionale per l'Epilessia.





Link: <https://www.pharmastar.it/pharmastartv//neuro/fondazione-lice-sostegno-alla-ricerca-sulle-epilessie-e-alle-iniziative-sociali-per-i-pazienti--10096>

Intervista realizzata durante la Giornata Internazionale dell'Epilessia, il 13 febbraio a Roma, al **Prof. Antonio Gambardella, Presidente Fondazione LICE**. Durante la Conferenza stampa è stato lanciato il contest: "Si va in scena: Storie di Epilessia".

L'inclusione sociale è importante per chi convive con le Epilessie. Chi è affetto da patologie come queste affronta quotidianamente la discriminazione e l'esclusione dalla vita sociale, professionale o scolastica in base all'età.

La campagna "Si va in scena. Storie di Epilessia" presentata da LICE e Fondazione LICE mira a combattere ogni stigma sociale. Ne parliamo con il presidente di **Fondazione LICE, il prof. Antonio Gambardella**.





Link: <https://www.pharmastar.it/pharmastartv//neuro/lepilessia-va-in-scena-storie-di-vita-raccontate-dai-pazienti-e-dai-caregiver-la-campagna-di-lice-10094>

Intervista realizzata durante la Giornata Internazionale dell'Epilessia, il 13 febbraio a Roma, alla Dott.ssa Laura Tassi, Presidente LICE.

In occasione della Giornata Internazionale dell'Epilessia, LICE e Fondazione LICE, in collaborazione con il Giffoni Innovation Hub hanno presentato in conferenza stampa "Si va in scena. Storie di Epilessia", la campagna di awareness contro lo stigma sociale che spesso comporta l'esclusione da una vita normale per chi convive con l'Epilessia, anche in ambito scolastico e lavorativo.

Ne parliamo con la **dott.ssa Laura Tassi, Presidente LICE.**





Link: <https://www.pharmastar.it/pharmastartv//neuro/epilessia-la-medicina-narrativa-come-strumento-di-cura-e-di-informazione-la-nuova-campagna-lice-10095>

Intervista realizzata durante la Giornata Internazionale dell'Epilessia, il 13 febbraio a Roma, al **Prof. Oriano Mecarelli, Past- President LICE.**

La Giornata Internazionale per l'epilessia è stata l'occasione per lanciare un contest dedicato al tema dell'inclusione sociale, dalla scuola al lavoro.

La Campagna prevedrà il coinvolgimento diretto delle Persone con Epilessia ed i loro caregiver che vorranno raccontare la storia di chi l'Epilessia la vive in prima persona, in ogni ambito della vita quotidiana.

Parliamo con il **prof. Oriano Mecarelli, past president LICE** di questa campagna e dell'impegno di LICE in questi 50 anni di attività.



SALUTE SOCIETÀ

In occasione della Giornata Internazionale dell'Epilessia, LICE ha presentato la campagna "Si va in scena. Storie di Epilessia".

Servizio radiofonico realizzato con la Presidente LICE, Dott.ssa Laura Tassi e con i referenti dei 3 main sponsor, Angelini Pharma, Ucb Pharma e Jazz Pharmaceuticals.

Link: http://www.divulgazione.it/web/cs_230220.mp3

Salute & Società": servizio dal min. 3.05



SALUTE SOCIETÀ

In occasione della Giornata Internazionale dell'Epilessia, LICE ha presentato la campagna "Si va in scena. Storie di Epilessia".

Servizio TV realizzato con La Presidente LICE, Dott.ssa Laura Tassi e con i referenti dei 3 main sponsor, Angelini Pharma, Ucb Pharma e Jazz Pharmaceuticals.

Link: <https://www.emmecom.media/2023/02/17/salute-societa-tv-n-32-2/>

Salute & Società": servizio dal min. 2.45





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

Domani

Giornata mondiale contro l'epilessia Informazioni telefoniche a Careggi e David illuminato di viola al Piazzale

In occasione della Giornata dell'**epilessia** che quest'anno si celebra domani 13 febbraio, il Centro **epilessia** della Neurologia 2 di Careggi, diretta dal professor Luca Massacesi, mette a disposizione della cittadinanza il numero 055.7947003 per fornire informazioni sulla malattia. La linea sarà attiva la mattina dalle 9 alle 13 e il pomeriggio dalle 15 alle 18. Lo annuncia la dottoressa Eleonora Rosati referente del Centro, dove sarà distribuito anche materiale informativo. Domani per testimoniare vicinanza ai pazienti e alle loro famiglie, insieme ai monumenti di varie città, la statua del David al Piazzale sarà illuminata con una luce viola, colore simbolico dell'**epilessia**. L'**epilessia** - ricorda Rosati, coordinatrice della sezione tosco umbro marchigiana della **Lega italiana contro l'epilessia** - è una fra le malattie neurologiche più diffuse, sono oltre 50 milioni le persone colpite nel mondo, in Toscana si stima siano circa 35.000.

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



L'iniziativa

Epilessia, Palazzo Ravenna diventa viola per combattere la discriminazione

La Città di Grottammare ha aderito alla Giornata internazionale dell'**Epilessia**: lunedì prossimo, le luci dell'atrio di Palazzo Ravenna si coloreranno di viola e resteranno accese dalle 18 alle 21 per testimoniare la vicinanza alle persone affette da un disturbo che genera isolamento sociale, difficoltà nei rapporti sentimentali e minori livelli occupazionali. «Nonostante l'aumento dei costi energetici – dichiara l'assessore all'Inclusione sociale, Monica Pomili –, non volevamo spegnere la luce su questo problema neurologico importante ma troppo poco conosciuto e per questo causa di discriminazione per chi ne è affetto». L'iniziativa, promossa dalla **Lice- Lega italiana contro l'Epilessia** e dall'**Amce-Associazione marchigiana contro l'epilessia**, nasce appunto per sensibilizzare la popolazione sui pregiudizi e sullo stigma ancora presenti riguardo a questa malattia nonostante i progressi scientifici e sociali.

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



Sferisterio illuminato di viola

Lunedì per la Giornata dell'epilessia. D'Alessandro: «Gesto ricco di significato»

Il secondo lunedì di febbraio si celebra la «Giornata internazionale dell'epilessia», appuntamento mondiale per promuovere la consapevolezza di una malattia neurologica cronica che colpisce molte persone, con l'obiettivo di migliorare l'informazione sulla patologia e sensi-

bilizzare l'opinione pubblica sull'importanza di sostenere la ricerca. L'amministrazione di Macerata aderisce all'iniziativa dando il patrocinio e illuminando di viola lo Sferisterio a simboleggiare il bisogno di accendere il riflettore su questa patologia ancora oggi poco conosciuta. «Un gesto semplice ma ricco di significato - spiega l'assessore alle Politiche sociali, Francesca D'Alessandro -. Vogliamo richiamare l'attenzione e la collaborazione di tutti per abbattere, insieme, le false credenze e lo stigma che ancora accompagnano questa problematica, sull'importanza di sostenere la ricerca ricordando che una diagnosi di epilessia non è una con-

danna, che oggi tale malattia si riesce a contrastare in modo efficace, consentendo, nella maggioranza dei casi, la possibilità di svolgere una vita normale. Un altro obiettivo è quello di migliorare l'informazione sulla patologia promuovendone la consapevolezza, a supporto dei pazienti e dei loro familiari». L'appuntamento è un'iniziativa congiunta dell'International bureau for epilepsy (Ibe) e della International league against epilepsy (Ilae), insieme all'Associazione italiana contro l'epilessia (Aice) e alle amministrazioni comunali, dall'Associazione marchigiana contro l'epilessia onlus (Amce) e dalla Lega italiana contro l'epilessia (Lice).

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





https://youtu.be/8-Q_S5tmM50

(dal minuto 13,30)

Video intervista alla dottoressa **Laura Tassi, Presidente LICE**, per il programma *Ippocrate – La medicina come professione* di Cusano Italia TV, **in occasione della Giornata Internazionale dell’Epilessia 2023**. A cura di Isabella Faggiano, l’intervista è andata in onda l’11 febbraio 2023.



Monteprandone e San Benedetto viola contro l'epilessia

I comuni di Monteprandone e San Benedetto aderiscono alla campagna di sensibilizzazione promossa dalla Lega italiana contro l'epilessia, dall'associazione marchigiana per la lotta contro l'epilessia (Amce) e dall'azienda ospedaliera universitaria delle Marche. In occasione della Giornata Internazionale che si celebra il 13 febbraio Monteprandone illuminerà di viola il Palazzo Comunale e il Borgo Storico, San Benedetto il monumento al pescatore. «L'epilessia è una problematica neurologica con coinvolgimento sociale e psicologico che riguarda l'1% della popolazione nel mondo senza differenze di sesso ed etnia - spiegano i promotori dell'iniziativa - i principali pregiudizi sono legati all'idea che si tratti di una malattia mentale e che sia sempre trasmessa geneticamente. I soggetti affetti vengono discriminati, considerati inferiori e da evitare per via delle crisi. Ne risultano isolamento sociale, minori livelli occupazionali, difficoltà nei rapporti sentimentali. Per tali motivi c'è la tendenza a nascondere la malattia con conseguente minore possibilità di cura e di guarigione, oltre a sviluppare psicopatologie di tipo depressivo ed ansioso». L'Amce è costituita da pazienti, medici, operatori sanitari e cittadini che si sentono vicini a questo problema. Per informazioni: 3881642227.

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



AGENDA

a cura di
FRANCA CASSINE

VENERDI' 10

Biblioteca musicale Andrea Della Corte. Alle 10,30 alla Tesoriera di corso Francia 186, incontro curato dalla musicologa Maria Cristina Riffero "Alberto Testa e il cinema". Alle 17, invece, per il ciclo "Puzzle musicale" Andrea Rinaudo parlerà de "Il repertorio per la chitarra e le correnti artistiche del '900". L'ingresso per entrambi gli appuntamenti è libero.

Conservatorio. Alle 20,30 in piazza Bodoni per le "Serate Musicali" si terrà "Migliori diplomati - Golden Gala", un evento dedicato a due pianisti allievi del Giuseppe Verdi. Si esibiranno Riccardo Mussato in pagine di Schubert e Debussy e Luca Guido Troncarelli con brani di Beethoven, Liszt e Chopin. Libero con prenotazione consigliata su conservatoriotorino.eu.

Rivoli. Alle 21 all'Auditorium dell'Istituto Musicale Balmas di via Capello 3, in occasione del Giorno del ricordo verrà presentato "...d'arte e di bellezza istriane...", appuntamento che, con il sottotitolo de "La musica di Antonio Smareglia, la poesia di Umberto Saba", sarà un percorso alle radici dell'Istria. Sul palco il soprano Martina Malavolti, il tenore Filippo Pina Castiglioni e la voce recitante di Mirjam Schiavello. Ingresso libero.

Venaria. Alle 21 la Sala Polifunzionale della Biblioteca Civica di via Verdi 18 aprirà le porte a un concerto tra musica e poesia. Intitolato "Un viaggio in Istria" proporrà brani e versi di Luigi Donorà con la voce di Giuliana Donorà e Luca Pozzi al pianoforte. Ingresso libero.

SABATO 11

Santena. Alle 15 al Castello di Cavour "Concert Art. Francesco Gonin tra pittura e musica", suoni, immagini e parole alla scoperta dell'artista che illustrò i Promessi Sposi. Protagoniste la storica Barbara Stabielli e l'arpista Katia Zunino. Gratuito con prenotazione obbligatoria, tel. 347/84.11.327.

DOMENICA 12

Villa della Regina. Alle 11 nelle sale di strada Comunale Santa Margherita 79 "A spasso per l'Europa", appuntamento con Silvia Cavallotto al violino e Chiara Burrogano al violoncello. Ingresso a Villa della Regina 7 euro, tel. 339/27.39.888.

LUNEDI' 13

Teatro Vittoria. Alle 20,30 la sala di via Gramsci 4 accoglierà "La musica per la ricerca contro l'epilessia", evento benefico organizzato da Lice, Lega Italiana Contro l'Epilessia, e gli Amici dell'Orchestra Sinfonica Nazionale della Rai in occasione della giornata mondiale contro l'epilessia. Protagonisti sul palco i fratelli Gianluca Guida al pianoforte e Lorenzo Guida al violoncello in pagine di Schubert e Brahms. Ingresso libero con donazione minima di 25 euro.

MARTEDI' 14

Villa Tesoriera. Alle 17 nelle sale di corso Francia 186, per Concertante "Suoni fisarmonici" con Oleg Vereshchagin al bayan con musiche di Scarlatti, Bach, Méhul, Bizet, Wieniawski, Rachmaninov, Gubaidulina e Tschernikov. Ingresso libero.

Chivasso. Alle 21 nella Chiesa di Santa Maria degli Angeli, "Concerto di San Valentino", serata dedicata alle canzoni d'amore. Coinvolti il cantante Corrado Margutti, l'arpista Cristina Greco e l'attore Mario Brusa. Verranno interpretate pagine di compositori del XIX e XX: Britten, Hahn, Margutti e Tosti. Ingresso a offerta libera, tel. 011/20.75.580.

Lice

Concorso letterario sulle storie di epilessia

In occasione della Giornata internazionale dell'epilessia il 13 febbraio, **Lice** (Lega Italiana contro l'Epilessia) e la sua Fondazione lanciano «Si va in scena! Storie di Epilessia», campagna contro lo stigma sociale. Chi convive con la malattia e ha tra 15 e 40 anni potrà partecipare al concorso letterario raccontando la sua storia (info: www.lice.it). Quella selezionata diventerà soggetto della sceneggiatura di un cortometraggio che sarà presentato al Giffoni Film Festival e alla Mostra del cinema di Venezia.

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



Tg2 Medicina 33

Link: <https://www.rainews.it/rubriche/tg2medicina33>

Intervista alla Dott.ssa Laura Tassi, Presidente LICE- Lega Italiana Contro l'Epilessia, in occasione della Giornata Internazionale dell'Epilessia 13 febbraio 2023 su: Epilessia di genere, differenze tra uomo e donna e gravidanza ed Epilessia.



UDINE. Giornata mondiale dell'epilessia, convegno

■ Per la "Giornata internazionale dell'epilessia", lunedì 13 febbraio, dalle 15.30 alle 19, nel Salone del Popolo di Palazzo D'Aronco a Udine, è in programma il convegno dal titolo "Epilessia... à la carte!", promosso dalla Lega italiana contro l'epilessia. Si tratta di una delle più frequenti patologie neurologiche che colpisce circa 1 persona su 100; in Italia si stima che i malati siano dai 500 ai 600 mila. L'evento, che sarà aperto da Mariarosaria Valente e Giada Pauletto, propone, tra gli altri, interventi su arte culinaria e benessere, sulla dieta come terapia nelle epilessie, sulla carenza di vitamine, sull'interazione tra cibo, bevande e farmaci anti-crisi, oltre alla dieta chetogenica nelle epilessie. Ingresso libero.

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



Il riconoscimento

«I Baschirotto pionieri nelle terapie geniche»

«Sono stati tra i primi al mondo a credere nella terapia genica anche per malattie neurodegenerative, in periodi storici in cui le loro affermazioni apparivano come utopie». È un riconoscimento all'attività di una vita, quello che il professor Giuliano Avanzi, medico neurologo noto nell'ambito dell'epilettologia, ha fatto nei confronti di Anna e Giuseppe Baschirotto, fondatori nel 1988 dell'Associazione Malattie Rare Mauro Baschirotto Odv, che ha sede a Longare. L'occasione per questo prestigioso «endorsement» è stata fornita da un convegno organizzato dalla Commissione di Epilettologia sperimentale della Lige (Lega Italiana Contro l'Epilessia), all'Università La Sapienza di Roma. Il seminario era volto a promuovere l'interazione scientifica fra i giovani ricercatori under 40 italiani (alcuni dei quali premiati dall'Associazione Baschirotto, ndr.), con esperti di livello nazionale e internazionale, mentre al termine sono stati proclamati i vincitori dell'«XI International Gene Therapy Award for Lafora Disease», un bando competitivo di ricerca internazionale promosso sempre dalla Baschirotto con un contributo di 150.000 euro per borse di studio. Sono innumerevoli i progetti di ricerca ideati e finanziati dall'associazione che nel corso di questi 35 anni ha fondato a Longare anche l'Istituto «B.i.r.d.», accreditato dalla Regione Veneto e convenzionato con il Ssn come Centro diagnostico riabilitativo extraospedaliero per la diagnosi, terapia e cura delle malattie rare ed ora anche come

Unità di Genetica medica. «Per noi - hanno detto nel loro intervento i Baschirotto - è motivo di orgoglio essere oggi riconosciuti tra i promotori della terapia genica, ricordando quando perfino un Premio Nobel come Renato Dulbecco ci considerava solo folli sognatori». (m.d.v.)

© RIPRODUZIONE RISERVATA



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



LICE WEB

246 articoli

LINK: <https://www.ravennatoday.it/cronaca/giornata-mondiale-epilessia-convegno-gestione-patologia.html>

Venerdì, 24 Febbraio 2023

 Visibilità ridotta per banchi di nebbia



 Accedi

CRONACA FAENZA

Giornata mondiale contro l'epilessia: un convegno sulla gestione della patologia

Al convegno si confronteranno i professionisti di Ausl Romagna sulla gestione dei percorsi, rete dei servizi e trattamento clinico delle persone affette dalla patologia

Redazione

24 febbraio 2023 08:07



Foto di repertorio

In occasione della giornata mondiale contro l'epilessia, sabato dalle ore 9 nella Sala Avis dell'ospedale di Faenza (viale Stradone 9), si svolgerà un convegno dal titolo "I percorsi dell'epilessia in Romagna: recepimento delle direttive PDTA (Percorsi diagnostici terapeutici assistenziali) regionali. Al convegno si confronteranno i professionisti di Ausl Romagna sulla gestione dei percorsi, rete dei servizi e trattamento clinico delle persone affette dalla patologia. Il convegno organizzato da Ausl Romagna ha il patrocinio dell'Associazione Italiana Epilessia e della Lega Italiana contro l'epilessia (sezione Emilia Romagna).

© Riproduzione riservata



Si parla di [Salute](#)

I più letti

- 1.** [CRONACA](#)
Lutto in città, si è spento Luca: il "menestrello" che ballava per le vie di Ravenna
- 2.** [CRONACA](#)
Tragedia in ospedale, muore un neonato: la Procura avvia le indagini
- 3.** [INCIDENTI STRADALI](#)
Perde il controllo dell'auto e precipita nel fosso: donna trasportata in ospedale
- 4.** [CRONACA](#)
Cocaina e pasticche di ecstasy in auto: arrestato un 35enne ravennate
- 5.** [CRONACA](#)
Si tranciò un dito ballando sul cubo in discoteca: condanna a tre mesi

In Evidenza



LINK: <https://www.sanitainformazione.it/salute/dalla-dieta-chetogenica-alla-gestione-delle-criasi-ecco-come-vivere-con-lepilessia/>

Cerca nel sito...



SALUTE
LAVORO
FORMAZIONE
POLITICA
AMBIENTE
MONDO
COVID-19
PODCAST
MELA AL GIORNO
PROFESSIONI SANITARIE
SPECIALI
UNIVERSO SANITÀ

SALUTE | 24 Febbraio 2023 07:00

Dalla dieta chetogenica alla gestione delle crisi, ecco come “vivere con l’epilessia”

Un manuale redatto dalla LICE, Lega italiana contro l’epilessia, spiega come affrontare i vari aspetti che circondano questa patologia. E affronta anche il tema delicato dello stigma, che colpisce sia bambini che adulti. Ben il 60% delle persone con epilessia non ha occupazione

di Giovanni Cedrone



Nonostante i progressi della ricerca oggi una vera e propria cura per l’epilessia non esiste. Esistono solo dei farmaci che, nel 70 per cento dei casi, riescono ad evitare le crisi, ma agiscono solo sui sintomi e non sulle cause. Per questo appare quanto mai utile la guida “**Vivere con l’epilessia**” firmata da **Laura Tassi**, neurologa del Niguarda e presidente della **LICE**, la Lega italiana contro l’epilessia, e **Oriano Mecarelli**, *past president* della LICE e pubblicata per Giunti editore.

Il tema dello stigma

Tanti i temi del libro, a partire da quelli medici e sanitari come la farmacoresistenza, la gestione delle crisi, il ruolo della genetica e i casi in cui può essere risolutiva una terapia chirurgica. Ma sono ineludibili anche i risvolti sociali con lo stigma che colpisce da secoli queste persone. «Esiste ancora e pesa in qualsiasi età – spiega a *Sanità Informazione* Laura Tassi -. Già alle elementari c’è difficoltà di inclusione. Quando viene detto alle insegnanti che il bambino soffre di epilessia, questo spesso viene isolato e trattato con paura soprattutto se il personale scolastico non viene formato nell’assistenza delle crisi. Ci sono enormi difficoltà nella somministrazione dei farmaci a scuola perché il personale scolastico può rifiutarsi di somministrarlo».

Gli stereotipi che circondano l’epilessia possono determinare vere e proprie condizioni di isolamento. E anche per l’adulto l’inserimento nel mondo del lavoro è piuttosto difficile: «Dal punto di vista lavorativo le persone spesso non dicono di avere epilessia perché altrimenti sanno che non verranno assunte – spiega ancora la presidente LICE -. Quello che accade più facilmente è che possono avere una crisi sul lavoro e possono essere licenziati per non aver segnalato prima la malattia. In età lavorativa circa il **60% delle persone** sono disoccupate da una stima che abbiamo elaborato. Le persone hanno paura di questa malattia come se chi ha una crisi potesse essere pericoloso».

La gestione delle crisi in epilessia

La gestione delle crisi è un altro dei temi cruciali, considerando che molto spesso senza una formazione specifica l’assistenza può risultare sbagliata e in alcuni casi persino dannosa.

«Ci sono casi lievi in cui semplicemente la persona con epilessia perde il contatto con l'ambiente, compie dei gesti non adeguati al contesto e non è in grado di parlare e di rispondere. Bisogna aspettare, vigilando che la persona non faccia gesti che possono arrecargli dei danni» spiega Tassi. Ma è nella crisi epilettica generalizzata che occorre il massimo dell'attenzione: «In questi casi il paziente può cadere a terra, procurarsi dei traumi e poi irrigidirsi con delle scosse a tutti gli arti. Può anche mordersi la lingua. In questi casi non bisogna mai mettere nulla in bocca, bisogna accertarsi che la lingua non vada all'indietro e non soffochi la persona. E bisogna evitare che con queste scosse colpisca degli oggetti».

Tra le azioni da evitare anche quella di voler aprire a forza la bocca o bloccare la persona sia alle braccia che alle gambe. «Una volta terminata la crisi il paziente va messo su un fianco in modo che se ha della saliva o del sangue questo esca spontaneamente dalla bocca. Poi si attende che si riprende e si chiede come sta. Se è un paziente che ha già avuto delle crisi in passato. Bisogna chiamare il 118 solo se la crisi dura molto o se il paziente cadendo si fa male» aggiunge la neurologa.

Il ruolo della dieta chetogenica in epilessia

Un altro aspetto poco noto che emerge dal volume è il ruolo che può assumere la dieta chetogenica che è in grado di ridurre il numero delle crisi e diminuirne l'intensità. «Il nostro cervello non è slegato dal resto del corpo – ricorda Tassi -. Su di lui ci sono molteplici cose che possono influenzarlo: il ritmo sonno veglia, quello che mangiamo, come dormiamo, se siamo agitati, per le donne il ciclo mestruale. Lo stesso vale per il nostro metabolismo: la dieta chetogenica cambia il nostro metabolismo. Fornisce al nostro cervello una benzina diversa, non più quella che passa attraverso il glucosio ma attraverso i chetoni e le proteine che aumentano con questa dieta. In alcuni casi questo tipo di dieta è efficace riducendo il numero delle crisi e l'intensità e consente a volte di ridurre la terapia con i farmaci anti epilettici».

Resta però il problema della complessità della dieta, che, soprattutto nel caso dei bambini, non è detto venga accettata con facilità. Occorre in tutti i casi essere seguiti da un dietista e svolgere esami periodici.

Gli scenari della ricerca

Dall'epilessia, dunque, non c'è possibilità di guarigione ma solo di 'risoluzione' che avviene nelle sindromi che spontaneamente scompaiono con l'età, nei pazienti che hanno potuto eseguire l'intervento chirurgico e in quelli che sono liberi da crisi da almeno dieci anni e hanno sospeso la terapia da almeno cinque anni.

La speranza risiede come sempre nella ricerca, anche se su questa patologia se ne fa troppo poca. «Negli ultimi anni ci sono state una serie di successi sulla genetica – ricorda la presidente LICE -. Fino a dieci anni fa conoscevamo 20-30 geni che potevano causare forme di epilessia, adesso siamo arrivati quasi a mille. Non esiste una terapia genica, non possiamo ancora sostituire il gene mancante o inviare il gene fatto bene all'interno del nostro sistema nervoso centrale. Ma i progressi sono netti, ci sono nuovi farmaci che sono usciti e ci sono buone speranze di aiutare queste persone».

Iscriviti alla Newsletter di Sanità Informazione per rimanere sempre aggiornato



ARTICOLI CORRELATI

Prima di morire si rivede davvero il film della propria vita, lo studio

Per la prima volta sono state trovate le prove che poco prima di morire tutta la vita ti passa davanti

di *Valentina Arcovio*

In arrivo il primo Piano d'Azione Internazionale per la gestione dell'epilessia

Realizzato anche grazie al contributo di FIE e IBE. A maggio si vota la ratifica. Cervellone (FIE/ELO): «L'Italia non può farsi trovare impreparata, chiediamo un tavolo permanente presso il Ministero della Salute»

di *Redazione*

Epilessia, Bambino Gesù: «Circa 4mila insegnanti e ragazzi formati a gestire le crisi in classe»

Ridotte drasticamente le richieste di intervento al 112. Per la Giornata Mondiale dell'Epilessia del 14 febbraio, diretta social con gli esperti dell'Ospedale Pediatrico della Santa Sede.

di *Redazione*

Giornata contro l'epilessia. Tassi (Lice): «Anche chi soffre di epilessia ha il diritto di

LINK: <https://www.ravennanotizie.it/ambiente-salute/2023/02/24/a-faenza-un-convegno-per-affrontare-la-gestione-dellepilessia-in-romagna/>

Menù Comuni Network Rubriche Cerca Venerdì, 24 Febbraio 2023

Seguici su f y t Accedi

press,commtech. the leading company in local digital advertising

Ravennanotizie.it



A Faenza un convegno per affrontare la gestione dell'epilessia in Romagna

di Redazione - 24 Febbraio 2023 - 7:13 [Commenta](#) [Stampa](#) [Invia notizia](#) 1 min

Più informazioni su [ausl romagna](#) [epilessia](#) [faenza](#)



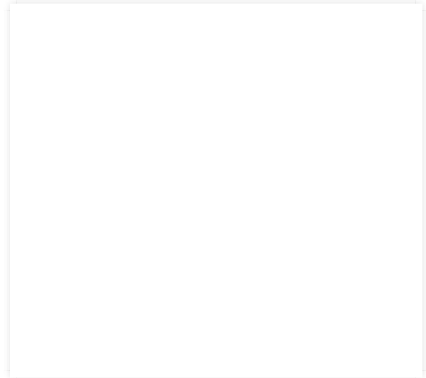
In occasione della giornata mondiale contro l'epilessia, sabato 25 febbraio dalle ore 9 nella Sala Avis dell'ospedale di Faenza (viale Stradone 9), si svolgerà un convegno dal titolo "I percorsi dell'epilessia in Romagna: recepimento delle direttive PDTA (Percorsi diagnostici terapeutici assistenziali) regionali. Al convegno si confronteranno i professionisti di Ausl Romagna (come da programma allegato) sulla gestione dei percorsi, rete dei servizi e trattamento clinico delle persone affette dalla patologia.

Il Convegno organizzato da Ausl Romagna ha il patrocinio dell'Associazione Italiana Epilessia, della Lega Italiana contro l'epilessia (sezione Emilia Romagna).

Più informazioni su [ausl romagna](#) [epilessia](#) [faenza](#)

COMMENTI

Scrivi qualcosa...



Decongestionare i Pronto Soccorso grazie all'Ambulatorio a gestione infermieristica. Zannoni (OPI Ravenna): "Giudizio molto"

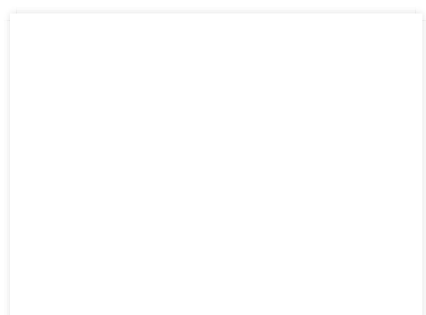
RAmeteo Previsioni
Ravenna **15°C** **8°C**

GUARDA IL METEO DELLA TUA CITTÀ >>



METEO
Cielo molto nuvoloso in provincia di Ravenna oggi, giovedì 23 febbraio previsioni

[Commenta](#)



LINK: <https://www.dailyhealthindustry.it/epilessia-la-lotta-allo-stigma-tra-le-priorita-della-futura-legge-le-riflessioni-a-camerae-sanitatis-ID27...>

giovedì, Febbraio 23, 2023 19:16:49

Notizie recenti

Moderna e MSD: da FDA designazione di terapia innovat



PRIMO PIANO

INSIDE BUSINESS

DIGITAL HEALTH

MEDICAL DEVICE

LIFESCIENCE PEOPLE

ADVOCACY

CSR



Home > Epilessia. La lotta allo stigma tra le priorità della futura legge. Le riflessioni a Camerae Sanitatis

Epilessia. La lotta allo stigma tra le priorità della futura legge. Le riflessioni a Camerae Sanitatis

23 Febbraio 2023 Marco Landucci



Condividi:



Ancora solo quattro regioni hanno un Pdta per l'epilessia mentre a livello globale l'OMS chiede di colmare le lacune nella fornitura di cure e servizi per le persone con epilessia. Nell'ultima puntata di Camerae Sanitatis il punto sull'epilessia con gli interventi di Angela Ianaro (Rete Interistituzionale Scienza & Salute), Luciano Ciochetti (Fdi), Simona Loizzo (Lega), Domenico Di Giorgio (Aifa), Oriano Mecarelli (già presidente Lice), Francesca Sofia (Ibe) e Laura Tassi (Lice).

Più fondi alla ricerca sull'epilessia, percorsi di cura chiari e fruibili per arrivare a diagnosi precoci, lotta allo stigma. Sono alcune delle priorità avanzate nel corso dell'ultima puntata di Camerae Sanitatis, il format editoriale multimediale nato dalla collaborazione tra l'Intergruppo parlamentare Scienza & Salute e SICS editore. "Verso una nuova gestione dell'epilessia come priorità di salute pubblica" il titolo dell'appuntamento condotto da Ester Maragò e trasmesso sui siti delle testate Quotidiano Sanità, Sanità Informazione e Popular Science.

L'epilessia è la seconda patologia cronica più diffusa al mondo e ad oggi i farmaci anticrisi curano il sintomo ma non la causa. Anche per questo la cura è una priorità a livello globale come dimostra il primo Action Plan a livello globale sull'epilessia (Global Action Plan for Epilepsy 2022-2031) ratificato dall'Assemblea Generale dell'Organizzazione Mondiale della Sanità-OMS nel maggio 2022, con cui gli Stati membri si sono impegnati a fronteggiare le sfide e le lacune nella fornitura di cure e servizi per le persone con epilessia.

In Italia sono stati presentati diversi disegni di legge sul tema e c'è grande attesa da parte delle associazioni che chiedono di essere coinvolte nel processo di stesura. Tra gli obiettivi a lungo termine anche quello di abbattere i pazienti con farmacoresistenza, circa il 30% del totale, ma anche, sul fronte sociale, quello di garantire l'inserimento lavorativo. Resta il fatto che ad oggi solo quattro regioni hanno dei percorsi diagnostico terapeutici assistenziali completi: Lombardia, Veneto, Toscana ed Emilia Romagna. Tutto il resto d'Italia non ha un documento regionale per la cura dell'epilessia.

Ad affrontare in modo più approfondito il tema nel corso dell'ultima puntata di Camerae Sanitatis sono stati la professoressa **Angela Ianaro**, Presidente della Rete Interistituzionale Scienza & Salute, **Luciano Ciochetti**, Fdi, Vicepresidente XII Commissione Affari Sociali della

Cerca



Camera, **Simona Loizzo**, Lega, XII Commissione Affari Sociali della Camera, **Domenico Di Giorgio**, Dirigente Area Ispezioni e Certificazioni di AIFA, **Oriano Mecarelli**, già Presidente LICE (Lega italiana contro l'epilessia), **Francesca Sofia**, Presidente IBE (International Bureau for Epilepsy), **Laura Tassi**, Presidente LICE.

"La LICE ha 51 anni e da quando è stata fondata si è sempre occupata oltre che della ricerca e della formazione degli specialisti di tutto ciò che circonda la persona con epilessia a livello psicologico e sociale – ha spiegato **Oriano Mecarelli** -. Quando una persona riceve una diagnosi riceve un'etichetta che è il marchio alla base dello stigma. La società, purtroppo, è gravata da pregiudizio e false conoscenze su questa patologia. Quella persona dovrà affrontare non solo il problema a livello medico ma anche a livello sociale".

A tracciare un primo quadro delle criticità nell'assistenza è stata **Laura Tassi**: "Esiste l'alternativa chirurgica ma il numero di pazienti che ne può beneficiare è limitato. Uno dei principali bisogni è avere una diagnosi accurata. Il numero di diagnosi sbagliate è ancora molto alto, oltre il 20%. Va detto che l'accesso alle cure non è omogeneo nel territorio nazionale e spesso bisogna lasciare la propria regione per avere accesso ad altri centri che possono dare una qualità di cura migliore".

Mecarelli ha inoltre ricordato quanto sia importante una presa in carico multidisciplinare: "I bisogni dei medici non sempre coincidono con quelli dei pazienti. Noi abbiamo la necessità di fare una diagnosi corretta. Il paziente ha bisogno di capire di cosa soffre, di vedere davanti a sé una prospettiva, cercare di capire come andrà la patologia nel corso degli anni e avrà bisogno di sapere come graverà sulla qualità della sua vita. Abbiamo bisogno di garantire una presa in carico multidisciplinare integrata: non basta solo il neurologo che fa la diagnosi, serve l'assistente sociale, lo psicologo, l'infermiere dedicato. A livello istituzionale le regioni devono deliberare dei Pdta e poi implementarli".

Sulle differenze di percorsi di cura tra le regioni è intervenuta anche **Simona Loizzo**: «In regioni come la Calabria non ci sono le reti Pdta per il paziente epilettico. Occorre un Osservatorio per i pazienti colpiti da epilessia perché da questo può nascere in ogni regione un vero e proprio Pdta per il paziente epilettico. Quando ero capogruppo della Lega in Regione Calabria ho lavorato affinché in commissione Sanità fosse approvato un Pdta per il paziente epilettico sia pediatrico che adulto» ha spiegato.

Le ragioni alla base di un piano globale per la cura di questa patologia le ha spiegate **Francesca Sofia**: "Il Piano nasce dal fatto che l'epilessia rappresenta una priorità di salute pubblica perché non solo ne soffrono 50 milioni di persone nel mondo, ma presenta un rischio di morte tre volte superiore alla popolazione generale e nei Paesi a basso reddito, anche sette volte superiore alla popolazione generale, perché nei paesi a basso e medio reddito le persone con epilessia potrebbero essere trattate nel 70% dei casi, controllate e condurre una vita normale ad un costo di 5 dollari a persona all'anno ma non hanno accesso a queste terapie".

Sofia, che ha chiesto anche maggiori fondi per la ricerca, ha spiegato gli obiettivi di fondo del piano: "Oggi è fondamentale anche per il decisore, per il policy maker, che vengano proposte soluzioni in grado di portare beneficio ad ampie comunità di portatori di interesse e di persone che hanno dei bisogni insoddisfatti. Il Piano non riguarda solo l'approccio alla salute e l'approccio medico, ma riguarda la società, la cultura, il lavoro, l'educazione. Ha cinque obiettivi. Il quinto di questi obiettivi è specificamente indirizzato all'epilessia e si divide in due sotto obiettivi. Il primo riguarda la chiamata ai governi degli Stati per aumentare la copertura sanitaria del 50 per cento entro il 2031. Il secondo riguarda proprio lo stigma, cioè l'80 per cento dei Paesi entro il 2031 dovrà aver rivisto e cambiato le proprie legislazioni laddove queste si rivelino discriminatorie o lesive nei confronti dei diritti delle persone con epilessia. L'Italia è una dei 194 Stati chiamata che sono chiamati adesso a trasformare questo documento dalle parole ai fatti".

Domenico Di Giorgio ha invece parlato delle difficoltà di approvvigionamento dei farmaci che riguardano anche questa patologia: "L'epilessia è una patologia per la quale sappiamo che gli strumenti standard di contrasto non sono sempre utilizzabili per la difficoltà che c'è nello switch terapeutico, che è invece la soluzione più semplice per le altre situazioni di carenza. Cioè normalmente, quando c'è una carenza produttiva per il blocco del 95% dei prodotti, abbiamo anche sul mercato terapie alternative per le quali è facile indirizzare le farmacie e i



clinici verso un'altra linea di contrasto. Nel caso dell'epilessia sappiamo che ogni volta che un farmaco va in carenza dobbiamo trovare la migliore maniera non solo per mettere a punto uno strumento ad hoc di contrasto, ma anche per far arrivare l'informazione fino al territorio. Un cambiamento della terapia non è semplice e quindi dobbiamo fare in modo di avere il prodotto a disposizione attraverso altre strade, per esempio in alcuni casi ricorrendo all'importazione straordinaria contingentando quello che rimane per tappare la falla ed evitare che ci siano sbilanciamenti di distribuzione che lascino qualche paziente senza farmaco. Ma dall'altra parte dobbiamo fare un grosso lavoro per far arrivare l'informazione fino al territorio, per questo riteniamo che la collaborazione con la LICE sia davvero un gold standard europeo".

Per la nuova legge serve attenzione soprattutto ai pazienti farmacoresistenti, come ricorda Laura Tassi: "I pazienti con farmacoresistenza continuano ad avere crisi. Per questi pazienti spesso si presenta anche la coesistenza di altre patologie con disabilità cognitive, psichiatriche, neurologiche soprattutto nell'età infantile. E per questi pazienti non esiste ad oggi nulla, soprattutto quando passiamo dall'età infantile all'età adulta. Il secondo aspetto è chiarire quando questi pazienti possono avere accesso a tutte le attività lavorative, alla patente di guida e ad altre attività".

A Francesca Sofia che ha chiesto un maggiore coinvolgimento delle associazioni nella stesura della legge ha replicato **Luciano Ciochetti**: "La condivisione con le associazioni si farà quando partirà l'esame in commissione, con le audizioni. Il mondo che si occupa di questa patologia deve essere contento che c'è attenzione da parte di Camera e Senato su una questione così importante. Servono una serie di percorsi non solo sanitari ma anche sociali. C'è bisogno di una serie di sistemi che siano in grado di aiutare, di assistere. Sulla questione della presa in carico e la definizione di alcuni percorsi serve una linea nazionale chiara. Abbiamo bisogno che ci sia anche una distinzione tra le molteplici patologie epilettiche che sono diverse e hanno bisogno di diversa assistenza. Il ciclo di audizioni sarà aperto a tutti i soggetti che vogliono partecipare alla costruzione".

Ciochetti non si sottrae al tema dell'autonomia differenziata, al centro dell'attuale dibattito politico: "La nostra posizione è molto chiara. Tutto quello che si può fare nel conferimento di maggiori competenze alle regioni deve rientrare in un sistema di livelli minimi, Lea per la sanità e Leps per gli altri settori. Sarà un processo lungo, che vedrà in qualche modo l'apertura di un confronto ampio che spero porterà a un miglioramento dell'attuale situazione. Oggi abbiamo in tanti settori una situazione a macchia di leopardo, non solo tra nord e sud ma anche all'interno delle stesse regioni. Il meccanismo generale è quello della sussidiarietà: se riusciamo a stabilire questi criteri, a definire le risorse e le competenze in maniera precisa, secondo noi è molto meglio di quello che oggi ci offre il Titolo V della Costituzione, con queste materie concorrenti che hanno portato oggi a 1200 ricorsi in Corte Costituzionale da parte dello Stato nei confronti delle Regioni e di oltre 800 da parte delle Regioni nei confronti dello Stato".

Nel corso della trasmissione è stato letto anche un messaggio di **Sandra Zampa**, membro della commissione Affari sociali, sanità, lavoro pubblico e privato, previdenza sociale del Senato: "Il disegno di legge che ho presentato è frutto di un lavoro bipartisan avviato sin dalla scorsa legislatura. Vede inoltre l'attiva partecipazione delle associazioni dei pazienti e dei professionisti esperti di epilessia. Si tratta di un traguardo cruciale da raggiungere per la tutela dei diritti dei pazienti, adeguata alle linee guida internazionali e al progresso della ricerca scientifica. Una legge per garantire piena cittadinanza alle persone con epilessia che si traduce con il combattere lo stigma legato alla patologia e garantire loro adeguate condizioni di vita e di occupazione. Nel corso della Giornata internazionale dell'epilessia molti monumenti italiani si sono illuminati di viola. Questa legge deve essere la luce più concreta, mettendo in campo reali misure inclusive per i 550mila italiani italiani con epilessia e per le loro famiglie".

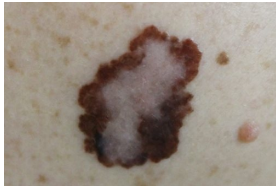
"C'è esigenza di concretezza, di offrire risposte - ha ricordato **Angela Ianaro** -. Sono rimasta colpita dal fatto che questa patologia presenta due problemi: il primo è lo stigma, con la necessità di garantire l'inserimento sociale. E poi il fatto che la patologia colpisce soprattutto ai due estremi opposti della vita, dalla prima infanzia alla tarda età. Serve una diagnosi precoce e corretta. È necessario che all'interno di queste leggi emergano entrambi gli aspetti identificati e si diano risposte al paziente".



di Giovanni Cedrone

Primo Piano Camerae Sanitatis

Notizie correlate



23 Febbraio 2023 Marco

Landucci | 0

Moderna e MSD: da FDA designazione di terapia innovativa per vaccino melanoma

mRNA-4157 / V940, un vaccino sperimentale personalizzato contro il...

Primo Piano



23 Febbraio 2023 Marco

Landucci | 0

Inclusive marketing, comunità LGBTQIA+: più attenzione alla nostra identità

La comunità LGBTQIA+ chiede maggiore attenzione alla comunicazione e...

Primo Piano



23 Febbraio 2023 Marco

Landucci | 0

Moderna conclude un altro accordo per l'editing genetico

Moderna ha raggiunto un accordo di partnership con la...

Primo Piano

LASCIA UN COMMENTO

Comment

Name

Email

Website URL

LASCIA UN COMMENTO



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

IMPERIA FACTOR
**SCLEROSI MULTIPLA
E VACCINI ANTI COVID:**
ESPERTI RASSICURANO SU RISPOSTA
IMMUNITARIA NEI PAZIENTI IN TRATTAMENTO

RIVEDI L'EVENTO > quotidianosanità **POPULAR SCIENCE**

VERSIL
CAMERAE SANITATIS

VERSO IL GLOBAL HEALTH SUMMIT:
etica ed impatto dell'Intelligenza
Artificiale sulla Salute

Boehringer
Scientific
Alliance, partner di IMI

RIVEDI L'EVENTO

quotidianosanità **POPULAR SCIENCE**

LIVE

CRONICITÀ DIMENTICATE:
recupero dei pazienti fragili
1° PARTE: OFTALMOLOGIA
2° PARTE: CIRROSI EPATICA

RIVEDI L'EVENTO

quotidianosanità **POPULAR SCIENCE**

Allergan
an AbbVie company **ALFASIGMA**

ANTIMICROBICO RESISTENZA
prevenzione del rischio e valore
della pratica vaccinale

RIVEDI L'EVENTO

quotidianosanità **POPULAR SCIENCE**

con il contributo del patrocinio di **Pfizer**

**ACCESSO PRECOCE AI FARMACI
IN ITALIA**
limiti, opportunità e prospettive

RIVEDI L'EVENTO

quotidianosanità **POPULAR SCIENCE**

con il contributo del patrocinio di **AstraZeneca** | **Roche**

LA RICERCA IN ITALIA
modelli di collaborazione pubblico-privato

RIVEDI L'EVENTO

quotidianosanità **POPULAR SCIENCE**

realizzato con il contributo di **Boehringer
Ingelheim**

MEDICAL MAGAZINE

S **POPULAR SCIENCE** **COMUNICA AL TUO TARGET CON I MEDICAL MAGAZINE**



30 NEWSLETTER SPECIALISTICHE
RAGGIUNGIAMO OGNI GIORNO VIA E-MAIL OLTRE **400.000** FRA MEDICI E FARMACISTI
DEM E NEWSLETTER MIRATE!

ISCRIVITI ALLA NEWSLETTER



CHI SIAMO in 90 secondi



Health Media Company
SCRIVEREMO IL TUO FUTURO
SICS
Gruppo Editoriale di Comunicazione Scientifica e Sanitaria

L'ECCELLENZA NELL' ECM



iECM
Non è la solita lezione
Brand di qualità per una
FORMAZIONE DI ECCELLENZA

in collaborazione con:
quotidianosantità
POPULAR SCIENCE
NMI (Università)
QUODDECIM



SICS

PROGETTI DI SUCCESSO





**Prima di parlare
bisogna ascoltare**

Rendiamo la tua comunicazione
uno spettacolo efficace



SICS
Società Italiana
di Comunicazione e Marketing

L'INFORMAZIONE IN TEMPO REALE



quotidianosanità.it

NEWSLETTER
oltre 400.000 copie diffuse al giorno

SITO WEB
circa 900.000 visitatori unici al mese

**Il quotidiano online
di informazione sanitaria
più letto e diffuso in Italia**

Moderno, veloce e social. Informazioni puntuali dalle istituzioni nazionali e locali con uno sguardo attento al mondo professionale per essere prima ogni giorno ad informare gli operatori sanitari.

Oltre 38.000 fan su Facebook e più di 26.000 follower su Twitter, fanno di **Quotidiano Sanità** lo strumento di comunicazione medico-sanitaria più influente sui social network in Italia.

QuotidianoSanità realizza quotidiani, numeri speciali, monografie da in letto che in video.



SICS
Società Italiana
di Comunicazione e Marketing



LIBRI e e-BOOK



Più di 700 ebook
La più ampia raccolta di linee guida
in un click!



La prima grande collana internazionale di ebook del catalogo SICS si concentra sulla **Endocrine Board Medicine (EBM)** e rappresenta la più ampia raccolta di linee guida per **Endocrinus primario**, realizzata nella banca dati "Linee Guida EBM" di Duodocum Medical Publications Ltd.

Il formato digitale consente l'accesso tramite computer e dispositivi mobili come smartphone, tablet, pc, ebook-readers, permettendoti di avere sempre a portata di mano le evidenze di cui hai bisogno.



SICS
Società Italiana
di Comunicazione e Marketing

Ti presento pke



pke
PROFESSIONAL
KNOWLEDGE
EMPOWERMENT

SCOPRI CHI SIAMO
NEL TEMPO CHE HA LA DISPOSIZIONE



TUTTA LA SANITA' IN UN CLICK



La mappa della Sanità italiana

Istituzioni sanitarie nazionali e locali, ASL, Distretti e Presidi, Aziende Ospedaliere (ROCC), Ospedali classificati, Ambulatori sul territorio, Cliniche Private, ICS, Università, Società scientifiche, Ordini professionali e AOs, Strutture Associtative delle Professioni Sanitarie, Farmacia, Sindrati, Aziende farmaceutiche e dei Medical Device, Assicurazioni.

Oltre 1.300.000 operatori della Sanità: abitanti di ruolo nell'Ente di appartenenza.

Gli Universitario e Ricercatori degli IRCCS sono completi del profilo scientifico.

AtlanteSanità è un servizio realizzato da DS Medigroup in collaborazione con Federsanità ANO per:

- SANITÀ PUBBLICA
- SANITÀ PRIVATA
- AZIENDE DEL COMPARTO

Tag

- Abbott Abbvie Aifa Allergan
Amgen Astrazeneca Bayer
Biogen Biontech biotech Bms
Boehringer Ingelheim Brexit
Celgene Coronavirus
Daiichi Sankyo Eli Lilly Ema
farmaci Farindustria FDA
Gilead Gsk Janssen
Johnson & Johnson Medtronic
Menarini Merck Merck KGaA
Moderna MSD Mylan Novartis
Novo Nordisk Pfizer Pharma
Philips Regeneron Roche Sandoz
Sanofi Shire Takeda Teva
ViiV Healthcare

I più letti

📅 21 Ottobre 2016

SSN: arriva la spending review indolore. Risparmi per 2 miliardi all'anno

Categorie

- Corporate Social Responsibility (119)
- Digital Health (232)
- Health Industry Review (6)
- Health Industry TV (15)

Daily Health Industry



Home

📅 14 Giugno 2021

bluebird bio, nuovi dati a sostegno della terapia genica una tantum beti-cel per la β -talassemia

📅 8 Maggio 2017

Mitsubishi: arriva l'ok FDA per edavarone (SLA)

📅 23 Agosto 2021

Novavax: a ottobre i dati sul vaccino all'EMA

📅 15 Dicembre 2016

Colangite biliare: EMA approva Ocaliva (Intercept)

📅 10 Aprile 2017

Svizzera: nasce Vifor Pharma. 800 mln sul piatto per gli investimenti

Inside Business (613)

Lifescience People (218)

Medical Device (410)

Patient Advocacy (113)

Primo Piano (7.104)

Senza categoria (7)

Chi Siamo

Contatti

Privacy Policy

Il progetto si avvale di un accordo di syndacation con Reuters Health News



Società Italiana
di Comunicazione
Scientifica
e Sanitaria

part of **Consulcesi**
GROUP

we are
different!

Questo sito web utilizza cookie

Questo sito web utilizza i cookie per migliorare la tua esperienza di navigazione. Utilizzando il nostro sito web accconsenti a tutti i cookie in conformità con la nostra policy per i cookie. Leggi di più

ACCETTA TUTTO

RIFIUTA TUTTO

LINK: <https://www.ravennawebtv.it/un-convegno-per-affrontare-la-gestione-dellepilessia-in-ausi-romagna/>

13.8 °C Ravenna

23 Febbraio, 2023 - 4:42 pm

Invia il tuo filmato

Contatti

RavennaWebTV

CRONACA ▾ CULTURA ▾ ECONOMIA ▾ POLITICA ▾ SCUOLA & UNIVERSITÀ ▾ SOCIALE ▾ SPORT ▾ TURISMO ▾



FAENZA WEB TV ▾

Aser — Onoranze Funebri —
Azienda a Controllo Pubblico

RA ASSICURA
di Nicola Grandi

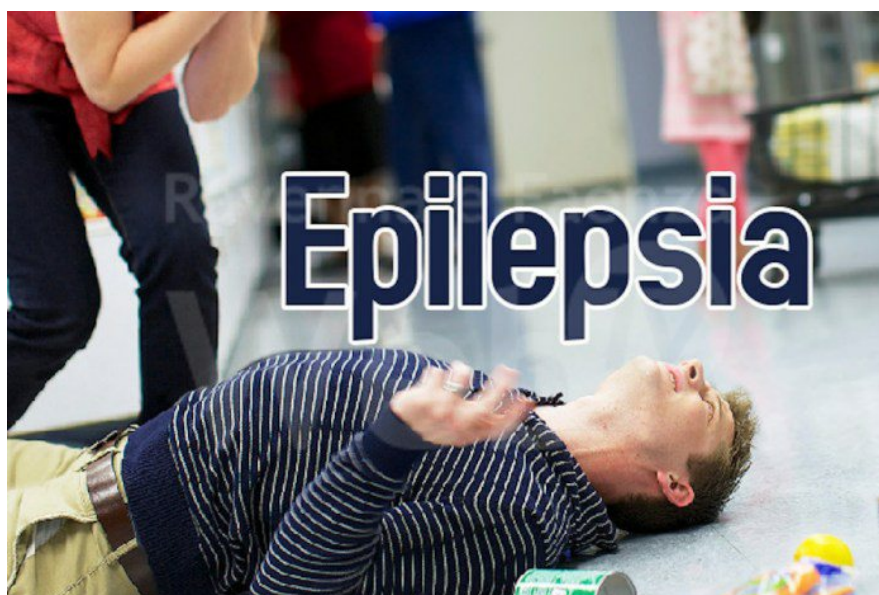
Consulenza Assicurativa
Circ. Piazza d'Armi, 74 - Ravenna
353 4044587

Home > Cronaca > Un convegno per affrontare la gestione dell'epilessia in Ausl Romagna

Cronaca Faenza Web Tv Faenza Ravenna

Un convegno per affrontare la gestione dell'epilessia in Ausl Romagna

Da Redazione - 23 Febbraio 2023 9 0



In occasione della giornata mondiale contro l'epilessia, sabato 25 febbraio dalle ore 9 nella Sala Avis dell'ospedale di Faenza (viale Stradone 9), si svolgerà un convegno dal titolo "I percorsi dell'epilessia in Romagna: recepimento delle direttive PDTA (Percorsi diagnostici terapeutici assistenziali) regionali. Al convegno si confronteranno i professionisti di Ausl Romagna (come da programma allegato) sulla gestione dei

HOT NEWS



"Domani faccio la brava": inaugura in Regione la mostra fotografica di...



Due cani salvati dal maltrattamento del loro proprietario: denunciato dalla polizia...



Una seconda imbarcazione per far partire la scuola paralimpica di vela...



Il Comune di Faenza farà ricorso contro l'annullamento delle multe in...



- Advertisement -

**FIND YOUR OWN
MAKE-UP STYLE**

percorsi, rete dei servizi e trattamento clinico delle persone affette dalla patologia.
Il Convegno organizzato da Ausl Romagna ha il patrocinio dell'Associazione Italiana Epilessia, della Lega Italiana contro l'epilessia (sezione Emilia Romagna).

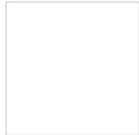
TAGS **Ausl Romagna** convegno epilessia gestione

Articolo precedente

Modifiche viabilità in via san Biagio Antico

Prossimo articolo

Consiglio comunale: le riflessioni del direttore Isr Masetti sul "Giorno del Ricordo"



Redazione

Articoli correlati Di più dello stesso autore



FILCAMS CGIL ER: eletta la nuova segreteria regionale con il 98,7% dei voti.



Modifiche viabilità in via san Biagio Antico



Conti (Lega): Un'amministrazione deludente



**-25%
SUL
MAKE-UP**

FINO AL 5 MARZO
NEI NEGOZI E ONLINE SU SABBIONI.IT*

Sabbioni | **ETHOS**
PERFUMES

*ESCLUSI ALCUNI BRAND - NON CUMULABILE CON ALTRE PROMOZIONI



Donatella Marchese

Agente certificato

Via Circ.ne al Molino 74/A - 48121 Ravenna (RA)

+39 0544 200658



TIM Impresa Semplice

Business Partner



L'OROSCOPO



**CON
CNA**

partiti
con piede giusto



**SAFARI
RAVENNA**

**APERTI DAL
5 MARZO**




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

LINK: <https://www.milanofinanza.it/news/via-alla-campagna-lice-si-va-in-scena-storie-di-epilessia-202302231506587038>

↑ FTSE MIB

1,01%

↓ SPREAD

188,92

↑ DOW JONES

0,32%

↑ DAX

0,71%

☰ Menù

Cerca

MILANO FINANZA

Accedi

Abbonati

🏠 Home

📰 Notizie

📈 Mercati

▶ CNBC Live Video

📖 Edicola

☰ Sfoglia il giornale

Dall'Italia

🏠 / News / Salute / Via alla campagna LICE 'Si va in scena. Storie di epilessia'



📌 NATIVE CONTENT Leggi dopo 📌

Via alla campagna LICE 'Si va in scena. Storie di epilessia'

di **Cristina Saja**

🕒 tempo di lettura 4 min

In occasione della Giornata mondiale dell'epilessia è partita la Campagna di LICE e Fondazione LICE per raccontare storie di inclusione sociale delle persone con epilessia, dalla scuola al lavoro. Il cortometraggio al Giffoni Film Festival 2023

La vita è un teatro ed ognuno di noi va in scena tutti i giorni, nessuno escluso. È questo il messaggio che la LICE – Lega Italiana Contro l'Epilessia rivolge alle persone che convivono con l'Epilessia, per non arrendersi alla propria condizione, perché raggiungere una migliore qualità di vita oggi si può. Nei Paesi industrializzati, l'epilessia interessa circa 1 persona su 100. Questa patologia si può verificare in tutte le età, con due maggiori picchi di incidenza, uno nei primi anni di vita e l'altro – sempre più elevato – nell'età più avanzata. Attualmente si calcola, infatti, che in Italia 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. Alla base dell'alto tasso di incidenza nel primo anno di vita ci sono soprattutto fattori genetici e rischi connessi a varie cause di sofferenza perinatale, mentre per gli over 75 la causa risiede soprattutto nel concomitante aumento delle patologie legate all'età: ictus cerebrale, malattie neurodegenerative, tumori e traumi cranici. In occasione della Giornata Internazionale dell'Epilessia, LICE e Fondazione LICE, in collaborazione con Giffoni Innovation Hub, davanti a una platea di giornalisti e Istituzioni, hanno presentato in conferenza stampa 'Si va in scena. Storie di Epilessia', la campagna di awareness contro lo stigma sociale che spesso comporta l'esclusione da una vita normale per chi convive con l'Epilessia, anche in ambito scolastico e lavorativo. La Giornata Internazionale è stata l'occasione per lanciare un contest dedicato al tema dell'inclusione sociale, dalla scuola al lavoro. La campagna prevedrà, infatti, il coinvolgimento diretto delle persone con epilessia ed i loro caregiver che vorranno raccontare la storia di chi l'Epilessia la vive in prima persona, in ogni ambito della vita quotidiana.

La storia migliore verrà selezionata da una giuria di esperti e diventerà il soggetto di un cortometraggio che sarà presentato dal 20 al 29 luglio al Giffoni Film Festival 2023 e, fuori concorso, alla prossima Mostra Internazionale d'Arte Cinematografica di Venezia. "In Italia le Persone con Epilessia sono circa 600 mila - evidenzia Laura Tassi, presidente LICE - 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. L'Epilessia è una malattia cronica che impatta certamente sulla vita quotidiana di chi ne soffre, anche nei rapporti con le persone, i compagni, i colleghi. Sebbene la strada da percorrere sia ancora lunga, molti passi avanti sono stati fatti, e LICE sostiene le Persone con Epilessia a non arrendersi alla propria condizione e ad affrontare la vita con coraggio in ogni ambito sociale. Ringraziamo i nostri partner e il Giffoni Film Festival che darà visibilità alle storie delle Persone con Epilessia attraverso un cortometraggio". La Giornata Internazionale dell'Epilessia celebra anche i 30 anni de 'Il Grande Cocomero', uno dei rari film in cui è stato affrontato il tema dell'Epilessia in modo esaustivo ed emozionante. Durante l'evento è stato proiettato un montaggio speciale del film e, per l'occasione la regista, Francesca Archibugi, ha voluto essere presente con un video saluto.

"Siamo davvero orgogliosi di questo progetto – spiega Oriano Mecarelli, past-president LICE – che vedrà 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. 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".

Anche quest'anno si è rinnovata la tradizionale illuminazione dei monumenti italiani: nella serata del 13 febbraio, infatti, i monumenti delle principali città italiane, a partire dal Colosseo, si sono colorati di viola, il colore simbolo della lotta all'epilessia. Numerose le manifestazioni che sono state previste nelle varie Regioni italiane consultabili sul sito LICE. La campagna di sensibilizzazione per la giornata del 13 febbraio ha ottenuto il sostegno di Rai per la Sostenibilità per il supporto informativo attraverso i canali editoriali Rai. "Quest'anno ancor di più - conclude Antonio Gambardella, presidente della Fondazione LICE - abbiamo voluto evidenziare quanto l'inclusione sociale sia importante per chi convive con le Epilessie. Chi è affetto da patologie come queste affronta quotidianamente la discriminazione e l'esclusione dalla vita sociale, professionale o scolastica in base all'età. Per questo vogliamo che le Persone con Epilessia non si nascondano più per paura del giudizio, vogliamo che raccontino le loro storie, le loro paure ma anche i loro successi. Per questo motivo, sempre al fianco di LICE, conosceremo con grande emozione la più bella storia di Epilessia che verrà selezionata e diventerà un cortometraggio presentato in un contesto internazionale come il Giffoni Film Festival a cui va il nostro ringraziamento". Hanno partecipato all'evento di oggi Laura Tassi, presidente LICE; Oriano Mecarelli, past president LICE, Antonio Gambardella, presidente della Fondazione LICE; Francesca Sofia, presidente international bureau for Epilepsy, IBE; Domenico Di Giorgio, AIFA, con la moderazione di Mario Moroni, testimonial LICE. Un ringraziamento speciale è stato riservato, inoltre, alle aziende che si sono poste al fianco di LICE e di Fondazione LICE per aver sostenuto la Giornata Internazionale dell'Epilessia e per il loro impegno straordinario che dedicano tutti i giorni in questo ambito: Angelini Pharma che ha contribuito anche all'illuminazione del Colosseo, e poi ancora Jazz Pharmaceuticals, UCB, Eisai, Eucfarma, Lusofarmaco e [Sanofi](#) per il contributo non condizionante alla Campagna. La Campagna LICE 2023 'SI VA IN SCENA. STORIE DI EPILESSIA' proseguirà per tutto il 2023. Chi volesse partecipare al contest e raccontare la propria storia di Epilessia, entro e non oltre il 13 marzo 2023, potrà trovare tutte le informazioni su LICE e Fondazione LICE. Il trailer del cortometraggio sarà presentato in anteprima durante il 46° Congresso Nazionale LICE che si terrà a Napoli dal 7 al 9 giugno 2023.

Orario di pubblicazione: **23/02/2023 14:55**

Ultimo aggiornamento: **23/02/2023 15:04**

Condividi

Altre news della sezione Salute

Presentato il nuovo Rapporto di Meridiano Cardio
di **Allice Caccamo**

#TheRAREside, la campagna OMaR per la giornata delle malattie rare
di **Cristina Saja**

Tumori: in Italia oltre 8000 pazienti l'anno candidati a biopsia liquida
di **Eugenia Sermoniti**

LINK: https://www.quotidianosanita.it/studi-e-analisi/articolo.php?articolo_id=111340

Redazione | Pubblicità | Contatti

quotidiano**sanità**.it

Studi e Analisi

Quotidiano on line
di informazione sanitaria
Giovedì 23 FEBBRAIO 2023



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 3](#) [Stampa](#)

Epilessia. La lotta allo stigma tra le priorità della futura legge. Le riflessioni a *Camerae Sanitatis*

di Giovanni Cedrone

Ancora solo quattro regioni hanno un Pdta per l'epilessia mentre a livello globale l'OMS chiede di colmare le lacune nella fornitura di cure e servizi per le persone con epilessia. Nell'ultima puntata di Camerae Sanitatis il punto sull'epilessia con gli interventi di Angela Ianaro (Rete Interistituzionale Scienza & Salute), Luciano Ciocchetti (Fdi), Simona Loizzo (Lega), Domenico Di Giorgio (Aifa), Oriano Mecarelli (già presidente LICE), Francesca Sofia (Ibe) e Laura Tassi (Lice).



23 FEB - Più fondi alla ricerca sull'epilessia, percorsi di cura chiari e fruibili per arrivare a diagnosi precoci, lotta allo stigma. Sono alcune delle priorità avanzate nel corso dell'ultima puntata di *Camerae Sanitatis*, il format editoriale multimediale nato dalla collaborazione tra l'Intergruppo parlamentare Scienza & Salute e SICS editore. "Verso una nuova gestione dell'epilessia come priorità di salute pubblica" il titolo dell'appuntamento condotto da **Ester Maragò** e trasmesso sui siti delle testate *Quotidiano Sanità*, *Sanità Informazione* e *Popular Science*.

L'epilessia è la seconda patologia cronica più diffusa al mondo e ad oggi i farmaci anticrisi curano il sintomo ma non la causa. Anche per questo la cura è una priorità a livello globale come dimostra il primo Action Plan a livello globale

sull'epilessia (Global Action Plan for Epilepsy 2022-2031) ratificato dall'Assemblea Generale dell'Organizzazione Mondiale della Sanità-OMS nel maggio 2022, con cui gli Stati membri si sono impegnati a fronteggiare le sfide e le lacune nella fornitura di cure e servizi per le persone con epilessia. In Italia sono stati presentati diversi disegni di legge sul tema e c'è grande attesa da parte delle associazioni che chiedono di essere coinvolte nel processo di stesura. Tra gli obiettivi a lungo termine anche quello di abbattere i pazienti con farmacoresistenza, circa il 30% del totale, ma anche, sul fronte sociale, quello di garantire l'inserimento lavorativo. Resta il fatto che ad oggi solo quattro regioni hanno dei percorsi diagnostico terapeutici assistenziali completi: Lombardia, Veneto, Toscana ed Emilia Romagna. Tutto il resto d'Italia non ha un documento regionale per la cura dell'epilessia.

Ad affrontare in modo più approfondito il tema nel corso dell'ultima puntata di *Camerae Sanitatis* sono stati la professoressa **Angela Ianaro**, Presidente della Rete Interistituzionale Scienza & Salute, **Luciano Ciocchetti**, Fdi, Vicepresidente XII Commissione Affari Sociali della Camera, **Simona Loizzo**, Lega, XII Commissione Affari Sociali della Camera, **Domenico Di Giorgio**, Dirigente Area Ispesioni e Certificazioni di AIFA, **Oriano Mecarelli**, già Presidente LICE (Lega italiana contro l'epilessia), **Francesca Sofia**, Presidente IBE (International Bureau for Epilepsy), **Laura Tassi**, Presidente LICE.

"La LICE ha 51 anni e da quando è stata fondata si è sempre occupata oltre che della ricerca e della formazione degli specialisti di tutto ciò che circonda la persona con epilessia a livello psicologico e sociale - ha spiegato **Oriano Mecarelli** -. Quando una persona riceve una diagnosi riceve un'etichetta che è il marchio alla base dello stigma. La società, purtroppo, è gravata da pregiudizio e false conoscenze su questa patologia. Quella persona dovrà affrontare non solo il problema a livello medico ma anche a livello sociale".

A tracciare un primo quadro delle criticità nell'assistenza è stata Laura Tassi: "Esiste l'alternativa chirurgica ma il numero di pazienti che ne può beneficiare è limitato. Uno dei principali bisogni è avere una diagnosi accurata. Il numero di diagnosi sbagliate è ancora molto alto, oltre il 20%. Va detto che l'accesso alle cure non è omogeneo nel territorio nazionale e spesso bisogna lasciare la propria regione per avere accesso ad altri centri che possono dare una qualità di cura migliore".

Mecarelli ha inoltre ricordato quanto sia importante una presa in carico multidisciplinare: "I bisogni dei medici non sempre coincidono con quelli dei pazienti. Noi abbiamo la necessità di fare una diagnosi corretta. Il paziente ha bisogno di capire di cosa soffre, di vedere davanti a sé una prospettiva, cercare di capire come andrà la patologia nel corso degli anni e avrà bisogno di sapere come graverà sulla qualità della sua vita. Abbiamo bisogno di garantire una presa in carico multidisciplinare integrata: non basta solo il neurologo che fa la diagnosi, serve l'assistente sociale, lo psicologo, l'infermiere dedicato. A livello istituzionale le regioni devono deliberare dei Pdta e poi implementarli".

Sulle differenze di percorsi di cura tra le regioni è intervenuta anche Simona Loizzo: «In regioni come la Calabria non ci sono le reti Pdta per il paziente epilettico. Occorre un Osservatorio per i pazienti colpiti da

OS newsletter

ISCRIVITI ALLA NOSTRA NEWS LETTER

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

OS gli speciali



Approvata la prima legge di Bilancio del Governo Meloni. Fondo sanitario sale a 128,211 miliardi.

Ecco tutte le misure per la sanità

tutti gli speciali

iPiùLetti [7 giorni] [30 giorni]

- 1 Covid. Oms: "Italia al secondo posto in Europa per numero di decessi nelle ultime 4 settimane, anche se il trend è in forte diminuzione"
- 2 Vitamina D. Aifa aggiorna la Nota 96 e stringe i margini per la rimborsabilità a carico del Ssn. "Non riduce il rischio di frattura nella popolazione sana"
- 3 È stato approvato dalla Ue il nuovo farmaco più costoso al mondo. E fa risparmiare

epilessia perché da questo può nascere in ogni regione un vero e proprio Pdta per il paziente epilettico. Quando ero capogruppo della Lega in Regione Calabria ho lavorato affinché in commissione Sanità fosse approvato un Pdta per il paziente epilettico sia pediatrico che adulto» ha spiegato.

Le ragioni alla base di un piano globale per la cura di questa patologia le ha spiegate **Francesca Sofia**: "Il Piano nasce dal fatto che l'epilessia rappresenta una priorità di salute pubblica perché non solo ne soffrono 50 milioni di persone nel mondo, ma presenta un rischio di morte tre volte superiore alla popolazione generale e nei Paesi a basso reddito, anche sette volte superiore alla popolazione generale, perché nei paesi a basso e medio reddito le persone con epilessia potrebbero essere trattate nel 70% dei casi, controllate e condurre una vita normale ad un costo di 5 dollari a persona all'anno ma non hanno accesso a queste terapie".

Sofia, che ha chiesto anche maggiori fondi per la ricerca, ha spiegato gli obiettivi di fondo del piano: "Oggi è fondamentale anche per il decisore, per il policy maker, che vengano proposte soluzioni in grado di portare beneficio ad ampie comunità di portatori di interesse e di persone che hanno dei bisogni insoddisfatti. Il Piano non riguarda solo l'approccio alla salute e l'approccio medico, ma riguarda la società, la cultura, il lavoro, l'educazione. Ha cinque obiettivi. Il quinto di questi obiettivi è specificamente indirizzato all'epilessia e si divide in due sotto obiettivi. Il primo riguarda la chiamata ai governi degli Stati per aumentare la copertura sanitaria del 50 per cento entro il 2031. Il secondo riguarda proprio lo stigma, cioè l'80 per cento dei Paesi entro il 2031 dovrà aver rivisto e cambiato le proprie legislazioni laddove queste si rivelino discriminatorie o lesive nei confronti dei diritti delle persone con epilessia. L'Italia è una dei 194 Stati chiamata che sono chiamati adesso a trasformare questo documento dalle parole ai fatti".

Domenico Di Giorgio ha invece parlato delle difficoltà di approvvigionamento dei farmaci che riguardano anche questa patologia: "L'epilessia è una patologia per la quale sappiamo che gli strumenti standard di contrasto non sono sempre utilizzabili per la difficoltà che c'è nello switch terapeutico, che è invece la soluzione più semplice per le altre situazioni di carenza. Cioè normalmente, quando c'è una carenza produttiva per il blocco del 95% dei prodotti, abbiamo anche sul mercato terapie alternative per le quali è facile indirizzare le farmacie e i clinici verso un'altra linea di contrasto. Nel caso dell'epilessia sappiamo che ogni volta che un farmaco va in carenza dobbiamo trovare la migliore maniera non solo per mettere a punto uno strumento ad hoc di contrasto, ma anche per far arrivare l'informazione fino al territorio. Un cambiamento della terapia non è semplice e quindi dobbiamo fare in modo di avere il prodotto a disposizione attraverso altre strade, per esempio in alcuni casi ricorrendo all'importazione straordinaria contingentando quello che rimane per tappare la falla ed evitare che ci siano sbilanciamenti di distribuzione che lascino qualche paziente senza farmaco. Ma dall'altra parte dobbiamo fare un grosso lavoro per far arrivare l'informazione fino al territorio, per questo riteniamo che la collaborazione con la LICE sia davvero un gold standard europeo".

Per la nuova legge serve attenzione soprattutto ai pazienti farmacoresistenti, come ricorda **Laura Tassi**: "I pazienti con farmacoresistenza continuano ad avere crisi. Per questi pazienti spesso si presenta anche la coesistenza di altre patologie con disabilità cognitive, psichiatriche, neurologiche soprattutto nell'età infantile. E per questi pazienti non esiste ad oggi nulla, soprattutto quando passiamo dall'età infantile all'età adulta. Il secondo aspetto è chiarire quando questi pazienti possono avere accesso a tutte le attività lavorative, alla patente di guida e ad altre attività".

A **Francesca Sofia** che ha chiesto un maggiore coinvolgimento delle associazioni nella stesura della legge ha replicato **Luciano Ciocchetti**: "La condivisione con le associazioni si farà quando partirà l'esame in commissione, con le audizioni. Il mondo che si occupa di questa patologia deve essere contento che c'è attenzione da parte di Camera e Senato su una questione così importante. Servono una serie di percorsi non solo sanitari ma anche sociali. C'è bisogno di una serie di sistemi che siano in grado di aiutare, di assistere. Sulla questione della presa in carico e la definizione di alcuni percorsi serve una linea nazionale chiara. Abbiamo bisogno che ci sia anche una distinzione tra le molteplici patologie epilettiche che sono diverse e hanno bisogno di diversa assistenza. Il ciclo di audizioni sarà aperto a tutti i soggetti che vogliono partecipare alla costruzione".

Ciocchetti non si sottrae al tema dell'autonomia differenziata, al centro dell'attuale dibattito politico: "La nostra posizione è molto chiara. Tutto quello che si può fare nel conferimento di maggiori competenze alle regioni deve rientrare in un sistema di livelli minimi, Lea per la sanità e Leps per gli altri settori. Sarà un processo lungo, che vedrà in qualche modo l'apertura di un confronto ampio che spero porterà a un miglioramento dell'attuale situazione. Oggi abbiamo in tanti settori una situazione a macchia di leopardo, non solo tra nord e sud ma anche all'interno delle stesse regioni. Il meccanismo generale è quello della sussidiarietà: se riusciamo a stabilire questi criteri, a definire le risorse e le competenze in maniera precisa, secondo noi è molto meglio di quello che oggi ci offre il Titolo V della Costituzione, con queste materie concorrenti che hanno portato oggi a 1200 ricorsi in Corte Costituzionale da parte dello Stato nei confronti delle Regioni e di oltre 800 da parte delle Regioni nei confronti dello Stato".

Nel corso della trasmissione è stato letto anche un messaggio di **Sandra Zampa**, membro della commissione Affari sociali, sanità, lavoro pubblico e privato, previdenza sociale del Senato: "Il disegno di legge che ho presentato è frutto di un lavoro bipartisan avviato sin dalla scorsa legislatura. Vede inoltre l'attiva partecipazione delle associazioni dei pazienti e dei professionisti esperti di epilessia. Si tratta di un traguardo cruciale da raggiungere per la tutela dei diritti dei pazienti, adeguata alle linee guida internazionali e al progresso della ricerca scientifica. Una legge per garantire piena cittadinanza alle persone con epilessia che si traduce con il combattere lo stigma legato alla patologia e garantire loro adeguate condizioni di vita e di occupazione. Nel corso della Giornata internazionale dell'epilessia molti monumenti italiani si sono illuminati di viola. Questa legge deve essere la luce più concreta, mettendo in campo reali misure inclusive per i 550mila italiani italiane con epilessia e per le loro famiglie".

"C'è esigenza di concretezza, di offrire risposte – ha ricordato **Angela Ianaro** - Sono rimasta colpita dal fatto che questa patologia presenta due problemi: il primo è lo stigma, con la necessità di garantire l'inserimento sociale. E poi il fatto che la patologia colpisce soprattutto ai due estremi opposti della vita, dalla prima infanzia alla tarda età. Serve una diagnosi precoce e corretta. È necessario che all'interno di queste leggi emergano entrambi gli aspetti identificati e si diano risposte al paziente".

Giovanni Cedrone

- 4 La vera 'Grande marchetta' nella sanità italiana
- 5 Medici di famiglia. Se non ora, quando?
- 6 Batterio della bocca può aumentare il rischio di malattia cardiaca
- 7 Covid. Gimbe: "Aumentano di nuovo i decessi e crollano le somministrazioni della quarta dose"
- 8 I predatori dell'Asl (s)perduta
- 9 Non fare sport fa male sia alla salute che al Ssn. L'inattività fisica costerà all'Italia 1,3 miliardi nei prossimi 30 anni in spese sanitarie. Tutti i numeri nel nuovo rapporto di Oms e Ocse
- 10 Carenze igieniche e locali non idonei: irregolari il 14% degli studi di medici di famiglia e pediatri. Operazione del Nas in tutta Italia

LIVE
Camerae Sanitatis. Verso una nuova...
SICS
CAMERAE SANITATIS
Guarda pi...
Copi Covidi
SCIENZA & SALUTE
INTERTECNOLOGICHE
VERS
UNA NUOVA
GESTIONE DELL'EPILESSIA
COME PRIORITÀ DI SALUTE PUBBLICA
RIVEDI L'EVENTO
quotidianosanità
POPULAR SCIENCE
Guarda su YouTube
Con il contributo incondizionato di Angelini Pharma

23 febbraio 2023
© Riproduzione riservata

Altri articoli in Studi e Analisi

Mortalità materna. Ogni due minuti muore una donna durante la gravidanza o il parto. E in Europa e in America i tassi tornano a salire ma in Italia scendono

In Italia l'età media (48 anni) è la più alta della UE. Siamo in vetta anche nel rapporto over 65-lavoratori, con un indice del 37,5%

La sanità pubblica perde ogni giorno terreno. E torna la scabbia

Promuovere la sicurezza sul lavoro e tutelare i diritti dei minorenni. Siglato un protocollo tra il ministero del Lavoro e Unicef

Covid. Fiaso: "Lieve risalita dei ricoveri: +2,4% nell'ultima settimana"

Sciopero della fame. I diritti della persona detenuta che rifiuta di alimentarsi e doveri di protezione

Quotidianosanità.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 <ul style="list-style-type: none">• 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.italiaoggi.it/news/via-alla-campagna-lice-si-va-in-scena-storie-di-epilessia-202302231506587038>

Italia Oggi **MILANO FINANZA** **MFI** **Class** **Class abbonamenti** news, articoli, rubriche **Cerca**

Italia Oggi **Pnrr, istruzioni per l'uso** Registrati Login **ABBONATI ORA** **LEGGI IL GIORNALE DI OGGI ONLINE**

- Home News Banche Dati Politica Marketing Fisco Lavoro EntiLocali Scuola Agricoltura Appalti Guide Edicola My IO
- Politica Attualità estero Marketing Economia Diritto e Fisco Diritto e Sport Fisco Giustizia PA Lavoro Professioni Ordini e Associazioni Scuola Agricoltura Contabilità

Europa **NEWS** INDIETRO

23/02/2023 14:55

TEMPORALE

Via alla campagna LICE 'Si va in scena. Storie di epilessia'

In occasione della Giornata mondiale dell'epilessia è partita la Campagna di LICE e Fondazione LICE per raccontare storie di inclusione sociale delle persone con epilessia, dalla scuola al lavoro. Il cortometraggio al Giffoni Film Festival 2023

di Cristina Saja



La vita è un teatro ed ognuno di noi va in scena tutti i giorni, nessuno escluso. È questo il messaggio che la LICE - Lega Italiana Contro l'Epilessia rivolge alle persone che convivono con l'Epilessia, per non arrendersi alla propria condizione, perché raggiungere una migliore qualità di vita oggi si può. Nei Paesi industrializzati, l'epilessia interessa circa 1 persona su 100. Questa patologia si può

verificare in tutte le età, con due maggiori picchi di incidenza, uno nei primi anni di vita e l'altro - sempre più elevato - nell'età più avanzata. Attualmente si calcola, infatti, che in Italia 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. Alla base dell'alto tasso di incidenza nel primo anno di vita ci sono soprattutto fattori genetici e rischi connessi a varie cause di sofferenza perinatale, mentre per gli over 75 la causa risiede soprattutto nel concomitante aumento delle patologie legate all'età: ictus cerebrale, malattie neurodegenerative, tumori e traumi cranici. In occasione della Giornata Internazionale dell'Epilessia, LICE e Fondazione LICE, in collaborazione con Giffoni Innovation Hub, davanti a una platea di giornalisti e Istituzioni, hanno presentato in conferenza stampa 'Si va in scena. Storie di Epilessia', la campagna di awareness contro lo stigma sociale che spesso comporta l'esclusione da una vita normale per chi convive con l'Epilessia, anche in ambito scolastico e lavorativo. La Giornata Internazionale è stata l'occasione per lanciare un contest dedicato al tema dell'inclusione sociale, dalla scuola al lavoro. La campagna prevedrà, infatti, il coinvolgimento diretto delle persone con epilessia ed i loro caregiver che vorranno raccontare la storia di chi l'Epilessia la vive in prima persona, in ogni ambito della vita quotidiana.

La storia migliore verrà selezionata da una giuria di esperti e diventerà il soggetto di un cortometraggio che sarà presentato dal 20 al 29 luglio al Giffoni Film Festival 2023 e, fuori concorso, alla prossima Mostra Internazionale d'Arte Cinematografica di Venezia. "In Italia le Persone con Epilessia sono circa 600 mila - evidenzia Laura Tassi, presidente LICE - 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. L'Epilessia è una malattia cronica che impatta certamente sulla vita quotidiana di chi ne soffre, anche nei rapporti con le persone, i compagni, i colleghi. Sebbene la strada da percorrere sia ancora lunga, molti passi avanti sono stati fatti, e LICE sostiene le Persone con Epilessia a non arrendersi alla propria condizione e ad affrontare la vita con coraggio in ogni ambito sociale. Ringraziamo i nostri partner e il Giffoni Film Festival che darà visibilità alle storie delle Persone con Epilessia attraverso un cortometraggio". La Giornata Internazionale

Le News più lette

1. **Agenzia-Riscossione: al via il servizio web per l'elenco delle cartelle rottamabili**
2. **Addio a cessioni crediti e sconto in fattura**
3. **Superbonus & co., ora resta solo la compensazione**
4. **Rottamazione 4 con sconti XL**
5. **Carichi rottamazione 4 in 24 ore e con un click**

Le News più commentate

Tutte

1. **Cessione crediti chiusa** 06/02/2023
2. **Regioni: si ripete il fallimento** 09/02/2023
3. **L'Unione europea vuole imporre che in pochi anni si ristrutturino energeticamente milioni di immobili** 09/02/2023
4. **Bollette a rate, bello e impossibile** 27/01/2023

dell'Epilessia celebra anche i 30 anni de 'Il Grande Cocomero', uno dei rari film in cui è stato affrontato il tema dell'Epilessia in modo esaustivo ed emozionante. Durante l'evento è stato proiettato un montaggio speciale del film e, per l'occasione la regista, Francesca Archibugi, ha voluto essere presente con un video saluto.

“Siamo davvero orgogliosi di questo progetto – spiega Oriano Mecarelli, past-president LICE – che vedrà 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. 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”.

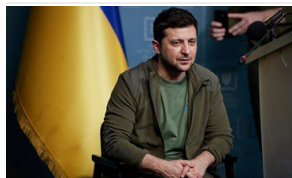
Anche quest'anno si è rinnovata la tradizionale illuminazione dei monumenti italiani: nella serata del 13 febbraio, infatti, i monumenti delle principali città italiane, a partire dal Colosseo, si sono colorati di viola, il colore simbolo della lotta all'epilessia. Numerose le manifestazioni che sono state previste nelle varie Regioni italiane consultabili sul sito LICE. La campagna di sensibilizzazione per la giornata del 13 febbraio ha ottenuto il sostegno di Rai per la Sostenibilità per il supporto informativo attraverso i canali editoriali Rai. “Quest'anno ancor di più - conclude Antonio Gambardella, presidente della Fondazione LICE – abbiamo voluto evidenziare quanto l'inclusione sociale sia importante per chi convive con le Epilessie. Chi è affetto da patologie come queste affronta quotidianamente la discriminazione e l'esclusione dalla vita sociale, professionale o scolastica in base all'età. Per questo vogliamo che le Persone con Epilessia non si nascondano più per paura del giudizio, vogliamo che raccontino le loro storie, le loro paure ma anche i loro successi. Per questo motivo, sempre al fianco di LICE, conosceremo con grande emozione la più bella storia di Epilessia che verrà selezionata e diventerà un cortometraggio presentato in un contesto internazionale come il Giffoni Film Festival a cui va il nostro ringraziamento”. Hanno partecipato all'evento di oggi Laura Tassi, presidente LICE; Oriano Mecarelli, past president LICE, Antonio Gambardella, presidente della Fondazione LICE; Francesca Sofia, presidente international bureau for Epilepsy, IBE; Domenico Di Giorgio, AIFA, con la moderazione di Mario Moroni, testimonial LICE. Un ringraziamento speciale è stato riservato, inoltre, alle aziende che si sono poste al fianco di LICE e di Fondazione LICE per aver sostenuto la Giornata Internazionale dell'Epilessia e per il loro impegno straordinario che dedicano tutti i giorni in questo ambito: Angelini Pharma che ha contribuito anche all'illuminazione del Colosseo, e poi ancora Jazz Pharmaceuticals, UCB, Eisai, Eucfarma, LusoFarmaco e Sanofi per il contributo non condizionante alla Campagna. La Campagna LICE 2023 'SI VA IN SCENA. STORIE DI EPILESSIA' proseguirà per tutto il 2023. Chi volesse partecipare al contest e raccontare la propria storia di Epilessia, entro e non oltre il 13 marzo 2023, potrà trovare tutte le informazioni su LICE e Fondazione LICE. Il trailer del cortometraggio sarà presentato in anteprima durante il 46° Congresso Nazionale LICE che si terrà a Napoli dal 7 al 9 giugno 2023.

News correlate



Sergio Mattarella apre il Festival di Sanremo e Volodymyr Zelensky lo chiude. È...

Sergio Mattarella apre, Volodymyr Zelensky chiude il Festival di Sanremo. La notizia che il presidente della Repubblica...



Festival di Sanremo, Coletta: Zelensky non sarà in video, manderà un testo

il direttore dell'Intrattenimento di Prime Time Rai: sorrido all'idea che un direttore Rai possa censurare un presidente. Sui...



Tajani: l'Italia è sotto attacco da una internazionale anarchica. Piantedosi:...

Il ministro degli Esteri in merito agli attacchi alle sedi diplomatico-consolari italiane nel mondo: ritengo che sia...



LINK: <https://healthonline.healthitalia.it/giornata-internazionale-dellepilessia-al-via-la-campagna-contro-lo-stigma-sociale/>

Chi siamo

Archivio uscite

Contattaci

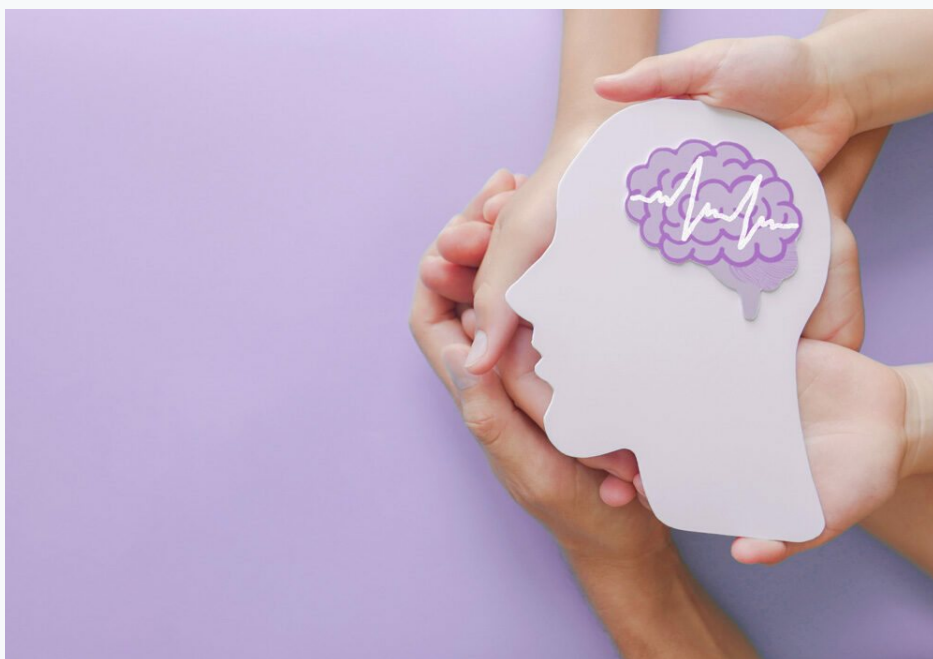
Visita il sito Health Italia

f t ▶ in



Giornata Internazionale dell'epilessia: al via la campagna contro lo stigma sociale

🕒 17 Febbraio 2023



La Giornata Internazionale dell'epilessia è dedicata alla sensibilizzazione di una delle malattie neurologiche più diffuse: in Italia ne soffrono circa 600 mila.

In occasione della Giornata Internazionale dell'epilessia 2023 parte la campagna di LICE e Fondazione LICE per raccontare storie di inclusione sociale delle persone con Epilessia, dalla scuola al lavoro.

In collaborazione con Il Giffoni Innovation Hub, **LICE** e **Fondazione LICE** hanno presentato "Si va in scena. Storie di Epilessia", la campagna di awareness contro lo stigma sociale che spesso comporta l'esclusione da una vita normale per chi convive con l'Epilessia, anche in ambito scolastico e lavorativo. La Campagna prevedrà, infatti, il coinvolgimento diretto delle persone con epilessia ed i loro caregiver che vorranno raccontare la storia di chi l'Epilessia la vive in prima persona, in ogni ambito della vita quotidiana. Una delle storie, selezionata da una giuria di esperti, diventerà un cortometraggio che sarà presentato dal 20 al 29 luglio al Giffoni Film Festival 2023e, fuori concorso, alla prossima Mostra Internazionale d'Arte Cinematografica di Venezia.

"Siamo davvero orgogliosi di questo progetto - ha affermato **Oriano Mecarelli**, Past-president LICE - che vedrà 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. 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".

La Campagna LICE 2023 proseguirà per tutto il 2023. Chi volesse partecipare al contest e raccontare la propria storia di Epilessia, entro e non oltre il 13 marzo 2023, potrà trovare tutte le informazioni su **LICE** e **Fondazione LICE**. Il trailer del cortometraggio sarà presentato in anteprima durante il 46° Congresso Nazionale LICE che si terrà a Napoli dal 7 al 9 giugno 2023.

Health Online

Health Online è il periodico di informazione di proprietà di **Health Italia S.p.A.** che permette di essere costantemente informati sul tema della sanità integrativa e non solo.



Visita il sito Health Italia

Cerca

Inserisci il termine di ricerca

Seguici sui social

f

t

YouTube

in

Rubriche

- Alimentazione
- Informazione
- Intrattenimento
- Patologie
- Prevenzione
- Ricette della salute
- Senza categoria

mutuasemplice.it

Che cos'è l'epilessia

L'**epilessia** è un **disordine cronico del cervello** che colpisce persone in tutto il mondo. È caratterizzata dal ripetersi di fenomeni chiamati crisi epilettiche, di solito di breve durata (secondi o pochi minuti), che possono manifestarsi con alterazione dello stato di coscienza e/o con movimenti involontari che riguardano una sola parte del corpo (crisi parziale motoria). Possono verificarsi anche: crisi parziali più o meno complesse (crisi parziale sensitiva semplice o parziale complessa) o crisi generalizzate che riguardano l'intero corpo causando la perdita della coscienza e, a volte, la perdita del controllo degli sfinteri.

Le crisi parziali sono spesso preannunciate da disturbi definiti aura caratterizzati da senso di nausea, difficoltà digestive, alterazione dello stato di coscienza, e scotomi (disturbi visivi).

Quando l'epilessia non si associa a danni (lesioni) del cervello si parla di Epilessia Primaria, mentre quando è associata a lesioni cerebrali (tumori, malformazioni, eventi infiammatori avvenuti nel passato, anomalie dello sviluppo, etc.) si parla di Epilessia Secondaria o Sintomatica.

Avere una singola crisi non significa soffrire di epilessia (fino al 10% delle persone in tutto il mondo è colpito da almeno un episodio durante la vita) poiché il rischio che possa ripetersi, in assenza di lesioni cerebrali, varia dal 16% al 70%. Si può parlare di epilessia se si verificano due o più convulsioni non provocate. Non si tratta di epilessia, invece, se c'è una causa sottostante, di cui la crisi epilettica è solo un disturbo (sintomo).

La **cura medica** dà buoni risultati nella maggior parte delle persone. La terapia farmacologica avviene con la somministrazione di farmaci anti-epilettici che agiscono sui meccanismi di regolazione dell'eccitabilità dei neuroni e delle sinapsi. In alcuni casi, si assiste alla completa scomparsa delle crisi; in altri, diminuisce la frequenza e l'intensità degli attacchi.

La chirurgia è utile quando le crisi originano in una piccola area ben definita del cervello che non interferisce con le funzioni vitali, come la parola, il movimento, la vista o l'udito. Se le crisi originano da una zona del cervello che controlla il movimento, la parola e altre funzioni, la persona rimane sveglia durante parte della chirurgia e nel corso della procedura sono poste domande per aiutare il chirurgo a non danneggiare aree (e funzioni) "nobili" del cervello. (fonte: <https://www.issalute.it>)

"In Italia le Persone con Epilessia sono circa 600 mila - ha affermato **Laura Tassi**, presidente LICE - 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.

L'Epilessia è una malattia cronica che impatta certamente sulla vita quotidiana di chi ne soffre, anche nei rapporti con le persone, i compagni, i colleghi. Sebbene la strada da percorrere sia ancora lunga, molti passi avanti sono stati fatti, e LICE sostiene le Persone con Epilessia a non arrendersi alla propria condizione e ad affrontare la vita con coraggio in ogni ambito sociale".

Nel nostro paese presso l'**Azienda Ospedaliero - Universitaria di Modena** sono presenti due centri epilessia, uno dedicato all'età evolutiva (Pediatría del Policlinico di Modena diretta dal prof. Lorenzo Iughetti) e un centro per l'adolescente e l'adulto (Neurologia dell'Ospedale Civile di Baggiovara, diretta dal prof. Stefano Meletti). I due centri sono collegati funzionalmente per una presa in carico il più possibile globale della persona con epilessia. In particolare, sono attivi percorsi per le epilessie più complesse e nel contesto di malattie rare.

"Il 60% degli esordi epilettici avviene in età pediatrica - ha detto il **Prof. Lorenzo Iughetti**. La diagnosi, il trattamento e la presa in carico di questi pazienti devono pertanto tenere in considerazione le peculiarità dell'età evolutiva, le possibili ripercussioni sullo sviluppo cognitivo, sull'inserimento scolastico e sociale del soggetto e sulla qualità della vita del bambino e della famiglia".

"L'epilessia colpisce lo 0,6-1,5% della popolazione globale - ha spiegato il prof. **Stefano Meletti** - comprendente molte sindromi e condizioni diverse. L'epilessia è più comune nelle persone anziane e nell'età evolutiva, ma può manifestarsi in qualunque età della vita. Globalmente l'epilessia colpisce entrambi i sessi in maniera sovrapponibile. Alcune forme sono croniche e prevedono trattamenti a lungo termine, ma altre forme sono transitorie e non richiedono un trattamento continuativo per tutta la vita".

Oltre alle terapie farmacologiche, l'**Azienda Ospedaliero - Universitaria di Modena** è sede dell'hub regionale per il trattamento chirurgico delle epilessie. Il progetto avviato nel 2019 dalla Regione Emilia-Romagna, che ha individuato due sedi (Modena e l'IRCCS delle scienze neurologiche di Bologna), ha visto entrare nel percorso presso il centro Epilessia diretto dal prof. Meletti oltre 150 pazienti di cui 65 sono stati ad oggi operati con eccellenti risultati.

La Azienda Ospedaliero - Universitaria di Modena è riconosciuta come centro di terzo livello dalla Lega Italiana Contro l'Epilessia e dalla Società Italiana di Neurofisiologia clinica. Sono attivi, inoltre, diversi studi clinici e progetti di ricerca per migliorare la conoscenza e la cura delle epilessie.

In occasione della Giornata Internazionale dell'epilessia, i professionisti dell'Azienda partecipano al Convegno Educational Tour *L'epilessia: ieri, oggi e domani*, organizzato sabato 18 febbraio da Associazione Italiana di Epilessia.

Tags: [azienda ospedaliero universitaria di Modena](#), [caregiver](#), [cervello](#), [Congresso Nazionale LICE](#), [cura medica](#), [disordine cronico](#), [epilessia](#), [esclusione](#), [Fondazione LICE](#), [Giffoni Film Festival](#), [Giffoni Innovation Hub](#), [Giornata](#)



Ultimi articoli

Giornata Internazionale dell'epilessia...
17
Febbraio 2023



Giornata mondiale contro il...
15
Febbraio 2023



Giornata Mondiale del Malato 202...
13
Febbraio 2023



Tags

Aifa AIRC
alimentazione
ambiente assistenza
sanitaria bambini
benessere cancro chirurgia
coronavirus Covid
covid-19 cuore donne
famiglia gravidanza green pass
health italia health
online health point
innovazione lavoro medici
ministero della salute
oms pandemia patologie pelle
pfizer **prevenzione**
psicologia ricerca
salute sanità sanità
integrativa sanità pubblica
Sars-CoV-2 società di mutuo
soccorso tecnologia
telemedicina tumore al seno
tumori vaccini vaccino
variante Omicron

Internazionale, Laura Tassi, LICE, malattie neurologiche, Oriano Mecarelli, Prof. Lorenzo Iughetti, prof. Stefano Meletti, sensibilizzazione, servizio sanitario nazionale, Società Italiana di Neurofisiologia clinica, stigma sociale

Condividi    



Nicoletta Mele

Laureata in scienze politiche. Dal 2001 iscritta all' Ordine Nazionale dei Giornalisti. Ha collaborato con testate giornalistiche e uffici stampa. Dopo aver conseguito il master in " Gestione e marketing di imprese in Tv digitale", ha lavorato per 12 anni in Rai, occupandosi di programmi di servizio e intrattenimento. Dal 2017 è Direttore Responsabile di Health Online, periodico di informazione sulla sanità integrativa.

Articoli correlati

15 Febbraio 2023



Giornata mondiale contro il cancro infantile 2023: i progressi della ricerca

 [Leggi di più](#)

13 Febbraio 2023



Giornata Mondiale del Malato 2023: "Abbi cura di lui"

 [Leggi di più](#)

11 Febbraio 2023



HIV e AIDS in Italia, nel 2022 registrato un netto migliorament... all'Europa

 [Leggi di più](#)

Usiamo i cookie per fornirti la miglior esperienza d'uso e navigazione sul nostro sito web. Puoi scoprire di più su quali cookie stiamo utilizzando o disattivarli nelle [impostazioni](#).

[Accetta](#)

[Rifiuta](#)

Reserved. | [Privacy Policy](#) - [Cookie Policy](#) - [Impostazioni Cookies](#)

Powered by  Mindbe
web & software agency

LINK: <https://www.carpi2000.it/2023/02/16/epilessia-lazienda-ospedaliero-universitaria-di-modena-segue-circa-3-000-pazienti-tra-adulti-e-bambini/>

9.5 °C CARPI GIOVEDÌ 16 FEBBRAIO 2023



PRIMA PAGINA CARPI BASSA MODENESE MODENA REGIONE



Home > Modena > Epilessia, l'Azienda Ospedaliero – Universitaria di Modena segue circa 3.000 pazienti tra...

MODENA SANITÀ

Epilessia, l'Azienda Ospedaliero – Universitaria di Modena segue circa 3.000 pazienti tra adulti e bambini

Sabato 18 febbraio 2023 Un convegno organizzato per la Giornata Internazionale dell'Epilessia

16 Febbraio 2023



Ora in onda:

K.C. AND SUNSHINE BAND - BOOGIE SHOES



La Azienda Ospedaliera – Universitaria di Modena segue circa 3000 bambini e adulti affetti da epilessia. Sono presenti due centri epilessia uno dedicato all'età evolutiva presso la Pediatria del Policlinico di Modena (diretta dal prof. Lorenzo Iughetti) e un centro per l'adolescente e l'adulto presso la Neurologia dell'Ospedale Civile di Baggiovara (diretta dal prof. Stefano Meletti).

I due centri sono collegati funzionalmente per una presa in carico il più possibile globale della persona con epilessia. In particolare, sono attivi percorsi per le epilessie più complesse e nel contesto di malattie rare. I professionisti dell'Azienda partecipano al Convegno Educational Tour L'epilessia: ieri, oggi e domani, organizzato sabato 18 febbraio da Associazione Italiana di Epilessia in occasione della Giornata Internazionale dell'Epilessia che si celebra ogni anno il 14 febbraio. Appuntamento a Villa Forni (Via Cognento 127/1, Modena) dalle 9 alle 13.



“L’epilessia – ha spiegato il prof. Stefano Meletti – è una condizione neurologica caratterizzata da crisi ricorrenti dovute ad un eccesso di attività dei neuroni della corteccia cerebrale. L’epilessia colpisce lo 0,6-1,5% della popolazione globale, comprendente molte sindromi e condizioni diverse. L’epilessia è più comune nelle persone anziane e nell’età evolutiva, ma può manifestarsi in qualunque età della vita. Globalmente l’epilessia colpisce entrambi i sessi in maniera sovrapponibile. Alcune forme sono croniche e prevedono trattamenti a lungo termine, ma altre forme sono transitorie e non richiedono un trattamento continuativo per tutta la vita”.

“Il 60% degli esordi epilettici avviene in età pediatrica – ci ricorda il Prof. Lorenzo Iughetti. La diagnosi, il trattamento e la presa in carico di questi pazienti devono pertanto tenere in considerazione le peculiarità dell’età evolutiva, le possibili ripercussioni sullo sviluppo cognitivo, sull’inserimento scolastico e sociale del soggetto e sulla qualità della vita del bambino e della famiglia”. Come ci illustra la dr.ssa Patrizia Bergonzini, responsabile delle attività di Neurologia Pediatrica, “Il paziente con sospetto episodio critico può giungere al servizio di Neurologia Pediatrica o in consulenza dall’Accettazione Pediatrica (in caso di episodio acuto), o inviato dal proprio Curante in elezione (nel sospetto di episodi critici). L’inquadramento diagnostico prevede oltre alla visita neurologica pediatrica, l’esecuzione di video-EEG poligrafico in veglia e in sonno, l’approfondimento neuroradiologico mediante RMN encefalo con protocolli dedicati all’epilessia (se necessario in sedazione), approfondimento genetico e valutazione neuropsicologica (in pazienti selezionati). Dopo aver posto diagnosi di epilessia, si valuta l’eventuale necessità di trattamento medico (con farmaci di prima, seconda e terza generazione) e/o dietetico (dieta chetogenica), tenendo in considerazione le linee guida, la diagnosi eziopatogenetica sospetta o definita, l’età e il sesso del paziente, le eventuali comorbidità e/o associazioni con altri farmaci. Sulla base del quadro diagnostico, della frequenza e della tipologia delle crisi si imposta il follow-up clinico ed elettroencefalografico presso il nostro Ambulatorio di Epilessia dell’età evolutiva”.



Oltre alle terapie farmacologiche, l’Azienda Ospedaliero – Universitaria di Modena è sede dell’hub regionale per il trattamento chirurgico delle epilessie. Il progetto avviato nel 2019 dalla Regione Emilia-Romagna, che ha individuato due sedi (Modena e l’IRCCS delle scienze neurologiche di Bologna), ha visto entrare nel percorso presso il centro Epilessia diretto dal prof. Meletti oltre 150 pazienti di cui 65 sono stati ad oggi operati con eccellenti risultati. Gli interventi vengono effettuati dall’equipe di Neurochirurgia diretta dal dottor Giacomo Pavesi, nel Blocco Operatorio dell’Ospedale Civile, anche con l’utilizzo della sala ibrida in casi selezionati, e con la collaborazione degli anestesisti dell’Anestesia, Rianimazione e Terapia Intensiva diretta dalla dott.ssa Elisabetta Bertellini, e il personale infermieristico del Blocco. Il follow-up periodico viene effettuato dai Neurologi del Centro Epilessia dell’Azienda Ospedaliero-Universitaria di Modena.

AUTORIZZATA OPEL - CORLO DI FORMIGINE (MO)

CITROËN
È-C4 ELETTRICA

ELECTRIC DAYS
DA **159 €/MESE**
TAN 4,5% TAEG 5,6%
CON ECOBONUS CITROËN

RICHIEDI PREVENTIVO

Dal febbraio 2020, a Baggiovara sono attive stanze di monitoraggio video-EEG nei pazienti affetti da epilessia focale eleggibili al percorso diagnostico per selezionare i pazienti idonei al trattamento chirurgico delle persone affette da epilessie focali. Il monitoraggio viene effettuato in regime di ricovero e può durare 4-10 giorni in base al tipo di epilessia e alla risposta del paziente.

La Azienda Ospedaliero – Universitaria di Modena è riconosciuta come centro di terzo livello dalla Lega Italiana Contro l'Epilessia e dalla Società Italiana di Neurofisiologia clinica. Sono attivi, inoltre, diversi studi clinici e progetti di ricerca per migliorare la conoscenza e la cura delle epilessie.

I percorsi e le attività saranno condivisi con i pazienti e l'Associazione Italiana Epilessia Sabato 18 febbraio nel contesto delle iniziative organizzate per la giornata mondiale dell'epilessia che ogni anno ricorre il 14 febbraio.

Articolo precedente

Bally entra in consorzio Cobat per la gestione del fine vita dei tessili

Articolo successivo

Gruppo Ferrero chiude bilancio al 31 agosto 2022 con fatturato di 14 mld

CARPI2000

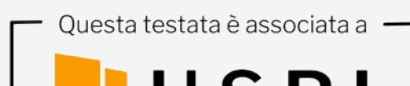
CHI SIAMO

Linea Radio Multimedia srl
P.Iva 02556210363 - Cap.Soc. 10.329,12 i.v.
Reg.Imprese Modena Nr.02556210363 - Rea Nr.311810

Supplemento al Periodico quotidiano Sassuolo2000.it
Reg. Trib. di Modena il 30/08/2001 al nr. 1599 - ROC 7892
Direttore responsabile Fabrizio Gherardi

Phone: 0536.807013

Il nostro **news-network**: sassuolo2000.it - reggio2000.it - bologna2000.com - modena2000.it - appenninonotizie.it



LINK: <https://www.sudnotizie.com/migliorare-la-conoscenza-sullepilessia-per-uscire-dallo-stigma/>

✉ info@sudnotizie.com



SudNotizie.com

Mezzogiorno protagonista

News *partecipare ad un tavolo...*

Didattica e ricerca scientifica: Premio filosofico G. Vico alla Federico II

NAPOLI – Coniugare ricerca scientifica e didattica, mettendo in relazione due
15 Febbraio 2023

SUD
ECONOMIA
INNOVAZIONE / RICERCA
CULTURA/SPETTACOLI
LIFESTYLE
OPINIONI

Sud

15 Febbraio 2023 |
SudNotizie.com

Migliorare la conoscenza sull'Epilessia per uscire dallo stigma





NAPOLI – E' cominciata con una mattinata di approfondimento e conoscenza pratica, per le scolaresche, la "**Giornata Internazionale dell'Epilessia**". Il modo migliore per sconfiggere l'ignoranza e lo stigma che accompagna la malattia da tempi remoti. Come ogni anno infatti, il secondo lunedì del mese di febbraio, si celebra la "Giornata Internazionale dell'Epilessia", per promuovere la sua consapevolezza in modo globale. L'associazione **E.C.O. Epilessie Campania Odv**, che sposa l'intento, grazie all'impegno della presidente **Rossella Giaquinto** della vicepresidente **Anna Stilo** e della segretaria **Maria Rosaria Annunziata**, ha attivato a tale fine, una rete di solidarietà, di umanità e di benevolenza intorno ai bisogni di chi soffre e di chi spesso convive con una patologia scomoda e fastidiosa, condividendo esiti e prospettive.

Tutte premesse importanti, che al **MANN – Museo Archeologico Nazionale di Napoli** – hanno dato luogo all'incontro patrocinato dal **MIM Ministero dell'Istruzione e del Merito**, dalla **Regione Campania**, dal **Comune di Napoli**, e della **Legga Italiana Contro l'Epilessia (LICE)**, nonché dalla **Fondazione LICE** e dal **CSV Napoli**, ma soprattutto grazie alla sensibilità del Direttore del MANN, **Paolo Giulierini**, per la festa più attesa da chi soffre di Epilessia, offrendo non solo la sede per l'incontro, ma anche l'opportunità per i ragazzi di approfondire spetti sociali e culturali, con una interessante visita al museo. Tutto infatti verte intorno al "Migliorare la conoscenza della malattia e uscire dallo stigma legato alla conoscenza, ovvero combattere l'ignoranza ad essa legata, e guardare oltre, grazie a maggiore consapevolezza" – come ha spiegato chiaramente in conferenza, la Prof.ssa **Leonilda Bilo**, Coordinatore LICE per la macroarea Campania e Molise, Centro dell'Epilessia di riferimento Regionale. – "Realizzando un momento divulgativo e di condivisione con le scuole, le istituzioni, il territorio e la sanità, la malattia perde il suo contorno ignoto e diventa più gestibile, perché ciò che si conosce fa meno paura".

Una mattinata intensa dunque, che ha aperto il dialogo sulle criticità della malattia e che continua fino a sera onorando l'intento, lasciando il passo all'illuminazione di colore viola dedicato all'epilessia, della Fontana del Tritone in piazza Municipio a Napoli, a tutti i monumenti più significativi della Campania, come la Reggia di Caserta o la Torre dell'Orologio a Benevento, grazie al coinvolgimento attento di molte amministrazioni del territorio.

Articoli correlati



con libro
**ittadinanza
alia**
gia

Dedalus Cooperativa Sociale: confronto su cittadinanza e sfruttamento minorile



oscimento status di "Città balneari" per le Comunità Crotonesi e Sibarite



Alla Bit le Grotte di Castellana: natura, arte e cultura dodici mesi all'anno

CONDIVIDI L' ARTICOLO



LINK: <https://www.salernonotizie.it/2023/02/15/giornata-dellepilessia-torre-del-municipio-di-battipaglia-illuminata-di-viola/>



Giornata dell'epilessia: Torre del Municipio di Battipaglia illuminata di viola

15 Febbraio 2023 3 Min. di lettura



Commenta



Stampa



3 Min. di lettura



Condividi!



Anche il Comune di Battipaglia ha aderito alla "Giornata Internazionale dell'Epilessia" illuminando, lo scorso 14 febbraio, la torre dell'orologio del Municipio di colore viola. Si tratta di un evento mondiale che ogni anno, il secondo lunedì di febbraio, promuove la consapevolezza verso una malattia neurologica cronica tra le più diffuse che colpisce 50 milioni di persone al mondo in più di 130 paesi, di cui 6 milioni in Europa e 500 mila in Italia, con un'incidenza in aumento nell'età infantile e senile. In molti casi la malattia si associa ad altri disturbi neurologici con conseguenze negative sulla qualità di vita della persona affetta.

Nei Paesi industrializzati, l'Epilessia interessa circa 1 persona su 100 ma il quadro diventa drammatico nei Paesi in via di sviluppo dove la prevalenza della patologia diventa 3-4 volte più frequente.

L'Organizzazione Mondiale della Salute (OMS) ha più volte attenzionato questo problema, sottolineando che nel mondo l'accesso alle cure necessita di un'inversione di rotta: dati allarmanti, infatti, evidenziano come la disponibilità di medicinali antiepilettici nei Paesi a basso e medio reddito sia inferiore al 50%. Ma l'80% delle persone con epilessia vive proprio nei Paesi a medio-basso reddito e, di queste, circa tre quarti potrebbe non ricevere le cure necessarie.

La giornata Mondiale dell'Epilessia è una iniziativa che vuole sensibilizzare l'opinione pubblica sull'epilessia e in particolare promuovere iniziative volte a migliorare le conoscenze della malattia e rimuovere lo stigma che purtroppo ancora oggi è associato all'epilessia.

L'evento è promosso e patrocinato, dal 2002, dall'International Bureau for Epilepsy (IBE) e dall'International League Against Epilepsy (ILAE) che rappresentano le associazioni internazionali che hanno lo scopo di migliorare la tutela delle persone con epilessia e le conoscenze scientifiche sulla malattia.

In occasione della Giornata Internazionale per l'Epilessia la LICE – Lega Italiana Contro l'Epilessia lancia l'iniziativa “Io vedo le stelle”, una campagna di sensibilizzazione contro lo stigma sociale che comporta l'esclusione di chi convive con l'Epilessia da una vita normale, perché anche con l'Epilessia si può splendere e brillare, nonché realizzare i propri sogni e desideri.

“Il nostro obiettivo – spiega Laura Tassi, presidente della LICE – è scardinare l'atteggiamento di rassegnazione e non accettazione con cui spesso convive chi è affetto da Epilessia, ma soprattutto lo stigma sociale ancora troppo diffuso nella comunità e che vede chi è affetto da questa patologia escluso da una vita ricca delle opportunità a cui accedono gli altri. Vivere con l'Epilessia significa vivere con una malattia cronica che impatta globalmente sulla vita quotidiana, non solo per gli aspetti esclusivamente sanitari, ma soprattutto sui rapporti con le persone, la scuola, il mondo del lavoro”.

Un messaggio rivolto alla comunità e che invita chi convive con questo disturbo a non arrendersi alla propria condizione, ma anzi a raggiungere la consapevolezza che – con il giusto supporto – una migliore qualità della vita oggi è assolutamente possibile. E che anzi, seppur in presenza di un disturbo neurologico potenzialmente invalidante, è possibile fare tutto, persino l'astronauta e “uscire a riveder le stelle”.



Potrebbe piacerti anche



Scontri Nocerina-Brindisi e Paganese-Casertana: 33 tifosi indagati, 6 ordinanze cautelari

🕒 15 Febbraio 2023 🗨️ Commenta



Cava de'Tirreni: al via i lavori di manutenzione alla piscina comunale

🕒 15 Febbraio 2023 🗨️ Commenta



Amalfi, contributi economici straordinari per famiglie in condizione di disagio

🕒 15 Febbraio 2023 🗨️ Commenta

Commenta

[Clicca qui per commentare](#)

Moderazione dei commenti attiva. Il tuo commento non apparirà immediatamente. I commenti di questo blog non sono moderati nella fase di inserimento, ma Salernonotizie si riserva la facoltà di cancellare immediatamente contenuti illegali, offensivi, pornografici, osceni, diffamatori o discriminatori. Per la rimozione immediata di commenti non adeguati contattare la redazione 360935513 - salernonotizie@gmail.com Salernonotizie.it non è in alcun modo responsabile del contenuto dei commenti inseriti dagli utenti del blog: questi ultimi, pertanto, se ne assumono la totale responsabilità. Salernonotizie.it si riserva la possibilità di rilevare e conservare i dati identificativi, la data, l'ora e indirizzo IP del computer da cui vengono inseriti i commenti al fine di consegnarli, dietro richiesta, alle autorità competenti. Salernonotizie.it non è responsabile del contenuto dei commenti agli articoli inseriti dagli utenti. Gli utenti inviando il loro commento accettano in pieno tutte le note di questo documento e dichiarano altresì di aver preso visione e accettato le Policy sulla Privacy.

ULTIME NOTIZIE



Salernitana, l'arrivo di Sousa, tifosi preoccupati: "Speriamo non sia tardi"

🕒 15 Febbraio 2023



Salernitana, ironia della sorte: Nicola esonerato giusto un anno dopo dal suo arrivo

🕒 15 Febbraio 2023



Salernitana, De Sanctis: "Paulo Sousa può darci una mano sin da subito"

🕒 15 Febbraio 2023



Milleproroghe. Spiagge, Piero De Luca: Serve approccio serio, Governo butta palla in Tribuna

🕒 15 Febbraio 2023



Domenico De Rosa (Smet) con Ministro Cultura Sangiuliano al Parco archeologico Paestum Velia

🕒 15 Febbraio 2023



Salerno: biciclette, monopattini e skateboard sui marciapiedi. Pedoni in pericolo ovunque

🕒 15 Febbraio 2023



Salerno, sottopasso Metro chiuso ad Arbostella: ira residenti

🕒 15 Febbraio 2023



Salerno: Polizia di Stato avvia campagna per contrasto uso cellulare alla guida

🕒 15 Febbraio 2023



Salerno, video diffamatorio contro la città: in Commissione Trasparenza chiesti chiarimenti

🕒 15 Febbraio 2023



Napoli sfida alla scaramanzia, già in vendita bandiera con scudetto numero 3

🕒 15 Febbraio 2023

Salernonotizie è una testata giornalistica registrata - Direttore responsabile Antonio Esposito Registrazione del Tribunale di Salerno n° 1110 del 26 aprile 2002. Editing by Salerno Media s.r.l.s. - P.iva 05403590655 Gestione, aggiornamento e manutenzione delle pagine a cura di Salerno Media srls

Contatti: info@salernonotizie.it



Salernitana, l'arrivo di Sousa, tifosi preoccupati: "Speriamo non sia tardi"

🕒 15 Febbraio 2023



Salernitana, ironia della sorte: Nicola esonerato giusto un anno dopo dal suo arrivo

🕒 15 Febbraio 2023



Salernitana, De Sanctis: "Paulo Sousa può darci una mano sin da subito"

🕒 15 Febbraio 2023



I PROBLEMI DELLA CITTA'

🗨️ 831 Commenti



Crescent, 14 anni di carte bollate e ricorsi: ora c'è solo la questione Fusandola

🗨️ 200 Commenti



Sea Watch 3: sbarcati i migranti, arrestata la capitana Carola Rackete

🗨️ 141 Commenti

Copyright © Salerno Media srls

LINK: <https://www.lamescolanza.com/2023/02/15/lepilessia-colpisce-1-persona-su-100/>



La mescoLanza

PAGELLE & CLASSIFICHE EDITORIALE RUBRICHE DI CLAN IL DECODER L'ATTIMO FUGGENTE SOCRATE COMPLEANNI MERCATINI CONTATTI



HOT TOPICS

15 FEBBRAIO 2023 | POLIGNANO A MARE, TORNA RED BULL CLIFF DIVING WORLD SERIES

Cerca qui...



HOME

EDITORIALE

L'epilessia colpisce 1 persona su 100

15 FEBBRAIO 2023



La vita è un teatro ed ognuno di noi va in scena tutti i giorni, nessuno escluso. È questo il messaggio che la Lega Italiana Contro l'Epilessia (Lice) rivolge alle persone che convivono con l'epilessia, per non arrendersi alla propria condizione, perché raggiungere una migliore qualità di vita oggi si può. Nei Paesi industrializzati, l'epilessia

interessa circa 1 persona su 100. Questa patologia si può verificare in tutte le età, con due maggiori picchi di incidenza, uno nei primi anni di vita e l'altro – sempre più elevato – nell'età più avanzata. Attualmente si calcola, infatti, che in Italia 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. Alla base dell'alto tasso di incidenza nel primo anno di vita ci sono soprattutto fattori genetici e rischi connessi a varie cause di sofferenza perinatale, mentre per gli over 75 la causa risiede soprattutto nel concomitante aumento delle patologie legate all'età: ictus cerebrale, malattie neurodegenerative, tumori e traumi cranici. Lice e Fondazione Lice, in collaborazione con Giffoni Innovation Hub, davanti a una platea di giornalisti e Istituzioni, hanno presentato in conferenza stampa "Si va in scena. Storie di Epilessia", la campagna di awareness contro lo stigma sociale che spesso comporta l'esclusione da una vita normale per chi convive con l'Epilessia, anche in ambito scolastico e lavorativo. La Giornata internazionale è stata l'occasione per lanciare un contest dedicato al tema dell'inclusione sociale, dalla scuola al lavoro. La campagna prevedrà, infatti, il coinvolgimento diretto delle persone con epilessia ed i loro caregiver che vorranno raccontare la storia di chi l'epilessia la vive in prima persona, in ogni ambito della vita quotidiana. La storia migliore verrà selezionata da una giuria di esperti, e diventerà il soggetto di un cortometraggio che sarà presentato dal 20 al 29 luglio al Giffoni Film Festival 2023 e, fuori concorso, alla prossima Mostra Internazionale d'Arte Cinematografica di Venezia. "In Italia le persone con epilessia sono circa 600mila – evidenzia Laura Tassi, presidente Lice – 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. L'epilessia è una malattia cronica che impatta certamente sulla vita quotidiana di chi ne soffre, anche nei rapporti con le persone, i compagni, i colleghi. Sebbene la strada da percorrere sia ancora lunga, molti passi avanti sono stati fatti, e Lice sostiene le persone con epilessia a non arrendersi alla propria condizione e ad affrontare la vita con coraggio in ogni ambito sociale". Anche quest'anno si rinnova la tradizionale illuminazione dei monumenti italiani: nella serata del 13 febbraio, infatti, i monumenti delle principali città italiane, a partire dal Colosseo, si coloreranno di viola, il colore della lotta all'Epilessia. Numerose le manifestazioni previste nelle



VIDEO PAGELLE E CLASSIFICHE



varie Regioni italiane consultabili sul sito Lice. "Quest'anno ancor di più – conclude **Antonio Gambardella**, presidente della Fondazione Lice – abbiamo voluto evidenziare quanto l'inclusione sociale sia importante per chi convive con le epilessie. Chi è affetto da patologie come queste affronta quotidianamente la discriminazione e l'esclusione dalla vita sociale, professionale o scolastica in base all'età. Per questo vogliamo che le persone con epilessia non si nascondano più per paura del giudizio, vogliamo che raccontino le loro storie, le loro paure ma anche i loro successi".

TOPICS: [Epilessia](#) [Età](#) [Giffoni](#) [Incidenza](#) [Patologia](#)

[◀ Previous post](#) [Next post ▶](#)

RELATED ARTICLES



Whatsapp vieta l'app ai minori di 16 anni? Non proprio: il divieto è "all'acqua di rose"



Epilessia, Twitter vieta animazioni-flash



Policlinico Tor Vergata è 'autism friendly'



Gli occhi dell'Istat sulla tragedia: in Italia, ci sono più di 5 milioni di poveri

Le Pagelle e Classifiche dei Presidenti di Serie A

"L'attimo fuggente", Le pagelle e classifiche dei Presidenti di Serie A : voti e giudizi per una passerella di protagonisti e personaggi considerati più o...

LEGGI...



Le Pagelle e Classifiche de Le Madamin della comunicazione

PAGELLE & CLASSIFICHE



1 2 3 4 5 6 7 8 9 10

Economia, Il TOP

MERAVIGLIOSI BORGHI



26 GENNAIO 2023

Buonconvento

È un borgo dal nome dolce, che richiama i bei momenti di relax. Buonconvento (in

LINK: <https://zon.it/battipaglia-giornata-dellepilessia-la-torre-del-comune-si-illumina-di-viola/>

↻ Estrazioni di oggi ↻ Oroscopo ↻ CyberZONE ➔ Accedi/Registrati



Attualità

Politica

TV e Intrattenimento

Sport

Musica

Cucina

Tecnologia

Zerottonove

Gossip



Home » Zerottonove » Battipaglia, Giornata dell'Epilessia: la torre del Comune si illumina di viola

🕒 15 Febbraio 2023 - 10:33

Battipaglia, Giornata dell'Epilessia: la torre del Comune si illumina di viola

Il Comune di Battipaglia ha aderito alla "Giornata Internazionale dell'Epilessia" illuminando la torre del Municipio di colore viola



Anche il **Comune di Battipaglia ha aderito alla "Giornata Internazionale dell'Epilessia" illuminando, lo scorso 14 febbraio, la torre dell'orologio del Municipio di colore viola**. Si tratta di un evento mondiale che ogni anno, il secondo lunedì di febbraio, promuove la consapevolezza verso una malattia neurologica cronica tra le più diffuse che colpisce 50 milioni di persone al mondo in più di 130 paesi, di cui 6 milioni in Europa e 500 mila in Italia, con un'incidenza in aumento nell'età infantile e senile. In molti casi la malattia si associa ad altri disturbi neurologici con conseguenze negative sulla qualità di vita della persona affetta.

Nei Paesi industrializzati, **l'Epilessia interessa circa 1 persona su 100** ma il quadro diventa drammatico nei Paesi in via di sviluppo dove la prevalenza della patologia diventa 3-4 volte più frequente.

L'Organizzazione Mondiale della Salute (OMS) ha più volte attenzionato questo problema, sottolineando che nel mondo l'accesso alle cure necessita di un'inversione di rotta: dati allarmanti, infatti, evidenziano come la disponibilità di medicinali antiepilettici nei Paesi a basso e medio reddito sia inferiore al 50%. Ma l'80% delle persone con epilessia vive proprio nei Paesi a medio-basso reddito e, di queste, circa tre quarti potrebbe non ricevere le cure necessarie.

La giornata Mondiale dell'Epilessia è una iniziativa che vuole sensibilizzare l'opinione pubblica sull'epilessia e in particolare promuovere iniziative volte a migliorare le conoscenze della malattia e rimuovere lo stigma che purtroppo ancora oggi è associato all'epilessia.

L'evento è promosso e patrocinato, dal 2002, dall'International Bureau for Epilepsy (IBE) e dall'International League Against Epilepsy (ILAE) che rappresentano le associazioni internazionali che hanno lo scopo di migliorare la tutela delle persone con epilessia e le conoscenze scientifiche sulla malattia.

In occasione della Giornata Internazionale per l'Epilessia la LICE – Lega Italiana Contro l'Epilessia lancia l'iniziativa "Io vedo le stelle", una campagna di sensibilizzazione contro lo stigma sociale che comporta l'esclusione di chi convive con l'Epilessia da una vita normale, perché anche con l'Epilessia si può splendere e brillare, nonché realizzare i propri sogni e desideri.

"Il nostro obiettivo – spiega Laura Tassi, presidente della LICE – è scardinare l'atteggiamento di rassegnazione e non accettazione con cui spesso convive chi è affetto da Epilessia, ma soprattutto lo stigma sociale ancora troppo diffuso nella comunità e che vede chi è affetto da questa patologia escluso da una vita ricca delle opportunità a cui accedono gli altri. Vivere con l'Epilessia significa vivere con una malattia cronica che impatta globalmente sulla vita quotidiana, non solo per gli aspetti esclusivamente sanitari, ma soprattutto sui rapporti con le persone, la scuola, il mondo del lavoro".

Un messaggio rivolto alla comunità e che invita chi convive con questo disturbo a non arrendersi alla propria condizione, ma anzi a raggiungere la consapevolezza che – con il giusto supporto – una migliore qualità della vita oggi è assolutamente possibile. E che anzi, seppur in presenza di un disturbo neurologico potenzialmente invalidante, è possibile fare tutto, persino l'astronauta e “uscire a riveder le stelle”.



articolo precedente

Salerno, la Polizia di Stato e la campagna per il contrasto all'uso del cellulare alla guida

ULTIME NOTIZIE



Zerottonove

Salerno, la Polizia di Stato e la campagna per il contrasto all'uso del cellulare alla guida

🕒 15 Febbraio



Oroscopo del Giorno

Oroscopo Branko Mercoledì 15 Febbraio 2023: Acquario impegnato

🕒 15 Febbraio



Zerottonove

Ciliegia Bracigliano IGP, apre sportello per le imprese

🕒 15 Febbraio



Attualità

EveryBodyShines, la congiunzione tra alimentazione e medicina estetica della dottoressa Savoia

🕒 15 Febbraio



Attualità

Felician Farnese di Amesci riconfermata alla guida della Commissione Cittadinanza attiva e Servizio Civile

🕒 15 Febbraio

info ZON

OnlineMagazine

Zon.it è una testata giornalistica on-line. Registrazione del Tribunale di Salerno n° 15/2015 del 21 dicembre 2015

[La Redazione](#)

[Contattaci](#)

[Termini e Condizioni](#)

[Privacy](#)

[Normativa sul fact-checking](#)

[Normativa deontologica](#)

[Informazioni del team editoriale](#)

[Informazioni su proprietà e finanziamento](#)

[Normativa sulle correzioni](#)

Per informazioni:

contatti@zon.it

Copyright 2023 Associazione Culturale Zerottonove - Via G. Nicotera, 36 - 84081 BARONISSI (SA) - CF. 95139060651 - P.I. 05386660657

LINK: <https://www.ilsannioquotidiano.it/2023/02/15/lotta-allepilessia-larco-di-traiano-si-colora-di-viola/>

GIOVEDÌ 16 FEBBRAIO 2023



euronics **✓ In-store shopping**
✓ In-store pickup



ABBONATI
e scarica subito
la versione digitale.

HOME CRONACA POLITICA ATTUALITÀ CULTURA SPORT PROVINCIA IRPINIA MOLISE

Home > ATTUALITÀ > Lotta all'epilessia, l'Arco di Traiano si colora di viola

ATTUALITÀ | PRIMA PAGINA

Lotta all'epilessia, l'Arco di Traiano si colora di viola

mercoledì 15 Febbraio 2023

157



L'amministrazione comunale di Benevento ha aderito all'invito della Lige (Lega italiana contro l'epilessia) e si è illuminato, ieri sera, con il colore viola l'Arco di Traiano. L'iniziativa nel giorno di San Valentino, patrono delle persone con epilessia e all'indomani della Giornata mondiale per la lotta all'epilessia celebrata ogni anno il secondo lunedì del mese di febbraio.

L'articolo completo su Il Sannio Quotidiano di oggi - Acquista qui la tua copia



Candlelight



TAGS Benevento Sannio

Mi piace 0



Cerca nel sito

Search

Pavimenti e Rivestimenti
Arcobaleno - Color Lab

Oggi in Edicola

IL SANNIO QUOTIDIANO

Donna investita L'auto pirata non si ferma
L'investimento di Piacenza lancia un'indagine che si prolunga fino a Benevento

Soldi restituiti, rimessa querela contro Don Nicola
L'indagine di Piacenza lancia un'indagine che si prolunga fino a Benevento

Il Parco Verde intitolato a Ciriaco De Mita

Presto un secondo McDonald's a Benevento
Il vecchio americano punta ancora sulla città

La Salute all'FDA | Il Festival di Benevento | L'eterno pronto

Annunci Google

Invia commenti Perché questo annuncio? ▾

Il Meteo Benevento

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

LINK: <https://www.salerntoday.it/social/comune-battipaglia-viola-giornata-internazionale-epilessia-15-febbraio-2023.html>

Mercoledì, 15 Febbraio 2023

 Sereno



 Accedi

SOCIAL BATTIPAGLIA

Battipaglia, Giornata Internazionale dell'Epilessia: la torre del Comune si illumina di viola

Anche il Comune di Battipaglia ha aderito alla "Giornata Internazionale dell'Epilessia" illuminando, lo scorso 14 febbraio, la torre dell'orologio del Municipio di colore viola

Redazione

15 febbraio 2023 12:42



La torre del Comune illuminata di viola

Anche il Comune di Battipaglia ha aderito alla “**Giornata Internazionale dell'Epilessia**” illuminando, lo scorso 14 febbraio, la torre dell'orologio del Municipio di colore viola. Si tratta di un evento mondiale che ogni anno, il secondo lunedì di febbraio, promuove la consapevolezza verso una malattia neurologica cronica tra le più diffuse che colpisce 50 milioni di persone al mondo in più di 130 paesi, di cui 6 milioni in Europa e 500 mila in Italia, con un'incidenza in aumento nell'età infantile e senile. In molti casi la malattia si associa ad altri disturbi neurologici con conseguenze negative sulla qualità di vita della persona affetta.

Le parole della presidente della LICE

“Il nostro obiettivo – spiega **Laura Tassi**, presidente della LICE – è scardinare l'atteggiamento di rassegnazione e non accettazione con cui spesso convive chi è affetto da Epilessia, ma soprattutto lo stigma sociale ancora troppo diffuso nella comunità e che vede chi è affetto da questa patologia escluso da una vita ricca delle opportunità a cui accedono gli altri. Vivere con l'Epilessia significa vivere con una malattia cronica che impatta globalmente sulla vita quotidiana, non solo per gli aspetti esclusivamente sanitari, ma soprattutto sui rapporti con le persone, la scuola, il mondo del lavoro”.

© Riproduzione riservata



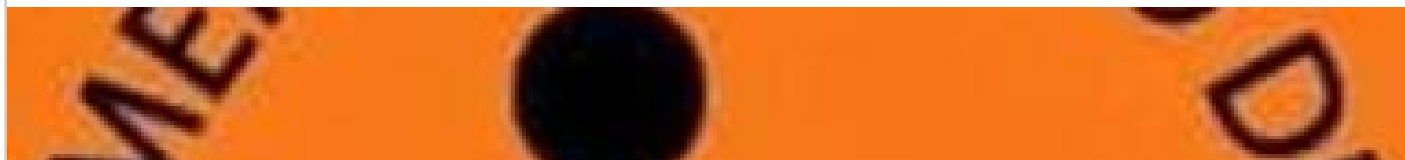
Si parla di [epilessia](#)

Sullo stesso argomento



SOCIAL

[Palazzo di Città a Cava si illumina di viola per la Giornata Internazionale dell'Epilessia](#)



LINK: <https://primaillevante.it/attualita/epilessia-se-ne-parla-a-scuola/>



- Località ▾
- Cronaca
- Canali tematici ▾
- Iniziative ▾
- Rubriche ▾
- Tempo libero ▾
- Multimedia ▾
- Annunci ▾
- Contatti

Attualità



AICE E LICE LIGURIA

Epilessia, se ne parla a scuola

Al liceo Marconi Delpino di Chiavari incontro dedicato agli studenti lunedì 27 febbraio



ATTUALITÀ Chiavari - Lavagna, 15 Febbraio 2023 ore 12:19





Epilessia: dal greco “*epilambanein*”, significa essere colti di sorpresa. Il termine epilessia raccoglie numerose e distinte condizioni patologiche, ad oggi ne vengono classificate oltre 40. Una scarica anomala tra le cellule del cervello può determinare sensazioni o azioni che si manifestano, indipendentemente dalla nostra volontà, e a seconda delle aree cerebrali, in modi diversi. Si possono percepire sensazioni tattili o odori, suoni, sapori, immagini, come si possono compiere azioni quali il tremito di un arto o l'irrigidimento e scuotimento di tutto il corpo. Tutto ciò con una perdita di contatto con l'ambiente costante o parzialmente modificato o assente. E' quanto spiega Aice, che di recente ha celebrato la Giornata internazionale dell'epilessia, fissata per il 13 febbraio.

L'incontro dedicato a Chiavari

E proprio in occasione della Giornata Internazionale dell'epilessia, Aice Liguria e Lice Liguria, con il patrocinio degli Ospedali Galliera, hanno organizzato al Liceo Marconi Delpino di Chiavari un incontro di formazione sul tema “epilessia e scuola” rivolto agli studenti delle classi 5 A, 5B e 5D, indirizzo Scienze Umane. La data è lunedì 27 febbraio, dalle 10.50 alle 12.30, docente sarà la dottoressa **Daniela Audenino** dirigente medico S.C. Neurologia, S.S.C. Neurofisiopatologia E.O. Ospedali Galliera Genova con la partecipazione di **Luigia Guglielmana**, presidente Aice sezione Liguria.



SEGUICI SUI NOSTRI CANALI

-
-
-
- [Newsletter](#)



LINK: <https://www.stiletv.it/news/87408/battipaglia-giornata-dell-epilessia-torre-del-municipio-illuminata-di-viola>

Utilizziamo cookie di terze parti per inviarti pubblicità in linea con le tue preferenze. Se vuoi saperne di più o negare il consenso a tutti o ad alcuni cookie, clicca qui. Chiudendo questo banner, scorrendo questa pagina, cliccando su un link o proseguendo la navigazione in altra maniera, acconsenti all'uso dei cookie. OK

azienda come vederci contatti

stiletv

Il futuro è qui!
Internet fino a 10 Gb/s

ConFIBRA
A partire da € 21,00 al mese

Convergenze
SCOPRI DI PIÙ

SCATOLAB
WOODEN PACKAGING

Specializzati in **Packaging** in legno personalizzati
//realizzazionilabottega.com

home diretta TV primo piano attualità eventi provincia regione sport on demand

cerca...

OTTO
RIELE

LUIGI PETRAGLIA
— ODONTOIATRA —

IMPLANTOLOGIA – ORTODONZIA INVISIBILE
CONSERVATIVA – ODONTOIATRIA PEDIATRICA
ESTETICA DEL SORRISO – SBIANCAMENTO LASER

Via Magna Graecia, 179 – Capaccio Paestum (Sa) – tel. 0828 724730

EVENTO MONDIALE

Comunicato Stampa
15 febbraio 2023 10:12



97

Battipaglia, giornata dell'epilessia: torre del Municipio illuminata di viola



BATTIPAGLIA. Anche il Comune di Battipaglia ha aderito alla “Giornata Internazionale dell'Epilessia” illuminando, lo scorso 14 febbraio, la torre dell'orologio del Municipio di colore viola. Si tratta di un evento mondiale che ogni anno, il secondo lunedì di febbraio, promuove la consapevolezza verso una malattia neurologica cronica tra le più diffuse che colpisce 50 milioni di persone al mondo in più di 130 paesi, di cui 6 milioni in Europa e 500 mila in Italia, con un'incidenza in aumento nell'età infantile e senile. In molti casi la malattia si associa ad altri disturbi neurologici con conseguenze negative sulla qualità di vita della persona affetta.

Nei Paesi industrializzati, l'Epilessia interessa circa 1 persona su 100 ma il quadro diventa drammatico nei Paesi in via di sviluppo dove la prevalenza della patologia diventa 3-4 volte più frequente.

L'Organizzazione Mondiale della Salute (OMS) ha più volte attenzionato questo problema, sottolineando che nel mondo l'accesso alle cure necessita di un'inversione di rotta: dati allarmanti, infatti, evidenziano come la disponibilità di medicinali antiepilettici nei Paesi a basso e medio reddito sia inferiore al 50%. Ma l'80% delle persone con epilessia vive proprio nei Paesi a medio-basso reddito e, di queste, circa tre quarti potrebbe non ricevere le cure necessarie.

La giornata Mondiale dell'Epilessia è una iniziativa che vuole sensibilizzare l'opinione pubblica sull'epilessia e in particolare promuovere iniziative volte a migliorare le conoscenze della malattia e rimuovere lo stigma che purtroppo ancora oggi è associato all'epilessia.

L'evento è promosso e patrocinato, dal 2002, dall'International Bureau for Epilepsy (IBE) e dall'International League Against Epilepsy (ILAE) che

fino

...e come saranno le vostre fed? #GIOIELLISTILE

LABORATORIO ANALISI CLINICHE RAGO
al. Pingaro UM (SA)

isigest
SOFTWARE GESTIONALE

PETRAGLIA IMMOBILIARE
Dot. Alessandra Petraglia
Via Magna Graecia • 84040 • Capaccio Scalo (Sa)
Tel. e Fax 0828 72.33.09 • Cell. 338 70.41.254
P. IVA: 0399118 065 8

TERRA CILENTI

LABOTTEGA

BCC CAPACCIO PAESTUM SERINO dal 1953

MARVET
MARCHIO VETERINARIO
MARCHIO VETERINARIO

Infocom
di Fabio Tafuri

Russ telefonia
IMPIANTI TELEFONICI
SISTEMI DI SICUREZZA
RETI LAN
PREVENTIVI GRATUITI
A DOMICILIO
Rivenditore **SAMSUNG**
Tel. 0828.724499
Capaccio Scalo (Sa)

PAESTUM SERVICE S.r.l.

LABOTTEGA
//realizzazionilabottega.com



IAQUINTA
Palazzo Ducale
Mente Cosmesi
Beauty Center

rappresentano le associazioni internazionali che hanno lo scopo di migliorare la tutela delle persone con epilessia e le conoscenze scientifiche sulla malattia.

In occasione della Giornata Internazionale per l'Epilessia la LICE – Lega Italiana Contro l'Epilessia lancia l'iniziativa "Io vedo le stelle", una campagna di sensibilizzazione contro lo stigma sociale che comporta l'esclusione di chi convive con l'Epilessia da una vita normale, perché anche con l'Epilessia si può splendere e brillare, nonché realizzare i propri sogni e desideri.

"Il nostro obiettivo – spiega Laura Tassi, presidente della LICE – è scardinare l'atteggiamento di rassegnazione e non accettazione con cui spesso convive chi è affetto da Epilessia, ma soprattutto lo stigma sociale ancora troppo diffuso nella comunità e che vede chi è affetto da questa patologia escluso da una vita ricca delle opportunità a cui accedono gli altri. Vivere con l'Epilessia significa vivere con una malattia cronica che impatta globalmente sulla vita quotidiana, non solo per gli aspetti esclusivamente sanitari, ma soprattutto sui rapporti con le persone, la scuola, il mondo del lavoro".

Un messaggio rivolto alla comunità e che invita chi convive con questo disturbo a non arrendersi alla propria condizione, ma anzi a raggiungere la consapevolezza che – con il giusto supporto – una migliore qualità della vita oggi è assolutamente possibile. E che anzi, seppur in presenza di un disturbo neurologico potenzialmente invalidante, è possibile fare tutto, persino l'astronauta e "uscire a riveder le stelle".

commenti



consigliati

stiletv

Testata iscritta nel Registro della Stampa c/o il Tribunale di Salerno al n. 34/2009

Società iscritta nel Registro degli Operatori di Comunicazione c/o l'AGCOM al n. 20133

Direttore responsabile: Alfonso Stile

Vicedirettore: Marilina Letizia

Copyright 2009 STILETV NETWORK - All rights reserved - P. Iva 04814100659 - Capaccio Paestum (SA) - ITALIA



La riproduzione dei contenuti giornalistici della testata STILETV è riservata. Pertanto, è vietata la riproduzione e l'uso, anche parziale, di testi, fotografie, contenuti audio/video, filmati, loghi, grafiche aziendali e pubblicitarie, con qualsiasi dispositivo elettronico/digitale o per mezzo di fotocopie, registrazioni, cover e tutto quanto è ascrivibile a copia non autorizzata.

[Policy Editoriale](#) [Codice Etico Condotta](#) [Policy Privacy](#) [Policy Diversità](#) [Dichiarazione di Trasparenza](#) [Gestione dei Reclami](#) [Whistleblower Policy](#) [Informativa Cookie](#)

LINK: <https://www.sicomunicazione.it/2023/02/14/napoli/cronaca/giornata-mondiale-dellepilessia-in-viola-la-fontana-del-municipio/>

The screenshot shows a news article on the website 'sicomunicazione.it'. The main headline is 'Giornata Mondiale dell'Epilessia in viola la fontana del Municipio'. The article features several images: a man in a suit speaking, a hand holding a smartphone, and a man in a suit. There is also a large image of a fountain at night with purple lighting. The article includes a sub-headline 'Una giornata di sensibilizzazione' and social media sharing icons for Facebook, Twitter, and Instagram. The website's logo and navigation menu are visible at the top.

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

LINK: <https://www.ntr24.tv/2023/02/14/larco-di-traiano-si-colora-di-viola-per-la-giornata-mondiale-per-la-lotta-allepilessia/>

CONTATTI PUBBLICITÀ ARCHIVIO RSS



CRONACA POLITICA ECONOMIA SPORT CULTURA SOCIETÀ SANNIO FORMAT



Home > ENTI > Comune di Benevento > L'Arco di Traiano si colora di viola per la Giornata mondiale per...

ENTI COMUNE DI BENEVENTO POLITICA PRIMO PIANO

L'Arco di Traiano si colora di viola per la Giornata mondiale per la lotta all'epilessia

Di redazione - 14 Feb, 2023

L'amministrazione comunale di Benevento ha aderito all'invito della LICE (Lega italiana contro l'epilessia) e illuminerà, questa sera, con il colore viola l'Arco di Traiano. L'iniziativa nel giorno di San Valentino, patrono delle persone con epilessia e all'indomani della Giornata mondiale per la lotta all'epilessia celebrata ogni anno il secondo lunedì del mese di febbraio.

STAI CONNESSO

f 69,158 Fans LIKE

@ 1,104 Followers FOLLOW

🐦 1,530 Followers FOLLOW

▶ 67 Subscribers SUBSCRIBE

TAGS ARCO DI TRAIANO SALUTE

Meteo

LINK: <https://www.start-news.it/2023/02/14/giornata-mondiale-dellepilessia-lattivita-dellirccs-oasi/>



Home Piazza Armerina ▾ Notizie per città ▾ Rubriche ▾ Speciali ▾ Video ▾ Foto Chi siamo ▾



Home > 2023 > Febbraio > 14 > **Giornata Mondiale dell'Epilessia, l'attività dell'Irccs Oasi**

Giornata Mondiale dell'Epilessia, l'attività dell'Irccs Oasi

Troina



Ieri in tutto il mondo si è celebrata la giornata dell'epilessia. Il nostro Istituto è tra i centri specializzati nella diagnosi e cura di questa patologia. Responsabile di questo servizio è il dottor Maurizio Elia, che ricopre anche il ruolo di Direttore dell'Unità Operativa Complessa di Neurologia e Neurofisiopatologia Clinica e Strumentale dell'IRCCS "Associazione Oasi Maria SS" e attualmente è anche presidente del Comitato Scientifico della Lega Italiana contro l'Epilessia (LICE).

Il nostro Istituto, grazie ad un team di professionisti del settore e alla collaborazione con specialisti che vanno dalla pediatria alla genetica, garantisce un approccio globale al paziente, al fine di affrontare in modo approfondito le epilessie.

Una patologia neurologica quella dell'epilessia che è al terzo posto dopo le malattie cardiovascolari e quelle con deficit intellettivo e sensoriale. Si tratta dunque di una malattia non tanto rara, determinata da diverse cause, che interessa globalmente circa l'1% della popolazione. La crisi epilettica è caratterizzata da una scarica anomala sincronizzata e prolungata di cellule nervose della corteccia cerebrale. La modernizzazione della medicina ha fatto progressi soprattutto nel campo dell'epilettologia e, con una corretta diagnosi e un'adeguata terapia farmacologica, si possono ottenere soddisfacenti risultati.

"La genetica – dice il dott. Elia – ha dato un contributo importante consentendo di definire molte sindromi epilettiche in maniera più precisa e quindi anche di poter migliorare la qualità della vita delle persone. Inoltre, ad oggi, vi sono nuovi farmaci che migliorano il trattamento, anche per alcune forme più resistenti: ad esempio il cannabidiolo e la fenfluramina che trovano il loro impiego, in particolare, in due

sindromi epilettiche gravissime, la sindrome di Dravet e quella di Lennox-Gastaut”.

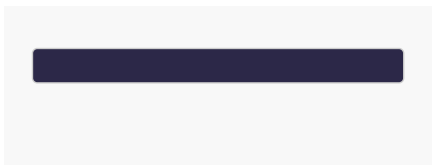
Purtroppo, nei confronti dell'epilessia non mancano i pregiudizi e l'approccio culturale rispetto ad altre patologie è diverso.

“Presso il nostro IRCCS – continua il dott. Elia – ci si occupa quotidianamente della diagnosi e cura delle epilessie dell'età evolutiva e adulta, in comorbidità e non con i disturbi del neurosviluppo (disabilità intellettiva, disturbo dello spettro autistico, ADHD, ecc.), anche nell'ambito di malattie rare. Viene applicato un work-up pluridisciplinare: clinico (neurologia, genetica clinica), neuropsicologico, EEGrafico (EEG standard, dinamico, video-EEG), genetico (cariotipo, CGH-array, MLPA, sequenziamento, esoma), biochimico-metabolico (monitoraggio plasmatico dei farmaci anti-crisi, test per patologie metaboliche), di neuroimaging (risonanza magnetica). L'attività clinica è strettamente correlata con quella di ricerca che si traduce annualmente nella produzione di lavori scientifici innovativi sull'epilessia”.



< Precedente

Successivo >



LINK: <https://www.notix.it/napoli-illumina-di-viola-la-fontana-del-tritone-in-piazza-municipio-in-occasione-della-giornata-mondiale-dellepilessia/>

HOME ▾ Campania ▾ N-Style ▾ Scelti dall'Editore GalleryFormat ▾ Contact Notix ▾      

NOTIX.IT[®]
QUOTIDIANO NAZIONALE ONLINE
DAILY MAGAZINE



Napoli illumina di viola la Fontana del Tritone in Piazza Municipio in occasione della Giornata Mondiale dell'Epilessia

Published on 14 Febbraio 2023 — in Campania — by Notix

Il Comune di Napoli illumina di viola la Fontana del Tritone in Piazza Municipio in occasione della Giornata Mondiale dell'Epilessia.

italiani, al fine di contribuire alla cura e all'assistenza dei pazienti affetti da epilessia, al loro inserimento nella società ed al miglioramento della loro qualità di vita.

L'iniziativa è promossa dalla Lega Italiana Contro l'Epilessia (LICE), Società Scientifica che raccoglie circa 1000 specialisti

FACEBOOK

TWITTER

GOOGLE

PINTEREST

NOTIX ULTIMI POSTS



Giornalista di Notix

LINK: <https://www.napolivillage.com/politica/napoli-il-comune-illumina-di-viola-la-fontana-del-tritone-in-occasione-della-giornata-mondiale-dellep...>



CRONACA POLITICA ECONOMIA SPORT MAGAZINE MEDICINA CULTURA GUSTUM 4 ZAMPE ENNE

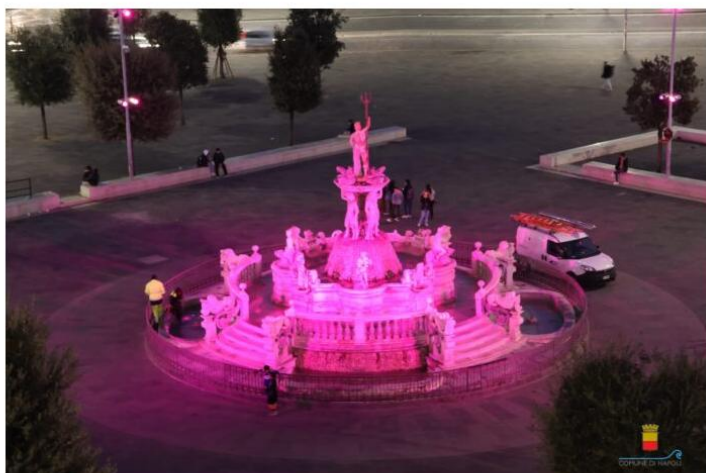
Politica

Napoli, Il Comune illumina di viola la Fontana del Tritone in occasione della Giornata Mondiale dell'Epilessia

da napoliz - 14/02/2023



- Sponsorizzato -



NAPOLI – Il Comune di Napoli illumina di viola la Fontana del Tritone in Piazza Municipio in occasione della Giornata Mondiale dell'Epilessia.

L'iniziativa è promossa dalla Lega Italiana Contro l'Epilessia (LICE), Società Scientifica che raccoglie circa 1000 specialisti italiani, al fine di contribuire alla cura e all'assistenza dei pazienti affetti da epilessia, al loro inserimento nella società ed al miglioramento della loro qualità di vita.

Mi piace 1



Articolo precedente

Tony Colombo fa il pieno d'amore e di pubblico al Teatro Troisi: sold out per quattro serate

Prossimo articolo

Il Sindaco incontra il piccolo Mario Di Leva protagonista della fiction "Resta con Me"

ARTICOLI CORRELATI ALTRI ARTICOLI DELL'AUTORE

CORSO EIPASS 7 MODULI USER
FORMAZIONE SRL LEARNING CENTER
CON BI-CARD, LIBRO E SESSIONE D'ESAME

TITOLO VALIDO PER:

- RICONOSCIMENTO DI PUNTEGGI IN GRADUATORIE E BANDI DI CONCORSO
- CREDITI FORMATIVI A SCUOLA E ALL'UNIVERSITÀ
- AGGIORNAMENTO PROFESSIONALE DEL PERSONALE DELLA SCUOLA IN FORZA DELLA DIRETTIVA MIUR N.170/2016

Maria Carmen
La sorfonia che cresce con te



#VIVINAPOLETANO
SCEGLI OGNI GIORNO SCEGLI TE!
DIVE NAPOLI
MA NAPOLI

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

LINK: <https://www.cronacaflegrea.it/pozzuoli-palazzo-migliaresi-si-colora-di-viola-per-la-lotta-allepilessia-e-ai-pregiudizi/>

SPAZIO DISPONIBILE



Una destinazione sensuale

Prenota una vacanza di lusso Simpson Travel in Francia per godere di un'esperienza unica.

Simpson Travel

Scopri di più >

HOME BLOG CRONACA POLITICA COMUNI SPORT SERVIZI UTILI - POLICY E COOKIE

Pozzuoli

Guarda anche



Per migliorare l'esperienza d'uso degli utenti, questo sito utilizza cookie di profilazione, propri o di terze parti. Continuando la navigazione acconsenti all'uso dei cookie.



PASSA AL LIVELLO SUCCESSI
Michela

Sponsorizzato da

POZZUOLI/ PALAZZO MIGLIARESI SI COLORA DI VIOLA PER LA LOTTA ALL'EPILESSIA E AI PREGIUDIZI



Per migliorare l'esperienza d'uso degli utenti, questo sito utilizza cookie di profilazione, propri o di terze parti. Continuando la navigazione acconsenti all'uso dei cookie.



Di Cronaca Flegrea
Pubblicato 14 Febbraio 2023



POZZUOLI – Nel mondo più di 50 milioni di persone convivono con l'epilessia, che rappresenta una delle prime cinque cause di disabilità neurologica ed è responsabile di 125mila decessi all'anno. Sono alcuni dei dati diffusi in occasione della Giornata Internazionale dell'Epilessia che si celebra nella giornata del 13 febbraio. Quest'anno, il tema della Giornata è il contrasto allo stigma che affligge le persone che sono affette dalla malattia. «*In più di 130 Paesi del mondo, in questa occasione, si mettono in atto iniziative volte ad evidenziare i problemi affrontati dalle persone con epilessia, dalle loro famiglie e dai loro assistenti. Il Comune di Pozzuoli ha aderito alla campagna di sensibilizzazione, illuminando Palazzo Migliaresi al Rione Terra di viola, colore simbolo della lotta all'epilessia*», ha fatto sapere ieri il sindaco di Pozzuoli, Luigi Manzoni, in occasione della Giornata Mondiale dell'Epilessia.

I BAMBINI I PIU' COLPITI – #Epilessianonmifaipaura è lo slogan proposto dalla community di

AGENZIA DI BONITO ASSICURA
Chiedi un preventivo personalizzato

Contattaci
pozzuoli1@ageallianz.it
081 5264247

Allianz

AGENZIA DI BONITO ASSICURA

Contattaci
pozzuoli1@ageallianz.it
Tel. 081 5264247

Pubblicato Allianz

GRUPPO ESPOSITO
30 ANNI DI ASSISTENZA
NELL'AREA FLEGREA
SOCCORSO STRADALE
SERVIZIO AMBULANZE
CENTRALE OPERATIVA 0818047536 - 339.3143372

Contattaci
pozzuoli1@ageallianz.it
081 5264247

Allianz

AGENZIA DI BONITO ASSICURA

Contattaci
pozzuoli1@ageallianz.it
Tel. 081 5264247

Pubblicato Allianz

Facebook e scelto dalla lega italiana contro l'epilessia (Lice) per evidenziare la necessità di colmare il gap tra le persone con epilessia e quelle che, non conoscendo la malattia, nutrono ancora pregiudizi. E se l'obiettivo della Rete degli istituti di ricerca IRCCS delle Neuroscienze e della Neuroriabilitazione è la "creazione di un istituto nazionale virtuale per lo studio di questa patologia", l'attenzione in occasione



Per migliorare l'esperienza d'uso degli utenti, questo sito utilizza cookie di profilazione, propri o di terze parti. Continuando la navigazione acconsenti all'uso dei cookie. [Accetto](#)

riguarda una persona su 100. Circa il 30% delle crisi epilettiche si manifesta infatti in classe e il 40% delle chiamate ai numeri di emergenza 112 e 118 che parte dalle scuole è proprio per casi di crisi epilettica. Ecco perché all'ospedale Bambino Gesù di Roma c'è un progetto di formazione specifica. Si chiama "La scuola non ha paura delle crisi" e ha già formato oltre 1300 insegnanti, operatori scolastici e studenti.

Contattaci
✉ pozzuoli@ageallianz.it
☎ 081 5264247



Guarda anche



LINK: <https://www.today.it/partner/adnkronos/salute/giornata-dell-epilessia-monumenti-in-viola-e-iniziative-contro-lo-stigma.html>

Martedì, 14 Febbraio 2023



Accedi

SALUTE

Giornata dell'epilessia, monumenti in viola e iniziative contro lo stigma

D'Aniello (Neuromed- Lice): "Far conoscere la malattia e combattere i pregiudizi"

Redazione

14 febbraio 2023 04:40



Roma, 13 feb. (Adnkronos Salute) - Come ogni anno, il 13 febbraio, Giornata internazionale dell'epilessia, in tutto il mondo vengono organizzate iniziative volte a far conoscere questa malattia e combattere lo stigma che la accompagna. Tra queste - spiega in una nota Neuromed - spiccano l'illuminazione di viola dei monumenti più rappresentativi delle varie città, come la Reggia Vanvitelliana di Caserta, e l'incontro virtuale, il 16 febbraio, tra Alfredo D'Aniello, neuropsichiatra infantile al Centro Epilessia Irccs Neuromed di Pozzilli (Is) e consigliere della macro area Campania-Molise della Lega italiana contro l'epilessia (Lice), e i docenti di alcuni Istituti di Roma e Milano nell'ambito dell'iniziativa 'A scuola di epilessia' promossa dall'Associazione italiana epilessia.

“Si tratta di una iniziativa volta ad aumentare le conoscenze sull'epilessia e le sue manifestazioni cliniche - afferma D'Aniello - combattere lo stigma e i pregiudizi che ancora si accompagnano ad essa, affrontare argomenti importanti come le modalità di apprendimento dei bambini con epilessia nonché la gestione del tempo libero e delle attività sportive e, infine, offrire ai docenti e al tutto il personale scolastico informazioni sulle corrette modalità di gestione e soccorso del bambino in corso di crisi epilettica e le modalità di somministrazione dei farmaci 'di emergenza' in corso di crisi”.

L'epilessia è una delle condizioni neurologiche croniche più frequenti. Si stima che in Italia ne soffrano circa 600mila persone, 6 milioni Europa e circa 50 milioni nel mondo. Si tratta di una condizione - spiega la nota - che nella maggior parte dei casi può essere curata con successo grazie alle terapie farmacologiche a disposizione, ma un terzo dei pazienti non risponde alle cure con risvolti importanti sulla qualità della vita. La non prevedibilità delle crisi epilettiche può infatti inficiare il contesto lavorativo, scolastico e affettivo. Se a questo si sommano l'accesso disomogeneo delle cure, che ancora si registra soprattutto nei Paesi a basso reddito, oltre allo stigma presente in tutti i Paesi, anche quelli occidentali, si capisce perché questa condizione sia ad alta pervasività.

"E' per tali motivi - spiega il professor Giancarlo Di Gennaro, direttore dell'Uo Centro Epilessia dell'Irccs Neuromed e coordinatore del Gruppo di studio Epilessia della Sin (Società italiana di neurologia) - che l'Organizzazione mondiale della sanità, nel maggio del 2022, ha inserito l'epilessia, insieme ad altre condizioni neurologiche, al centro di un ambizioso Piano decennale di politiche nazionali e internazionali. Gli obiettivi strategici del piano Igap-10 (Piano d'azione globale decennale per l'epilessia ed altri disturbi neurologici) sono quelli di rendere la gestione di queste patologie prioritaria nelle politiche nazionali; fornire su larga scala tempestive diagnosi efficaci; poter attuare strategie di prevenzione; favorire la ricerca e l'innovazione in questi campi, rafforzare un approccio a queste condizioni che segue il modello della salute pubblica”.

Contro lo stigma - si legge nella nota - gli specialisti del Centro Neuromed contribuiscono con la loro opera a promuovere il più possibile una corretta informazione e formazione non solo alle famiglie che combattono quotidianamente questa condizione, ma anche all'interno della società stessa.

“Stigma è una parola la cui etimologia è greca e vuol dire macchia, pregiudizio, discredito che continua nel tempo - ricorda Liliana Grammaldo, neuropsicologa e psicoterapeuta del Centro Epilessia Neuromed - Parte da una nutrita fetta di popolazione nei confronti di un'altra, di una malattia o di un'etnia, con il risultato di impedirne l'avvicinamento. Lo stigma è qualcosa che separa. Da questo stigma sociale ne discende uno individuale. La persona con epilessia fa suo il concetto di valere meno. Questo accade perché l'identità non è biologica ma è un dono sociale. Se dal verificarsi della prima crisi non viene detto ad un bambino, ad una persona, che il suo valore prescinde dall'epilessia ma è ontologico, connaturato, quel bambino, quella persona fa specchio di ciò e accetta di essere di minor valore”.

L'epilessia esordisce, comunemente, con le crisi in età infantile. Sebbene molte forme vadano incontro a una risoluzione spontanea, il 30-40% di bambini continueranno a presentare crisi, talora farmacoresistenti, anche da adulti. Nel mondo si stima che, ogni anno, circa un milione di bambini affetti da epilessia transita nell'età adulta.

“La transizione - sottolinea D'Aniello - è un processo che riguarda non solo quei bambini e adolescenti che continuano a presentare crisi in età adulta ma anche quei ragazzi che pur avendo crisi ben controllate presentano altre comorbidità neurologiche o psicopatologiche. Non esiste una età specifica per iniziare il processo di transizione ma la maggior parte degli esperti individua nella tarda infanzia, prima adolescenza l'età in cui intraprendere questo percorso. Si tratta di un processo lento, che mette al centro l'adolescente e la sua famiglia e che necessita di figure specializzate come neuropsichiatra infantile, neurologo e psicologo che operino in equipe multidisciplinare e che possano avvalersi anche dell'aiuto di altre figure professionali come, ad esempio, il ginecologo o lo psichiatra”.

LINK: <https://www.ottopagine.it/bn/attualita/317051/lotta-all-epilessia-l-arco-di-traiano-si-colora-di-viola.shtml>

PRIMA PAGINA | AVELLINO | **BENEVENTO** | CASERTA | NAPOLI | SALERNO | CAMPANIA | ITALIA | MONDO



Ottopagine.it Benevento

Martedì 14 Febbraio 2023 | Direttore Editoriale: Oreste Vigorito

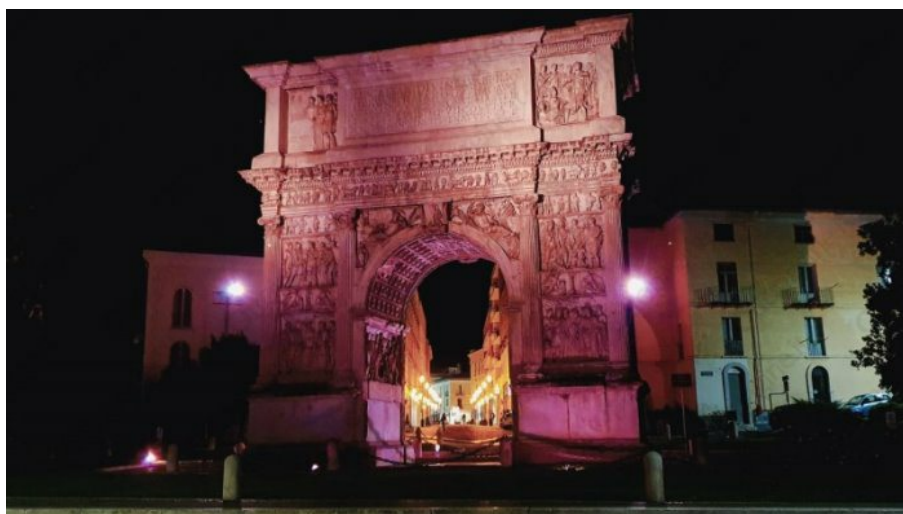
HOME | SPECIALI | POLITICA | CRONACA | ATTUALITÀ | DAI COMUNI | SPORT | **CUCINA** | ECONOMIA | CULTURA

CERCA

Lotta all'epilessia, l'Arco di Traiano si colora di viola

Questa sera il monumento illuminato per aderire all'invito della Lice

Condividi martedì 14 febbraio 2023 alle 12:46



Benevento. L'amministrazione comunale di Benevento ha aderito all'invito della Lice (Lega italiana contro l'epilessia) e illuminerà, questa sera, con il colore viola l'Arco di Traiano. L'iniziativa nel giorno di San Valentino, patrono delle persone con epilessia e all'indomani della Giornata mondiale per la lotta all'epilessia celebrata ogni anno il secondo lunedì del mese di febbraio.

ULTIME NOTIZIE



A Benevento seminario sulla riforma
Cartabia



Lotta all'epilessia, l'Arco di Traiano si colora di
viola



"Ha baciato una 15enne". Un docente: falso,
guancia a guancia, ma per un saluto



San Pio, taglio del nastro per chirurgia
d'urgenza. "Rispettiamo gli impegni"



Fdi: "Dimensionamento scuole Sannio?
Quante bugie della sinistra"

LINK: <https://www.quotidiano.net/blog/malpelo/epilessia-un-corto-racconta-storie-di-vita-vissuta-33.5384>

Continua senza accettare

La tua privacy è la nostra priorità

Per garantirti una migliore esperienza, sia noi che i nostri partner utilizziamo tecnologie come i cookie per memorizzare e/o accedere alle informazioni del tuo dispositivo. Ricevere il consenso per queste tecnologie permette a noi e ai nostri partner di elaborare i dati personali, come il tuo indirizzo e-mail criptato (se crei un account), il comportamento online e gli ID unici su questo sito. Negare o ritirare il consenso può influire negativamente su alcune funzioni e funzionalità. I nostri partner raccoglieranno i dati e utilizzeranno i cookie per la personalizzazione degli annunci e per le misurazioni.

Clicca qui sotto per acconsentire a quanto sopra o per effettuare scelte dettagliate, incluso l'esercizio del diritto di rifiutare il trattamento dei dati personali da parte delle aziende, basato sull'interesse legittimo piuttosto che sul consenso. Puoi modificare le impostazioni in qualsiasi momento visitando la nostra [informativa sulla privacy](#).

Powered by

Gestisci Opzioni

Accetta Tutti

Epilessia, un corto racconta storie di vita vissuta

Publicato il 14 febbraio 2023

Per molte persone che convivono con l'epilessia lo stigma è spesso più difficile da affrontare rispetto alla malattia. Francesca Sofia, presidente dell'International Bureau for Epilepsy, ha introdotto con queste parole la Giornata Internazionale dell'Epilessia, una delle delle prime cinque cause di disabilità neurologica. Incomprensioni e pregiudizi sono duri a morire. Anche in Italia, con [...]

di Alessandro Malpelo



Per molte persone che convivono con l'epilessia lo stigma è spesso più difficile da affrontare rispetto alla malattia. Francesca Sofia, presidente dell'International **Bureau for Epilepsy**, ha introdotto con queste parole la Giornata Internazionale dell'Epilessia, una delle delle prime cinque cause di disabilità neurologica. Incomprensioni e pregiudizi sono duri a morire.

Anche in Italia, con 600mila persone in terapia, la lotta allo stigma è il filo conduttore della Giornata. Lice, Lega italiana contro l'epilessia, in collaborazione con il Giffoni Film Festival, hanno lanciato la campagna di Fondazione Lice (presidente Antonio Gambardella) intitolata "Si va in scena. Storie di Epilessia", un esercizio di medicina narrativa. La storia più significativa e adatta alla rappresentazione sarà selezionata da una giuria di esperti di storytelling e sarà prodotta, sotto forma di cortometraggio che, annunciano gli organizzatori, verrà presentato al Giffoni Film Festival 2023 e, fuori concorso, alla Mostra Internazionale d'Arte Cinematografica di Venezia.

QN
adv

Da parte sua Alfredo Berardelli, presidente della Società Italiana di Neurologia, ricorda che gran parte delle forme di epilessia è gestibile con successo grazie alla terapia farmacologica. Occorre tuttavia vigilare affinché le istituzioni assicurino un omogeneo accesso alle cure, adottando standard assistenziali uniformi in tutto il territorio nazionale.

© Riproduzione riservata



MOSTRA COMMENTI

QN
adv

LINK: <https://www.lapressa.it/articoli/societa/giornata-dellepilessia-in-area-nord-seguiti-oltre-600-pazienti-alla>



la cultura del fare insieme



LA PRESSA
Quotidiano di approfondimento politico ed economico



MENU PRINCIPALE

Cerca nel sito..



Ingresso libero

24 Febbraio 2023, ore 20:30

Sala Civica Redecocca, P.le Redecocca 1 - Modena

Mafie in Emilia: il coraggio della denuncia sulle orme di Lea Garafolo


Presentazione del libro:

UNA FIMMINA CALABRESE
Così Lea Garafalo sfidò la 'ndrangheta.

Partecipano:

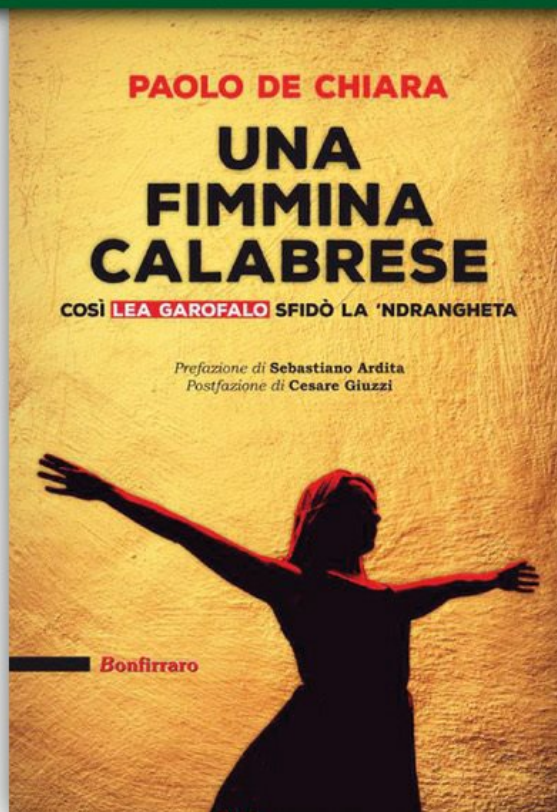
Paolo De Chiara, autore del libro
Marisa Garafalo, sorella di **Lea Garafalo**
Catia Silva, testimone di giustizia

Moderata: **Cinzia Franchini**

Con il patrocinio del  **Comune di Modena**

Per info:

348 2204934
dioghenesaps@gmail.com
dioghenesaps.it



HOME > ARTICOLI > SOCIETA'

Giornata dell'epilessia, in Area Nord seguiti oltre 600 pazienti all'anno

Data: 14 Febbraio 2023 - 15:37 / Categoria: Società
Autore: Redazione La Pressa



L'attività della Neurologia di Carpi e Mirandola, il direttore Santangelo: 'Importante aumentare la conoscenza diffusa del disturbo'



“Seguendo i trattamenti previsti per la loro sicurezza, le persone affette da epilessia convivono con la malattia svolgendo una vita normale, in tutti gli ambiti, familiare, sociale e lavorativo. Nel 2023 sarebbe ora di dire stop allo stigma”.

A lanciare l'appello, in occasione della Giornata Mondiale dell'Epilessia, il 13 febbraio, è il dottor Mario Santangelo, Direttore della Neurologia di Area Nord la cui équipe segue oltre 600 pazienti epilettici ogni anno. Una presa in cura globale, che va dalla diagnosi al trattamento, passando per i diversi controlli da effettuare periodicamente, e che trova spazio nello “storico” ambulatorio dedicato presso l'Ospedale Ramazzini di Carpi, ma anche attraverso un'attività costante e rafforzata sul territorio (in particolare all'Ospedale di Mirandola e nelle Case della Comunità di Concordia e Finale Emilia), per avvicinare l'assistenza ai luoghi di vita dei cittadini

Ostex

Usatelo ogni mattina e vi libererete del dolore alle ginocchia

Proprio il Santa Maria Bianca è l'unico centro in provincia in cui vengono svolti elettroencefalogrammi in privazione di sonno (percorso di secondo livello accessibile con prenotazione interna), una metodica di approfondimento diagnostico per sospetto di epilessia utilizzata nel caso in cui l'elettroencefalogramma di base non risulti sufficiente per determinare la diagnosi. Oltre a ciò, a Mirandola vengono svolte elettromiografie, elettroencefalografie e visite neurologiche, per pazienti sia in età adulta che pediatrica.

Un'offerta di quantità e qualità, che ha portato al Centro per la cura delle Epilessie con sede a Carpi il riconoscimento prestigioso della LICE, la Lega Italiana Contro l'Epilessia, che l'ha incluso tra i quattro centri di eccellenza a livello regionale.

“La Giornata Mondiale dell'epilessia – sottolinea il dottor Santangelo – è un'ottima occasione per parlare di questo disturbo cerebrale di cui tanti cittadini sanno troppo poco.

Il nostro impegno contro l'epilessia, nelle sue molteplici forme, è massimo, così come lo è su tutte le altre patologie che trattiamo nel reparto di degenza di Carpi e nei nostri ambulatori, dalla sclerosi multipla (circa 240 i pazienti seguiti all'anno) al Parkinson (con oltre 400 persone in cura), dalle patologie cerebrovascolari alle demenze giovanili, le malattie neuromuscolari e le distonie trattate con la tossina botulinica. Inoltre collaboriamo con la Medicina Legale per la Commissione patenti e per l'accertamento di morte cerebrale. Le attività sono tante, la professionalità di tutta l'équipe è indiscussa: l'obiettivo è di favorire ancora di più la prossimità, potenziando i servizi territoriali per il trattamento della cronicità neurologica”.

L'epilessia è una condizione neurologica caratterizzata da ricorrenti e improvvise manifestazioni con perdita della coscienza e violenti movimenti convulsivi dei muscoli, dette 'crisi epilettiche'. Questi eventi possono avere una durata molto breve, tanto da passare quasi inosservati, fino a prolungarsi per lunghi periodi, creando una condizione particolare che viene definita come stato epilettico. L'epilessia, che colpisce circa l'1% della popolazione italiana, può dare luogo a manifestazioni cliniche variabili e le cause sono molteplici tra cui quelle di natura genetica. Un'adeguata terapia può controllare le crisi in gran parte dei casi e garantire una buona qualità di vita. Le forme di epilessia

età correlate dell'infanzia sono autolimitanti (nel volgere di qualche anno si arriva a guarigione); un terzo dei pazienti è resistente alla terapia farmacologica e in alcuni di questi casi è possibile risolvere la patologia anche con una terapia chirurgica mirata.



Donazione



Da anni Lapressa.it offre una informazione libera e indipendente ai suoi lettori senza nessun tipo di contributo pubblico. La pubblicità dei privati copre parte dei costi, ma non è sufficiente. Per questo chiediamo a chi quotidianamente ci legge, e ci segue, di darci, se crede, un contributo in base alle proprie possibilità. Anche un piccolo sostegno, moltiplicato per le decine di migliaia di modenesi ed emiliano-romagnoli che ci leggono quotidianamente, è fondamentale.

EPILESSIA

CARPI

MIRANDOLA



Redazione La Pressa

La Pressa è un quotidiano on-line indipendente fondato da Cinzia Franchini, Gianni Galeotti e Giuseppe Leonelli. Propone approfondimenti, inchieste e commenti sulla situazione politica, s... [Continua >>](#)



INTERESSANTE PER TE



Scoperto un metodo naturale di rigenerazione della vista

AYUR READ PRO

Usatelo ogni mattina e vi libererete del dolore alle ginocchia

OSTEX



occhiali24.it

**Occhiali progressivi a soli 59€!
Approfitta dell'offerta!**

OCCHIALI24



LINK: <https://www.costruiredalute.it/?q=news/giornata-dell'E2%80%99epilessia-monumenti-viola-e-iniziativa-contro-lo-stigma>



Cerca...



NEWS ED EVENTI COME USARE LA SANITÀ REOS MEDICINA DI GENERE CONOSCERE E PREVENIRE ASSESSORATO SALUTE ASP AO

HOME NEWS ED EVENTI GIORNATA DELL'EPILESSIA, MONUMENTI IN VIOLA E INIZIATIVE CONTRO LO STIGMA **APPROFONDIMENTI DI SALUTE** CORONAVIRUS

Giornata dell'epilessia, monumenti in viola e iniziative contro lo stigma



Roma, 13 feb. (Adnkronos Salute) - Come ogni anno, il 13 febbraio, Giornata internazionale dell'epilessia, in tutto il mondo vengono organizzate iniziative volte a far conoscere questa malattia e combattere lo stigma che la accompagna. Tra queste - spiega in una nota Neuromed - spiccano l'illuminazione di viola dei monumenti più rappresentativi delle varie città, come la Reggia Vanvitelliana di Caserta, e l'incontro virtuale, il 16 febbraio, tra Alfredo D'Aniello, neuropsichiatra infantile al Centro Epilessia Irccs Neuromed di Pozzilli (Is) e consigliere della macro area Campania-Molise della Lega italiana contro l'epilessia (Lice), e i docenti di alcuni Istituti di Roma e Milano nell'ambito dell'iniziativa 'A scuola di epilessia' promossa dall'Associazione italiana epilessia.

"Si tratta di una iniziativa volta ad aumentare le conoscenze sull'epilessia e le sue manifestazioni cliniche - afferma D'Aniello - combattere lo stigma e i pregiudizi che ancora si accompagnano ad essa, affrontare argomenti importanti come le modalità di apprendimento dei bambini con epilessia nonché la gestione del tempo libero e delle attività sportive e, infine, offrire ai docenti e al tutto il personale scolastico informazioni sulle corrette modalità di gestione e soccorso del bambino in corso di crisi epilettica e le modalità di somministrazione dei farmaci 'di emergenza' in corso di crisi".

L'epilessia è una delle condizioni neurologiche croniche più frequenti. Si stima che in Italia ne soffrano circa 600mila persone, 6 milioni Europa e circa 50 milioni nel mondo. Si tratta di una condizione - spiega la nota - che nella maggior parte dei casi può essere curata con successo grazie alle terapie farmacologiche a disposizione, ma un terzo dei pazienti non risponde alle cure con risvolti importanti sulla qualità della vita. La non prevedibilità delle crisi epilettiche può infatti inficiare il contesto lavorativo, scolastico e affettivo. Se a questo si sommano l'accesso disomogeneo delle cure, che ancora si registra soprattutto nei Paesi a basso reddito, oltre allo stigma presente in tutti i Paesi, anche quelli occidentali, si capisce perché questa condizione sia ad alta pervasività.

"E' per tali motivi - spiega il professor Giancarlo Di Gennaro, direttore dell'Uo Centro Epilessia dell'Irccs Neuromed e coordinatore del Gruppo di studio Epilessia della Sin (Società italiana di neurologia) - che l'Organizzazione mondiale della sanità, nel maggio del 2022, ha inserito l'epilessia, insieme ad altre condizioni neurologiche, al centro di un



**Assessorato della Salute
Regione Siciliana
Dipartimento Attività Sanitarie
Osservatorio Epidemiologico**

**PIANO REGIONALE DELLA
PREVENZIONE 2020-2025**



ambizioso Piano decennale di politiche nazionali e internazionali. Gli obiettivi strategici del piano Igap-10 (Piano d'azione globale decennale per l'epilessia ed altri disturbi neurologici) sono quelli di rendere la gestione di queste patologie prioritaria nelle politiche nazionali; fornire su larga scala tempestive diagnosi efficaci; poter attuare strategie di prevenzione; favorire la ricerca e l'innovazione in questi campi, rafforzare un approccio a queste condizioni che segue il modello della salute pubblica".

Contro lo stigma - si legge nella nota - gli specialisti del Centro Neuromed contribuiscono con la loro opera a promuovere il più possibile una corretta informazione e formazione non solo alle famiglie che combattono quotidianamente questa condizione, ma anche all'interno della società stessa.

"Stigma è una parola la cui etimologia è greca e vuol dire macchia, pregiudizio, discredito che continua nel tempo - ricorda Liliana Grammaldo, neuropsicologa e psicoterapeuta del Centro Epilessia Neuromed - Parte da una nutrita fetta di popolazione nei confronti di un'altra, di una malattia o di un'etnia, con il risultato di impedirne l'avvicinamento. Lo stigma è qualcosa che separa. Da questo stigma sociale ne discende uno individuale. La persona con epilessia fa suo il concetto di valere meno. Questo accade perché l'identità non è biologica ma è un dono sociale. Se dal verificarsi della prima crisi non viene detto ad un bambino, ad una persona, che il suo valore prescinde dall'epilessia ma è ontologico, connaturato, quel bambino, quella persona fa specchio di ciò e accetta di essere di minor valore".

L'epilessia esordisce, comunemente, con le crisi in età infantile. Sebbene molte forme vadano incontro a una risoluzione spontanea, il 30-40% di bambini continueranno a presentare crisi, talora farmaco-resistenti, anche da adulti. Nel mondo si stima che, ogni anno, circa un milione di bambini affetti da epilessia transita nell'età adulta.

"La transizione - sottolinea D'Aniello - è un processo che riguarda non solo quei bambini e adolescenti che continuano a presentare crisi in età adulta ma anche quei ragazzi che pur avendo crisi ben controllate presentano altre comorbidità neurologiche o psicopatologiche. Non esiste una età specifica per iniziare il processo di transizione ma la maggior parte degli esperti individua nella tarda infanzia, prima adolescenza l'età in cui intraprendere questo percorso. Si tratta di un processo lento, che mette al centro l'adolescente e la sua famiglia e che necessita di figure specializzate come neuropsichiatra infantile, neurologo e psicologo che operino in equipe multidisciplinare e che possano avvalersi anche dell'aiuto di altre figure professionali come, ad esempio, il ginecologo o lo psichiatra".



Lunedì, 13 Febbraio 2023



LINK: <https://www.brindisireport.it/social/giornata-internazionale-epilessia-nuovo-teatro-verditinge-viola.html>

Lunedì, 13 Febbraio 2023

 Sereno



 Accedi

SOCIAL

Giornata internazionale dell'epilessia: il Nuovo Teatro Verdi si tinge di viola

L'iniziativa simbolica è volta a sensibilizzare in merito allo stigma sociale che spesso interessa chi soffre di questa condizione

Redazione

13 febbraio 2023 19:21



Foto facebook, Comune di Brindisi.

BRINDISI - "Il Comune di Brindisi ha aderito alla Giornata internazionale dell'epilessia che ricorre oggi, 13 febbraio, illuminando di viola il Nuovo Teatro Verdi su richiesta della presidente dell'Aice Epilessia Brindisi (Associazione italiana contro l'epilessia) sezione di Brindisi, Daniela Maniglio". E' quanto si legge in un post pubblicato sul profilo facebook del Comune della città capoluogo di provincia.

"Lo scopo è quello di sensibilizzare la gente sulle problematiche che ancora oggi limitano fortemente la vita delle persone affette da epilessia - prosegue - primo fra tutte un pesante stigma sociale e psicologico. - Conclude il comunicato - Inoltre, chi è spesso impegnato in questa battaglia, si chiede l'approvazione del Disegno di legge 716 e connessi per dare in Italia la prima legge per la piena cittadinanza delle persone con epilessia".

Tra gli altri monumenti e luoghi culturali interessati dal medesimo gesto, nella provincia di Brindisi, si registra il Castello Normanno Svevo di Mesagne. Quest'ultimo per iniziativa della Lice (Lega Italiana contro l'epilessia) sezione apulo-lucana.

Cos'è l'epilessia

Solo nel nostro Paese a soffrirne sono tra 500 e 600mila persone, numeri che fanno dell'epilessia una delle malattie neurologiche più diffuse.

L'epilessia - in estrema sintesi - è una condizione neurologica caratterizzata da ricorrenti manifestazioni dette "crisi epilettiche". Una crisi epilettica è una scarica parossistica, ossia improvvisa, di una popolazione di neuroni che contraggono tra loro sinapsi reciproche[non chiaro]. Questi eventi possono avere una durata abbastanza breve, tanto da passare quasi inosservati (solamente in rari casi), oppure possono prolungarsi per lunghi periodi. La presenza di una singola crisi epilettica non è sufficiente per fare diagnosi di epilessia. L'epilessia si definisce, infatti, come una condizione clinica in cui le crisi epilettiche sono ricorrenti o è presente un alto rischio di ricorrenza

© Riproduzione riservata



I più letti

1. [SOCIAL](#)
Marco Mengoni, Articolo 31 e tanti altri: la simpatia di Mandrake conquista Sanremo

2. [SOCIAL](#)
Ballerino latianese a Sanremo, performance con Lorella Cuccarini e Olly

3. [SOCIAL](#)
Eccellenze brindisine: dieci anni a Sanremo per la look maker Cristina Vozza

4. [SOCIAL](#)
Da Mesagne a Sanremo, Mr. Ketra fa ballare l'Italia intera

5. [SOCIAL](#)
"Leggende della musica italiana": Al Bano tra i protagonisti dell'Ariston

In Evidenza



LINK: <https://www.100torri.it/2023/02/13/alessandria-giornata-internazionale-dellepilessia-lospedale-si-colora-di-viola/>

CHIERI e CHIERESE A SUD DI TORINO DALLE PROVINCE SPORT Accedi



QUOTIDIANO ONLINE DI CHIERI, CHIERESE, TORINO E...IL CUORE DEL PIEMONTE

Publicità



LA RIVISTA E' ONLINE [clicca qui](#)

RUBRICHE LINK UTILI IL GIORNALE I VIDEO LA GRANDE PINACOTECA CALENDARIO EVENTI

CONTATTI

ALESSANDRIA E MONFERRATO

Alessandria. Giornata internazionale dell'epilessia. Ospedale si colora di viola



DI REDAZIONE · 13 FEBBRAIO 2023



Giornata internazionale dell'epilessia: la facciata dell'Azienda Ospedaliera si colora di viola.

In Italia oltre 700 mila le persone che ne soffrono La facciata storica di via Venezia

16 dell'Azienda Ospedaliera di Alessandria sarà colorata di viola in occasione della Giornata Internazionale dell'epilessia. Oggi, lunedì 13 febbraio, si celebra infatti in tutto mondo l'evento con iniziative ed eventi per sensibilizzare sulla malattia.

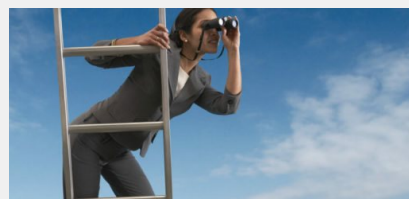
Come ricordato dalla Lince – Lega Italiana Contro l'Epilessia, questa malattia neurologica cronica è tra quelle più diffuse: già nel 1965 come "sociale" dall'Organizzazione Mondiale della Sanità (OMS) e oggi nei Paesi ad alto e medio sviluppo interessa circa 1 persona su 100, con dati che indicano circa 6 milioni di pazienti in Europa e oltre 700 mila in Italia. All'Ospedale di Alessandria sono presenti due ambulatori dedicati alle diverse forme di epilessia, quello per gli adulti all'interno della struttura di Neurologia e quello riconosciuto dalla Lince per la Neuropsichiatria Infantile che segue i pazienti da 0 a 18 anni.



RALLY CHIERI NEWS



Rally. Grande festa a Vicenza per le premiazioni del Memory Fornaca



IL CERCALAVORO. Le opportunità della settimana (07-02-2023)



UNIVERSITÀ DEL PIEMONTE ORIENTALE
ORIENTAMENTO-SCUOLA E FORMAZIONE
ORIENTAMENTO- UPO- Open day dal 18 febbraio 2023
5 FEBBRAIO 2023



UNIVERSITÀ DI TORINO

ORIENTAMENTO-SCUOLA E FORMAZIONE

Per ricordare quindi l'importanza della sensibilizzazione su una patologia che genera ancora molti pregiudizi, questa sera il colore viola sarà protagonista dell'illuminazione della facciata dell'Ospedale Civile, così come per migliaia di monumenti cittadini sparsi in Italia e nel mondo.



Visto da: 26

Tag: [Alessandria](#) [Azienda Ospedaliera](#) [Epilessia](#)

ARTICOLO PRECEDENTE

PIEMONTE x CURIOSI – Pietro Paleocapa, storia dell'uomo a cui Torino dedicò una piazza

ARTICOLO SUCCESSIVO

Alessandria. Cardiologie aperte. Numero verde a disposizione dal 12 al 19 febbraio

LASCIA UN COMMENTO

Devi essere [connesso](#) per inviare un commento.

ORIENTAMENTO- UNITO, giornate dell'orientamento 2023: 13-17 febbraio

5 FEBBRAIO 2023



PIEMONTE ARTE: IVREA, CASALE APERTA, COLLEGNO, NICHELINO, BIELLA, TORRE PELLICE, CHIVASSO, NOVARA, ALBA...



Passione Fumetti: Luce e Cosmo, e gli altri libri di Isak Friedl e Yi Yang



ALLEGRO MOLTO a cura di Edoardo Ferrati

CENTOTORRI s.r.l.

Sede legale: Via Balbo 1 - 10023 Chieri (To)
Redazione: Via Vittorio Emanuele II, 44 - 10023 Chieri (To)
N.reg.: RG3340 - Tribunale Torino - 31/01/1983
N.reg.: 36 - Tribunale Torino - 01/07/2021
telefono/fax: +39 0119421786
C.F. e P.IVA IT07095000019
Dir.Resp.: Giuseppe Pio Marcato

[Copyright](#) [Privacy](#) [Chi siamo](#) [Cosa Cerchiamo](#) [Pubblicità](#) [Il giornale](#) ▲

CentoTorri © 1976-2023. Tutti i diritti riservati.

Powered by: Guido Gilli - Soluzioni Informatiche

LINK: <https://www.arezzone.it/attualita/giornata-epilessia-villa-mazzi-oliveto-viola.html>

Lunedì, 13 Febbraio 2023

 Sereno



 Accedi

ATTUALITÀ CIVITELLA IN VAL DI CHIANA

Giornata internazionale dell'epilessia: Villa Mazzi a Oliveto si illumina di viola

Il sindaco Tavarnesi: "Un evento simbolico che vuole sensibilizzare la comunità su questa tematica"

Redazione

13 febbraio 2023 18:43



In occasione della **Giornata Internazionale dell'Epilessia**, si rinnova anche quest'anno la tradizionale illuminazione dei monumenti italiani nella serata del 13 febbraio. **Villa Mazzi** a Oliveto, frazione del Comune di Civitella in Val di Chiana, dalle 18, si illuminerà di viola, il colore della lotta all'Epilessia, e grazie alla sua posizione strategica sarà visibile da gran parte del territorio.

“Un evento simbolico che vuole sensibilizzare la comunità su questa tematica – commenta il sindaco di Civitella, **Andrea Tavarnesi** – lanciando un messaggio che invita chi convive con questa patologia a non arrendersi alla propria condizione, ma anzi a raggiungere la consapevolezza che, con il giusto supporto, una migliore qualità della vita oggi si può”.

Nei Paesi industrializzati, l'Epilessia interessa circa 1 persona su 100. Numerose le manifestazioni previste nelle varie regioni italiane consultabili sul sito LICE (Lega Italiana contro l'Epilessia), la società scientifica che da mezzo secolo lavora a fianco di chi è affetto da Epilessia e delle proprie famiglie, assicurando formazione e ricerca, assistenza e informazione.

La Giornata Internazionale è stata l'occasione per lanciare un contest dedicato al tema dell'inclusione sociale, dalla scuola al lavoro. La Campagna di sensibilizzazione LICE 2023 “Si va in scena. Storie di Epilessia”, prevedrà, infatti, il coinvolgimento diretto delle persone con Epilessia ed i loro caregiver che vorranno raccontare la storia di chi l'Epilessia la vive in prima persona, in ogni ambito della vita quotidiana. La storia migliore verrà selezionata da una giuria di esperti, e diventerà il soggetto di un cortometraggio che sarà presentato dal 20 al 29 luglio al Giffoni Film Festival 2023 e, fuori concorso, alla prossima Mostra Internazionale d'Arte Cinematografica di Venezia. La Campagna di sensibilizzazione per la Giornata del 13 febbraio ha ottenuto il sostegno di Rai per la Sostenibilità per il supporto informativo attraverso i canali editoriali Rai.

© Riproduzione riservata

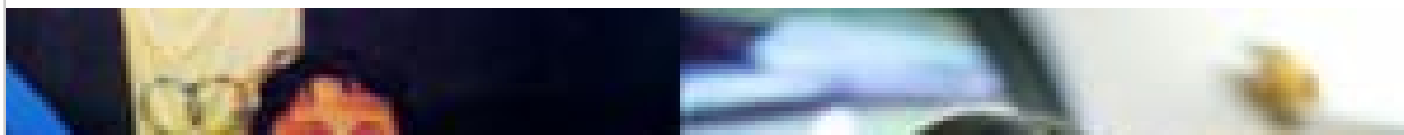


Si parla di [giornata dell'epilessia](#), [Andrea Tavarnesi](#)

I più letti

- 1.** [ATTUALITÀ](#)
Katia Ricciarelli ha celebrato il matrimonio di Pasquale Macri e Valentina Ferippi
- 2.** [ATTUALITÀ](#)
La mappa del freddo in provincia: picchi negativi in quota fino a -7,9°. A Monterchi -5,9°
- 3.** [ATTUALITÀ](#)
Bollette Estra ed esposto Federconsumatori, Ghinelli chiede assemblea straordinaria di Coingas
- 4.** [ATTUALITÀ](#)
Ciardi di Confcommercio: "No alla farina di insetti nel pane"
- 5.** [ATTUALITÀ](#)
"Badia del vento", il maxi impianto eolico progettato a Badia Tedalda che spaventa i sindaci emiliani

In Evidenza





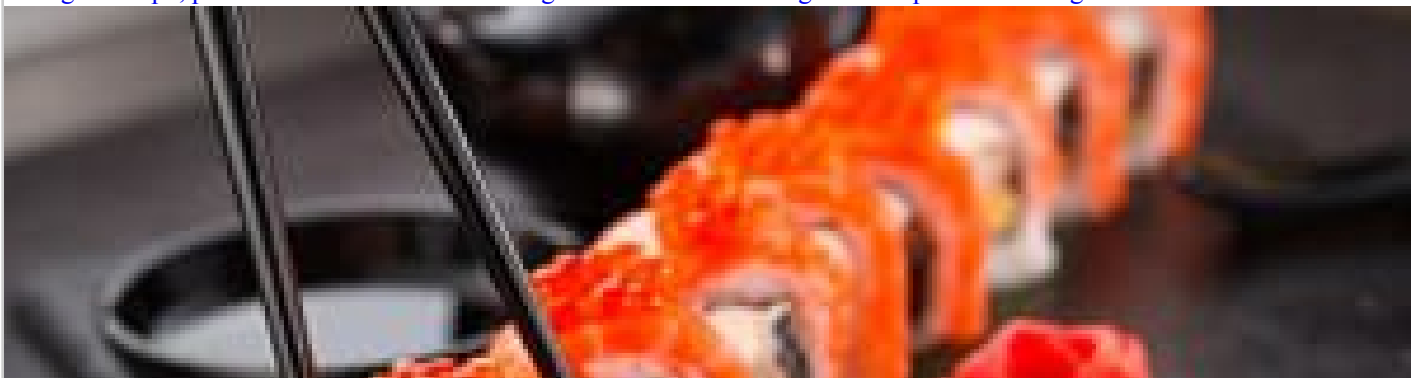
ATTUALITÀ

[Suor Elena, religiosa e campionessa mondiale di karate, risponde a Fedez: "E' una disciplina che ti forgia"](#)



ATTUALITÀ

[Emergenza lupo, parla il ricercatore del Cnr: "Un grande carnivoro che segue le sue prede". I consigli](#)





SOCIAL

Sushi ad Arezzo, i migliori ristoranti

CODICE CLIENTE

INTESTATARIO FORNITURA

C.F.:

VIA
52100 AREZZO AR

TOTALE DA PAGARE entro il **13.02.2023**

euro **1.136,67**

Addebitato salvo buon fine sul conto corrente

presso

Sintesi degli importi fatturati

Importo (€)

Spesa per materia gas naturale 1.030,97

Spesa per trasporto e gestione contatore 98,61

Spesa per oneri di sistema -127,34

Altre partite 0,45

Totale imposte e IVA 128,98

TOTALE FATTURA 1.136,67

Alla data del 26/12/2022, le precedenti bollette scadute risultano pagate. Grazie!

ATTUALITÀ

Stanno arrivando le maxi bollette del gas

Potrebbe interessarti

I più letti della settimana

SOCIAL

1. Sushi ad Arezzo, i migliori ristoranti

SOCIAL

2. Fosca Innocenti-Arezzo: è divorzio. La fiction con Vanessa Incontrada sposta le riprese in Maremma

INCIDENTI STRADALI

3. Schianto tra due auto: morto 39enne

CRONACA

4. [Terremoto avvertito in provincia di Arezzo](#)

[SANSEPOLCRO](#)

5. [Maxi furto: ladri fuggono con gioielli e detersivi. Per scappare speronano anche la macchina dei carabinieri](#)

[OLMO-SAN ZENO](#)

6. [Schianto tra auto, una si ribalta nei pressi dell'incrocio semaforico: feriti](#)



© Copyright 2011-2023 Citynews spa - Testata registrata
tribunale di Arezzo nr. 3 V.G. 774/28/3/2000 - Direttore
responsabile Mattia Cialini

CANALI

LINK UTILI

**Pubblicità sulle nostre
testate?** [Richiedi info](#)

LINK: <https://www.expartibus.it/giornata-mondiale-epilessia-a-napoli-fontana-del-tritone-in-viola/>

HOME NOI DEONTOLOGIA PRIVACY

f in t v



www.cbmitalia.org

cbm
insieme per fare di più

EDITORIALE CULTURA TERRITORIO CRONACA POLITICA SPORT RECENSIONI RUBRICHE

Home > Campania > Comune di Napoli > Giornata Mondiale Epilessia: a Napoli Fontana del Tritone in viola

CAMPANIA COMUNE DI NAPOLI TERRITORIO CRONACA NAPOLI

Giornata Mondiale Epilessia: a Napoli Fontana del Tritone in viola

Di Redazione - 13 Febbraio 2023 57

SELEZIONA LINGUA



SOSTIENI EXPARTIBUS

Contribuisci con una piccola donazione alla crescita del nostro progetto editoriale

Donazione

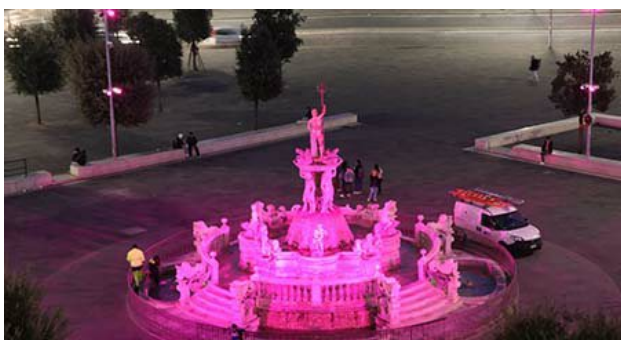


Iniziativa è promossa dalla Lega Italiana Contro l'Epilessia

Riceviamo e pubblichiamo dall'Ufficio Stampa del Comune di Napoli.

Il Comune di Napoli illumina di viola la Fontana del Tritone in Piazza Municipio in occasione della Giornata Mondiale dell'Epilessia.

L'iniziativa è promossa dalla Lega Italiana Contro l'Epilessia, LICE, Società Scientifica che raccoglie circa 1.000 specialisti italiani, al fine di contribuire alla cura e all'assistenza dei pazienti affetti da epilessia, al loro inserimento nella società ed al miglioramento della loro qualità di vita.





Print PDF Email



Autore **Redazione**

Mail | [More Posts\(62382\)](#)

Articolo precedente

'Napoli città di filosofi' al via con l'XI Premio Giambattista Vico

Articolo successivo

Napoli, Manfredi incontra il giovanissimo attore Mario Di Leva

ARTICOLI CORRELATI

ALTRO DALL'AUTORE



Napoli, Manfredi incontra il giovanissimo attore Mario Di Leva



'Napoli città di filosofi' al via con l'XI Premio Giambattista Vico



Turi: Dialogo professionisti e politica buon viatico per grandi riforme



Bruciano le pendici del Monte Matanna in Versilia

CORONAVIRUS	
13 FEBBRAIO 2023	
ATTUALI CASI POSITIVI	22395
RICOVERATI (NON in terapia intensiva)	562
RICOVERATI IN TERAPIA INTENSIVA	24
ISOLAMENTO DOMICILIARE	21809
TOTALE DECESSI	12739
TOTALE GUARITI	2336207
TOTALE CASI ESAMINATI	2337946

Covid-19 Lazio 13 febbraio 2023: 326 casi, 2 decessi

CORONAVIRUS SITUAZIONE IN CAMPANIA			
	TEST	POSITIVI	DECESSI
TOTALI	2.689	132	
ATTUALI	2.388	122	
RECUPERATI	541	10	
POSTI LETTO			
		TERAPIA INTENSIVA	DEGENZE
		575	3.160
		OCCUPATI	11
			238

Coronavirus, aggiornamento Unità di Crisi Campania 13 febbraio 2023



Parchi, accolto ricorso Regione Campania. Nomine Ministro illegittime



Napoli, nuova Sezione Primavera all'Arenella



Duplice intervento della NapoliServizi per il decoro urbano in città



Napoli, controlli gioco d'azzardo e scommesse clandestine



Sindaco di Napoli Manfredi su autonomia differenziata



Controlli in occasione della partita di calcio Napoli - Cremonese

Le ultime di napolisera.it



- [Running: torna la "Napoli Half Marathon", la maratona all'ombra del Vesuvio](#)
- [San Valentino: "Questo non è amore", domani a Portici il camper della Polizia di Stato contro la violenza di genere](#)
- [Napoli, quanto sei bello...la rivincita azzurra contro la Cremonese](#)
- [Sanremo 2023: Chiara Ferragni e la polemica inconsistente sul sessismo nei suoi confronti](#)
- [La cultura e l'arte a Napoli nella prima metà dell'Ottocento](#)

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



Lascia il tuo segno.

Nel 2015 Oltre 1400 donne sono state accolte dai centri. Collaboratrici. Con una donazione a Doppia Difesa contribuisce a dare sostegno psicologico e legale alle donne vittime di violenza e sfruttamento. Aiuta Doppia Difesa a essere più forte.

Donna al 45504



LILT

LEGA ITALIANA
PER LA LOTTA
CONTRO I TUMORI



ExPartibus

Quotidiano online di informazione, cronaca e cultura

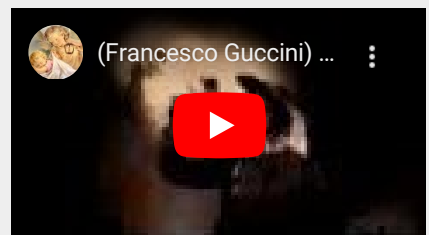
Registrazione Tribunale di Napoli n° 42 del 05/10/2012

Editore: Associazione culturale ExPartibus
Iscritta al ROC - Regione Campania con n° 25924.

Contattaci: redazione@expartibus.it

Pubblicità: marketing@expartibus.it

Video in evidenza



Utilizziamo i cookie per offrirti la migliore esperienza sul nostro sito web. Puoi scoprire di più su quali cookie stiamo utilizzando o come disattivarli nelle [impostazioni](#).

Accetta

Rifiuta

Impostazioni

LINK: <https://www.gazzettadinapoli.it/rubriche/salute-e-benessere/giornata-internazionale-dellepilessia-la-mattinata-al-mann/>

Advertisements

Lunedì, Febbraio 13, 2023

GAZZETTA DI MILANO GAZZETTA DI ROMA GAZZETTA DI SALERNO SAPORI CONDIVISI PUBBLICITA' ELETTORALE REDAZIONE KYNETIC CONTATTI
PUBBLICITA' E PARTNERSHIP



Pubblicità

GAZZETTA
di NAPOLI

sistema
Ecommercedisuccesso
ottieni il massimo online
Realizziamo il tuo ecommerce davvero profittevole www.ecommercedisuccesso.com

HOME POLITICA ECONOMIA ▾ CULTURA ▾ EVENTI TURISMO E SAPORI ▾ SPORT ANNUNCI ▾ RUBRICHE ▾

PUBBLICITÀ

Home > Rubriche > Salute e Benessere > Giornata Internazionale dell'Epilessia, la mattinata al Mann.

Rubriche Salute e Benessere

Giornata Internazionale dell'Epilessia, la mattinata al Mann.

Di **Pietro Pizzolla** - 13 Febbraio 2023

35



FORESOCIAL
OTTIENI IL MASSIMO DA FACEBOOK ED INSTAGRAM

KYNETIC
INNOVATION MARKETING
www.kynetic.it

E' cominciata con una mattinata di approfondimento e conoscenza pratica, per le scolaresche, la "Giornata Internazionale dell'Epilessia". Il modo migliore per sconfiggere l'ignoranza e lo stigma che accompagna la malattia da tempi remoti. Come ogni anno infatti, il secondo lunedì del mese di febbraio, si celebra la "Giornata Internazionale dell'Epilessia", per promuovere la sua consapevolezza in modo globale. L'associazione E.C.O. Epilessie Campania Odv, che sposa l'intento, grazie all'impegno

SPONSOR

immobili a Milano
WWW.CHARMEHOME.IT

SAPORI CONDIVISI
italian cooking
WWW.SAPORICONDIVISI.COM

Tutto quello che pensi
debba avere una
cartolibreria!
www.cartolibreriaishop.it

SPEDIZIONE GRATIS

della presidente Rossella Giaquinto della vicepresidente Anna Stilo e della segretaria Maria Rosaria Annunziata, ha attivato a tale fine, una rete di solidarietà, di umanità e di benevolenza intorno ai bisogni di chi soffre e di chi spesso convive con una patologia scomoda e fastidiosa, condividendo esiti e prospettive.

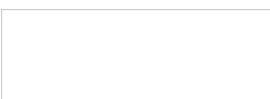


Tutte premesse importanti, che stamane al MANN – Museo Archeologico Nazionale di Napoli – hanno dato luogo all’incontro patrocinato dal MIM Ministero dell’Istruzione e del Merito, dalla Regione Campania, dal Comune di Napoli, e della Lega Italiana Contro l’Epilessia (LICE), nonché dalla Fondazione LICE e dal CSV Napoli, ma soprattutto grazie alla sensibilità del Direttore del MANN, Paolo Giulierini, per la festa più attesa da chi soffre di Epilessia, offrendo non solo la sede per l’incontro, ma anche l’opportunità per i ragazzi di approfondire spetti sociali e culturali, con una interessante visita al museo. Tutto infatti verte intorno al “Migliorare la conoscenza della malattia e uscire dallo stigma legato alla conoscenza, ovvero combattere l’ignoranza ad essa legata, e guardare oltre, grazie a maggiore consapevolezza”- come ha spiegato chiaramente in conferenza, la Prof.ssa Leonilda Bilo, Coordinatore LICE per la macroarea Campania e Molise, Centro dell’Epilessia di riferimento Regionale. – “Realizzando un momento divulgativo e di condivisione con le scuole, le istituzioni, il territorio e la sanità, la malattia perde il suo contorno ignoto e diventa più gestibile, perché ciò che si conosce fa meno paura”.

Una mattinata intensa dunque, che ha aperto il dialogo sulle criticità della malattia e che continua fino a sera onorando l’intento, lasciando il passo all’illuminazione di colore viola dedicato all’epilessia, della Fontana del Tritone in piazza Municipio a Napoli, a tutti i monumenti più significativi della Campania, come la Reggia di Caserta o la Torre dell’Orologio a Benevento, grazie al coinvolgimento attento di molte amministrazioni del territorio.

Advertisements

Condividi:



REGISTRATI ORA
sconto 10% per i nuovi clienti
CARTOLIBRERIA PEGASUS

**VUOI OTTENERE RISULTATI
DAI TUOI SOCIAL NETWORK?**
+ 5000 MI PIACE IN 72 ORE
+ IOK FOLLOWER IN 48 ORE
formula soddisfatti o rimborsati
COMINCIA ORA



**Vuoi vendere on line i
tuoi prodotti?**

Crea gratis il tuo
negoziò on line e
comincia a
guadagnare
subito!!



WWW.FUNSHOPPING.IT
il marketplace amico dei commercianti

SCOPRI DI PIU'

E-COMMERCE BUSINESS
www.kynetic.it

SVEGLIATI!!!

LINK: <https://ennapress.it/giornata-mondiale-dellepilessia-lattivita-dellirccs-oasi/>



POLITICA ▾ SALUTE ▾ ISTITUZIONI ▾ CULTURA ▾ AMBIENTE ▾ SPORT ▾ CRONACA TURISMO TRASPORTI SOLIDARIETÀ ▾ VIDEO



LIVE

Home / Salute / Giornata Mondiale dell'Epilessia, l'attività dell'Irccs Oasi

Salute

Giornata Mondiale dell'Epilessia, l'attività dell'Irccs Oasi

© Riccardo ⌚ Febbraio 13, 2023 2 min read

Oggi in tutto il mondo si celebra la giornata dell'epilessia. Il nostro Istituto è tra i centri specializzati nella diagnosi e cura di questa patologia. Responsabile di questo servizio è il dottor Maurizio Elia, che ricopre anche il ruolo di Direttore dell'Unità Operativa Complessa di Neurologia e Neurofisiopatologia Clinica e Strumentale dell'IRCCS "Associazione Oasi Maria SS" e attualmente è anche presidente del Comitato Scientifico della Lega Italiana contro l'Epilessia (LICE).

Il nostro Istituto, grazie ad un team di professionisti del settore e alla collaborazione con specialisti che vanno dalla pediatria alla genetica, garantisce un approccio globale al paziente, al fine di affrontare in modo approfondito le epilessie.

Una patologia neurologica quella dell'epilessia che è al terzo posto dopo le malattie cardiovascolari e quelle con deficit intellettivo e sensoriale. Si tratta dunque di una malattia non tanto rara, determinata da diverse cause, che interessa globalmente circa l'1% della popolazione. La crisi epilettica è caratterizzata da una scarica anomala sincronizzata e prolungata di cellule nervose della corteccia cerebrale. La modernizzazione della medicina ha fatto progressi soprattutto nel campo

ARTICOLI RECENTI

psrsicilia.it: valorizzazione prodotti locali e lotta a sprechi alimentari, Gal Rocca di Cerere Geopark in prima linea

Leonforte al via gli appuntamenti del Carnevale

Aci Sport Sicilia: sabato a Taormina la festa dei Campioni delle 4 ruote

Sanità, Volo convoca i laboratori di analisi: «Confronto su criticità»

Giornata Mondiale dell'Epilessia, l'attività dell'Irccs Oasi

Cerca ...

CERCA

dell'epilettologia e, con una corretta diagnosi e un'adeguata terapia farmacologica, si possono ottenere soddisfacenti risultati.

“La genetica – dice il dott. Elia – ha dato un contributo importante consentendo di definire molte sindromi epilettiche in maniera più precisa e quindi anche di poter migliorare la qualità della vita delle persone. Inoltre, ad oggi, vi sono nuovi farmaci che migliorano il trattamento, anche per alcune forme più resistenti: ad esempio il cannabidiolo e la fenfluramina che trovano il loro impiego, in particolare, in due sindromi epilettiche gravissime, la sindrome di Dravet e quella di Lennox-Gastaut”. Purtroppo, nei confronti dell'epilessia non mancano i pregiudizi e l'approccio culturale rispetto ad altre patologie è diverso.

“Presso il nostro IRCCS – continua il dott. Elia – ci si occupa quotidianamente della diagnosi e cura delle epilessie dell'età evolutiva e adulta, in comorbidità e non con i disturbi del neurosviluppo (disabilità intellettiva, disturbo dello spettro autistico, ADHD, ecc.), anche nell'ambito di malattie rare. Viene applicato un work-up pluridisciplinare: clinico (neurologia, genetica clinica), neuropsicologico, EEGrafico (EEG standard, dinamico, video-EEG), genetico (cariotipo, CGH-array, MLPA, sequenziamento, esoma), biochimico-metabolico (monitoraggio plasmatico dei farmaci anti-convulsivi, test per patologie metaboliche), di neuroimaging (risonanza magnetica). L'attività clinica è strettamente correlata con quella di ricerca che si traduce annualmente nella produzione di lavori scientifici innovativi sull'epilessia”.

Visite: 41

Previous:

Covid, bollettino settimanale: ancora in calo le nuove infezioni (-21,91%)

Next:

psrsicilia.it: valorizzazione prodotti locali e lotta a sprechi alimentari, Gal Rocca di Cerere Geopark in prima linea

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.

IN VIA COMMENTO

RELATED STORIES

ARCHIVI

Seleziona il mese

Febbraio 2023

L	M	M	G	V	S	D
		1	2	3	4	5
6	7	8	9	10	11	12
13	14	15	16	17	18	19
20	21	22	23	24	25	26
27	28					

« Gen

ARTICOLI RECENTI

psrsicilia.it: valorizzazione prodotti locali e lotta a sprechi alimentari, Gal Rocca di Cerere Geopark in prima linea

Leonforte al via gli appuntamenti del Carnevale

Aci Sport Sicilia: sabato a Taormina la festa dei Campioni delle 4 ruote

Sanità, Volo convoca i laboratori di analisi: «Confronto su criticità»

Giornata Mondiale dell'Epilessia, l'attività dell'Irccs Oasi

Cerca ...

CERCA

LINK: <https://www.superabile.it/portale/it/dettaglio.evn.2023.02.giornata-Internazionale-epilessia-storie.html>

Numero Verde **800 810 810**

Associazioni

Uffici

NOTIZIE

PRIMO PIANO

Home

Lice lancia "Si va in scena. Storie di epilessia"

Conferenza in programma il 13 febbraio a Roma.



Dal 13 feb 2023

ROMA - È in programma lunedì 13 febbraio alle 11.30, a Roma, presso lo Starhotels Metropole, Via Principe Amedeo, 3, una conferenza in occasione della Giornata Internazionale dell'Epilessia. La Lice – Lega italiana contro l'epilessia e la Fondazione Lice lanciano "Si va in scena. Storie di epilessia", la campagna di awareness contro lo stigma sociale che spesso comporta l'esclusione da una vita normale di chi convive con l'Epilessia, anche in ambito scolastico e lavorativo. Durante la Giornata Internazionale sarà

lanciato, inoltre, un contest dedicato al tema dell'inclusione sociale, dalla scuola al lavoro. La Campagna prevedrà, infatti, il coinvolgimento diretto delle persone con epilessia e i loro caregiver, con un'età tra 15 e 40 anni, che vorranno raccontare la loro storia di chi l'Epilessia la vive in prima persona, in ogni ambito della vita quotidiana. Il racconto selezionato da una giuria di esperti diventerà il soggetto della sceneggiatura di un cortometraggio che sarà presentato al Giffoni Film Festival 2023 e in un evento dedicato fuori concorso in occasione della prossima Mostra Internazionale d'Arte Cinematografica di Venezia.

 [stampa pagina](#)

 [invia questa pagina](#)



TUTTE LE NOTIZIE

- Opinioni
- Inchieste
- Recensioni
- Lettere
- Personaggi
- Storie
- Intercultura
- Politica
- Dossier
- Editoriali
- Eventi
- News
- Primo Piano
- Classifiche

NAVIGAZIONE

- Mappa del Sito
- Glossario

INFORMAZIONI SUL PORTALE

LINK: https://www.ansa.it/campania/notizie/2023/02/13/epilessia-a-napoli-fontana-del-tritone-sillumina-di-viola_0bfa6923-7bd2-44d1-9642-fcae8eba05...

EDIZIONI > ANSAMed | Europa-Ue | NuovaEuropa | America Latina | Brasil | English | Podcast | ANSAcheck | Social:

ANSA.it Campania

Fai la ricerca

ABBONATI



Galleria Fotografica Video

Scegli la Regione +

CRONACA • POLITICA • ECONOMIA • SPORT • SPETTACOLO • ANSA VIAGGIART • TERRA&GUSTO • SANITÀ • SPECIALI • L'ASSEMBLEA INFORMA • AMBIENTE&TERRITORIO

ANSA.it > Campania > **Epilessia: a Napoli fontana del Tritone s'illumina di viola**

Epilessia: a Napoli fontana del Tritone s'illumina di viola

Decisione del Comune in occasione della giornata mondiale

Redazione ANSA

NAPOLI

13 febbraio 2023

18:32

NEWS

Suggerisci

Facebook

Twitter

Altri

A+ A A-

Stampa

Scrivi alla redazione



© ANSA

CLICCA PER INGRANDIRE

(ANSA) - NAPOLI, 13 FEB - Il Comune di Napoli illumina di viola la Fontana del Tritone in Piazza Municipio in occasione della Giornata Mondiale dell'Epilessia.

L'iniziativa è promossa dalla Lega Italiana Contro l'Epilessia (Lice), società scientifica che raccoglie circa 1000 specialisti italiani, al fine di contribuire alla cura e all'assistenza dei pazienti affetti da epilessia, al loro inserimento nella società ed al miglioramento della loro qualità di vita. (ANSA).

Primo Piano

Malattia

Servizi sociali

RIPRODUZIONE RISERVATA © Copyright ANSA

CONDIVIDI



RACCOMANDATI DA OUTBRAIN

Sponsored By Outbrain

ADV



Pronto a vivere un'esperienza del genere? Conosci il Western Australia?

VIDEO ANSA



13 FEBBRAIO, 19:20

LOMBARDIA, FONTANA: "UNA VITTORIA DI SQUADRA"



13 febbraio, 19:11

Erdogan fa arrestare 100 costruttori di edifici crollati



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

LINK: <https://www.modenatoday.it/attualita/giornata-epilessia-dati-area-nord-modena-2023.html>

Lunedì, 13 Febbraio 2023

 Sereno



 Accedi

ATTUALITÀ

Giornata dell'epilessia, in Area Nord seguiti oltre 600 pazienti ogni anno

La Neurologia di Carpi e Mirandola aderisce all'iniziativa di lunedì 13 febbraio per sensibilizzare sulla patologia neurologica. Il Direttore Santangelo: "Importante aumentare la conoscenza diffusa di questo disturbo cerebrale, con cui tante persone convivono, svolgendo una vita normale se vengono seguiti i trattamenti previsti. Al lavoro per potenziare l'assistenza di prossimità sui territori"

Redazione

13 febbraio 2023 18:10



dottor Mario Santangelo, Direttore della Neurologia di Area Nord

“Seguendo i trattamenti previsti per la loro sicurezza, le persone affette da epilessia convivono con la malattia svolgendo una vita normale, in tutti gli ambiti, familiare, sociale e lavorativo. Nel 2023 sarebbe ora di dire stop allo stigma”. A lanciare l'appello, in vista della Giornata Mondiale dell'Epilessia che si celebra oggi, lunedì 13 febbraio, è il dottor Mario Santangelo, Direttore della Neurologia di Area Nord la cui équipe segue oltre 600 pazienti epilettici ogni anno. Una presa in cura globale, che va dalla diagnosi al trattamento, passando per i diversi controlli da effettuare periodicamente, e che trova spazio nello “storico” ambulatorio dedicato presso l'Ospedale Ramazzini di Carpi, ma anche attraverso un'attività costante e rafforzata sul territorio (in particolare all'Ospedale di Mirandola e nelle Case della Comunità di Concordia e Finale Emilia), per avvicinare l'assistenza ai luoghi di vita dei cittadini

Proprio il Santa Maria Bianca è l'unico centro in provincia in cui vengono svolti elettroencefalogrammi in privazione di sonno (percorso di secondo livello accessibile con prenotazione interna), una metodica di approfondimento diagnostico per sospetto di epilessia utilizzata nel caso in cui l'elettroencefalogramma di base non risulti sufficiente per determinare la diagnosi. Oltre a ciò, a Mirandola vengono svolte elettromiografie, elettroencefalografie e visite neurologiche, per pazienti sia in età adulta che pediatrica.

Un'offerta di quantità e qualità, che ha portato al Centro per la cura delle Epilessie con sede a Carpi il riconoscimento prestigioso della LICE, la Lega Italiana Contro l'Epilessia, che l'ha incluso tra i quattro centri di eccellenza a livello regionale.

“La Giornata Mondiale dell'epilessia – sottolinea il dottor Santangelo – è un'ottima occasione per parlare di questo disturbo cerebrale di cui tanti cittadini sanno troppo poco. Il nostro impegno contro l'epilessia, nelle sue molteplici forme, è massimo, così come lo è su tutte le altre patologie che trattiamo nel reparto di degenza di Carpi e nei nostri ambulatori, dalla sclerosi multipla (circa 240 i pazienti seguiti all'anno) al Parkinson (con oltre 400 persone in cura), dalle patologie cerebrovascolari alle demenze giovanili, le malattie neuromuscolari e le distonie trattate con la tossina botulinica. Inoltre collaboriamo con la Medicina Legale per la Commissione patenti e per l'accertamento di morte cerebrale. Le attività sono tante, la professionalità di tutta l'équipe è indiscussa: l'obiettivo è di favorire ancora di più la prossimità, potenziando i servizi territoriali per il trattamento della cronicità neurologica”.

© Riproduzione riservata



Si parla di [epilessia, salute](#)

Sullo stesso argomento



LINK: <https://www.sassuolo2000.it/2023/02/13/giornata-dellepilessia-luci-accese-contro-lo-stigma/>

SASSUOLO2000.it
QUOTIDIANO ONLINE

LocaTop

**NOLEGGIO
VENDITA
FORMAZIONE
ASSISTENZA**

Ci trovi a **SASSUOLO**
0536 1822151
www.locatop.it

PRIMA PAGINA SASSUOLO FIORANO FORMIGINE MARANELLO MODENA REGGIO EMILIA BOLOGNA CERAMICA

ALLERTA METEO: TENIAMO ALTA L'ATTENZIONE

Scopri se c'è un'allerta nel tuo territorio.



Alerta Meteo Emilia-Romagna



GIBELLINI GIUSEPPE

Cell. 335 8095324
giuseppe.gibellini@alice.it



CONVENZIONATO
Previmedical
Servizi per la Sanità Integrativa

WWW.FERRAMENTAVANDELLI.IT

Ripariamo Smartphone **iRiparo**
Via Indipendenza 34, SASSUOLO

HOME > BASSA MODENESE > GIORNATA DELL'EPILESSIA, LUCI ACCESE CONTRO LO STIGMA



Trova le nostre sedi su confesercentimodena.it e seguici sui social  

GIORNATA DELL'EPILESSIA, LUCI ACCESE CONTRO LO STIGMA

Bassa modenese | Mirandola | Sanità

Tempo di lettura 2 min.

Mi piace 0



In Area Nord seguiti oltre 600 pazienti ogni anno

13 Febbraio 2023



"Seguendo i trattamenti previsti per la loro sicurezza, le persone affette da epilessia convivono con la malattia svolgendo una vita normale, in tutti gli ambiti, familiare, sociale e lavorativo. Nel 2023 sarebbe ora di dire stop allo stigma".



Vuoi cambiare operatore? Passa a Iliad, prezzo bloccato...
Senza vincoli, senza costi nascosti: SMS, minuti illimitati a 100 euro...



Con Carta Platino di American Express hai oltre 3.000€ di...
Tantissimi vantaggi per i tuoi spostamenti in Italia e all'estero.

14 febbraio San Valentino
ROSE - ORCHIDEE - CONFEZIONI REGALO
Solgarden

REOLD
TAVOLA ITALIA
LUNEDI' - VENERDI' APERTO dalle 11 alle 14:30
prenotazioni asporto entro le 10.00
Tel. 0536/994239  328 2319310

Corsi POST DIPLOMA 2022-2023
Lavoro Favola
FCA Supera stile

BFC 1909
BOLOGNAFC STORE.COM
OFFICIAL ONLINE STORE

OFFICINA AUTORIZZATA **IVECO** **G.A.R.A.D.** SRL
via Valle d'Aosta, 52 - Sassuolo
revisioni@garad.it
TACHIGRAFI DIGITALI
CENTRO REVISIONE VEICOLI
OFFICINA AUTOVETTURE
CAMBIO BOMBOLE METANO
SOSTITUZIONE BOMBOLE GPL ED INSTALLAZIONE GANCI TRAINO CON COLLAUDO IN SEDE
ELETTRAUTO
SERVIZIO GOMME

DUPLICAZIONE RADIOCOMANDI
WWW.FERRAMENTAVANDELLI.IT
CISA
SOLUTION PARTNER
CENTRO CHIAVI

SMS, minuti illimitati e100 giga... spostamenti in Italia e all'estero

Raccomandato da 

A lanciare l'appello, in vista della Giornata Mondiale dell'Epilessia che si celebra lunedì 13 febbraio, è il dottor Mario Santangelo, Direttore della Neurologia di Area Nord la cui équipe segue oltre 600 pazienti epilettici ogni anno. Una presa in cura globale, che va dalla diagnosi al trattamento, passando per i diversi controlli da effettuare periodicamente, e che trova spazio nello "storico" ambulatorio dedicato presso l'Ospedale Ramazzini di Carpi, ma anche attraverso un'attività costante e rafforzata sul territorio (in particolare all'Ospedale di Mirandola e nelle Case della Comunità di Concordia e Finale Emilia), per avvicinare l'assistenza ai luoghi di vita dei cittadini

Proprio il Santa Maria Bianca è l'unico centro in provincia in cui vengono svolti elettroencefalogrammi in privazione di sonno (percorso di secondo livello accessibile con prenotazione interna), una metodica di approfondimento diagnostico per sospetto di epilessia utilizzata nel caso in cui l'elettroencefalogramma di base non risulti sufficiente per determinare la diagnosi. Oltre a ciò, a Mirandola vengono svolte elettromiografie, elettroencefalografie e visite neurologiche, per pazienti sia in età adulta che pediatrica.

Un'offerta di quantità e qualità, che ha portato al Centro per la cura delle Epilessie con sede a Carpi il riconoscimento prestigioso della LICE, la Lega Italiana Contro l'Epilessia, che l'ha incluso tra i quattro centri di eccellenza a livello regionale.

"La Giornata Mondiale dell'epilessia – sottolinea il dottor Santangelo – è un'ottima occasione per parlare di questo disturbo cerebrale di cui tanti cittadini sanno troppo poco. Il nostro impegno contro l'epilessia, nelle sue molteplici forme, è massimo, così come lo è su tutte le altre patologie che trattiamo nel reparto di degenza di Carpi e nei nostri ambulatori, dalla sclerosi multipla (circa 240 i pazienti seguiti all'anno) al Parkinson (con oltre 400 persone in cura), dalle patologie cerebrovascolari alle demenze giovanili, le malattie neuromuscolari e le distonie trattate con la tossina botulinica. Inoltre collaboriamo con la Medicina Legale per la Commissione patenti e per l'accertamento di morte cerebrale. Le attività sono tante, la professionalità di tutta l'équipe è indiscussa: l'obiettivo è di favorire ancora di più la prossimità, potenziando i servizi territoriali per il trattamento della cronicità neurologica".

L'epilessia – È una condizione neurologica caratterizzata da ricorrenti e improvvise manifestazioni con perdita della coscienza e violenti movimenti convulsivi dei muscoli, dette "crisi epilettiche". Questi eventi possono avere una durata molto breve, tanto da passare quasi inosservati, fino a prolungarsi per lunghi periodi, creando una condizione particolare che viene definita come stato epilettico. L'epilessia, che colpisce circa l'1% della popolazione italiana, può dare luogo a manifestazioni cliniche variabili e le cause sono molteplici tra cui quelle di natura genetica. Un'adeguata terapia può controllare le crisi in gran parte dei casi e garantire una buona qualità di vita. Le forme di epilessia età correlate dell'infanzia sono autolimitanti (nel volgere di qualche anno si arriva a guarigione); un terzo dei pazienti è resistente alla terapia farmacologica e in alcuni di questi casi è possibile risolvere la patologia anche con una terapia chirurgica mirata.

Commenti: 0

Ordina per Meno recenti

 Plug-in Commenti di Facebook

LINK: <https://www.osservatoriomalattierare.it/malattie-rare/epilessia/19530-epilessia-in-occasione-della-giornata-internazionale-al-via-un-contest...>

MENU



Sei qui: [Home](#) ▶ [Malattie rare](#) ▶ [Epilessia](#) ▶ Epilessia: in occasione della Giornata Internazionale al via un contest letterario e tante iniziative territoriali

Epilessia: news su epilessia farmacoresistente, epilessie rare e complesse

Epilessia: in occasione della Giornata Internazionale al via un contest letterario e tante iniziative territoriali

Autore: Alessandra Babetto, 13 Febbraio 2023



Prof. Berardelli (presidente SIN): “È necessario garantire accesso omogeneo alle cure con modelli assistenziali uniformi in tutto il territorio nazionale e combattere lo stigma e la discriminazione delle persone affette da epilessia”

In occasione della **Giornata internazionale dell’Epilessia** (13 febbraio) la **LICE – Lega Italiana Contro l’Epilessia** e la **Fondazione LICE**, in collaborazione con Giffoni Innovation Hub, hanno presentato “**Si va in scena. Storie**

di Epilessia”, la campagna di *awareness* contro lo **stigma sociale** che spesso comporta l’esclusione da una vita normale per chi convive con l’epilessia, anche in ambito scolastico e lavorativo.

In particolare, questa **Giornata Internazionale** è stata l’occasione per lanciare, nell’ambito della più ampia campagna di consapevolezza, un **contest** dedicato al tema **dell’inclusione sociale, dalla scuola al lavoro**, che vedrà il coinvolgimento diretto delle persone con epilessia ed i loro *caregiver*, chiamati a raccontare la storia di chi l’epilessia la vive in prima persona, in ogni ambito della vita quotidiana.

La storia migliore verrà selezionata da una giuria di esperti, e diventerà il soggetto di un **cortometraggio** che sarà presentato dal 20 al 29 luglio al **Giffoni Film Festival 2023** e, fuori concorso, alla prossima **Mostra Internazionale d’Arte Cinematografica di Venezia**. La **Campagna LICE 2023 “Si va in scena. Storie di Epilessia”** proseguirà per tutto il 2023. Chi volesse partecipare al **contest** e raccontare la propria storia di epilessia ha tempo però solo fino al **13 marzo 2023**. Il regolamento completo è disponibile a [questo link](#).

“Siamo davvero orgogliosi di questo progetto – spiega **Oriano Mecarelli**, Past-president LICE – che vedrà 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. **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”.

“Abbiamo voluto evidenziare – conclude **Antonio Gambardella**, **Presidente della Fondazione LICE** – quanto l’inclusione sociale sia importante per chi convive con le epilessie. Chi è affetto da patologie come queste affronta quotidianamente la discriminazione e l’esclusione dalla vita sociale, professionale o scolastica in base all’età. Per questo vogliamo che le persone con epilessia non si nascondano più per paura del giudizio, vogliamo che raccontino le loro storie, le loro paure ma anche i loro successi”.

In occasione di questa giornata, anche quest’anno si rinnova la tradizionale **illuminazione dei monumenti** italiani: nella serata del 13 febbraio, infatti, **i monumenti delle principali città italiane**, a partire dal **Colosseo**, si coloreranno di **viola**, il colore della **lotta all’epilessia**.

I NUMERI DELL'EPILESSIA

Nei Paesi industrializzati, **l’epilessia interessa circa 1 persona su 100**. Questa patologia si può verificare in tutte le età, con due maggiori picchi di incidenza, uno nei primi anni di vita e l’altro – sempre più elevato – nell’età più avanzata. **Attualmente si calcola, infatti, che in Italia 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**. Alla base dell’alto tasso di incidenza nel primo anno di vita ci sono soprattutto fattori genetici e rischi connessi a varie cause di sofferenza perinatale, mentre per gli over 75 la causa risiede soprattutto nel concomitante aumento delle patologie legate all’età: ictus cerebrale, malattie neurodegenerative, tumori e traumi cranici.

“In Italia le **persone con epilessia** sono circa **600 mila** – evidenzia **Laura Tassi**, presidente LICE – 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. L'epilessia è una **malattia cronica** che impatta certamente sulla vita quotidiana di chi ne soffre, anche nei rapporti con le persone, i compagni, i colleghi. Sebbene la strada da percorrere sia ancora lunga, molti passi avanti sono stati fatti, e LICE sostiene le persone con epilessia a non arrendersi alla propria condizione e ad affrontare la vita con coraggio in ogni ambito sociale. Ringraziamo i nostri partner e il Giffoni Film Festival che darà visibilità alle storie delle Persone con Epilessia attraverso un cortometraggio”.

IL PUNTO DI VISTA DELLA SIN-SOCIETÀ ITALIANA DI NEUROLOGIA

La maggior parte delle forme di epilessia – fa sapere la SIN – è gestibile con successo grazie alla terapia, farmacologica che oggi si avvale di molti farmaci (circa trenta) che curano le crisi epilettiche con diversi meccanismi di azione che in genere hanno un buon profilo di efficacia e tollerabilità, soprattutto quelli più recenti.

Purtroppo, circa **un terzo delle persone** con epilessia continua a presentare crisi epilettiche nonostante le **terapie farmacologiche**: in questo caso si parla di **farmacoresistenza** i cui meccanismi biologico-molecolari non sono a tutt'oggi ancora perfettamente noti.

“L'epilessia, soprattutto quando è farmacoresistente, costituisce un vero e proprio imperativo di salute pubblica – afferma il **Dott. Giancarlo Di Gennaro, Direttore UO Centro per la Chirurgia dell'Epilessia IRCCS NEUROMED, Pozzilli (IS) e Coordinatore Gruppo di Studio Epilessia SIN** – Basti pensare che è considerata una malattia sociale fin dal 1965. L'impatto negativo sulla qualità della vita è dato non solo dal fatto che le crisi si presentano improvvisamente e imprevedibilmente, comportando molto spesso perdita di coscienza con conseguente grande vulnerabilità in termini fisici e psicologici, ma anche perché possono associarsi ad **altre condizioni mediche, disturbi cognitivi e disagio psicologico** e ciò la porta ad essere considerata una sorta di **“malattia sistemica”**.

Quando l'epilessia farmacoresistente è di tipo **focale**, ossia causata da un processo epilettogeno che interessa non tutta la corteccia cerebrale, ma solo una **regione limitata** di essa che non è sede di funzioni importanti, è imperativo valutare l'opportunità di un trattamento chirurgico. **La chirurgia dell'epilessia** viene consigliata dopo un'accurata valutazione e consiste nella rimozione dell'area di corteccia cerebrale responsabile delle crisi. Tale opzione terapeutica, da utilizzare in casi ben selezionati, è sostanzialmente sicura e molto efficace. Nei casi non operabili è anche possibile proporre **trattamenti di neuromodulazione** (es. stimolazione vagale o cerebrale profonda) che pur non risolvendo le crisi possono ridurne intensità e frequenza in maniera significativa.

L'INTERSECTORAL GLOBAL ACTION PLAN (IGAP) ON EPILEPSY AND OTHER NEUROLOGICAL DISORDERS 2022–2031

Proprio a causa della “pervasività” dell'epilessia in svariati ambiti della vita, nonché a seguito dello stigma e del pregiudizio che ancora circondano questa condizione per la quale, soprattutto nei Paesi a basso reddito, **non esiste un accesso omogeneo alle cure**, l'OMS ha attivato l'**Intersectoral Global Action Plan (IGAP) on Epilepsy and Other Neurological Disorders 2022–2031**, un piano decennale dove l'epilessia riceve specifica attenzione e che si pone precisi obiettivi strategici: rendere la gestione di questa patologia prioritaria nelle politiche sanitarie nazionali, fornire diagnosi tempestive e terapie efficaci, attuare strategie di prevenzione, favorire ricerca e innovazione e rafforzare un approccio di salute pubblica.

“È necessario – commenta il **Prof. Alfredo Berardelli, presidente Società Italiana di Neurologia** – che le **politiche sanitarie** operino per garantire un **omogeneo accesso alle cure** con modelli assistenziali uniformi in tutto il territorio nazionale e **combattano lo stigma** e la discriminazione delle persone affette da epilessia attuando **percorsi di formazione per operatori sanitari e didattico-informativi per familiari/caregiver** e altre figure presenti nella vita di chi è affetto da epilessia, come per esempio in ambiente scolastico e lavorativo”.

Articoli correlati

- > 26-10-2022 - [Sindrome di Dravet, fenfluramina rimborsabile in Italia](#)
- > 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”](#)
- > 29-07-2022 - [Epilessia, presentato in Senato un decalogo con le richieste della LICE](#)
- > 27-06-2022 - [Epilessia farmaco-resistente, disponibile in Italia il farmaco cenobamato come opzione terapeutica per i pazienti adulti](#)
- > 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](#)
- > 23-06-2022 - [Epilessia, nasce il primo Registro Nazionale delle crisi neonatali](#)
- > 13-06-2022 - [Epilessia: concluso il 45esimo Congresso LICE](#)
- > 21-09-2022 - [Sclerosi tuberosa, AIFA approva l'uso di cannabidiolo](#)
- > 30-05-2022 - [Epilessia: OMS approva il Piano d'Azione Globale Decennale](#)
- > 16-03-2022 - [Lissencefalia XLAG ed encefalopatia epilettica DEE1: identificati i difetti molecolari alla base delle due patologie](#)
- > 11-07-2022 - [19 Luglio 2022, Roma. Epilessie, stigma e conoscenza](#)

LINK: <https://www.modena2000.it/2023/02/13/giornata-dellepilessia-luci-accese-contro-lo-stigma/>

10.3 °C MODENA

LUNEDÌ, 13 FEBBRAIO 2023

INFORMATIVA COOKIES



MODENA2000

ZIEROSYSTEM
VENDITA e ASSISTENZA MULTIFUNZIONE
> PRODUTTIVITA' E IMMEDIATEZZA > NON SONO UN MIRAGGIO > BASTA UN TOCCO



PRIMA PAGINA

MODENA

CRONACA

CARPI

BASSA

APPENNINO

SASSUOLO

ALTRI COMUNI

METEO



Home > Bassa modenese > Giornata dell'epilessia, luci accese contro lo stigma

BASSA MODENESE MIRANDOLA SANITÀ

Giornata dell'epilessia, luci accese contro lo stigma

In Area Nord seguiti oltre 600 pazienti ogni anno

13 Febbraio 2023

 **LINEA RADIO**
ASCOLTALA TI PIACERÀ

ora in onda

KATE BUSH - WUTHERING HEIGHTS

La differenziata, fatta male,
genera mostri.
Aiutaci a sconfiggerli.



“Seguendo i trattamenti previsti per la loro sicurezza, le persone affette da epilessia convivono con la malattia svolgendo una vita normale, in tutti gli ambiti, familiare, sociale e lavorativo. Nel 2023 sarebbe ora di dire stop allo stigma”.

A lanciare l'appello, in vista della Giornata Mondiale dell'Epilessia che si celebra lunedì 13 febbraio, è il dottor Mario Santangelo, Direttore della Neurologia di Area Nord la cui équipe segue oltre 600 pazienti epilettici ogni anno. Una presa in cura globale, che va dalla diagnosi al trattamento, passando per i diversi controlli da effettuare periodicamente, e che trova spazio nello “storico” ambulatorio dedicato presso l'Ospedale Ramazzini di Carpi, ma anche attraverso un'attività costante e rafforzata sul territorio (in particolare all'Ospedale di Mirandola e nelle Case della Comunità di Concordia e Finale Emilia), per avvicinare l'assistenza ai luoghi di vita dei cittadini

Proprio il Santa Maria Bianca è l'unico centro in provincia in cui vengono svolti elettroencefalogrammi in privazione di sonno (percorso di secondo livello accessibile con prenotazione interna), una metodica di approfondimento diagnostico per sospetto di



epilessia utilizzata nel caso in cui l'elettroencefalogramma di base non risulti sufficiente per determinare la diagnosi. Oltre a ciò, a Mirandola vengono svolte elettromiografie, elettroencefalografie e visite neurologiche, per pazienti sia in età adulta che pediatrica.

Un'offerta di quantità e qualità, che ha portato al Centro per la cura delle Epilessie con sede a Carpi il riconoscimento prestigioso della LICE, la Lega Italiana Contro l'Epilessia, che l'ha incluso tra i quattro centri di eccellenza a livello regionale.

"La Giornata Mondiale dell'epilessia – sottolinea il dottor Santangelo – è un'ottima occasione per parlare di questo disturbo cerebrale di cui tanti cittadini sanno troppo poco. Il nostro impegno contro l'epilessia, nelle sue molteplici forme, è massimo, così come lo è su tutte le altre patologie che trattiamo nel reparto di degenza di Carpi e nei nostri ambulatori, dalla sclerosi multipla (circa 240 i pazienti seguiti all'anno) al Parkinson (con oltre 400 persone in cura), dalle patologie cerebrovascolari alle demenze giovanili, le malattie neuromuscolari e le distonie trattate con la tossina botulinica. Inoltre collaboriamo con la Medicina Legale per la Commissione patenti e per l'accertamento di morte cerebrale. Le attività sono tante, la professionalità di tutta l'équipe è indiscussa: l'obiettivo è di favorire ancora di più la prossimità, potenziando i servizi territoriali per il trattamento della cronicità neurologica".

L'epilessia – È una condizione neurologica caratterizzata da ricorrenti e improvvise manifestazioni con perdita della coscienza e violenti movimenti convulsivi dei muscoli, dette "crisi epilettiche". Questi eventi possono avere una durata molto breve, tanto da passare quasi inosservati, fino a prolungarsi per lunghi periodi, creando una condizione particolare che viene definita come stato epilettico. L'epilessia, che colpisce circa l'1% della popolazione italiana, può dare luogo a manifestazioni cliniche variabili e le cause sono molteplici tra cui quelle di natura genetica. Un'adeguata terapia può controllare le crisi in gran parte dei casi e garantire una buona qualità di vita. Le forme di epilessia età correlate dell'infanzia sono autolimitanti (nel volgere di qualche anno si arriva a guarigione); un terzo dei pazienti è resistente alla terapia farmacologica e in alcuni di questi casi è possibile risolvere la patologia anche con una terapia chirurgica mirata.

OFFICIAL ONLINE STORE



Corlo di Formigine - Modena - Sassuolo
335 533 59 59 reperibilità 24 ore

[Articolo precedente](#)

L'assessore Colla incontra in Regione il Console generale di Francia a Milano, François Ravardeaux

[Articolo successivo](#)

Reggio Emilia: delirante e armato di coltello, arrestato dalla Polizia dopo un lungo inseguimento

MODENA2000

CHI SIAMO

Linea Radio Multimedia srl
P.Iva 02556210363 - Cap.Soc. 10.329,12 i.v.
Reg.Imprese Modena Nr.02556210363 - Rea Nr.311810

Supplemento al Periodico quotidiano Sassuolo2000.it
Reg. Trib. di Modena il 30/08/2001 al nr. 1599 - ROC 7892
Direttore responsabile Fabrizio Gherardi

LINK: <https://www.carpi2000.it/2023/02/13/giornata-dellepilessia-luci-accese-contro-lo-stigma/>

8.2 °C CARPI LUNEDÌ 13 FEBBRAIO 2023



NOLEGGIO
VENDITA
FORMAZIONE
ASSISTENZA

PIATTAFORME - SOLLEVATORI
AUTOGRU - MULETTI
L'ALTEZZA A PORTATA DI MANO

PRIMA PAGINA CARPI BASSA MODENESE MODENA REGIONE

Home > Bassa modenese > Giornata dell'epilessia, luci accese contro lo stigma

BASSA MODENESE MIRANDOLA SANITÀ

Giornata dell'epilessia, luci accese contro lo stigma

In Area Nord seguiti oltre 600 pazienti ogni anno

13 Febbraio 2023



Ora in onda:

DEEP PURPLE - SMOKE ON THE WATER



"Seguendo i trattamenti previsti per la loro sicurezza, le persone affette da epilessia convivono con la malattia svolgendo una vita normale, in tutti gli ambiti, familiare, sociale e lavorativo. Nel 2023 sarebbe ora di dire stop allo stigma".

A lanciare l'appello, in vista della Giornata Mondiale dell'Epilessia che si celebra lunedì 13 febbraio, è il dottor Mario Santangelo, Direttore della Neurologia di Area Nord la cui équipe segue oltre 600 pazienti epilettici ogni anno. Una presa in cura globale, che va dalla diagnosi al trattamento, passando per i diversi controlli da effettuare periodicamente, e che trova spazio nello "storico" ambulatorio dedicato presso l'Ospedale Ramazzini di Carpi, ma anche attraverso un'attività costante e rafforzata sul territorio (in particolare all'Ospedale di Mirandola e nelle Case della Comunità di Concordia e Finale Emilia), per avvicinare l'assistenza ai luoghi di vita dei cittadini

Proprio il Santa Maria Bianca è l'unico centro in provincia in cui vengono svolti elettroencefalogrammi in privazione di sonno (percorso di secondo livello accessibile con prenotazione interna), una metodica di approfondimento diagnostico per sospetto di epilessia utilizzata nel caso in cui l'elettroencefalogramma di base non risulti sufficiente per



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

determinare la diagnosi. Oltre a ciò, a Mirandola vengono svolte elettromiografie, elettroencefalografie e visite neurologiche, per pazienti sia in età adulta che pediatrica.

Un'offerta di quantità e qualità, che ha portato al Centro per la cura delle Epilessie con sede a Carpi il riconoscimento prestigioso della LICE, la Lega Italiana Contro l'Epilessia, che l'ha incluso tra i quattro centri di eccellenza a livello regionale.

“La Giornata Mondiale dell'epilessia – sottolinea il dottor Santangelo – è un'ottima occasione per parlare di questo disturbo cerebrale di cui tanti cittadini sanno troppo poco. Il nostro impegno contro l'epilessia, nelle sue molteplici forme, è massimo, così come lo è su tutte le altre patologie che trattiamo nel reparto di degenza di Carpi e nei nostri ambulatori, dalla sclerosi multipla (circa 240 i pazienti seguiti all'anno) al Parkinson (con oltre 400 persone in cura), dalle patologie cerebrovascolari alle demenze giovanili, le malattie neuromuscolari e le distonie trattate con la tossina botulinica. Inoltre collaboriamo con la Medicina Legale per la Commissione patenti e per l'accertamento di morte cerebrale. Le attività sono tante, la professionalità di tutta l'équipe è indiscussa: l'obiettivo è di favorire ancora di più la prossimità, potenziando i servizi territoriali per il trattamento della cronicità neurologica”.

L'epilessia – È una condizione neurologica caratterizzata da ricorrenti e improvvise manifestazioni con perdita della coscienza e violenti movimenti convulsivi dei muscoli, dette “crisi epilettiche”. Questi eventi possono avere una durata molto breve, tanto da passare quasi inosservati, fino a prolungarsi per lunghi periodi, creando una condizione particolare che viene definita come stato epilettico. L'epilessia, che colpisce circa l'1% della popolazione italiana, può dare luogo a manifestazioni cliniche variabili e le cause sono molteplici tra cui quelle di natura genetica. Un'adeguata terapia può controllare le crisi in gran parte dei casi e garantire una buona qualità di vita. Le forme di epilessia età correlate dell'infanzia sono autolimitanti (nel volgere di qualche anno si arriva a guarigione); un terzo dei pazienti è resistente alla terapia farmacologica e in alcuni di questi casi è possibile risolvere la patologia anche con una terapia chirurgica mirata.

AUTORIZZATA OPEL - CORLO DI FORMIGINE (MO)



CITROËN
È-C4 ELETTRICA

ELECTR/C DAYS
DA 159€/MESE
TAN 4,5% TAEG 5,6%
CON ECOBONUS CITROËN

RICHIEDI PREVENTIVO

[Articolo precedente](#)

L'assessore Colla incontra in Regione il Console generale di Francia a Milano, François Ravardeaux

[Articolo successivo](#)

Reggio Emilia: delirante e armato di coltello, arrestato dalla Polizia dopo un lungo inseguimento

CARPI2000

CHI SIAMO

Linea Radio Multimedia srl
P.Iva 02556210363 - Cap.Soc. 10.329,12 i.v.
Reg.Imprese Modena Nr.02556210363 - Rea Nr.311810

Supplemento al Periodico quotidiano Sassuolo2000.it

LINK: <https://www.bologna2000.com/2023/02/13/giornata-dellepilessia-luci-accese-contro-lo-stigma/>

5.5 °C BOLOGNA LUNEDÌ, 13 FEBBRAIO 2023

BOLOGNA2000

ZIERO SYSTEM
VENDITA e ASSISTENZA MULTIFUNZIONE
> PRODUTTIVITA' E IMMEDIATEZZA > NON SONO UN MIRAGGIO > BASTA UN TOCCO



PRIMA PAGINA BOLOGNA APPENNINO BOLOGNESE REGIONE

Home > Bassa modenese > Giornata dell'epilessia, luci accese contro lo stigma

BASSA MODENESE MIRANDOLA SANITÀ

Giornata dell'epilessia, luci accese contro lo stigma

In Area Nord seguiti oltre 600 pazienti ogni anno

13 Febbraio 2023

PUBBLICITA'



ora in onda

OXEN BUTCHER - LOVE & HAPPINESS



“Seguendo i trattamenti previsti per la loro sicurezza, le persone affette da epilessia convivono con la malattia svolgendo una vita normale, in tutti gli ambiti, familiare, sociale e lavorativo. Nel 2023 sarebbe ora di dire stop allo stigma”.

A lanciare l'appello, in vista della Giornata Mondiale dell'Epilessia che si celebra lunedì 13 febbraio, è il dottor Mario Santangelo, Direttore della Neurologia di Area Nord la cui équipe segue oltre 600 pazienti epilettici ogni anno. Una presa in cura globale, che va dalla diagnosi al trattamento, passando per i diversi controlli da effettuare periodicamente, e che trova spazio nello “storico” ambulatorio dedicato presso l'Ospedale Ramazzini di Carpi, ma anche attraverso un'attività costante e rafforzata sul territorio (in particolare all'Ospedale di Mirandola e nelle Case della Comunità di Concordia e Finale Emilia), per avvicinare l'assistenza ai luoghi di vita dei cittadini

Proprio il Santa Maria Bianca è l'unico centro in provincia in cui vengono svolti elettroencefalogrammi in privazione di sonno (percorso di secondo livello accessibile con prenotazione interna), una metodica di approfondimento diagnostico per sospetto di



epilessia utilizzata nel caso in cui l'elettroencefalogramma di base non risulti sufficiente per determinare la diagnosi. Oltre a ciò, a Mirandola vengono svolte elettromiografie, elettroencefalografie e visite neurologiche, per pazienti sia in età adulta che pediatrica.

Un'offerta di quantità e qualità, che ha portato al Centro per la cura delle Epilessie con sede a Carpi il riconoscimento prestigioso della LICE, la Lega Italiana Contro l'Epilessia, che l'ha incluso tra i quattro centri di eccellenza a livello regionale.

“La Giornata Mondiale dell'epilessia – sottolinea il dottor Santangelo – è un'ottima occasione per parlare di questo disturbo cerebrale di cui tanti cittadini sanno troppo poco. Il nostro impegno contro l'epilessia, nelle sue molteplici forme, è massimo, così come lo è su tutte le altre patologie che trattiamo nel reparto di degenza di Carpi e nei nostri ambulatori, dalla sclerosi multipla (circa 240 i pazienti seguiti all'anno) al Parkinson (con oltre 400 persone in cura), dalle patologie cerebrovascolari alle demenze giovanili, le malattie neuromuscolari e le distonie trattate con la tossina botulinica. Inoltre collaboriamo con la Medicina Legale per la Commissione patenti e per l'accertamento di morte cerebrale. Le attività sono tante, la professionalità di tutta l'équipe è indiscussa: l'obiettivo è di favorire ancora di più la prossimità, potenziando i servizi territoriali per il trattamento della cronicità neurologica”.

L'epilessia – È una condizione neurologica caratterizzata da ricorrenti e improvvise manifestazioni con perdita della coscienza e violenti movimenti convulsivi dei muscoli, dette “crisi epilettiche”. Questi eventi possono avere una durata molto breve, tanto da passare quasi inosservati, fino a prolungarsi per lunghi periodi, creando una condizione particolare che viene definita come stato epilettico. L'epilessia, che colpisce circa l'1% della popolazione italiana, può dare luogo a manifestazioni cliniche variabili e le cause sono molteplici tra cui quelle di natura genetica. Un'adeguata terapia può controllare le crisi in gran parte dei casi e garantire una buona qualità di vita. Le forme di epilessia età correlate dell'infanzia sono autolimitanti (nel volgere di qualche anno si arriva a guarigione); un terzo dei pazienti è resistente alla terapia farmacologica e in alcuni di questi casi è possibile risolvere la patologia anche con una terapia chirurgica mirata.



[Articolo precedente](#)

L'assessore Colla incontra in Regione il Console generale di Francia a Milano, François Ravardeaux

[Articolo successivo](#)

Reggio Emilia: delirante e armato di coltello, arrestato dalla Polizia dopo un lungo inseguimento

BOLOGNA2000

CHI SIAMO

Linea Radio Multimedia srl
P.Iva 02556210363 - Cap.Soc. 10.329,12 i.v.
Reg.Imprese Modena Nr.02556210363 - Rea Nr.311810

LINK: <https://www.reggio2000.it/2023/02/13/giornata-dellepilessia-luci-accese-contro-lo-stigma/>

10.4 °C REGGIO NELL'EMILIA LUNEDÌ, 13 FEBBRAIO 2023



HOME REGGIO EMILIA BASSA REGGIANA APPENNINO REGGIANO REGIONE COMUNI



Home > Bassa modenese > Giornata dell'epilessia, luci accese contro lo stigma

BASSA MODENESE MIRANDOLA SANITÀ

Giornata dell'epilessia, luci accese contro lo stigma

In Area Nord seguiti oltre 600 pazienti ogni anno

13 Febbraio 2023



ora in onda
YUNA - RISK IT ALL



“Seguendo i trattamenti previsti per la loro sicurezza, le persone affette da epilessia convivono con la malattia svolgendo una vita normale, in tutti gli ambiti, familiare, sociale e lavorativo. Nel 2023 sarebbe ora di dire stop allo stigma”.

A lanciare l'appello, in vista della Giornata Mondiale dell'Epilessia che si celebra lunedì 13 febbraio, è il dottor Mario Santangelo, Direttore della Neurologia di Area Nord la cui équipe segue oltre 600 pazienti epilettici ogni anno. Una presa in cura globale, che va dalla diagnosi al trattamento, passando per i diversi controlli da effettuare periodicamente, e che trova spazio nello “storico” ambulatorio dedicato presso l'Ospedale Ramazzini di Carpi, ma anche attraverso un'attività costante e rafforzata sul territorio (in particolare all'Ospedale di Mirandola e nelle Case della Comunità di Concordia e Finale Emilia), per avvicinare l'assistenza ai luoghi di vita dei cittadini

Proprio il Santa Maria Bianca è l'unico centro in provincia in cui vengono svolti elettroencefalogrammi in privazione di sonno (percorso di secondo livello accessibile con prenotazione interna), una metodica di approfondimento diagnostico per sospetto di



epilessia utilizzata nel caso in cui l'elettroencefalogramma di base non risulti sufficiente per determinare la diagnosi. Oltre a ciò, a Mirandola vengono svolte elettromiografie, elettroencefalografie e visite neurologiche, per pazienti sia in età adulta che pediatrica.

Un'offerta di quantità e qualità, che ha portato al Centro per la cura delle Epilessie con sede a Carpi il riconoscimento prestigioso della LICE, la Lega Italiana Contro l'Epilessia, che l'ha incluso tra i quattro centri di eccellenza a livello regionale.

“La Giornata Mondiale dell'epilessia – sottolinea il dottor Santangelo – è un'ottima occasione per parlare di questo disturbo cerebrale di cui tanti cittadini sanno troppo poco. Il nostro impegno contro l'epilessia, nelle sue molteplici forme, è massimo, così come lo è su tutte le altre patologie che trattiamo nel reparto di degenza di Carpi e nei nostri ambulatori, dalla sclerosi multipla (circa 240 i pazienti seguiti all'anno) al Parkinson (con oltre 400 persone in cura), dalle patologie cerebrovascolari alle demenze giovanili, le malattie neuromuscolari e le distonie trattate con la tossina botulinica. Inoltre collaboriamo con la Medicina Legale per la Commissione patenti e per l'accertamento di morte cerebrale. Le attività sono tante, la professionalità di tutta l'équipe è indiscussa: l'obiettivo è di favorire ancora di più la prossimità, potenziando i servizi territoriali per il trattamento della cronicità neurologica”.

L'epilessia – È una condizione neurologica caratterizzata da ricorrenti e improvvise manifestazioni con perdita della coscienza e violenti movimenti convulsivi dei muscoli, dette “crisi epilettiche”. Questi eventi possono avere una durata molto breve, tanto da passare quasi inosservati, fino a prolungarsi per lunghi periodi, creando una condizione particolare che viene definita come stato epilettico. L'epilessia, che colpisce circa l'1% della popolazione italiana, può dare luogo a manifestazioni cliniche variabili e le cause sono molteplici tra cui quelle di natura genetica. Un'adeguata terapia può controllare le crisi in gran parte dei casi e garantire una buona qualità di vita. Le forme di epilessia età correlate dell'infanzia sono autolimitanti (nel volgere di qualche anno si arriva a guarigione); un terzo dei pazienti è resistente alla terapia farmacologica e in alcuni di questi casi è possibile risolvere la patologia anche con una terapia chirurgica mirata.



[Articolo precedente](#)

L'assessore Colla incontra in Regione il Console generale di Francia a Milano, François Ravardeaux

[Articolo successivo](#)

Reggio Emilia: delirante e armato di coltello, arrestato dalla Polizia dopo un lungo inseguimento

ARTICOLI CORRELATI

ALTRO DALL'AUTORE



Distretto di Mirandola: ostetriche al domicilio per sostenere donna e bambino nei primissimi giorni dopo la nascita



M'illumino di meno, Soliera spegne le luci di piazza Lusvardi



Alopecia areata grave, al via le domande di contributo per l'acquisto della parrucca

LINK: <https://www.sulpanaro.net/2023/02/giornata-dellepilessia-nella-bassa-seguiti-600-pazienti-ogni-anno/>

Chi siamo Contatti

Testata Giornalistica registrata al Tribunale di Modena aut. 20/2017



13 Febbraio 2023

Antintrusione
Antincendio
Videosorveglianza
Sistema nebbiogeno

Via Perossaro Vecchia, 436
41038 San Felice sul Panaro (MO)
Tel - Fax: 0535 85275 - cell. 339 8074703
Mail: info@tc-security.it - www.tc-security.net



Home Il mio Comune v Calcio e Sport Ciclovía del Sole Ultime notizie Archivio notizie

ricerca sul sito

ELETTRO 2000 AS COSTRUZIONI E SERVIZI
DI Azzolini Maurizio & Figli - GAVAZZONI (MO)
IMPIANTI ANTINCENDIO E COSTRUZIONI ELETTRICHE
VIA CAMPO DI POZZO, 171 - 41038 SAN FELICE SUL PANARO (MO)
ANTENNE TV E SATELLITARI C.F.E.P.A. - PROGETTAZIONE IMPIANTI SPECIALI
TEL. 0535 842287 - WWW.AS.COSTRUZIONI.IT

Home > Ultime notizie > Mirandola > Giornata dell'epilessia, nella Bassa seguiti 600 pazienti ogni anno

Giornata dell'epilessia, nella Bassa seguiti 600 pazienti ogni anno



“Seguendo i trattamenti previsti per la loro sicurezza, le **persone affette da epilessia** convivono con la malattia svolgendo una **vita normale**, in tutti gli ambiti, familiare, sociale e lavorativo. Nel 2023 sarebbe ora di dire **stop allo stigma**”. A lanciare l'appello, in vista della **Giornata Mondiale dell'Epilessia che si celebra oggi, lunedì 13 febbraio**, è il **dottor Mario Santangelo, Direttore della Neurologia di Area Nord** la cui équipe segue **oltre 600**

pazienti epilettici ogni anno. Una presa in cura globale, che va dalla diagnosi al trattamento, passando per i diversi controlli da effettuare periodicamente, e che trova spazio nello “storico” ambulatorio dedicato presso l'Ospedale Ramazzini di Carpi, ma anche attraverso un'attività costante e rafforzata sul territorio (in particolare all'Ospedale di Mirandola e nelle Case della Comunità di Concordia e Finale Emilia), per avvicinare l'assistenza ai luoghi di vita dei cittadini

Proprio il **Santa Maria Bianca è l'unico centro in provincia in cui vengono svolti elettroencefalogrammi in privazione di sonno** (percorso di secondo livello accessibile con prenotazione interna), una metodica di approfondimento diagnostico per sospetto di epilessia utilizzata nel caso in cui l'elettroencefalogramma di base non risulti sufficiente per determinare la diagnosi. Oltre a ciò, a Mirandola vengono svolte elettromiografie, elettroencefalografie e visite neurologiche, per pazienti sia in età adulta che pediatrica.

Un'offerta di quantità e qualità, che ha portato al Centro per la cura delle Epilessie con sede a Carpi il **riconoscimento prestigioso della LICE**, la Lega Italiana Contro l'Epilessia, che l'ha incluso tra i **quattro centri di eccellenza a livello regionale**.

“La **Giornata Mondiale dell'epilessia** – sottolinea il dottor Santangelo – è un'ottima occasione per parlare di questo disturbo cerebrale di cui tanti cittadini sanno troppo poco. Il nostro impegno contro l'epilessia, nelle sue molteplici forme, è massimo, così come lo è su tutte le altre patologie che trattiamo nel reparto di degenza di Carpi e nei nostri ambulatori, dalla sclerosi multipla (circa 240 i pazienti seguiti all'anno) al Parkinson (con oltre 400 persone in cura), dalle patologie cerebrovascolari alle demenze giovanili, le malattie neuromuscolari e le distonie trattate con la tossina botulinica. Inoltre collaboriamo con la Medicina Legale per la Commissione patenti e per l'accertamento di morte cerebrale. Le attività sono tante, la professionalità di tutta l'équipe è indiscussa: l'obiettivo è di favorire ancora di più la prossimità, potenziando i servizi territoriali per il trattamento della cronicità neurologica”.

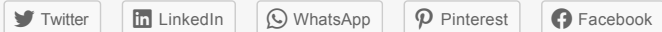
L'epilessia – È una condizione neurologica caratterizzata da ricorrenti e improvvise manifestazioni con perdita della coscienza e violenti movimenti convulsivi dei muscoli, dette “crisi epilettiche”. Questi eventi possono avere una durata molto breve, tanto da passare quasi inosservati, fino a prolungarsi per lunghi periodi, creando una condizione particolare che viene definita come stato epilettico. L'epilessia, che colpisce circa l'1%

OTTICA CONTATTOLOGIA
LAVORI COI DRONI
FOTOGRAFIA
PONGILUCCI
Gastronomia
Caffetteria
Frutteria
concordia s/S - via garibaldi 35/37 - tel 053556413
mirandola - via volturano 16/18 - tel 053538100

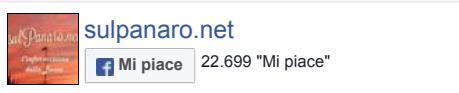
Dal 1932
STUMENICO
Prof. Marzia Lugli
RICERCA
PERSONALE
I pazienti
sono la nostra priorità
offriamo servizi sanitari
di elevato livello
Clicca qui

della popolazione italiana, può dare luogo a manifestazioni cliniche variabili e le cause sono molteplici tra cui quelle di natura genetica. Un'adeguata terapia può controllare le crisi in gran parte dei casi e garantire una buona qualità di vita. Le forme di epilessia età correlate dell'infanzia sono autolimitanti (nel volgere di qualche anno si arriva a guarigione); un terzo dei pazienti è resistente alla terapia farmacologica e in alcuni di questi casi è possibile risolvere la patologia anche con una terapia chirurgica mirata.

Condividi:



Seguici su Facebook:



da Redazione Sul Panaro | 13 Feb 2023 | In Primo Piano, Mirandola, Finale Emilia, Concordia | 0 commenti

sulPanaro.net - Testata Giornalistica registrata al Tribunale di Modena aut. 20/2017

« ← Albertina Golinelli compie 100 anni, festa a Massa Finalese

Articoli Correlati



Nella Bassa le ostetriche di Mirandola a domicilio nei primissimi giorni



Con la curcuma, con lo zenzero o gusto matcha: l'Acetificio Mengazzoli di Mirandola vola in



'Dei figli', a Mirandola il terzo atto della trilogia di Mario Perrotta e Massimo Recalcati



Paura del dentista nei bambini, 4 consigli per aiutarli dal Dott. Ernesto Vatteroni

La paura per il dentista è un fenomeno radicato nell'immaginario comune, legato a vecchie metodiche



Rubriche

"E adesso un libro: rubrica di libri" Sei titoli che dicono leggimi!

La rubrica letteraria a cura dell'autrice mirandolese Francesca Monari **leggi tutto**



LINK: <https://luce.lanazione.it/lifestyle/epilessia-giornata-internazionale-stigma/>

Main Partner

Partner

luce!

[Home](#) » [Lifestyle](#) » Epilessia, 50 milioni di malati nel mondo, in Italia circa 600mila. La priorità è combattere lo stigma sociale

Epilessia, 50 milioni di malati nel mondo, in Italia circa 600mila. La priorità è combattere lo stigma sociale

Si celebra oggi la Giornata internazionale dedicata a questa condizione neurologica ancora oggi al centro di troppi falsi miti

Barbara Berti — 13 Febbraio 2023



Nella giornata internazionale dell'Epilessia i monumenti si colorano di viola (Ansa)



Ogni anno, il **secondo lunedì di febbraio** – in questo caso il **13 febbraio** – ricorre la Giornata internazionale dell'epilessia, con l'obiettivo di promuovere la **consapevolezza** su questa patologia che nel mondo, secondo l'Organizzazione Mondiale della Sanità, colpisce circa **50 milioni** di persone di tutte le età. Tra le tante iniziative in programma, si rinnova la tradizionale **illuminazione** dei monumenti italiani: nella serata di oggi, 13 febbraio, i monumenti delle principali città italiane, a partire dal Colosseo, si coloreranno di viola, il colore della **lotta all'epilessia**.





Nella giornata internazionale dell'Epilessia i monumenti si colorano di viola
(Ansa)ANSA/Franco Silvi

La **Lega italiana contro l'epilessia** (Lice) ha scelto come messaggio **“la vita è un teatro ed ognuno di noi va in scena tutti i giorni, nessuno escluso”**, un invito alle persone che convivono con l'epilessia, per non arrendersi alla propria condizione, perché raggiungere una migliore qualità di vita oggi si può. Nei Paesi industrializzati, l'epilessia interessa circa **1 persona su 100**. Questa patologia si può verificare **in tutte le età**, con due maggiori picchi di incidenza, uno nei primi anni di vita e l'altro, sempre più elevato, nell'età più avanzata. Attualmente si calcola, infatti, che in Italia 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. Alla base dell'alto tasso di incidenza nel primo anno di vita ci sono soprattutto **fattori genetici** e rischi connessi a varie cause di sofferenza perinatale, mentre per gli over 75 la causa risiede soprattutto nel concomitante aumento delle **patologie legate all'età**: ictus cerebrale, malattie neurodegenerative, tumori e traumi cranici.

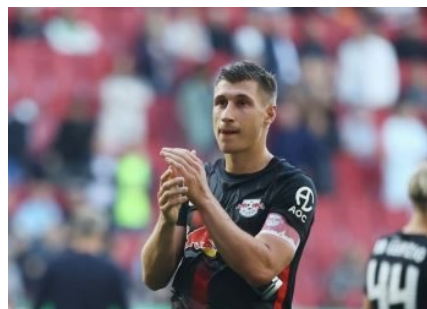
“In Italia le persone con Epilessia sono circa **600mila** – evidenzia **Laura Tassi**, presidente Lice – e un terzo di esse non è sensibile alla cura farmacologica, rappresentando un grave problema di inclusione sociale scolastica e lavorativa e la quota più grande di spesa per il Servizio Sanitario Nazionale e per i **caregiver**”. L'epilessia è una malattia cronica che impatta certamente sulla vita quotidiana di chi ne soffre, anche nei rapporti con le persone, i compagni, i colleghi. “Sebbene la strada da percorrere sia ancora lunga, molti passi avanti sono stati fatti, e Lice sostiene le persone con epilessia a non arrendersi alla propria condizione e ad affrontare **la vita con coraggio** in ogni ambito sociale” spiega Tassi.

La campagna “Si va in scena. Storie di Epilessia”

In occasione della Giornata internazionale dell'epilessia, Lice e Fondazione Lice, in collaborazione con Giffoni Innovation Hub, presentano **“Si va in scena. Storie di Epilessia”**, la campagna di awareness contro lo **stigma sociale** che spesso comporta l'esclusione da una vita normale per chi convive con l'epilessia, anche in ambito scolastico e lavorativo.



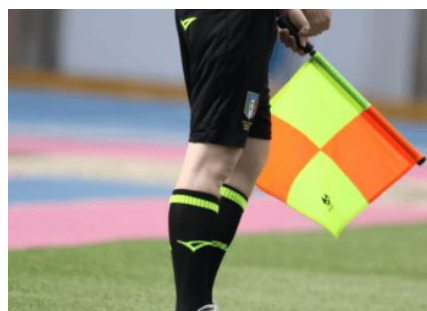
Potrebbe interessarti anche



SPORT

Chi è Willi Orban, il giocatore che ha messo in pausa il calcio per salvare delle vite

🕒 8 Febbraio 2023



SPORT

Calcio, arbitro donna sospende la partita per rissa: abbandonata e chiusa nell'impianto

🕒 11 Febbraio 2023



ATTUALITÀ

Basta un click: dal bullismo in classe al cyberbullismo in Rete. Serve sensibilizzare a tutto tondo

🕒 7 Febbraio 2023

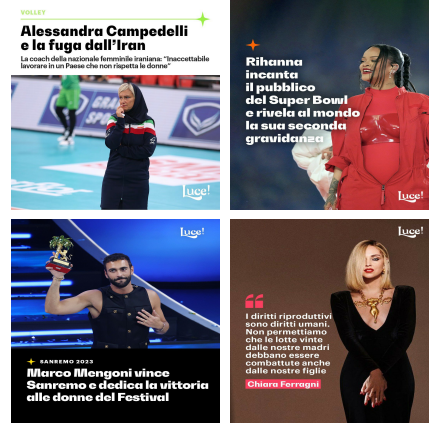
Instagram

"Chiediamo alle Persone con Epilessia, ai loro familiari, assistenti e medici di raccontarci una storia.
La migliore diventerà il soggetto di un cortometraggio della durata massima di otto minuti.

Cosa intendiamo per "storia"?

"L'inclusione sociale è importante per chi convive con le epilessie" sostiene il presidente della Fondazione Luce, **Antonio Gambardella**. E spiega: "Chi è affetto da patologie come queste affronta quotidianamente la discriminazione e l'esclusione dalla vita sociale, professionale o scolastica in base all'età. Per questo vogliamo che le persone con epilessia non si nascondano più per paura del giudizio, vogliamo che raccontino le loro storie, le loro paure ma anche i loro successi".

Infatti, in occasione della Giornata internazionale è stato lanciato un **contest** dedicato al tema dell'inclusione sociale, dalla scuola al lavoro. La campagna prevede, infatti, il coinvolgimento diretto delle persone con epilessia e i loro caregiver che vorranno **raccontare la storia** di chi l'epilessia la vive in prima persona, in ogni ambito della vita quotidiana. La storia migliore verrà selezionata da una giuria di esperti e diventerà il soggetto di un **cortometraggio** che sarà presentato dal 20 al 29 luglio al Giffoni Film Festival 2023 e, fuori concorso, alla prossima Mostra Internazionale d'Arte Cinematografica di Venezia.



Fondazione Epilessia LICE
martedì scorso

GUIDA alle EPILESSIE
- EDIZIONE 2023 -
Informati - www.lice.it

in occasione dell'International Epilepsy Day di quest'anno, la LICE ha pubblicato la nuova Guida alle Epilessie aggiornata al 2023. Potete consultarla e scaricarla gratuitamente su:
https://www.lice.it/pdf/web_2023_guida_alle_epilessie.pdf

👍 263 💬 13 ➡ 144

I falsi miti dell'epilessia

"È una forma di malattia mentale"; "Chi ne soffre non può fare sport"; "Durante una crisi bisogna mettere qualcosa in bocca a chi ne è vittima". Sono alcuni dei **falsi miti sull'epilessia** sfatati in occasione della Giornata Internazionale della malattia che si celebra il 13 febbraio. "L'**epilessia** è una **condizione neurologica** che colpisce circa 50 milioni di persone in tutto il mondo. Rappresenta una delle prime cinque cause di disabilità neurologica ed è responsabile di **125mila decessi** all'anno" affermano le organizzazioni promotrici della Giornata, l'International Bureau for Epilepsy e l'International League Against Epilepsy. **Non è, dunque, una malattia mentale.** È inoltre falso che l'**epilessia** influenzi la capacità di una persona di prendere parte a sport

o altre attività ricreative. “Nella maggior parte dei casi, non lo farà” spiegano le due organizzazioni. “Molto dipenderà dal grado di **controllo delle crisi** e dal tipo di attività sportiva svolta. **L’epilessia di ognuno è diversa**, ma fintantoché è sicuro per l’individuo partecipare all’attività e finché può far sapere ai propri allenatori e compagni di squadra come aiutarlo in caso di convulsioni, allora potrà godersi lo sport scelto”. Un altro mito molto diffuso è quello secondo cui è necessario **mettere qualcosa nella bocca** di una persona durante un attacco epilettico. “Questo mito deriva dall’errata convinzione che durante un attacco le persone possano **ingoiare la lingua o soffocare**. Tuttavia, è fisicamente impossibile ingoiare la lingua e non bisognerebbe mai forzare qualcosa nella bocca di qualcuno che ha un attacco o cercare di trattenere la lingua. Si potrebbero danneggiare i denti, perforare le gengive, ostruire le vie respiratorie e persino rompergli la mascella; oltre a ferirsi”, aggiungono. Non è vero nemmeno che tutte le persone con epilessia dovrebbero evitare luci lampeggianti. “Solo circa il 3-5% delle persone con epilessia è **fotosensibile**. Di conseguenza, la stragrande maggioranza delle persone con epilessia non ha bisogno di evitare le **luci lampeggianti**”, concludono le due associazioni.

LINK: <https://www.94018.it/oasi-di-troina-giornata-mondiale-dellepilessia/>

MENÙ CERCA



Sostienici

Oasi di Troina: Giornata Mondiale dell'Epilessia

Febbraio 13, 2023 17:03 IRCCS Oasi



International Epilepsy Day



Oggi in tutto il mondo si celebra la giornata dell'epilessia. Il nostro Istituto è tra i centri specializzati nella diagnosi e cura di questa patologia. Responsabile di questo servizio è il dottor Maurizio Elia, che ricopre anche il ruolo di Direttore dell'Unità Operativa Complessa di Neurologia e Neurofisiopatologia Clinica e Strumentale dell'IRCCS "Associazione Oasi Maria SS" e attualmente è anche presidente del Comitato Scientifico della Lega Italiana contro l'Epilessia (LICE). Il nostro Istituto, grazie ad un team di professionisti del settore e alla collaborazione con specialisti che vanno dalla pediatria alla genetica, garantisce un approccio globale al paziente, al fine di affrontare in modo approfondito le epilessie. Una patologia neurologica quella dell'epilessia che è al terzo posto dopo le malattie cardiovascolari e quelle con deficit intellettivo e sensoriale. Si tratta dunque di una malattia non tanto rara, determinata da diverse cause, che interessa globalmente circa l'1% della popolazione. La crisi epilettica è caratterizzata da una scarica anomala sincronizzata e prolungata di cellule nervose della corteccia cerebrale. La modernizzazione della medicina ha fatto progressi soprattutto nel campo dell'epilettologia e, con una corretta diagnosi e un'adeguata terapia farmacologica, si possono ottenere soddisfacenti risultati.

"La genetica - dice il dott. Elia - ha dato un contributo importante consentendo di definire molte sindromi epilettiche in maniera più precisa e quindi anche di poter migliorare la qualità della vita delle persone. Inoltre, ad oggi, vi sono nuovi farmaci che migliorano il trattamento, anche per alcune forme più resistenti: ad esempio il cannabidiolo e la fenfluramina che trovano il loro impiego, in particolare, in due sindromi epilettiche gravissime, la sindrome di Dravet e quella di Lennox-Gastaut". Purtroppo, nei confronti dell'epilessia non mancano i pregiudizi e l'approccio culturale rispetto ad altre patologie è diverso.

"Presso il nostro IRCCS - continua il dott. Elia - ci si occupa quotidianamente della diagnosi e cura delle epilessie dell'età evolutiva e adulta, in comorbidità e non con i disturbi del neurosviluppo (disabilità intellettiva, disturbo dello spettro autistico, ADHD, ecc.), anche nell'ambito di malattie rare. Viene applicato un work-up pluridisciplinare: clinico (neurologia, genetica clinica), neuropsicologico, EEGrafico (EEG standard, dinamico, video-EEG), genetico (cariotipo, CGH-array, MLPA, sequenziamento, esoma), biochimico-metabolico (monitoraggio plasmatico dei



Berlusconi chiama Meloni e Salvini "Governo forte, sarà di legislatura"

Febbraio 14, 2023 01:02
Italia - Mondo



Sanremo, 9,2 mln di spettatori e 57,6% di share per la terza serata

Febbraio 10, 2023 11:03
Italia - Mondo

Annunci di lavoro

CERCASI SOCIAL MEDIA MANAGER
16/12/2022



CERCASI OPERAI SPECIALIZZATI
22/11/2022



sequenziamento, esoma), biochimico-metabolico (monitoraggio plasmatico dei farmaci anti-criasi, test per patologie metaboliche), di neuroimaging (risonanza magnetica). L'attività clinica è strettamente correlata con quella di ricerca che si traduce annualmente nella produzione di lavori scientifici innovativi sull'epilessia".

Condividi su:     

LINK: <https://www.lifestyleblog.it/blog/2023/02/giornata-dellepilessia-monumenti-in-viola-e-iniziativa-contro-lo-stigma/>

Notizie Ultim'ora

Giornata dell'epilessia, monumenti in viola e iniziative contro lo stigma



di [adnkronos](#)

· 13 Febbraio 2023



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





(Adnkronos) – Come ogni anno, il 13 febbraio, Giornata internazionale dell'epilessia, in tutto il mondo vengono organizzate iniziative volte a far conoscere questa malattia e combattere lo stigma che la accompagna. Tra queste – spiega in una nota Neuromed – spiccano l'illuminazione di viola dei monumenti più rappresentativi delle varie città, come la Reggia Vanvitelliana di Caserta, e l'incontro virtuale, il 16 febbraio, tra Alfredo D'Aniello, neuropsichiatra infantile al Centro Epilessia Irccs Neuromed di Pozzilli (Is) e consigliere della macro area Campania-Molise della Lega italiana contro l'epilessia (Lice), e i docenti di alcuni Istituti di Roma e Milano nell'ambito dell'iniziativa 'A scuola di epilessia' promossa dall'Associazione italiana epilessia.

"Si tratta di una iniziativa volta ad aumentare le conoscenze sull'epilessia e le sue manifestazioni cliniche – afferma D'Aniello – combattere lo stigma e i pregiudizi che ancora si accompagnano ad essa, affrontare argomenti importanti come le modalità di apprendimento dei bambini con epilessia nonché la gestione del tempo libero e delle attività sportive e, infine, offrire ai docenti e al tutto il personale scolastico informazioni sulle corrette modalità di gestione e soccorso del bambino in corso di crisi epilettica e le modalità di somministrazione dei farmaci 'di emergenza' in corso di crisi".

L'epilessia è una delle condizioni neurologiche croniche più frequenti. Si stima che in Italia ne soffrano circa 600mila persone, 6 milioni Europa e circa 50 milioni nel mondo. Si tratta di una condizione – spiega la nota – che nella maggior parte dei casi può essere curata con successo grazie alle terapie farmacologiche a disposizione, ma un terzo dei pazienti non risponde alle cure con risvolti importanti sulla qualità della vita. La non prevedibilità delle crisi epilettiche può infatti inficiare il contesto lavorativo, scolastico e affettivo. Se a questo si sommano l'accesso disomogeneo delle cure, che ancora si registra soprattutto nei Paesi a basso reddito, oltre allo stigma presente in tutti i Paesi, anche quelli occidentali, si capisce perché questa condizione sia ad alta pervasività.

"E' per tali motivi – spiega il professor Giancarlo Di Gennaro, direttore dell'Uo Centro Epilessia dell'Irccs Neuromed e coordinatore del Gruppo di studio Epilessia della Sin (Società italiana di neurologia) – che l'Organizzazione mondiale della sanità, nel maggio del 2022, ha inserito l'epilessia, insieme ad altre condizioni neurologiche, al centro di un ambizioso Piano decennale di politiche nazionali e internazionali. Gli obiettivi strategici del piano Igap-10 (Piano d'azione globale decennale per l'epilessia ed altri disturbi neurologici) sono quelli di rendere la gestione di queste patologie prioritaria nelle politiche nazionali; fornire su larga scala tempestive diagnosi efficaci; poter attuare strategie di prevenzione; favorire la ricerca e l'innovazione in questi campi, rafforzare un approccio a queste condizioni che segue il modello della salute pubblica".

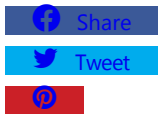
Contro lo stigma – si legge nella nota – gli specialisti del Centro Neuromed contribuiscono con la loro opera a promuovere il più possibile una corretta informazione e formazione non solo alle famiglie che combattono quotidianamente questa condizione, ma anche all'interno della società stessa.

"Stigma è una parola la cui etimologia è greca e vuol dire macchia, pregiudizio, discredito che continua nel tempo – ricorda Liliana Grammaldo, neuropsicologa e psicoterapeuta del Centro Epilessia Neuromed – Parte da una nutrita fetta di popolazione nei confronti di un'altra, di una malattia o di un'etnia, con il risultato di impedirne l'avvicinamento. Lo stigma è qualcosa che separa. Da questo stigma sociale ne discende uno individuale. La persona con epilessia fa suo il concetto di valere meno. Questo accade perché l'identità non è biologica ma è un dono sociale. Se dal verificarsi della prima crisi non viene detto ad un bambino, ad una persona, che il suo valore prescinde dall'epilessia ma è ontologico, connaturato, quel bambino, quella persona fa specchio di ciò e accetta di essere di minor valore".

L'epilessia esordisce, comunemente, con le crisi in età infantile. Sebbene molte forme vadano incontro a una risoluzione spontanea, il 30-40% di bambini continueranno a presentare crisi, talora farmacoresistenti, anche da adulti. Nel mondo si stima che, ogni anno, circa un milione di

bambini affetti da epilessia transita nell'età adulta.

“La transizione – sottolinea D’Aniello – è un processo che riguarda non solo quei bambini e adolescenti che continuano a presentare crisi in età adulta ma anche quei ragazzi che pur avendo crisi ben controllate presentano altre comorbidità neurologiche o psicopatologiche. Non esiste una età specifica per iniziare il processo di transizione ma la maggior parte degli esperti individua nella tarda infanzia, prima adolescenza l’età in cui intraprendere questo percorso. Si tratta di un processo lento, che mette al centro l’adolescente e la sua famiglia e che necessita di figure specializzate come neuropsichiatra infantile, neurologo e psicologo che operino in équipe multidisciplinare e che possano avvalersi anche dell’aiuto di altre figure professionali come, ad esempio, il ginecologo o lo psichiatra”.



Autore
[adnkronos](#)

Vedi commenti (0)

Ultime News



Tv e Radio

Boomerissima: martedì 14 febbraio l'ultima puntata

di [Lifestyleblog.it](#)



LabItalia, Notizie

LINK: <https://www.wired.it/article/epilessia-giornata-internazionale-cannabidiolo-contrasta-attacchi-studio/>



WIRED

EVENTI NEWSLETTER MAGAZINE



MIDDRAG IGJATOVIC / GETTY IMAGES

SARA CARMIGNANI

LA GIORNATA INTERNAZIONALE 13.02.2023

Epilessia: come il cannabidiolo contrasta l'insorgenza degli attacchi

Uno studio rivela il meccanismo col quale le sostanze contenute nella cannabis ridurrebbero il numero di attacchi in molte forme di malattia resistenti al trattamento

Questa sera, **13 febbraio**, il **Colosseo** e molti altri monumenti italiani si tingheranno di luce **viola** in occasione della **giornata internazionale dell'epilessia**. Un modo per ricordarci di quell'uno per cento di persone che, in media e solo considerando la parte industrializzata del nostro pianeta, è affetto da questa malattia. Non solo, **Lice (Lega Italiana Contro l'Epilessia)** lancia il contest "**Si va in scena. Storie di Epilessia**", col quale si invitano le persone che soffrono di questo disturbo a **raccontare la propria storia**.

In parallelo, la ricerca procede sul fronte delle **cure** e della sempre più profonda **comprensione dei meccanismi** che regolano l'insorgenza degli attacchi epilettici: un **recente studio** della Nyu Grossman School of Medicine di New York, **condotto sui topi e pubblicato** sulla rivista *Neuron*, **ci spiega il meccanismo** col quale le sostanze contenute nella **cannabis** riescono a **ridurre il numero di crisi** in determinate forme di epilessia pediatrica resistenti al trattamento farmacologico.

Lo studio

I derivati della cannabis, e in particolare il **cannabidiolo**, sono già da molti anni sotto i riflettori per il loro **effetto sull'insorgenza delle crisi epilettiche** e il presente studio avrebbe individuato più precisamente il meccanismo col quale questa sostanza inibisce l'insorgenza degli attacchi nei topi. Ma facciamo un passo indietro. Gli attacchi epilettici sono la conseguenza di **anomalie nell'attività del sistema nervoso centrale**: in particolare, un'eccessiva (non fisiologica) attivazione neuronale è alla base dell'insorgenza delle crisi. **Il cannabidiolo sembra contrastare l'attività di una sostanza naturalmente presente nei nostri neuroni, chiamata lisofosfatidilinositolo** (Lpi, dall'inglese lysophosphatidylinositol), che serve proprio ad attivare i nostri neuroni e a stimolare, legandosi a specifiche proteine target, i meccanismi che amplificano i segnali che si generano nel nostro cervello. **Nel caso dell'epilessia, il Lpi entra però a far parte di un circolo vizioso che causa un'eccessiva attivazione neuronale** e che finisce per favorire gli attacchi epilettici. Con questo studio, il gruppo di ricerca ha osservato che sia i topi trattati con il cannabidiolo, che quelli geneticamente modificati per non esprimere la proteina target del Lpi non vanno incontro all'attivazione Lpi-dipendente a seguito di specifiche stimolazioni, concepite appositamente per generare la crisi epilettica. **"I nostri risultati"** ha dichiarato Richard W. Tsien, che ha guidato lo studio ed è presidente del dipartimento di Fisiologia e Neuroscienze della Nyu Langone Health - *approfondiscono la comprensione di un meccanismo centrale che induce le crisi, con molte implicazioni per la ricerca di nuovi approcci terapeutici*.

Giornata internazionale dell'epilessia

In attesa dei possibili risvolti di questa promettente ricerca, **Lice ricorda a chi vorrà partecipare al Contest "Si va in scena. Storie di Epilessia" che sarà possibile farlo fino al 31 marzo**, seguendo le informazioni disponibili sulla [pagina dedicata](#) del loro sito. Una giuria di esperti decreterà il vincitore o la vincitrice, la cui storia diventerà il **soggetto di un cortometraggio che verrà presentato dal 20 al 29 luglio al Giffoni Film Festival 2023** e successivamente, come fuori concorso, alla Mostra Internazionale d'Arte Cinematografica di Venezia.

L'intera iniziativa ha come obiettivo quello di **sensibilizzare** la popolazione sulle conseguenze di questa patologia e di **combattere lo stigma sociale** di cui spesso le persone affette soffrono. *"Quest'anno ancor di più"* - conclude Antonio Gambardella, Presidente della Fondazione Lice - **abbiamo voluto evidenziare quanto l'inclusione sociale sia importante per chi convive con le epilessie. Chi è affetto da patologie come queste affronta quotidianamente la discriminazione e l'esclusione dalla vita sociale, professionale o scolastica in base all'età. Per questo vogliamo che le persone con epilessia non si nascondano più per paura del giudizio, vogliamo che raccontino le loro storie, le loro paure ma anche i loro successi**.

ARTICOLI PIÙ LETTI

Si vota in Lombardia e Lazio: guida alle elezioni regionali

DI CHIARA ZENNARO

I programmi delle elezioni regionali in Lombardia riassunti in 9 punti

DI DANIELE POLIDORO

L'Iss prende le distanze dai suoi ricercatori su vaccini ed eventi avversi

DI SIMONE VALESINI

Le storie da non perdere di Wired

- ✎ Scopri le nostre newsletter: le ultime su tecnologia, gadget, ambiente e diritti. [Iscriviti subito](#)
- ✎ È quella settimana dell'anno: c'è Sanremo. E che lo vogliate o no, [ecco cosa dovete sapere](#)
- ✎ Il 12 e 13 febbraio si vota per le elezioni regionali in Lazio e Lombardia: [la nostra guida](#)
- ✎ Gli insetti? Li mangiamo già: [ecco in quali alimenti](#)
- ✎ San Valentino *is coming* [le nostre idee regalo](#)
- ✎ [Tutto su ChatGPT e affini](#), le intelligenze artificiali a cui stiamo facendo scrivere la qualunque
- ✎ I reportage, gli sviluppi e le conseguenze economiche della [guerra in Ucraina](#)
- ✎ Notizie, recensioni e guide all'acquisto sui migliori [gadget del momento](#)
- ✎ Il futuro della mobilità è al centro del [nostro ultimo numero in edicola](#)
- ✎ Vuoi comunicare in modo sicuro con la redazione di Wired? [Usa Wiredleaks](#)

TOPICS SALUTE SCIENZA CANNABIS

LEGGI ANCHE

DIRITTI

Si vota in Lombardia e Lazio: guida alle elezioni regionali

Come si vota, le istruzioni per esprimere le preferenze, come è fatta la scheda elettorale, gli orari dei seggi: ecco tutto quello che occorre sapere

DI CHIARA ZENNARO

POLITICA

I programmi delle elezioni regionali in Lombardia riassunti in 9 punti

Abbiamo provato a riassumere con le emoji le proposte di Attilio Fontana, Pierfrancesco Majorino, Letizia Moratti e Mara Ghidorzi in vista del voto del 12 e 13 febbraio

DI DANIELE POLIDORO

SCIENZA

L'Iss prende le distanze dai suoi ricercatori su vaccini ed eventi avversi

In una nota l'istituto ha criticato aspramente una review pubblicata da tre ricercatori del Centro per la ricerca e la valutazione dei farmaci, da cui emergeva più di un dubbio sul profilo rischi/benefici dei vaccini a mRNA

DI SIMONE VALESINI

DIRITTI

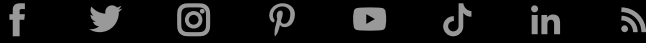
Com'è fatta la scheda elettorale e come si vota alle regionali della Lombardia

Manca poco: le elezioni sono alle porte il 12 e 13 febbraio e i cittadini lombardi sono chiamati alle urne per votare il presidente della regione tra i quattro candidati in gara. Ecco com'è fatta la scheda elettorale e le istruzioni per esprimere il proprio voto

DI CHIARA ZENNARO

WIRED

Un mondo migliore. Un mondo nuovo. Ogni giorno.



SCOPRI LE ULTIME NOTIZIE

- Scienza
- Economia
- Cultura
- Gadget
- Security
- Diritti
- Idee
- Video
- Podcast
- Wired Consiglia

CONDÉ NAST ITALIA

- AD
- GQ
- La Cucina Italiana
- Vanity Fair
- Vogue

[Pubblicità](#) | [Redazione](#) | [Privacy](#) | [Condizioni di utilizzo](#)

GESTISCI I COOKIES

© EDIZIONI CONDÉ NAST S.P.A. - PIAZZA CADORNA 5 - 20121 MILANO CAP.SOC. 2.700.000 EURO I.V. C.F E P.IVA REG. IMPRESE TRIB. MILANO N. 00834980153 SOCIETÀ CON SOCIO UNICO

Italia ▾

LINK: <https://mantovauno.it/ultimora/giornata-dellepilessia-monumenti-in-viola-e-iniziativa-contro-lo-stigma/>



LUNEDÌ, 13 FEBBRAIO 2023



HOME CRONACA POLITICA CULTURA E SPETTACOLO EDITORIALI ECONOMIA SPORT DALL'ITALIA E DAL MONDO LAVORO SALUTE

ULTIM'ORA

Home > Ultim'ora > Giornata dell'epilessia, monumenti in viola e iniziative contro lo stigma

Ultim'ora

Giornata dell'epilessia, monumenti in viola e iniziative contro lo stigma

13 Febbraio 2023



(Adnkronos) – Come ogni anno, il 13 febbraio, Giornata internazionale dell'epilessia, in tutto il mondo vengono organizzate iniziative volte a far conoscere questa malattia e combattere lo stigma che la accompagna. Tra queste – spiega in una nota Neuromed – spiccano l'illuminazione di viola dei monumenti più rappresentativi delle varie città, come la Reggia Vanvitelliana di Caserta, e l'incontro virtuale, il 16 febbraio, tra Alfredo D'Aniello, neuropsichiatra infantile al Centro Epilessia Irccs Neuromed di Pozzilli (Is) e consigliere della macro area Campania-Molise della Lega italiana contro l'epilessia (Lice), e i docenti di alcuni Istituti di Roma e Milano nell'ambito dell'iniziativa 'A scuola di epilessia' promossa dall'Associazione



Mantova
Italia > Lombardia

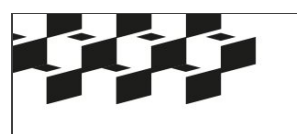
Vuoi scoprire il meteo per la tua località?
Cerca... Vai

lun 13	mar 14	mer 15
1.8°C 14.0°C	0.2°C 14.3°C	-0.6°C 13.3°C
gio 16	ven 17	sab 18
1.0°C 10.9°C	1.6°C 15.3°C	4.5°C 15.3°C

stampa PDF 3BMeteo.com

VISUALIZZA IL METEO COMPLETO

SOSTIENICI



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

italiana epilessia.

“Si tratta di una iniziativa volta ad aumentare le conoscenze sull’epilessia e le sue manifestazioni cliniche – afferma D’Aniello – combattere lo stigma e i pregiudizi che ancora si accompagnano ad essa, affrontare argomenti importanti come le modalità di apprendimento dei bambini con epilessia nonché la gestione del tempo libero e delle attività sportive e, infine, offrire ai docenti e al tutto il personale scolastico informazioni sulle corrette modalità di gestione e soccorso del bambino in corso di crisi epilettica e le modalità di somministrazione dei farmaci ‘di emergenza’ in corso di crisi”.

L’epilessia è una delle condizioni neurologiche croniche più frequenti. Si stima che in Italia ne soffrano circa 600mila persone, 6 milioni Europa e circa 50 milioni nel mondo. Si tratta di una condizione – spiega la nota – che nella maggior parte dei casi può essere curata con successo grazie alle terapie farmacologiche a disposizione, ma un terzo dei pazienti non risponde alle cure con risvolti importanti sulla qualità della vita. La non prevedibilità delle crisi epilettiche può infatti inficiare il contesto lavorativo, scolastico e affettivo. Se a questo si sommano l’accesso disomogeneo delle cure, che ancora si registra soprattutto nei Paesi a basso reddito, oltre allo stigma presente in tutti i Paesi, anche quelli occidentali, si capisce perché questa condizione sia ad alta pervasività.

“E’ per tali motivi – spiega il professor Giancarlo Di Gennaro, direttore dell’Uo Centro Epilessia dell’Ircs Neuromed e coordinatore del Gruppo di studio Epilessia della Sin (Società italiana di neurologia) – che l’Organizzazione mondiale della sanità, nel maggio del 2022, ha inserito l’epilessia, insieme ad altre condizioni neurologiche, al centro di un ambizioso Piano decennale di politiche nazionali e internazionali. Gli obiettivi strategici del piano Igap-10 (Piano d’azione globale decennale per l’epilessia ed altri disturbi neurologici) sono quelli di rendere la gestione di queste patologie prioritaria nelle politiche nazionali; fornire su larga scala tempestive diagnosi efficaci; poter attuare strategie di prevenzione; favorire la ricerca e l’innovazione in questi campi, rafforzare un approccio a queste condizioni che segue il modello della salute pubblica”.

Contro lo stigma – si legge nella nota – gli specialisti del Centro Neuromed contribuiscono con la loro opera a promuovere il più possibile una corretta informazione e formazione non solo alle famiglie che combattono quotidianamente questa condizione, ma anche all’interno della società stessa.

“Stigma è una parola la cui etimologia è greca e vuol dire macchia, pregiudizio, discredito che continua nel tempo – ricorda Liliana Grammaldo, neuropsicologa e psicoterapeuta del Centro Epilessia Neuromed – Parte da una nutrita fetta di popolazione nei confronti di un’altra, di una malattia o di un’etnia, con il risultato di impedirne l’avvicinamento. Lo stigma è qualcosa che separa. Da questo stigma sociale ne discende uno individuale. La persona con epilessia fa suo il concetto di valere meno. Questo accade perché l’identità non è biologica ma è un dono sociale. Se dal verificarsi della prima crisi non viene detto ad un bambino, ad una persona, che il suo valore prescinde dall’epilessia ma è ontologico, connaturato, quel bambino, quella persona fa specchio di ciò e accetta di essere di minor valore”.

L’epilessia esordisce, comunemente, con le crisi in età infantile. Sebbene molte forme vadano incontro a una risoluzione spontanea, il 30-40% di bambini continueranno a presentare crisi, talora farmaco-resistenti, anche da adulti. Nel mondo si stima che, ogni anno, circa un milione di bambini affetti da epilessia transita nell’età adulta.

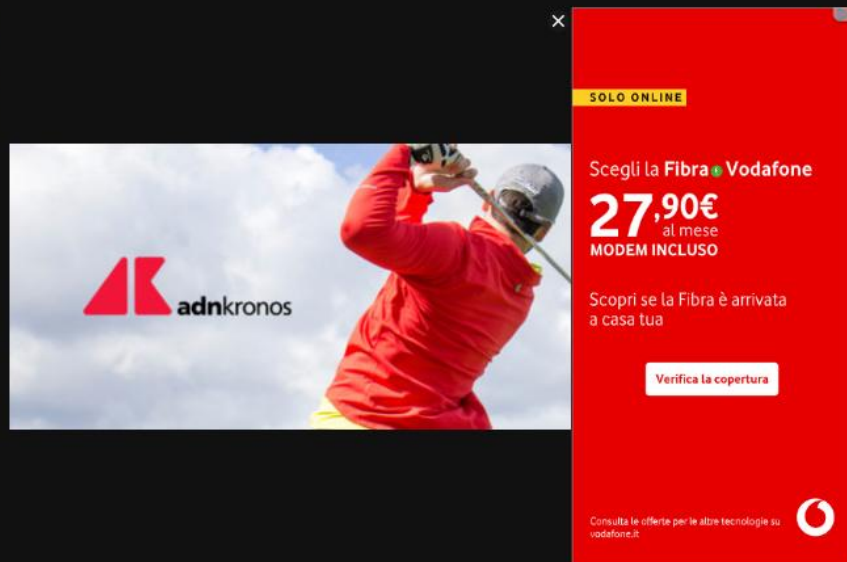
“La transizione – sottolinea D’Aniello – è un processo che riguarda non solo quei bambini e adolescenti che continuano a presentare crisi in età adulta ma anche quei ragazzi che pur avendo crisi ben controllate presentano altre comorbidità neurologiche o psicopatologiche. Non esiste una età specifica per iniziare il processo di transizione ma la maggior parte degli esperti individua nella tarda infanzia, prima adolescenza l’età in cui intraprendere questo percorso. Si tratta di un processo lento, che mette al centro l’adolescente e la sua famiglia e che necessita di figure specializzate come neuropsichiatra infantile, neurologo e psicologo che operino in équipe multidisciplinare e che possano avvalersi anche dell’aiuto di altre figure professionali come, ad esempio, il ginecologo o lo psichiatra”.



LINK: <https://www.sportfair.it/2023/02/giornata-dellepilessia-monumenti-in-viola-e-iniziativa-contro-lo-stigma/1243794/>

Giornata dell'epilessia, monumenti in viola e iniziative contro lo stigma

di Adnkronos 13 Feb 2023 | 13:26



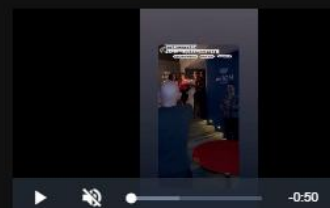
Roma, 13 feb. (Adnkronos Salute) – Come ogni anno, il 13 febbraio, Giornata internazionale dell'epilessia, in tutto il mondo vengono organizzate iniziative volte a far conoscere questa malattia e combattere lo stigma che la accompagna. Tra queste – spiega in una nota Neuromed – spiccano l'illuminazione di viola dei monumenti più rappresentativi delle varie città, come la Reggia Vanvitelliana di Caserta, e l'incontro virtuale, il 16 febbraio, tra Alfredo D'Aniello, neuropsichiatra infantile al Centro Epilessia Irccs Neuromed di Pozzilli (Is) e consigliere della macro area Campania-Molise della Lega italiana contro l'epilessia (Lice), e i docenti di alcuni Istituti di Roma e Milano nell'ambito dell'iniziativa 'A scuola di epilessia' promossa dall'Associazione italiana epilessia.

'Si tratta di una iniziativa volta ad aumentare le conoscenze sull'epilessia e le sue manifestazioni cliniche – afferma D'Aniello – combattere lo stigma e i pregiudizi che ancora si accompagnano ad essa, affrontare argomenti importanti come le modalità di apprendimento dei bambini con epilessia nonché la gestione del tempo libero e delle attività sportive e, infine, offrire ai docenti e al tutto il personale scolastico informazioni sulle corrette modalità di gestione e soccorso del bambino in corso di crisi epilettica e le modalità di somministrazione dei farmaci 'di emergenza' in corso di crisi'.

L'epilessia è una delle condizioni neurologiche croniche più frequenti. Si stima che in Italia ne soffrano circa 600mila persone, 6 milioni Europa e circa 50

Video

Vedi tu



Matteo Berrettini alla festa di compleanno di Melissa Satta | VIDEO



Gallery

Vedi tu



che in Italia ne soffrono circa 600mila persone, 8 milioni in Europa e circa 50 milioni nel mondo. Si tratta di una condizione – spiega la nota – che nella maggior parte dei casi può essere curata con successo grazie alle terapie farmacologiche a disposizione, ma un terzo dei pazienti non risponde alle cure con risvolti importanti sulla qualità della vita. La non prevedibilità delle crisi epilettiche può infatti inficiare il contesto lavorativo, scolastico e affettivo. Se a questo si sommano l'accesso disomogeneo delle cure, che ancora si registra soprattutto nei Paesi a basso reddito, oltre allo stigma presente in tutti i Paesi, anche quelli occidentali, si capisce perché questa condizione sia ad alta pervasività.

“E' per tali motivi ' spiega il professor Giancarlo Di Gennaro, direttore dell'Uo Centro Epilessia dell'Irccs Neuromed e coordinatore del Gruppo di studio Epilessia della Sin (Società italiana di neurologia) ' che l'Organizzazione mondiale della sanità, nel maggio del 2022, ha inserito l'epilessia, insieme ad altre condizioni neurologiche, al centro di un ambizioso Piano decennale di politiche nazionali e internazionali. Gli obiettivi strategici del piano Igap-10 (Piano d'azione globale decennale per l'epilessia ed altri disturbi neurologici) sono quelli di rendere la gestione di queste patologie prioritaria nelle politiche nazionali; fornire su larga scala tempestive diagnosi efficaci; poter attuare strategie di prevenzione; favorire la ricerca e l'innovazione in questi campi, rafforzare un approccio a queste condizioni che segue il modello della salute pubblica”.

Contro lo stigma – si legge nella nota – gli specialisti del Centro Neuromed contribuiscono con la loro opera a promuovere il più possibile una corretta informazione e formazione non solo alle famiglie che combattono quotidianamente questa condizione, ma anche all'interno della società stessa.

‘Stigma è una parola la cui etimologia è greca e vuol dire macchia, pregiudizio, discredito che continua nel tempo ‘ ricorda Liliana Grammaldo, neuropsicologa e psicoterapeuta del Centro Epilessia Neuromed ‘ Parte da una nutrita fetta di popolazione nei confronti di un'altra, di una malattia o di un'etnia, con il risultato di impedirne l'avvicinamento. Lo stigma è qualcosa che separa. Da questo stigma sociale ne discende uno individuale. La persona con epilessia fa suo il concetto di valere meno. Questo accade perché l'identità non è biologica ma è un dono sociale. Se dal verificarsi della prima crisi non viene detto ad un bambino, ad una persona, che il suo valore prescinde dall'epilessia ma è ontologico, connaturato, quel bambino, quella persona fa specchio di ciò e accetta di essere di minor valore”.

L'epilessia esordisce, comunemente, con le crisi in età infantile. Sebbene molte forme vadano incontro a una risoluzione spontanea, il 30-40% di bambini



La 'vettura degli innamorati': ecco la
23, la nuova Ferrari di Leclerc e Sainz | FO
FOTO e VIDEO

SPORTFAIR

NEWS

11:59 La 'vettura degli innamorati': ecco la
23, la nuova Ferrari di Leclerc e Sainz | FO
VIDEO

11:06 Ibrahimovic in lacrime: l'amico Sleg
gravemente malato | VIDEO

continueranno a presentare crisi, talora farmacoresistenti, anche da adulti. Nel mondo si stima che, ogni anno, circa un milione di bambini affetti da epilessia transita nell'età adulta.

'La transizione - sottolinea D'Aniello - è un processo che riguarda non solo quei bambini e adolescenti che continuano a presentare crisi in età adulta ma anche quei ragazzi che pur avendo crisi ben controllate presentano altre comorbidità neurologiche o psicopatologiche. Non esiste una età specifica per iniziare il processo di transizione ma la maggior parte degli esperti individua nella tarda infanzia, prima adolescenza l'età in cui intraprendere questo percorso. Si tratta di un processo lento, che mette al centro l'adolescente e la sua famiglia e che necessita di figure specializzate come neuropsichiatra infantile, neurologo e psicologo che operino in équipe multidisciplinare e che possano avvalersi anche dell'aiuto di altre figure professionali come, ad esempio, il ginecologo o lo psichiatra".



10:53 **Il Red Bull Cliff Diving torna a Polignano a Mare: sarà la 10ª volta**

10:33 **Nantes sotto shock: morta la figlia di 10 anni di Ganago**

23:26 **Juventus, il coming out di Sembrant Boattin: "siamo una coppia" | VIDEO**

22:07 **Tensione all'Inter: lite Lukaku-Barella contro la Sampdoria | VIDEO**

21:43 **Formula 1, lo spettacolo dell'Aston Martin AMR23: Alonso lancia la sfida**

18:24 **Formula 1 - MCL60, Norris e Piastri svelano la nuova McLaren**



Foto Dal Tempismo Incredibile

Kueez

TI POTREBBERO INTERESSARE ANCHE:

Raccomandato da Outbrain



Carta Platino vale più di quanto pensi

Più di €3000 di benefici* su viaggi, ristoranti e molto...
American Express



Milano: Il miglior sito di incontri per persone con più di 40 anni

Incontri in Italia



CUPRA Born 100% elettrica. Tua con ecoincentivi. Richiedi...

CUPRA



LINK: <https://primalessandria.it/attualita/lospedale-di-alessandria-si-colora-di-viola-per-la-giornata-internazionale-dellepilessia/>



prima ALESSANDRIA

Località ▾

Cronaca

Canali tematici ▾

Iniziative ▾

Rubriche ▾

Tempo libero ▾

Multimedia ▾

Annunci ▾

Attualità



13 FEBBRAIO

L'ospedale di Alessandria si colora di viola per la Giornata Internazionale dell'epilessia

Oggi nei Paesi ad alto e medio sviluppo interessa circa 1 persona su 100



ATTUALITÀ Alessandria città, 13 Febbraio 2023 ore 16:47





La facciata storica di via Venezia 16 dell’Azienda Ospedaliera di Alessandria si colora di viola in occasione della **Giornata Internazionale dell’epilessia**.

Epilessia: una delle malattie neurologiche più diffuse

Oggi, lunedì 13 febbraio, si celebra infatti in tutto mondo l’evento con iniziative ed eventi per sensibilizzare sulla malattia.

Come ricordato dalla Lice – Lega Italiana Contro l’Epilessia, questa malattia neurologica cronica è tra quelle più diffuse. Oggi **nei Paesi ad alto e medio sviluppo interessa circa 1 persona su 100**, con dati che indicano circa 6 milioni di pazienti in Europa e oltre 700 mila in Italia.

Ad Alessandria un ambulatorio per adulti e uno per bambini

All’Ospedale di Alessandria sono presenti due ambulatori dedicati alle diverse forme di epilessia, quello per gli adulti all’interno della struttura di Neurologia e quello riconosciuto dalla Lice per la Neuropsichiatria Infantile che segue i pazienti da 0 a 18 anni.

Per ricordare quindi l’importanza della sensibilizzazione su una patologia che genera ancora molti pregiudizi, questa sera il colore viola sarà protagonista dell’illuminazione della facciata dell’Ospedale Civile, così come per migliaia di monumenti cittadini sparsi in Italia e nel mondo.

LEGGI ANCHE

- [Piemonte baciato dalla dea bendata: è di Novi Ligure la vincita più alta al 10eLotto](#)
- [Vandali per strada immortalati dalla videosorveglianza di un'osteria, il proprietario: "I soliti idioti"](#)

LINK: <https://www.aboutpharma.com/sanita-e-politica/epilessia-la-priorita-e-anche-combattere-stigma/>

Cholesterolo, Trigliceridi o Glicemia alterati? Scopri di più 
Metarecod
È UN DISPOSITIVO MEDICO CE 0477
Leggere attentamente le avvertenze e le istruzioni per l'uso. Aut. Min. del 15/02/2022

Epilessia, la priorità è (anche) combattere lo stigma



Publicato il: 13 Febbraio 2023

Redazione AboutPharma

"L'epilessia colpisce quasi ogni aspetto della vita della persona a cui è stata diagnosticata. Per molte di esse lo stigma associato alla condizione è spesso più difficile da affrontare rispetto alla malattia stessa". A ricordarlo è **Francesca Sofia**, presidente dell'International Bureau for Epilepsy (Ibe), in occasione della Giornata Internazionale dell'Epilessia che si celebra il 13 febbraio, il cui tema quest'anno è proprio il contrasto allo stigma, che spesso comporta l'esclusione da una vita normale per chi convive con l'epilessia, anche in ambito scolastico e lavorativo.

Aggiornare la legislazione

La presidente dell'Ibe lo ha ricordato anche nel corso della conferenza stampa di presentazione della campagna di awareness contro lo stigma sociale "Si va in scena. Storie di Epilessia", promossa dalla Lega italiana contro l'epilessia (lice) e Fondazione LICE, in collaborazione con Giffoni Innovation Hub. Continua: "Per questa ragione lo scorso anno [l'Organizzazione Mondiale della Sanità ha approvato un piano dedicato](#) (Intersectoral Global Action Plan on Epilepsy and other Neurological Disorders) che mira a ridurre lo stigma, migliorare l'accesso alle cure e la migliorare la qualità della vita delle persone con disturbi neurologici, dei loro caregiver e delle loro famiglie. Il piano si pone inoltre l'obiettivo che l'80% dei Paesi abbia sviluppato o aggiornato la propria legislazione per promuovere e proteggere i diritti delle persone con epilessia entro il 2031".

Un problema di inclusione sociale

Nel mondo più di 50 milioni di persone convivono con l'epilessia, che rappresenta una delle prime cinque cause di disabilità neurologica ed è responsabile di 125mila decessi all'anno. Aggiunge **Laura Tassi**, presidente LICE: "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. L'epilessia è una malattia cronica che impatta certamente sulla vita quotidiana di chi ne soffre, anche nei rapporti con le persone, i compagni, i colleghi".

Urgente formare gli insegnanti

Proprio sull'inclusione scolastica nei giorni scorsi si era espressa l'Associazione Fuori dall'ombra, insieme per l'epilessia, il cui presidente **Giuseppe Zaccaria** aveva rimarcato la necessità di una legge che tuteli a 360 gradi le persone, bambini e adulti, con epilessia. "Dopo la riapertura delle Camere nella nuova legislatura è stata ripresentata la proposta di una legge specifica per le persone con epilessia che il Parlamento italiano non è mai riuscito ad approvare e di cui c'è urgente bisogno" ricorda Zaccaria. "Occorre il contributo di tutti per sbloccare questa inammissibile impasse e ritardo".

L'indagine dell'Associazione Fuori dall'ombra

Stefano Bellon, segretario dell'Associazione Fuori dall'ombra, ha sottolineato come uno degli obiettivi del disegno di legge in esame sia proprio quello di trasferire nella scuola la percezione del bambino/studente con epilessia senza che si senta diverso perché non si deve alimentare lo stigma. Precisa: "È necessaria un'azione strutturata e continuativa di formazione del personale scolastico all'accoglienza e alla corretta gestione dello studente con epilessia". Un passaggio essenziale considerando i risultati preoccupanti emersi da una recente indagine svolta dalla stessa associazione presso gli insegnanti delle scuole primarie e secondarie di primo grado per verificare le modalità di approccio al problema. La quasi totalità degli insegnanti infatti conosce l'epilessia ma solo pochissimi sono informati sulle sue caratteristiche e sulle modalità di gestione delle crisi. La maggioranza degli interpellati è convinta che si tratti di una malattia ereditaria e oltre il 60% non sa come comportarsi in caso di crisi o pensa di doversi comportare in modi che sono del tutto errati.

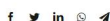
Storie di epilessia

La Giornata Internazionale è stata anche l'occasione per LICE e Fondazione LICE, di lanciare un contest dedicato al tema dell'inclusione sociale, dalla scuola al lavoro. La Campagna "Si va in scena. Storie di Epilessia", prevedrà, infatti, il coinvolgimento diretto delle persone con epilessia ed i loro caregiver che vorranno raccontare la storia di chi l'epilessia la vive in prima persona, in ogni ambito della vita quotidiana.

Conclude **Antonio Gambardella**, Presidente della Fondazione LICE: "Quest'anno ancor di più abbiamo voluto evidenziare quanto l'inclusione sociale sia importante per chi convive con le epilessie. Per questo vogliamo che le persone con epilessia non si nascondano più per paura del giudizio, vogliamo che raccontino le loro storie, le loro paure ma anche i loro successi. La storia più bella verrà selezionata da una giuria di esperti e diventerà il soggetto di un cortometraggio che sarà presentato dal 20 al 29 luglio al Giffoni Film Festival 2023, a cui va il nostro ringraziamento".

Tag: [associazione fuori dall'ombra](#) / [epilessia](#) / [fondazione lice](#) / [giffoni innovation hub](#) / [ibe](#) / [international bureau for epilepsy](#) / [lega italiana contro l'epilessia](#) / [lice](#) / [stigma sociale epilessia](#) /

CONDIVIDI



AP-DATE

AP-DATE
L'INFORMAZIONE OGNI GIORNO
RICEVI LA NEWSLETTER

SCELTE DALLA REDAZIONE



Il payback dei dispositivi medici è una bomba pronta a esplodere



Transparimed: Italia maglia nera in Ue per la pubblicazione dei risultati di studi clinici

ABBONATI

ABOUTPHARMA
ABBONATI ALLA RIVISTA

LO SCARICO SAGGI SEMPLICE, VELOCE ED EFFICACE

Le più grandi aziende farmaceutiche hanno scelto OneVision Samples® per la gestione dei campioni in ottemperanza al DL 219/06

DEMO GRATUITA
+39 02 4537 3600
www.onevisionplus.com



RUBRICHE



Pianeta Contract Research Organization: in viaggio con Maurizio Cuocolo



■ Epilessie rare, un registro e un consenso italiano per dare risposte alle persone con sindrome di Lennox-Gastaut



■ Le nuove regole europee per i dispositivi prodotti in-house



■ Una malattia, molti aspetti: una sfida per un team di esperti



■ Dermatite atopica, l'inquinamento può aggravare la malattia anche con trattamento



■ Vendite dei farmaci per le cure primarie: ecco perché occorre un nuovo data model biologico in corso

FORMAZIONE

ABOUTACADEMY
TUTTI I CORSI

SEGUICI SU



LINK: <https://www.primapaginaneWS.it/articoli/view?id=520244>

Questo sito contribuisce alla audience di **globalist** syndication

Menu

Cerca 



13 febbraio 2023 - Aggiornato alle 17:57

ULTIMORA

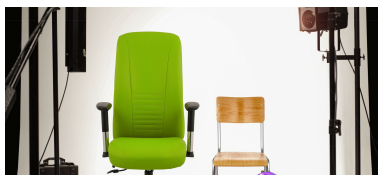
Home > Salute

Epilessia: al via la campagna Lice "Si va in scena"

Parte la campagna per raccontare storie di inclusione sociale delle persone epilettiche, dalla scuola al lavoro.

(Prima Pagina News) | Lunedì 13 Febbraio 2023

Condividi questo articolo     



Roma - 13 feb 2023 (Prima Pagina News)
Parte la campagna per raccontare storie di inclusione sociale delle persone epilettiche, dalla scuola al lavoro.

a vita è un teatro ed ognuno di noi va in scena tutti i giorni, nessuno escluso. È questo il messaggio che la LICE - Lega Italiana Contro l'Epilessia rivolge alle Persone che convivono con l'Epilessia, per non arrendersi alla propria condizione, perché raggiungere una migliore qualità di vita oggi si può.

Nei Paesi industrializzati, l'Epilessia interessa circa 1 persona su 100. Questa patologia si può verificare in tutte le età, con due maggiori picchi di incidenza, uno nei primi anni di vita e l'altro - sempre più elevato - nell'età più avanzata. Attualmente si calcola, infatti, che in Italia 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.

Alla base dell'alto tasso di incidenza nel primo anno di vita ci sono soprattutto fattori genetici e rischi connessi a varie cause di sofferenza perinatale, mentre per gli over 75 la causa risiede soprattutto nel concomitante aumento delle patologie legate all'età: ictus cerebrale, malattie neurodegenerative, tumori e traumi cranici.

In occasione della Giornata Internazionale dell'Epilessia, LICE e Fondazione LICE, in collaborazione con Giffoni Innovation Hub, davanti a una platea di giornalisti e Istituzioni, hanno presentato in conferenza stampa "Si va in scena. Storie di Epilessia", la campagna di awareness contro lo stigma sociale che spesso comporta l'esclusione da una vita normale per chi convive con l'Epilessia, anche in ambito scolastico e lavorativo.

La Giornata Internazionale è stata l'occasione per lanciare un contest dedicato al tema dell'inclusione sociale, dalla scuola al lavoro. La Campagna prevederà, infatti, il coinvolgimento diretto delle Persone con Epilessia ed i loro caregiver che vorranno raccontare la storia di chi l'Epilessia la vive in prima persona, in ogni ambito della vita quotidiana.

La storia migliore verrà selezionata da una giuria di esperti, e diventerà il soggetto di un cortometraggio che sarà presentato dal 20 al 29 luglio al Giffoni Film Festival 2023 e, fuori concorso, alla prossima Mostra Internazionale d'Arte Cinematografica di Venezia.

"In Italia le persone con Epilessia sono circa 600 mila - evidenzia Laura Tassi, presidente LICE - 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. L'Epilessia è una malattia cronica che impatta certamente sulla vita quotidiana di chi ne soffre, anche nei rapporti con le persone, i compagni, i colleghi. Sebbene la strada da percorrere sia ancora lunga, molti passi avanti sono stati fatti, e LICE sostiene le Persone con Epilessia a non arrendersi alla propria condizione e ad affrontare la vita con coraggio in ogni ambito sociale. Ringraziamo i nostri partner e il Giffoni Film Festival che darà visibilità alle storie delle Persone con Epilessia attraverso un cortometraggio".

La Giornata Internazionale dell'Epilessia celebra anche i 30 anni de "Il Grande Cocomero", uno dei rari film in cui è stato affrontato il tema dell'Epilessia in modo esauriente ed emozionante. Durante l'evento è stato proiettato un montaggio speciale del film e, per l'occasione la regista, Francesca Archibugi, ha voluto essere presente con un video saluto.

"Siamo davvero orgogliosi di questo progetto - spiega Oriano Mecarelli, Past-president LICE - che vedrà 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. 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".

Anche quest'anno si rinnova la tradizionale illuminazione dei monumenti italiani: nella serata del 13 febbraio, infatti, i monumenti delle principali città italiane, a partire dal Colosseo, si coloreranno di viola, il colore della lotta all'Epilessia. Numerose le manifestazioni previste nelle varie Regioni italiane consultabili sul sito LICE.

La Campagna di sensibilizzazione per la Giornata del 13 febbraio ha ottenuto il sostegno di Rai per la Sostenibilità per il supporto informativo attraverso i canali editoriali Rai.

"Quest'anno ancor di più - conclude Antonio Gambardella, Presidente della Fondazione LICE - abbiamo voluto evidenziare quanto l'inclusione sociale sia importante per chi convive con le Epilessie. Chi è affetto da patologie come queste affronta quotidianamente la discriminazione e l'esclusione dalla vita sociale, professionale o scolastica in base all'età. Per questo vogliamo che le Persone con Epilessia non si nascondano più per paura del giudizio, vogliamo che raccontino le loro storie, le loro paure ma anche i loro successi. Per questo motivo, sempre al fianco di LICE, conosceremo con grande emozione la più bella storia di Epilessia che verrà selezionata e diventerà un cortometraggio presentato in un contesto internazionale come il Giffoni Film Festival a cui va il nostro ringraziamento".

Hanno partecipato all'evento di oggi Laura Tassi, Presidente LICE; Oriano Mecarelli, Past President LICE, Antonio Gambardella, Presidente della Fondazione LICE; Francesca Sofia, Presidente International Bureau for Epilepsy, IBE; Domenico Di Giorgio, AIFA, con la moderazione di Mario Moroni, Testimonial LICE.

Un ringraziamento speciale va alle Aziende che oggi sono qui al fianco di LICE e di Fondazione LICE per aver sostenuto la Giornata Internazionale dell'Epilessia e per il loro impegno straordinario che dedicano tutti i giorni in questo ambito: Angelini Pharma che ha contribuito anche all'illuminazione del Colosseo, e poi ancora Jazz Pharmaceuticals, UCB, Eisai, Eucfarma, Lusofarmaco e Sanofi per il contributo non condizionante alla Campagna.

La Campagna LICE 2023 "Si va in scena. Storie di epilessia" proseguirà per tutto il 2023. Chi volesse partecipare al contest e raccontare la propria storia di Epilessia, entro e non oltre il 13 marzo 2023, potrà trovare tutte le informazioni su LICE e Fondazione

LICE. Il trailer del cortometraggio sarà presentato in anteprima durante il 46° Congresso Nazionale LICE che si terrà a Napoli dal 7 al 9 giugno 2023.

RIPRODUZIONE RISERVATA © Copyright Prima Pagina News

[spiega](#) [Lice](#) [PPN](#) [Prima Pagina News](#) [Si va in scena](#)



Ti potrebbe interessare anche [outbrain](#)

Ucraina, il Generale Angioni "La guerra di Putin non è stata ancora dichiarata".

Ormai non si parla che di questo, ma quanto andrà avanti l'attacco delle truppe di Putin al popolo dell'Ucraina. Nessuno può dirlo, ma in una intervista rilasciata a Mario Nanni, uno dei massimi esperti di guerra tattica nel mondo, il generale Franco Angioni, spiega che la vera guerra "non è stata ancora dichiarata".

(primapaginaneWS.it)

#Covid-19: Berlusconi ancora contagiato, rinviato il terzo processo sul Caso Ruby

Riconosciuto il legittimo impedimento per ragioni di salute

(primapaginaneWS.it)

[HP](#)

L'eredità che lascerai dipende solo da te. Hogwarts Legacy disponibile ora.

Hogwarts Legacy

LINK: <https://www.healthdesk.it/scenari/epilessia-stigma-discriminazione-luoghi-comuni>

HEALTHDESK

CERCA

NEWSLETTER

MENU

Giornata Internazionale dell'Epilessia

Epilessia, tra stigma, discriminazione e luoghi comuni

Colpisce 50 milioni di persone nel mondo, 600 mila in Italia. Giornata dedicata al contrasto allo stigma che affligge le persone che sono affette dalla malattia



Immagine: Purple Man, David Ross-Adams / International Epilepsy Day Virtual Art Exhibition <https://internationalepilepsyday.org/international-epilepsy-day-virtual-art-exhibition/>

di redazione

13 febbraio 2023 15:43

C'è una persona in preda a una crisi epilettica? Bisogna tirargli la lingua fuori dalla bocca!

Soffre di epilessia? Meglio non fare sport. E poi, assolutamente non guardare le luci che lampeggiano.

Sono alcuni dei luoghi comuni duri a morire legati all'epilessia, condizione neurologica che colpisce circa 50 milioni di persone in tutto il mondo e di cui oggi si celebra la Giornata Internazionale. Il tema della giornata di quest'anno è il contrasto allo stigma che affligge le persone che sono affette dalla malattia. «L'epilessia colpisce quasi ogni aspetto della vita della persona a cui è stata diagnosticata la condizione», ha affermato in una nota Francesca Sofia, presidente dell'International Bureau for Epilepsy (IBE). «Per molte persone che vivono con l'epilessia, lo stigma associato alla condizione è spesso più difficile da affrontare rispetto alla malattia stessa».

In Italia, la malattia colpisce circa 600 mila persone, con un'incidenza annua di 86 nuovi casi per 100 mila abitanti nel primo anno di vita; 20-30 nell'età giovanile/adulta e 180 dopo i 75 anni.

In occasione della Giornata Internazionale LICE e Fondazione LICE, in collaborazione con il Giffoni Film Festival, hanno lanciato la campagna "Si va in scena. Storie di Epilessia" con l'obiettivo di combattere lo stigma sociale che spesso comporta l'esclusione da una vita normale per chi convive con l'epilessia. Nel corso della campagna saranno coinvolte persone con epilessia e i loro caregiver che sono stati invitati a raccontare la propria storia. La storia migliore verrà selezionata da una giuria di esperti e diventerà il soggetto di un cortometraggio che sarà presentato dal 20 al 29 luglio al Giffoni Film Festival 2023 e, fuori concorso, alla prossima Mostra Internazionale d'Arte Cinematografica di Venezia.

«Chi è affetto da patologie come queste affronta quotidianamente la discriminazione e l'esclusione dalla vita sociale, professionale o scolastica. Vogliamo che le persone con epilessia non si nascondano più per paura del giudizio, vogliamo che raccontino le loro storie, le loro paure ma anche i loro successi», ha affermato il presidente della Fondazione LICE Antonio Gambardella.

«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», ha aggiunto Oriano Mecarelli, past-president LICE.

«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 sanitari nazionale e per i caregiver», ha dichiarato la presidente LICE Laura Tassi. «L'epilessia è una malattia cronica che impatta certamente sulla vita quotidiana di chi ne soffre, anche nei rapporti con le persone, i compagni, i colleghi. Sebbene la strada da percorrere sia ancora lunga, molti passi avanti sono stati fatti, e LICE sostiene le persone con epilessia a non arrendersi alla propria condizione e ad affrontare la vita con coraggio in ogni ambito sociale».

La Società Italiana di Neurologia mette l'accento su un aspetto particolarmente rilevante: le forme resistenti ai trattamenti. La maggior parte delle forme di epilessia è infatti gestibile con successo grazie alla terapia farmacologica che oggi si avvale di molti farmaci (circa trenta) che curano le crisi epilettiche con diversi meccanismi di azione che in genere hanno un buon profilo di efficacia e tollerabilità. Tuttavia, circa un terzo delle persone con epilessia continua a presentare crisi epilettiche nonostante le terapie farmacologiche.

«L'epilessia, soprattutto quando è farmacoresistente, costituisce un vero e proprio imperativo di salute pubblica», ha affermato Giancarlo Di Gennaro, direttore UO Centro per la Chirurgia dell'Epilessia IRCCS Neuromed di Pozzilli e coordinatore del Gruppo di Studio Epilessia della SIN. «L'impatto negativo sulla qualità della vita è dato non solo dal fatto che le crisi si presentano improvvisamente e imprevedibilmente, comportando molto spesso perdita di coscienza con conseguente grande vulnerabilità in termini fisici e psicologici, ma anche perché possono associarsi ad altre condizioni mediche, disturbi cognitivi e disagio psicologico e ciò la porta ad essere considerata una sorta di "malattia sistemica"», ha concluso.

In alcuni casi, quando l'epilessia farmacoresistente è di tipo focale, ossia causata da un processo che interessa solo una regione limitata del cervello, si può valutare il trattamento chirurgico. Nei casi non operabili è anche possibile proporre trattamenti di neuromodulazione, fa presente la società scientifica.

Tuttavia, ha ricordato il presidente Sin Alfredo Berardelli, «è necessario che le politiche sanitarie operino per garantire un omogeneo accesso alle cure con modelli assistenziali uniformi in tutto il territorio nazionale.

Ricevi gli aggiornamenti di HealthDesk

E-mail *

Registrati

Su argomenti simili

Gli antidepressivi usati contro il dolore cronico funzionano? Dipende...

Il boom di vendite di antidepressivi in molti Paesi del mondo registrato negli ultimi anni (nei Paesi dell'Ocse il consumo di questa categoria di psicofarmaci è raddoppiato tra il 2000 e il 2015) non indica necessariamente un aumento equivalente dei casi di depressione. Il disturbo dell'umore resta, ovviamente, la principale ragione per cui si... **Continua a leggere**

LINK: https://nuovavenezia.gelocal.it/salute/2023/02/13/news/epilessia_giornata_internazionale_discriminazione_storie-387787984/

SALUTE

FESTIVAL DI SALUTE 2022 COVID SPORTELLO CUORE TUMORI PSICOLOGIA ALIMENTAZIONE LONGFORM VIDEO PODCAST SCRIVICI

informazione pubblicitaria



-50% Detrazione
Soluzione Chiavi in Mano per la tua Doccia

Piùesse [Preventivo >](#)

Epilessia, ancora troppa discriminazione per le persone che ne soffrono

DI LETIZIA GABAGLIO



Dalla scuola al lavoro, l'esclusione sociale pesa sulla vita dei pazienti. La denuncia della Lega Italiana contro l'epilessia che in occasione della Giornata internazionale lancia un concorso

13 FEBBRAIO 2023 AGGIORNATO ALLE 16:55



QUESTO ARTICOLO È RISERVATO A CHI HA UN ABBONAMENTO PREMIUM

di Padova
il mattino

MENSILE

1€ PER 3 MESI (0,33€ al mese)

Tutti i contenuti del sito

DISDICI QUANDO VUOI

[ATTIVA ORA](#)

informazione pubblicitaria



-50% Detrazione
Piùesse [Preventivo >](#)



-50% Detrazione
Piùesse [Preventivo >](#)

GREEN AND BLUE



La Cei alle parrocchie: "Diventate comunità energetiche"
DI FIAMMETTA CUPELLARO

Sponsor



AMERICAN EXPRESS
ANDREA TESTA

Sponsor



2022 030

Con Carta Platino di American Express hai oltre 3.000€ di benefici. Richiedila online
Tantissimi vantaggi per i tuoi spostamenti in Italia e all'estero
American Express



Questo gioco e' talmente bello che vale la pena installarlo solo per vederlo
Raid: Shadow Legends

CUPRA Born 100% elettrica. Tua con ecoincentivi. Richiedi preventivo
CUPRA



In anteprima gratuita dieci spettacoli di LaScala.tv. Scopri come accedere
Intesa Sanpaolo

LEGGI ANCHE

GREEN AND BLUE

La Cei alle parrocchie: "Diventate comunità energetiche"
DI FIAMMETTA CUPELLARO



Terremoto in Turchia, e se fosse in Italia?
Ideallista



Scegli i tuoi interessi e rimani aggiornato su tutte le iniziative. Non perderti la nostr...

LEGGI ANCHE

L'orologio biologico batte in maniera diversa in uomini e donne

Ricerca clinica, l'Italia si allinea all'Europa: cosa cambia con i nuovi decreti

LINK: http://www.redattoresociale.it/articolo/notiziario/epilessia_oggi_la_giornata_internazionale_in_italia_600_mila_malati

NOTIZIARIO LE STORIE I NUMERI RUBRICHE L'OPINIONE LIBRI BANCHE DATI SPECIALI CALENDARIO

In evidenza

UCRAINA

Home / Notiziario / Epilessia, oggi la Giornata...

13 febbraio 2023 ore: 13:56

SALUTE

Epilessia, oggi la Giornata internazionale. In Italia 600 mila malati



"Un terzo non è sensibile alla cura farmacologica". LICE e Fondazione LICE, lanciano una campagna e un contest contro lo stigma e per l'inclusione sociale. La migliore storia diventerà il soggetto di un corto che sarà presentato al Giffoni Film Festival 2023



ROMA - 'La vita è un teatro ed ognuno di noi va in scena tutti i giorni, nessuno escluso'. È questo il messaggio che la **Lega Italiana contro l'epilessia** (LICE) rivolge alle persone che convivono con l'epilessia, per non arrendersi alla propria condizione, perché

raggiungere una migliore qualità di vita oggi si può.

Nei Paesi industrializzati, **l'epilessia interessa circa 1 persona su 100**. Questa patologia si può verificare in tutte le età, con due maggiori picchi di incidenza, uno nei primi anni di vita e l'altro, sempre più elevato, nell'età più avanzata. Attualmente si calcola, infatti, che **in Italia 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**. Alla base dell'alto tasso di incidenza nel primo anno di vita ci sono soprattutto fattori genetici e rischi connessi a varie cause di sofferenza perinatale, mentre per gli over 75 la causa risiede soprattutto nel concomitante aumento delle patologie legate all'età: ictus cerebrale, malattie neurodegenerative, tumori e traumi cranici.

In occasione della Giornata internazionale dell'epilessia, LICE e Fondazione LICE, in collaborazione con Giffoni Innovation Hub, hanno presentato **'Si va in scena. Storie di Epilessia'**, la **campagna di awareness contro lo stigma sociale** che spesso comporta l'esclusione da una vita normale per chi convive con l'epilessia, anche in ambito scolastico e lavorativo.

La Giornata internazionale è stata l'occasione per lanciare un **contest dedicato al tema dell'inclusione sociale**, dalla scuola al lavoro. La Campagna prevede, infatti, il coinvolgimento diretto delle persone con epilessia e i loro caregiver che vorranno raccontare la storia di chi l'epilessia la vive in prima persona, in ogni ambito della vita quotidiana.



La storia migliore verrà selezionata da una giuria di esperti e **diventerà il soggetto di un cortometraggio** che sarà presentato dal 20 al 29 luglio al **Giffoni Film Festival 2023** e, fuori concorso, alla prossima **Mostra Internazionale d'Arte Cinematografica di Venezia**.

"In Italia- ha evidenziato la presidente Lice, **Laura Tassi**- le persone con epilessia **sono circa 600mila 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. L'epilessia è una malattia cronica che impatta certamente sulla vita quotidiana di chi ne soffre, anche nei rapporti con le persone, i compagni, i colleghi".

"Sebbene la strada da percorrere sia ancora lunga- ha continuato- molti passi avanti sono stati fatti e **Lice sostiene le persone con epilessia a non arrendersi alla propria condizione** e ad affrontare la vita con coraggio in ogni ambito sociale. Ringraziamo i nostri partner e il Giffoni Film Festival che darà visibilità alle storie delle persone con epilessia attraverso un cortometraggio".

La Giornata Internazionale dell'epilessia celebra anche i 30 anni de 'il Grande Cocomero', uno dei rari film in cui è stato affrontato il tema dell'epilessia in modo esaustivo ed emozionante. Durante l'evento è stato proiettato un montaggio speciale del film e, per l'occasione la regista, **Francesca Archibugi**, ha voluto essere presente con un video saluto.

"Siamo davvero orgogliosi di questo progetto- ha spiegato , il past-president Lice, **Orlano Mecarelli**- che vedrà 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. **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".

Per Tassi "rappresentiamo una delle Società scientifiche italiane dalla più lunga tradizione e attività- ha tenuto a sottolineare- 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".

Anche quest'anno **si rinnova la tradizionale illuminazione dei monumenti Italiani**: nella serata di oggi, infatti, i monumenti delle principali città italiane, a partire dal Colosseo, si coloreranno di **viola**, il colore della lotta all'epilessia. Numerose le manifestazioni previste nelle varie regioni italiane consultabili sul sito Lice.

"Quest'anno ancora di più- ha concluso il presidente della Fondazione Lice, **Antonio Gambardella**- abbiamo voluto evidenziare quanto l'inclusione sociale sia importante per chi convive con le epilessie. Chi è affetto da patologie come queste affronta quotidianamente la discriminazione e l'esclusione dalla vita sociale, professionale o scolastica in base all'età. Per questo **vogliamo che le persone con epilessia non si nascondano più** per paura del giudizio, vogliamo che raccontino le loro storie, le loro paure ma anche i loro successi. Per questo motivo, sempre al fianco di Lice, conosceremo con grande emozione la più bella storia di epilessia che verrà selezionata e diventerà un cortometraggio presentato in un contesto internazionale come il Giffoni Film Festival a cui va il nostro ringraziamento".

La Campagna Lice 2023 'Si va in scena. Storie di epilessia' proseguirà per tutto il 2023. Chi volesse partecipare al contest e raccontare la propria storia di epilessia, entro e non oltre il 13 marzo 2023, potrà trovare tutte le informazioni su Lice e Fondazione Lice. Il trailer del cortometraggio sarà presentato in anteprima durante il 46° Congresso Nazionale Lice, che si terrà a Napoli dal 7 al 9 giugno 2023. (DIRE)

© Riproduzione riservata [RICEVI LA NEWSLETTER GRATUITA](#) [HOME PAGE](#)

[SCEGLI IL TUO ABBONAMENTO](#) [LEGGI LE ULTIME NEWS](#)

Tag correlati

SALUTE EPILESSIA

ULTIME NEWS

NON PROFIT

TERREMOTO IN SIRIA E TURCHIA, OXFAM ASSISTE 2 MILIONI DI PERSONE

13 febbraio 2023 ore: 16:04

IMMIGRAZIONE

MIGRANTI, L'AUSTRALIA ATTIVA UN PERMESSO PERMANENTE PER 19 MILA

13 febbraio 2023 ore: 15:14

SOCIETÀ

SIRIA, BAUMANN (MEZZALUNA ROSSA CURDA): IL GOVERNO BLOCCA GLI AIUTI AI TERREMOTATI

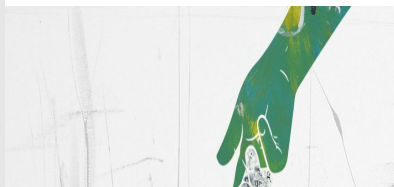
Servizi editoriali

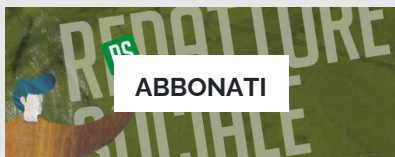
IN CALENDARIO



FEBBRAIO 2023						
L	M	M	G	V	S	D
30	31	1	2	3	4	5
6	7	8	9	10	11	12
13	14	15	16	17	18	19
20	21	22	23	24	25	26
27	28	1	2	3	4	5
6	7	8	9	10	11	12

FOCUS





REDATTORE SOCIALE

- La redazione
- La storia
- Contatti e gerenza

NETWORK

- Giornalisti sociali
- Capodarco L'altro Festival
- Parlare civile
- Comunità di Capodarco

SERVIZI

- Agenzia giornalistica
- Formazione
- Centro documentazione
- Servizi editoriali

IN COLLABORAZIONE CON



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

Per offrire una migliore esperienza di navigazione questo sito utilizza cookie anche di terze parti. Chiudendo questo banner o cliccando al di fuori di esso, esprimerai il consenso all'uso dei cookie. Per saperne di più consulta la nostra **Cookie Policy**, potrai comunque modificare le tue preferenze in qualsiasi momento.

LINK: http://www.olbianotizie.com/24ore/articolo/656967-giornata_dellepilessia_monumenti_in_viola_e_iniziative_contro_lo_stigma



CRONACA ECONOMIA CULTURA E SPETTACOLO SPORT TURISMO SOCIALE PORTO CERVO 🔍 🌤️ 16°

PRIMA PAGINA | 24 ORE | VIDEO

Giornata dell'epilessia, monumenti in viola e iniziative contro lo stigma



CRONACA

13/02/2023 13:26 | AdnKronos @AdnKronos



Roma, 13 feb. (AdnKronos Salute) - Come ogni anno, il 13 febbraio, Giornata internazionale dell'epilessia, in tutto il mondo vengono organizzate iniziative volte a far conoscere questa malattia e combattere lo stigma che la accompagna.

Tra queste - spiega in una nota Neuromed - spiccano l'illuminazione di viola dei monumenti più rappresentativi delle varie città, come la Reggia Vanvitelliana di Caserta, e l'incontro virtuale, il 16 febbraio, tra Alfredo D'Aniello, neuropsichiatra infantile al Centro Epilessia Irccs Neuromed di Pozzilli (Is) e consigliere della macro area Campania-Molise della Lega italiana contro l'epilessia (Lice), e i docenti di alcuni Istituti di Roma e Milano nell'ambito dell'iniziativa 'A scuola di epilessia' promossa dall'Associazione italiana epilessia. "Si tratta di una iniziativa volta ad aumentare le conoscenze sull'epilessia e le sue manifestazioni cliniche - afferma D'Aniello - combattere lo stigma e i pregiudizi che ancora si accompagnano ad essa, affrontare argomenti importanti come le modalità di apprendimento dei bambini con epilessia nonché la gestione del tempo libero e delle attività sportive e, infine, offrire ai docenti e al tutto il personale scolastico informazioni sulle corrette modalità di gestione e soccorso del bambino in corso di crisi epilettica e le modalità di somministrazione dei farmaci 'di emergenza' in corso di crisi". L'epilessia è una delle condizioni neurologiche croniche più frequenti. Si stima che in Italia ne soffrano circa 600mila persone, 6 milioni Europa e circa 50 milioni nel mondo. Si tratta di una condizione - spiega la nota - che nella maggior parte dei casi può essere curata con successo grazie alle terapie farmacologiche a disposizione, ma un terzo dei pazienti non risponde alle cure con risvolti importanti sulla qualità della vita. La non prevedibilità delle crisi epilettiche può infatti inficiare il contesto lavorativo, scolastico e affettivo. Se a questo si sommano l'accesso disomogeneo delle cure, che ancora si registra soprattutto nei Paesi a basso reddito, oltre allo stigma presente in tutti i Paesi, anche quelli occidentali, si capisce perché questa condizione sia ad alta pervasività. "E' per tali motivi - spiega il professor Giancarlo Di Gennaro, direttore dell'Uo Centro Epilessia dell'Irccs Neuromed e



IN PRIMO PIANO

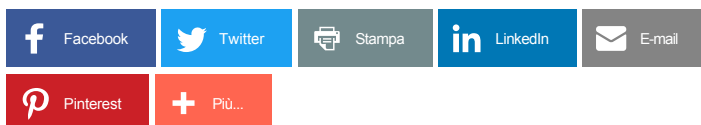
- Anche la Asl Gallura spegne le luci per la campagna "M'illumino di meno"
- Einstein Telescope a Lula, cresce l'attesa
- Vaccinazione anticovid a Olbia e Tempio, ecco le nuove modalità di accesso al servizio
- Lunedì a Olbia l'inaugurazione della mostra "Intrecci" per una raccolta fondi in favore del CSM
- Hermæa Olbia pronta alla sfida con la Millennium Brescia
- Cup ticket a La Maddalena servizio aperto anche il sabato mattina
- Giorgio Casu sarà l'artista a firmare la nuova opera sulla scalinata di Arzachena
- La Caritas di Tempio Ampurias promuove una raccolta fondi per i terremotati di Turchia e Siria
- Bonus idrico 2023 per le persone bisognose, ecco come fare per riceverlo
- Il Coro Sos Astores in concerto all'ospedale Giovanni Paolo II di Olbia

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

coordinatore del Gruppo di studio Epilessia della Sin (Società italiana di neurologia) – che l'Organizzazione mondiale della sanità, nel maggio del 2022, ha inserito l'epilessia, insieme ad altre condizioni neurologiche, al centro di un ambizioso Piano decennale di politiche nazionali e internazionali. Gli obiettivi strategici del piano Igap-10 (Piano d'azione globale decennale per l'epilessia ed altri disturbi neurologici) sono quelli di rendere la gestione di queste patologie prioritaria nelle politiche nazionali; fornire su larga scala tempestive diagnosi efficaci; poter attuare strategie di prevenzione; favorire la ricerca e l'innovazione in questi campi, rafforzare un approccio a queste condizioni che segue il modello della salute pubblica". Contro lo stigma - si legge nella nota - gli specialisti del Centro Neuromed contribuiscono con la loro opera a promuovere il più possibile una corretta informazione e formazione non solo alle famiglie che combattono quotidianamente questa condizione, ma anche all'interno della società stessa. "Stigma è una parola la cui etimologia è greca e vuol dire macchia, pregiudizio, discredito che continua nel tempo – ricorda Liliana Grammaldo, neuropsicologa e psicoterapeuta del Centro Epilessia Neuromed – Parte da una nutrita fetta di popolazione nei confronti di un'altra, di una malattia o di un'etnia, con il risultato di impedirne l'avvicinamento. Lo stigma è qualcosa che separa. Da questo stigma sociale ne discende uno individuale. La persona con epilessia fa suo il concetto di valere meno. Questo accade perché l'identità non è biologica ma è un dono sociale. Se dal verificarsi della prima crisi non viene detto ad un bambino, ad una persona, che il suo valore prescinde dall'epilessia ma è ontologico, connaturato, quel bambino, quella persona fa specchio di ciò e accetta di essere di minor valore". L'epilessia esordisce, comunemente, con le crisi in età infantile. Sebbene molte forme vadano incontro a una risoluzione spontanea, il 30-40% di bambini continueranno a presentare crisi, talora farmaco-resistenti, anche da adulti. Nel mondo si stima che, ogni anno, circa un milione di bambini affetti da epilessia transita nell'età adulta. "La transizione - sottolinea D'Aniello - è un processo che riguarda non solo quei bambini e adolescenti che continuano a presentare crisi in età adulta ma anche quei ragazzi che pur avendo crisi ben controllate presentano altre comorbidità neurologiche o psicopatologiche. Non esiste una età specifica per iniziare il processo di transizione ma la maggior parte degli esperti individua nella tarda infanzia, prima adolescenza l'età in cui intraprendere questo percorso. Si tratta di un processo lento, che mette al centro l'adolescente e la sua famiglia e che necessita di figure specializzate come neuropsichiatra infantile, neurologo e psicologo che operino in équipe multidisciplinare e che possano avvalersi anche dell'aiuto di altre figure professionali come, ad esempio, il ginecologo o lo psichiatra".

LE NOTIZIE PIÙ LETTE

- Einstein Telescope a Lula, cresce l'attesa
- Prevenzione diabete, online sui canali della Asl Gallura il cooking show Doc&Chef
- Anche la Asl Gallura spegne le luci per la campagna "M'illumino di meno"
- Vaccinazione anticovid a Olbia e Tempio, ecco le nuove modalità di accesso al servizio
- L'Hermaea torna nell'Isola a mani vuote
- Lunedì a Olbia l'inaugurazione della mostra "Intrecci" per una raccolta fondi in favore del CSM
- Giorgio Casu sarà l'artista a firmare la nuova opera sulla scalinata di Arzachena
- Primavera al Labor domani sera A Berchidda e a Olbia, ecco il programma
- Countdown per il Carnevale di Tempio 2023: dal 16 febbraio via ai festeggiamenti
- Continuità territoriale, Li Gioi: «Aeroitalia una grande opportunità per i dipendenti ex Air Italy»



LEGGI ANCHE

LINK: http://www.olbianotizie.com/24ore/articolo/656968-giornata_dellepilessia_monumenti_in_viola_e_iniziative_contro_lo_stigma



CRONACA ECONOMIA CULTURA E SPETTACOLO SPORT TURISMO SOCIALE PORTO CERVO 🔍 🌤️ 16°

PRIMA PAGINA | 24 ORE | VIDEO

Giornata dell'epilessia, monumenti in viola e iniziative contro lo stigma

D'Aniello (Neuromed- Lice): "Far conoscere la malattia e combattere i pregiudizi"

SALUTE



13/02/2023 13:23 | AdnKronos @Adnkronos



Roma, 13 feb. (Adnkronos Salute) - Come ogni anno, il 13 febbraio, Giornata internazionale dell'epilessia, in tutto il mondo vengono organizzate iniziative volte a far conoscere questa malattia e combattere lo stigma che la accompagna.

Tra queste - spiega in una nota Neuromed - spiccano l'illuminazione di viola dei monumenti più rappresentativi delle varie città, come la Reggia Vanvitelliana di Caserta, e l'incontro virtuale, il 16 febbraio, tra Alfredo D'Aniello, neuropsichiatra infantile al Centro Epilessia Irccs Neuromed di Pozzilli (Is) e consigliere della macro area Campania-Molise della Lega italiana contro l'epilessia (Lice), e i docenti di alcuni Istituti di Roma e Milano nell'ambito dell'iniziativa 'A scuola di epilessia' promossa dall'Associazione italiana epilessia. "Si tratta di una iniziativa volta ad aumentare le conoscenze sull'epilessia e le sue manifestazioni cliniche - afferma D'Aniello - combattere lo stigma e i pregiudizi che ancora si accompagnano ad essa, affrontare argomenti importanti come le modalità di apprendimento dei bambini con epilessia nonché la gestione del tempo libero e delle attività sportive e, infine, offrire ai docenti e al tutto il personale scolastico informazioni sulle corrette modalità di gestione e soccorso del bambino in corso di crisi epilettica e le modalità di somministrazione dei farmaci 'di emergenza' in corso di crisi". L'epilessia è una delle condizioni neurologiche croniche più frequenti. Si stima che in Italia ne soffrano circa 600mila persone, 6 milioni Europa e circa 50 milioni nel mondo. Si tratta di una condizione - spiega la nota - che nella maggior parte dei casi può essere curata con successo grazie alle terapie farmacologiche a disposizione, ma un terzo dei pazienti non risponde alle cure con risvolti importanti sulla qualità della vita. La non prevedibilità delle crisi epilettiche può infatti inficiare il contesto lavorativo, scolastico e affettivo. Se a questo si sommano l'accesso disomogeneo delle cure, che ancora si registra soprattutto nei Paesi a basso reddito, oltre allo stigma presente in tutti i Paesi, anche quelli occidentali, si capisce perché questa condizione sia ad alta pervasività. "E' per tali motivi - spiega il professor Giancarlo Di



IN PRIMO PIANO

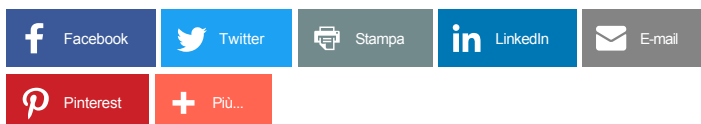
- Anche la Asl Gallura spegne le luci per la campagna "M'illumino di meno"
- Einstein Telescope a Lula, cresce l'attesa
- Vaccinazione anticovid a Olbia e Tempio, ecco le nuove modalità di accesso al servizio
- Lunedì a Olbia l'inaugurazione della mostra "Intrecci" per una raccolta fondi in favore del CSM
- Hermæa Olbia pronta alla sfida con la Millennium Brescia
- Cup ticket a La Maddalena servizio aperto anche il sabato mattina
- Giorgio Casu sarà l'artista a firmare la nuova opera sulla scalinata di Arzachena
- La Caritas di Tempio Ampurias promuove una raccolta fondi per i terremotati di Turchia e Siria
- Bonus idrico 2023 per le persone bisognose, ecco come fare per riceverlo
- Il Coro Sos Astores in concerto all'ospedale Giovanni Paolo II di Olbia

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

Gennaro, direttore dell'Uo Centro Epilessia dell'Irccs Neuromed e coordinatore del Gruppo di studio Epilessia della Sin (Società italiana di neurologia) – che l'Organizzazione mondiale della sanità, nel maggio del 2022, ha inserito l'epilessia, insieme ad altre condizioni neurologiche, al centro di un ambizioso Piano decennale di politiche nazionali e internazionali. Gli obiettivi strategici del piano Igap-10 (Piano d'azione globale decennale per l'epilessia ed altri disturbi neurologici) sono quelli di rendere la gestione di queste patologie prioritaria nelle politiche nazionali; fornire su larga scala tempestive diagnosi efficaci; poter attuare strategie di prevenzione; favorire la ricerca e l'innovazione in questi campi, rafforzare un approccio a queste condizioni che segue il modello della salute pubblica". Contro lo stigma - si legge nella nota - gli specialisti del Centro Neuromed contribuiscono con la loro opera a promuovere il più possibile una corretta informazione e formazione non solo alle famiglie che combattono quotidianamente questa condizione, ma anche all'interno della società stessa. "Stigma è una parola la cui etimologia è greca e vuol dire macchia, pregiudizio, discredito che continua nel tempo – ricorda Liliana Grammaldo, neuropsicologa e psicoterapeuta del Centro Epilessia Neuromed – Parte da una nutrita fetta di popolazione nei confronti di un'altra, di una malattia o di un'etnia, con il risultato di impedirne l'avvicinamento. Lo stigma è qualcosa che separa. Da questo stigma sociale ne discende uno individuale. La persona con epilessia fa suo il concetto di valere meno. Questo accade perché l'identità non è biologica ma è un dono sociale. Se dal verificarsi della prima crisi non viene detto ad un bambino, ad una persona, che il suo valore prescinde dall'epilessia ma è ontologico, connaturato, quel bambino, quella persona fa specchio di ciò e accetta di essere di minor valore". L'epilessia esordisce, comunemente, con le crisi in età infantile. Sebbene molte forme vadano incontro a una risoluzione spontanea, il 30-40% di bambini continueranno a presentare crisi, talora farmacoresistenti, anche da adulti. Nel mondo si stima che, ogni anno, circa un milione di bambini affetti da epilessia transita nell'età adulta. "La transizione - sottolinea D'Aniello - è un processo che riguarda non solo quei bambini e adolescenti che continuano a presentare crisi in età adulta ma anche quei ragazzi che pur avendo crisi ben controllate presentano altre comorbidità neurologiche o psicopatologiche. Non esiste una età specifica per iniziare il processo di transizione ma la maggior parte degli esperti individua nella tarda infanzia, prima adolescenza l'età in cui intraprendere questo percorso. Si tratta di un processo lento, che mette al centro l'adolescente e la sua famiglia e che necessita di figure specializzate come neuropsichiatra infantile, neurologo e psicologo che operino in equipe multidisciplinare e che possano avvalersi anche dell'aiuto di altre figure professionali come, ad esempio, il ginecologo o lo psichiatra".

LE NOTIZIE PIÙ LETTE

- Einstein Telescope a Lula, cresce l'attesa
- Prevenzione diabete, online sui canali della Asl Gallura il cooking show Doc&Chef
- Anche la Asl Gallura spegne le luci per la campagna "M'illumino di meno"
- Vaccinazione anticovid a Olbia e Tempio, ecco le nuove modalità di accesso al servizio
- L'Hermæa torna nell'Isola a mani vuote
- Lunedì a Olbia l'inaugurazione della mostra "Intrecci" per una raccolta fondi in favore del CSM
- Giorgio Casu sarà l'artista a firmare la nuova opera sulla scalinata di Arzachena
- Primavera al Laber domani sera A Berchidda e a Olbia, ecco il programma
- Countdown per il Carnevale di Tempio 2023: dal 16 febbraio via ai festeggiamenti
- Continuità territoriale, Li Gioi: «Aeroitalia una grande opportunità per i dipendenti ex Air Italy»



LINK: <https://www.benessereblog.it/giornata-internazionale-epilessia>



[Alimentazione](#) [Benessere](#) [Salute](#) [Bellezza](#) [Fitness](#)

[Benessereblog](#) [Salute](#) [Malattie](#) **Oggi è la Giornata internazionale dell'epilessia**

Oggi è la Giornata internazionale dell'epilessia

Fiorella Vasta — 13 Febbraio 2023

Ogni secondo lunedì del mese di Febbraio si celebra la Giornata internazionale dell'epilessia, un'occasione preziosa per scardinare i falsi miti che circondano la malattia e chi ne è affetto. L'epilessia non è una malattia rara, non è contagiosa, e in alcuni casi può essere curata. Scopri come celebrare la Giornata internazionale dell'epilessia diffondendo informazioni e consapevolezza con chi ti circonda.



Oggi è la Giornata internazionale dell'epilessia

Fonte immagine: Pixabay

[Indice](#)

- 1 - Cos'è l'epilessia?
- 2 - Chi soffre di epilessia?
 - 2.1 - Lo stigma sociale dell'epilessia
- 3 - Lo scopo della Giornata internazionale dell'epilessia
- 4 - Eventi in programma
 - 4.1 - I monumenti si illuminano di viola
 - 4.2 - #50MILLIONSTEPS per l'epilessia
 - 4.3 - Giornata Internazionale dell'epilessia: cosa puoi fare tu?

Come ogni anno, anche quest'oggi, 13 febbraio 2023, si celebra la **Giornata Internazionale dell'Epilessia** (*International Epilepsy Day*), un evento che ricorre ogni secondo lunedì del mese di Febbraio, e che nasce con un triplice scopo: supportare le persone con epilessia e aiutarle a vivere una **vita piena e soddisfacente**, spazzare via una volta per tutte lo **stigma sociale** che ancora oggi aleggia intorno a questa malattia e chiedere alle istituzioni, ai governi e alle amministrazioni maggiori **tutele e supporto** per coloro che sono affetti da epilessia o da patologie che provocano **crisi epilettiche**.

In più di 130 Paesi del mondo, in questa giornata si punterà l'attenzione della comunità su questa malattia, una condizione che, sebbene sia ancora poco compresa da molti, in realtà colpisce un grandissimo numero di persone, rivelandosi **tutt'altro che rara**.

Ciò nonostante, ancora oggi troppe persone non conoscono questa condizione, non la comprendono e ne sono persino spaventati.

Ma esattamente **cos'è l'epilessia**? E quali sono gli eventi organizzati per questa particolare giornata?

Cos'è l'epilessia?

Con il termine "epilessia" si indica una **condizione neurologica** che colpisce dallo 0,6 all'1,5% della popolazione mondiale.

La malattia è dovuta a una predisposizione del soggetto a sviluppare delle **crisi convulsive**, anche note come "**crisi epilettiche**", che consistono in una serie di movimenti involontari dei muscoli.

Oltre alle comprensibili conseguenze fisiche e psicologiche che la malattia può comportare, chi ne soffre deve fare i conti anche con delle conseguenze sociali spesso difficili da gestire.

L'epilessia non è, però, una malattia incurabile. In molti casi, la condizione si rivela infatti transitoria, e può essere gestita con un'opportuna **terapia farmacologica**. In altri casi, ovvero nelle **forme farmacoresistenti**, l'epilessia si rivela però più difficile da combattere.

I trattamenti medici possono non risultare efficaci come sperato, ed è proprio su questi casi che si concentra maggiormente lo sforzo di medici ed esperti, per far sì che la malattia possa essere affrontata e trattata in modo efficace.

Chi soffre di epilessia?



Fonte: Pixabay

Questa malattia **può colpire chiunque**: uomini, donne, adulti e bambini. Si narra che illustri personaggi storici soffrissero di epilessia, come Alessandro Magno, Giulio Cesare, Giovanna D'arco e Van Gogh.

Nonostante sia poco conosciuta da molte persone, in realtà la malattia colpisce

attualmente circa **50 milioni di persone nel mondo**. In Italia, invece, le persone che soffrono di epilessia sono circa 500.000.

Nonostante in molti casi gli attacchi epilettici possano essere curati e prevenuti, attraverso un'efficace terapia farmacologica, ancora oggi molte persone non hanno la possibilità di **accedere ai trattamenti** necessari.

Si stima che, nei Paesi industrializzati, una persona su 4 non riceva cure adeguate contro l'epilessia, mentre nei Paesi in via di sviluppo, il dato diventa ancor più sconcertante: 8 persone su 10, infatti, non ricevono le cure necessarie.

Lo stigma sociale dell'epilessia

Come molte altre malattie spesso poco comprese o conosciute, purtroppo anche l'epilessia è spesso al centro di uno **stigma sociale** difficile da scardinare. I sintomi fisici della malattia possono influenzare la vita di chi ne soffre in molti modi, ma **pregiudizi**, isolamento e incomprensioni possono rendere il tutto ancor più difficile da sostenere.

I falsi miti sull'epilessia sono molti. C'è chi crede che si tratti di una **malattia mentale**, chi pensa che coloro che vivono con questa condizione non possano condurre una vita normale, e c'è persino chi teme che l'epilessia possa essere contagiosa.

Le persone con questa condizione si trovano spesso a dover fare i conti con una **profonda solitudine**, vengono spesso escluse dalle attività sociali e, raggiunta l'età adulta, statisticamente trovano maggiori **difficoltà a trovare un impiego**.

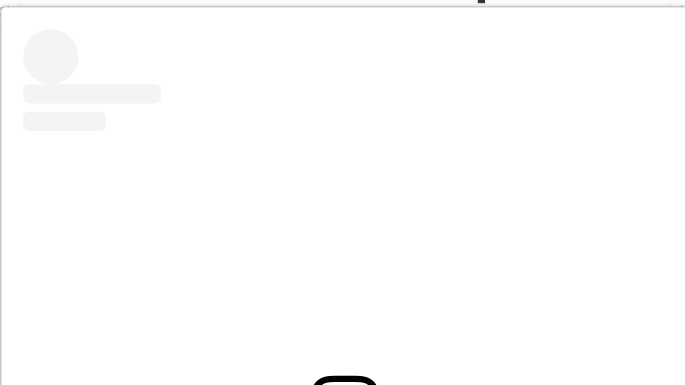
I pregiudizi che circondano la malattia possono avere un impatto profondo sulla vita di chi ne soffre.

Lo conferma Laura Tassi, presidente della LICE (Lega Italiana Contro l'Epilessia), che in occasione della scorsa Giornata Internazionale dedicata alla malattia ha spiegato:

|| *Vivere con l'Epilessia significa vivere con una malattia cronica che impatta globalmente sulla vita quotidiana, non solo per gli aspetti sanitari, quanto sui rapporti con le persone, la scuola, il mondo del lavoro. L'Epilessia è una condizione che stigmatizza l'individuo e su questo la strada da percorrere è ancora lunga.*

La Giornata internazionale dell'epilessia, che celebriamo ogni secondo lunedì di Febbraio, nasce proprio con lo scopo accorciare la lunga strada che bisogna ancora percorrere, nasce con l'intento di **sfatare i falsi miti sulla malattia**, con l'obiettivo di migliorare la vita di chi convive con questa condizione, sia dal punto di vista sociale che dal punto di vista psicologico e fisico.

Lo scopo della Giornata internazionale dell'epilessia





[View this post on Instagram](#)



A post shared by Marissa DeVaul Parmer (@rissparmer)

Come ogni anno, anche in questa Giornata mondiale dell'epilessia 2023 lo scopo sarà quello di **diffondere la conoscenza** in merito a una malattia fin troppo spesso temuta, stigmatizzata, allontanata.

Questa ricorrenza è nata per la prima volta nel 2015, grazie all'**International Bureau for Epilepsy (IBE)** e alla **International League Against Epilepsy (ILAE)**, e si prefigge lo scopo di consentire alle persone con epilessia di condividere le proprie esperienze, le proprie emozioni e i propri sentimenti.

La giornata di oggi nasce anche con l'intento di sollecitare una più adeguata assistenza e supporto per le persone affette da epilessia, in modo che possano vivere al pieno delle proprie potenzialità. Si tratta di un'occasione preziosa per far conoscere questa malattia, per abbattere i muri fatti di pregiudizi e paure, per creare una società senza barriere, più unita.

Eventi in programma

Per raggiungere i tanti obiettivi che la Giornata Internazionale dell'epilessia si propone, oggi in tutto il mondo verranno organizzati eventi, virtuali e non, volti a far conoscere la malattia e a lasciare la parola alle persone che ne sono affette.

Mostre, consulti medici gratuiti, **camminate all'insegna della solidarietà**: gli eventi in programma sono molti. Vediamone insieme alcuni.

I monumenti si illuminano di viola

Come ogni anno, anche nel 2023 i **monumenti si tingevano di viola** nelle maggiori città italiane, in segno di sostegno e supporto per le persone con epilessia.

Un piccolo gesto, per combattere contro uno stigma che, soprattutto in Italia, impatta la vita lavorativa dei pazienti. Lo sottolinea in una nota Aice Ody, Associazione Italiana Contro l'Epilessia:



Il quotidiano impegno della comunità dell'epilessia ad infrangere un secolare 'stigma' che nel nostro Paese trova il vertice nel mondo del Lavoro. Oltre il 40% delle persone con epilessia in età di lavoro è disoccupato. Il solo dichiarare di assumere medicinali anticrisi, pur nel loro pieno controllo, è causa di preconcetto rigetto di accedere a qualsiasi mansione lavorativa.

#50MILLIONSTEPS per l'epilessia

Per camminare a fianco di coloro che convivono con questa malattia, anche quest'anno torna il **#50MILLIONSTEPS**, un evento internazionale organizzato

dall'International Bureau for Epilepsy (IBE).

Si tratta di una sorta di **camminata di solidarietà**, che si prefigge lo scopo di abbattere i pregiudizi che circondano questa condizione. Un'iniziativa all'insegna del motto *"Quando camminiamo insieme, niente è impossibile"*.

L'obiettivo di quest'anno è quello di percorrere, tutti insieme, 50.000.000 di passi, un passo per ogni persona affetta da epilessia nel mondo. Per saperne di più, visita il sito 50millionsteps.org.

Giornata Internazionale dell'epilessia: cosa puoi fare tu?

Oggi, così come ogni altro giorno dell'anno, è un buon giorno per **informarti** in merito a una malattia che colpisce milioni di persone nel mondo. È un ottimo giorno per **scardinare qualche pregiudizio**, per scoprire in che modo l'epilessia può influenzare la vita di chi ne è affetto, e per apprendere [come aiutare una persona](#) durante una crisi epilettica.

Per sensibilizzare la tua comunità sull'argomento e aumentare la consapevolezza nelle persone che ti circondano, puoi pubblicare un post o un video usando gli hashtag [#EpilepsyDay](#) e [#EpilepsyIs](#) sui tuoi social preferiti.

Inoltre, oggi puoi prendere parte a uno degli eventi organizzati per questa edizione della Giornata Internazionale dell'epilessia.

Per saperne di più, visita il sito Associazioneepilessia.it, dove puoi trovare una mappa con tutti gli **eventi in Italia**.

Fonti

- Associazioneepilessia.it
- Osservatoriomalattierare.it
- Gds.it
- Epilepsy.com

Se vuoi aggiornamenti su *Malattie* inserisci la tua email nel box qui sotto:

Sì 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](#).



LINK: <https://casertaweb.com/notizie/giornata-internazionale-dellepilessia-la-reggia-caserta-si-illuminera-viola/>

CasertaWeb[®]
IL GIORNALE ONLINE PIU' AMATO DAI CASERTANI


SANTAGATA
FARMACIA

FARMACIA SANTAGATA
Via Firenze, 12 Casagiove (CE)



ATTUALITA' ▾

SPETTACOLI ▾

CULTURA ▾

SPORT ▾

SCUOLA ▾

CRONACA ▾

EVENTI ▾

LIFESTYLE ▾



Giornata Internazionale dell'Epilessia, la Reggia di Caserta si illuminerà di viola

Di **Ufficio Stampa Comune di Caserta** - 13 Febbraio 2023



50 *San Carlo*
... da 50 anni Tradizione e Innovazione nella Medicina di Laboratorio a Caserta

Chimica clinica - Genetica molecolare - Biologia molecolare
Citoistopatologia - Microbiologia - Ematologia - Virologia

I NOSTRI ORARI
Lun / Ven 6:30 - 18:30
Sab 7:30 - 12:30

ORARIO PRELIEVI
Lun / Ven 6:30 - 12:30
Sab 7:30 - 10:30

Via San Carlo, 18 Caserta - tel. 0823.325650



simplyweb
Siti Web Semplici e Funzionali

TEATRO COMUNALE COSTANTINO PARRAVANO



Info: 0823 444051/3314124310
biglietti disponibili su www.vivaticket.com

Potrebbe interessarti anche...

Best in Class torna nel 2023: premierà le eccellenze alla guida della ripresa economica

Redazione - 9 Febbraio 2023

Il Comune di Caserta ha approvato il progetto di un playground nell'area PIP di...

Ufficio Stampa Comune di Caserta - 8 Febbraio 2023

Piscina Provinciale, non si placano le polemiche sulle pompe di calore: "Il rischio è..."

Chiara Liberata - 7 Febbraio 2023

Le Diocesi dell'alto Casertano ed il partenariato del Progetto Potiam ospiti del GAL

Redazione - 13 Febbraio 2023

CasertaWeb usa i cookie per analizzare le funzionalità e l'efficacia del sito in linea con i tuoi interessi e le tue interazioni attraverso i social networks. Per ulteriori informazioni sui cookie, consultare l'informativa cliccando su INFO GDPR. Per accettare l'utilizzo dei cookie cliccare su ACCETTO.

[INFO GDPR](#)

[ACCETTO](#)

LINK: <https://www.ecoseven.net/flash-news/giornata-dellepilessia-monumenti-in-viola-e-iniziativa-contro-lo-stigma/>

ULTIMA ORA:

Moby: procura Milano chiude indagini per Vinc



ECONOMIA & LAVORO

AMBIENTE

MOBILITÀ

CASA

ENERGIA

ALIMENTAZIONE & BENESSERE

VIAGGIARE



[Ecoseven](#) » [Flash News](#) » [Giornata dell'epilessia, monumenti in viola e iniziative contro lo stigma](#)

GIORNATA DELL'EPILESSIA, MONUMENTI IN VIOLA E INIZIATIVE CONTRO LO STIGMA

Pubblicato in [Flash News](#).

Condividi questo articolo:



Roma, 13 feb. (Adnkronos Salute) – Come ogni anno, il 13 febbraio, Giornata internazionale dell'epilessia, in tutto il mondo vengono organizzate iniziative volte a far conoscere questa malattia e combattere lo stigma che la accompagna. Tra queste – spiega in una nota Neuromed – spiccano l'illuminazione di viola dei monumenti più rappresentativi delle varie città, come la Reggia Vanvitelliana di Caserta, e l'incontro virtuale, il 16 febbraio, tra Alfredo D'Aniello, neuropsichiatra infantile al Centro Epilessia Irccs Neuromed di Pozzilli (Is) e consigliere della macro area Campania-Molise della Lega italiana contro l'epilessia (Lice), e i docenti di alcuni Istituti di Roma e Milano nell'ambito dell'iniziativa 'A scuola di epilessia' promossa dall'Associazione italiana epilessia.

“Si tratta di una iniziativa volta ad aumentare le conoscenze sull'epilessia e le sue manifestazioni cliniche – afferma D'Aniello – combattere lo stigma e i pregiudizi che ancora si accompagnano ad essa, affrontare argomenti importanti come le modalità di apprendimento dei bambini con epilessia nonché la gestione del tempo libero e delle attività sportive e, infine, offrire ai docenti e al tutto il personale scolastico informazioni sulle corrette modalità di gestione e soccorso del bambino in corso di crisi epilettica e le modalità di somministrazione dei farmaci 'di emergenza' in corso di crisi”.

L'epilessia è una delle condizioni neurologiche croniche più frequenti. Si stima che in Italia ne soffrano circa 600mila persone, 6 milioni Europa e circa 50 milioni nel mondo. Si tratta di una condizione – spiega la nota – che nella maggior parte dei casi può essere curata con successo grazie alle terapie farmacologiche a disposizione, ma un terzo dei pazienti non risponde alle cure con risvolti importanti sulla qualità della vita. La non prevedibilità delle crisi epilettiche può infatti inficiare il contesto lavorativo, scolastico e affettivo. Se a questo si sommano l'accesso disomogeneo delle cure, che ancora si registra soprattutto nei Paesi a basso reddito, oltre allo stigma presente in tutti i Paesi, anche quelli occidentali, si capisce perché questa condizione sia ad alta pervasività.

“E' per tali motivi – spiega il professor Giancarlo Di Gennaro, direttore dell'Uo Centro Epilessia dell'Irccs Neuromed e coordinatore del Gruppo di studio Epilessia della Sin (Società italiana di neurologia) – che l'Organizzazione mondiale della sanità, nel maggio del 2022, ha inserito l'epilessia, insieme ad altre condizioni neurologiche, al centro di un ambizioso Piano decennale di politiche nazionali e internazionali. Gli obiettivi strategici del piano Igap-10 (Piano d'azione globale decennale per l'epilessia ed altri disturbi neurologici) sono quelli di rendere la gestione di queste patologie prioritaria nelle politiche nazionali; fornire su larga scala tempestive diagnosi efficaci; poter attuare strategie di prevenzione; favorire la ricerca e l'innovazione in questi campi, rafforzare un approccio a queste condizioni che segue il modello della salute pubblica”.

Contro lo stigma – si legge nella nota – gli specialisti del Centro Neuromed contribuiscono con la loro opera a promuovere il più possibile una corretta informazione e formazione non solo alle famiglie che combattono quotidianamente questa condizione, ma

anche all'interno della società stessa.

“Stigma è una parola la cui etimologia è greca e vuol dire macchia, pregiudizio, discredito che continua nel tempo – ricorda Liliana Grammaldo, neuropsicologa e psicoterapeuta del Centro Epilessia Neuromed – Parte da una nutrita fetta di popolazione nei confronti di un'altra, di una malattia o di un'etnia, con il risultato di impedirne l'avvicinamento. Lo stigma è qualcosa che separa. Da questo stigma sociale ne discende uno individuale. La persona con epilessia fa suo il concetto di valere meno. Questo accade perché l'identità non è biologica ma è un dono sociale. Se dal verificarsi della prima crisi non viene detto ad un bambino, ad una persona, che il suo valore prescinde dall'epilessia ma è ontologico, connaturato, quel bambino, quella persona fa specchio di ciò e accetta di essere di minor valore”.

L'epilessia esordisce, comunemente, con le crisi in età infantile. Sebbene molte forme vadano incontro a una risoluzione spontanea, il 30-40% di bambini continueranno a presentare crisi, talora farmacoresistenti, anche da adulti. Nel mondo si stima che, ogni anno, circa un milione di bambini affetti da epilessia transita nell'età adulta.

“La transizione – sottolinea D'Aniello – è un processo che riguarda non solo quei bambini e adolescenti che continuano a presentare crisi in età adulta ma anche quei ragazzi che pur avendo crisi ben controllate presentano altre comorbidità neurologiche o psicopatologiche. Non esiste una età specifica per iniziare il processo di transizione ma la maggior parte degli esperti individua nella tarda infanzia, prima adolescenza l'età in cui intraprendere questo percorso. Si tratta di un processo lento, che mette al centro l'adolescente e la sua famiglia e che necessita di figure specializzate come neuropsichiatra infantile, neurologo e psicologo che operino in équipe multidisciplinare e che possano avvalersi anche dell'aiuto di altre figure professionali come, ad esempio, il ginecologo o lo psichiatra”.

< [Articolo precedente](#)
[Articolo successivo](#) >

VUOI TROVARE UN ARTICOLO?

ULTIMI ARTICOLI

[Moby: procura Milano chiude indagini per Vincenzo Onorato e figli \(2\)](#)

[Quirinale: Mattarella riceve Emiro Qatar](#)

[Giornata dell'epilessia, monumenti in viola e iniziative contro lo stigma](#)

[Sanremo, grazie a innovazione tech serata finale ascoltata anche dai non udenti](#)

[Sanremo, Lomboni \(MED-EL\): "Con tecnologia evoluta musica a portata di non udenti"](#)

LINK: <https://www.notizie.it/giornata-dellepilessia-monumenti-in-viola-e-iniziative-contro-lo-stigma-2/>



HOME > SALUTE > Giornata dell'epilessia, monumenti in viola e iniziative contro lo stigma

Giornata dell'epilessia, monumenti in viola e iniziative contro lo stigma



Roma, 13 feb. (Adnkronos Salute) - Come ogni anno, il 13 febbraio, Giornata internazionale dell'epilessia, in tutto il mondo vengono organizzate iniziative volte a far conoscere questa malattia e combattere lo stigma che la accompagna. Tra queste - spiega in una nota Neuromed - spiccano



di Adnkronos
Pubblicato il 13 Febbraio 2023



Roma, 13 feb.

ULTIME NOTIZIE

- Giornata dell'epilessia, monumenti in viola e iniziative contro lo stigma
- Sanremo, Lomboni (MED-EL): "Con tecnologia evoluta musica a portata di non udenti"
- Sanremo, Lomboni (Med-El): "Con tecnologia evoluta musica a portata di non udenti"
- Audiologo Di Lisi: "Musica Sanremo arrivata a non udenti con impianti cocleari"
- Otorinolaringoiatra Canale: "Musica importante per riabilitazione non udenti"
- Audiologo Di Lisi: "Musica Sanremo arrivata a non udenti con impianti cocleari"



(Adnkronos Salute) – Come ogni anno, il 13 febbraio, Giornata internazionale dell'epilessia, in tutto il mondo vengono organizzate iniziative volte a far conoscere

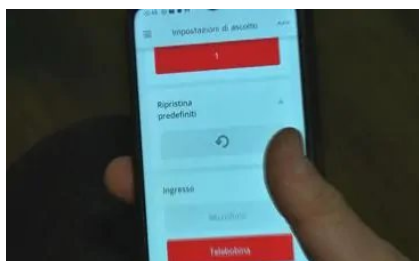
- Sanremo, Lomboni (MED-EL): "Con tecnologia evoluta musica a portata di non udenti"
- Sanremo, grazie a innovazione tech serata finale ascoltata anche dai non udenti
- **Regeni: legale famiglia, 'Meloni e Tajani riferiscano su 'promesse' Al Sisi**
- Nave militare cinese punta laser contro guardacoste Filippine

questa malattia e combattere lo stigma che la accompagna. Tra queste – spiega in una nota Neuromed – spiccano l'illuminazione di viola dei monumenti più rappresentativi delle varie città, come la Reggia Vanvitelliana di Caserta, e l'incontro virtuale, il 16 febbraio, tra Alfredo D'Aniello, neuropsichiatra infantile al Centro Epilessia Irccs Neuromed di Pozzilli (Is) e consigliere della macro area Campania-Molise della Lega italiana contro l'epilessia (Lice), e i docenti di alcuni Istituti di Roma e Milano nell'ambito dell'iniziativa 'A scuola di epilessia' promossa dall'Associazione italiana epilessia.

"Si tratta di una iniziativa volta ad aumentare le conoscenze sull'epilessia e le sue manifestazioni cliniche – afferma D'Aniello – combattere lo stigma e i pregiudizi che ancora si accompagnano ad essa, affrontare argomenti importanti come le modalità di apprendimento dei bambini con epilessia nonché la gestione del tempo libero e delle attività sportive e, infine, offrire ai docenti e al tutto il personale scolastico informazioni sulle corrette modalità di gestione e soccorso del bambino in corso di crisi epilettica e le modalità di somministrazione dei farmaci 'di emergenza' in corso di crisi".

L'epilessia è una delle condizioni neurologiche croniche più frequenti. Si stima che in Italia ne soffrano circa 600mila persone, 6 milioni Europa e circa 50 milioni nel mondo. Si tratta di una condizione – spiega la nota – che nella maggior parte dei casi può essere curata con successo grazie alle terapie farmacologiche a disposizione, ma un terzo dei pazienti non risponde alle cure con risvolti importanti sulla qualità della vita. La non prevedibilità delle crisi epilettiche può infatti inficiare il contesto lavorativo, scolastico e affettivo.

ALTRO IN



SALUTE

Otorinolaringoiatra Canale:
"Musica importante per
riabilitazione non udenti"



Se a questo si sommano l'accesso disomogeneo delle cure, che ancora si registra soprattutto nei Paesi a basso reddito, oltre allo stigma presente in tutti i Paesi, anche quelli occidentali, si capisce perché questa condizione sia ad alta pervasività.

"E' per tali motivi – spiega il professor Giancarlo Di Gennaro, direttore dell'Uo Centro Epilessia dell'Irccs Neuromed e coordinatore del Gruppo di studio Epilessia



SALUTE

Sanremo, grazie a innovazione tech serata finale ascoltata anche dai non udenti

della Sin (Società italiana di neurologia) – che l'Organizzazione mondiale della sanità, nel maggio del 2022, ha inserito l'epilessia, insieme ad altre condizioni neurologiche, al centro di un ambizioso Piano decennale di politiche nazionali e internazionali.

Gli obiettivi strategici del piano Igap-10 (Piano d'azione globale decennale per l'epilessia ed altri disturbi neurologici) sono quelli di rendere la gestione di queste patologie prioritaria nelle politiche nazionali; fornire su larga scala tempestive diagnosi efficaci; poter attuare strategie di prevenzione; favorire la ricerca e l'innovazione in questi campi, rafforzare un approccio a queste condizioni che segue il modello della salute pubblica”.

Contro lo stigma – si legge nella nota – gli specialisti del Centro Neuromed contribuiscono con la loro opera a promuovere il più possibile una corretta informazione e formazione non solo alle famiglie che combattono quotidianamente questa condizione, ma anche all'interno della società stessa.

“Stigma è una parola la cui etimologia è greca e vuol dire macchia, pregiudizio, discredito che continua nel tempo – ricorda Liliana Grammaldo, neuropsicologa e psicoterapeuta del Centro Epilessia Neuromed – Parte da una nutrita fetta di popolazione nei confronti di un'altra, di una malattia o di un'etnia, con il risultato di impedirne l'avvicinamento. Lo stigma è qualcosa che separa. Da questo stigma sociale ne discende uno individuale. La persona con epilessia fa suo il concetto di valere meno. Questo accade perché l'identità non è biologica ma è un dono sociale. Se dal verificarsi della prima crisi non viene detto ad un bambino, ad una persona, che il suo valore prescinde dall'epilessia ma è ontologico, connaturato, quel bambino, quella persona fa specchio di ciò e accetta di essere di minor valore”.



SALUTE

Neurologo Rossini: 'La musica della giovinezza aiuta contro la demenza'

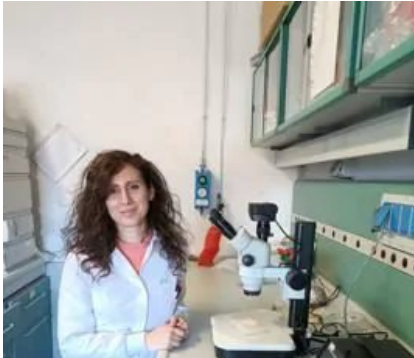


L'epilessia esordisce, comunemente, con le crisi in età infantile. Sebbene molte forme vadano incontro a una risoluzione spontanea, il 30-40% di bambini continueranno a presentare crisi, talora farmaco-resistenti, anche da adulti. Nel mondo si stima che, ogni anno, circa un milione di bambini affetti da epilessia transita nell'età adulta.

“La transizione – sottolinea D'Aniello – è un processo che riguarda non solo quei bambini e adolescenti che continuano a presentare crisi in età adulta ma anche quei ragazzi che pur avendo crisi ben controllate presentano altre comorbidità neurologiche o psicopatologiche. Non esiste una età specifica per iniziare il

SALUTE

Cnr, un fascio di luce per individuare le cellule malate nel sangue



processo di transizione ma la maggior parte degli esperti individua nella tarda infanzia, prima adolescenza l'età in cui intraprendere questo percorso. Si tratta di un processo lento, che mette al centro l'adolescente e la sua famiglia e che necessita di figure specializzate come neuropsichiatra infantile, neurologo e psicologo che operino in equipe multidisciplinare e che possano avvalersi anche dell'aiuto di altre figure professionali come, ad esempio, il ginecologo o lo psichiatra".

 Condividi su Facebook

 Condividi su Twitter

ARTICOLI CORRELATI

SALUTE

Scoperto meccanismo molecolare responsabile del colesterolo cattivo



SALUTE

Iperensione, scoperto meccanismo che causa danni cervello



SALUTE

Italiani svelano anticorpi primitivi, Mantovani: 'Utili per nuove cure'



SALUTE

Chirurgia, al Gemelli Roma eccezionale intervento '3 in 1'



SALUTE

Marzollo (Fmsi): 'In arresto cardiaco, fondamentale rianimazione cardiopolmonare'



SALUTE

Giornata dell'epilessia, Ucb conferma impegno trentennale nelle cure



SALUTE

Bms, Regina Vasiliou alla guida dell'azienda in Italia

LINK: <https://www.italiasera.it/giornata-dellepilessia-monumenti-in-viola-e-iniziative-contro-lo-stigma/>

13 FEBBRAIO 2023 CHI SIAMO CARRIERE CONTATTI RADIO ROMA



ITALIA SERA

CRONACA POLITICA SPETTACOLI TECNOLOGIA SPORT ALTRO



Home > ATTUALITÀ > Giornata dell'epilessia, monumenti in viola e iniziative contro lo stigma

Giornata dell'epilessia, monumenti in viola e iniziative contro lo stigma

Di Adnkronos - 13 Febbraio 2023



(Adnkronos) – Come ogni anno, il 13 febbraio, Giornata internazionale dell'epilessia, in tutto il mondo vengono organizzate iniziative volte a far conoscere questa malattia e combattere lo stigma che la accompagna. Tra queste – spiega in una nota Neuromed – spiccano l'illuminazione di viola dei monumenti più rappresentativi delle varie città, come la Reggia Vanvitelliana di Caserta, e l'incontro virtuale, il 16 febbraio, tra Alfredo D'Aniello, neuropsichiatra infantile al Centro Epilessia Irccs Neuromed di Pozzilli (Is) e consigliere della macro area Campania-Molise della Lega italiana contro l'epilessia (Lice), e i docenti di alcuni Istituti di Roma e Milano nell'ambito dell'iniziativa 'A scuola di epilessia' promossa dall'Associazione italiana epilessia.

"Si tratta di una iniziativa volta ad aumentare le conoscenze sull'epilessia e le sue manifestazioni cliniche – afferma D'Aniello – combattere lo stigma e i pregiudizi che ancora si accompagnano ad essa, affrontare argomenti importanti come le modalità di apprendimento dei bambini con epilessia nonché la gestione del tempo libero e delle attività sportive e, infine, offrire ai docenti e al tutto il personale scolastico informazioni sulle corrette modalità di gestione e soccorso del bambino in corso di crisi epilettica e le modalità di somministrazione dei farmaci 'di emergenza' in corso di crisi".

L'epilessia è una delle condizioni neurologiche croniche più frequenti. Si stima che in Italia ne soffrano circa 600mila persone, 6 milioni Europa e circa 50 milioni nel mondo. Si tratta di una condizione – spiega la nota – che nella maggior parte dei casi può essere curata con successo grazie alle terapie farmacologiche a disposizione, ma un terzo dei pazienti non risponde alle cure con risvolti importanti sulla qualità della vita. La non prevedibilità delle crisi epilettiche può infatti inficiare il contesto lavorativo, scolastico e affettivo. Se a questo si sommano l'accesso disomogeneo delle cure, che ancora si registra soprattutto nei Paesi

ULTIMI ARTICOLI



Pd, circoli confermano Bonaccini: Schlein insegue e suona carica per i gazebo

ATTUALITÀ 13 Febbraio 2023



San Valentino inaugurata a Castel Gandolfo la "Piazzetta degli Innamorati"

NOTIZIE LOCALI
13 Febbraio 2023



Covid oggi Lazio, 326 contagi e 2 morti: a Roma 195 casi

ATTUALITÀ 13 Febbraio 2023



Covid oggi Lazio, 326 contagi e 2 morti. A Roma 195 nuovi casi

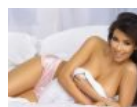
ATTUALITÀ 13 Febbraio 2023



Malattie croniche intestinali, confronto medici-pazienti su gestione patologie

ECONOMIA 13 Febbraio 2023

ARTICOLI POPOLARI



Pornostar: ecco le 10 più cliccate al mondo. Unica 'outsider' Kim Kardashian, è comunque tra le più ambite..

GOSSIP 3 Maggio 2020



"Elodie, mi vuoi sposare?", l'urlo dalla platea di Sanremo e la reazione di Iannone

ATTUALITÀ 11 Febbraio 2023

a basso reddito, oltre allo stigma presente in tutti i Paesi, anche quelli occidentali, si capisce perché questa condizione sia ad alta pervasività.

“E’ per tali motivi – spiega il professor Giancarlo Di Gennaro, direttore dell’Uo Centro Epilessia dell’Ircs Neuromed e coordinatore del Gruppo di studio Epilessia della Sin (Società italiana di neurologia) – che l’Organizzazione mondiale della sanità, nel maggio del 2022, ha inserito l’epilessia, insieme ad altre condizioni neurologiche, al centro di un ambizioso Piano decennale di politiche nazionali e internazionali. Gli obiettivi strategici del piano Igap-10 (Piano d’azione globale decennale per l’epilessia ed altri disturbi neurologici) sono quelli di rendere la gestione di queste patologie prioritaria nelle politiche nazionali; fornire su larga scala tempestive diagnosi efficaci; poter attuare strategie di prevenzione; favorire la ricerca e l’innovazione in questi campi, rafforzare un approccio a queste condizioni che segue il modello della salute pubblica”.

Contro lo stigma – si legge nella nota – gli specialisti del Centro Neuromed contribuiscono con la loro opera a promuovere il più possibile una corretta informazione e formazione non solo alle famiglie che combattono quotidianamente questa condizione, ma anche all’interno della società stessa.

“Stigma è una parola la cui etimologia è greca e vuol dire macchia, pregiudizio, discredito che continua nel tempo – ricorda Liliana Grammaldo, neuropsicologa e psicoterapeuta del Centro Epilessia Neuromed – Parte da una nutrita fetta di popolazione nei confronti di un’altra, di una malattia o di un’etnia, con il risultato di impedirne l’avvicinamento. Lo stigma è qualcosa che separa. Da questo stigma sociale ne discende uno individuale. La persona con epilessia fa suo il concetto di valere meno. Questo accade perché l’identità non è biologica ma è un dono sociale. Se dal verificarsi della prima crisi non viene detto ad un bambino, ad una persona, che il suo valore prescinde dall’epilessia ma è ontologico, connotato, quel bambino, quella persona fa specchio di ciò e accetta di essere di minor valore”.

L’epilessia esordisce, comunemente, con le crisi in età infantile. Sebbene molte forme vadano incontro a una risoluzione spontanea, il 30-40% di bambini continueranno a presentare crisi, talora farmaco-resistenti, anche da adulti. Nel mondo si stima che, ogni anno, circa un milione di bambini affetti da epilessia transita nell’età adulta.

“La transizione – sottolinea D’Aniello – è un processo che riguarda non solo quei bambini e adolescenti che continuano a presentare crisi in età adulta ma anche quei ragazzi che pur avendo crisi ben controllate presentano altre comorbidità neurologiche o psicopatologiche. Non esiste una età specifica per iniziare il processo di transizione ma la maggior parte degli esperti individua nella tarda infanzia, prima adolescenza l’età in cui intraprendere questo percorso. Si tratta di un processo lento, che mette al centro l’adolescente e la sua famiglia e che necessita di figure specializzate come neuropsichiatra infantile, neurologo e psicologo che operino in équipe multidisciplinare e che possano avvalersi anche dell’aiuto di altre figure professionali come, ad esempio, il ginecologo o lo psichiatra”.



Ferragni-Fedez, il 'video-chiarimento' dopo Rosa Chemical

ATTUALITÀ 12 Febbraio 2023



Ucraina, Intelligence Gb: "Perdite record per Russia"

ATTUALITÀ 12 Febbraio 2023



Sanremo 2023, Rosa Chemical-Fedez: il bacio davanti a Chiara Ferragni

ATTUALITÀ 11 Febbraio 2023

ARTICOLI CORRELATI **ALTRO DALL'AUTORE**



Pd, circoli confermano Bonaccini: Schlein insegue e suona carica per i gazebo



San Valentino inaugurata a Castel Gandolfo la "Piazzetta degli Innamorati"



Covid oggi Lazio, 326 contagi e 2 morti: a Roma 195 casi

LINK: <https://www.dottnet.it/articolo/32532720/giornata-dell-epilessia-al-via-la-campagna-contro-lo-stigma-sociale/>

Dottnet



News ▾ Canali Minisiti ECM eXtra ▾ Toolbox ▾

Pubblicità

Giornata dell'epilessia, al via la campagna contro lo stigma sociale



NEUROLOGIA | REDAZIONE
DOTTNET | 13/02/2023 12:53

La Giornata Internazionale è stata l'occasione per lanciare un contest dedicato al tema dell'inclusione sociale, dalla scuola al lavoro

La vita è un teatro ed ognuno di noi va in scena tutti i giorni, nessuno escluso. È questo il messaggio che la **LICE – Lega Italiana Contro l'Epilessia** rivolge alle

Persone che convivono con l'Epilessia, per non arrendersi alla propria condizione, perché raggiungere una migliore qualità di vita oggi si può. Nei Paesi industrializzati, **l'Epilessia interessa circa 1 persona su 100**. Questa patologia si può verificare in tutte le età, con due maggiori picchi di incidenza, uno nei primi anni di vita e l'altro – sempre più elevato – nell'età più avanzata. **Attualmente si calcola, infatti, che in Italia 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**. Alla base dell'alto tasso di incidenza nel primo anno di vita ci sono soprattutto fattori genetici e rischi connessi a varie cause di sofferenza perinatale, mentre per gli over 75 la causa risiede soprattutto nel concomitante aumento delle patologie legate all'età: ictus cerebrale, malattie neurodegenerative, tumori e traumi cranici.

In occasione della **Giornata Internazionale dell'Epilessia, LICE e Fondazione LICE, in collaborazione con Giffoni Innovation Hub**, davanti a una platea di giornalisti e Istituzioni, hanno presentato in conferenza stampa "**Si va in scena. Storie di Epilessia**", la campagna di *awareness* contro lo stigma sociale che spesso comporta l'esclusione da una vita normale per chi convive con l'Epilessia, anche in ambito scolastico e lavorativo. La **Giornata Internazionale** è stata l'occasione per lanciare un **contest** dedicato al tema **dell'inclusione sociale, dalla scuola al lavoro**. La Campagna prevedrà, infatti, il coinvolgimento diretto delle Persone con Epilessia ed i loro *caregiver* che vorranno raccontare la storia di chi l'Epilessia la vive in prima persona, in ogni ambito della vita quotidiana. La storia migliore verrà selezionata da una giuria di esperti, e diventerà il soggetto di un **cortometraggio** che sarà presentato dal 20 al 29 luglio al **Giffoni Film Festival 2023** e, fuori concorso, alla prossima **Mostra Internazionale d'Arte Cinematografica di Venezia**.

"In Italia le **Persone con Epilessia** sono circa **600 mila** - evidenzia **Laura Tassi**,

Pubblicità

PIÙ LETTI

Cittadini (Aiop): Condividiamo appello della Commissione Salute delle Regioni sui rischi del Servizio Sanitario Nazionale

Bernabei: Anziani che non si riescono a dimettere dall'ospedale: sono un'emergenza

Fiaso, meno 19% i ricoveri Covid in sette giorni: preoccupa l'ondata di gelo

ULTIMI VIDEO



PINO TORO
Presidente Nazionale ALL
ALL e il progetto "Destinazione Futuro" per le Car-T

EMATOLOGIA

presidente LICE - 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. L'Epilessia è una malattia cronica che impatta certamente sulla vita quotidiana di chi ne soffre, anche nei rapporti con le persone, i compagni, i colleghi. Sebbene la strada da percorrere sia ancora lunga, molti passi avanti sono stati fatti, e LICE sostiene le Persone con Epilessia a non arrendersi alla propria condizione e ad affrontare la vita con coraggio in ogni ambito sociale. Ringraziamo i nostri partner e il Giffoni Film Festival che darà visibilità alle storie delle Persone con Epilessia attraverso un cortometraggio".

La Giornata Internazionale dell'Epilessia celebra anche i 30 anni de "Il Grande Cocomero", uno dei rari film in cui è stato affrontato il tema dell'Epilessia in modo esaustivo ed emozionante. Durante l'evento è stato proiettato un montaggio speciale del film e, per l'occasione la regista, **Francesca Archibugi**, ha voluto essere presente con un **video saluto**.

"Siamo davvero orgogliosi di questo progetto – spiega **Oriano Mecarelli**, Past-president LICE – che vedrà 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**. 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". Anche quest'anno si rinnova la tradizionale **illuminazione dei monumenti** italiani: nella serata del 13 febbraio, infatti, i monumenti delle principali città italiane, a partire dal **Colosseo**, si coloreranno di **viola**, il colore della **lotta all'Epilessia**. Numerose le manifestazioni previste nelle varie Regioni italiane consultabili sul sito LICE.

La **Campagna di sensibilizzazione** per la Giornata del 13 febbraio ha ottenuto il **sostegno di Rai per la Sostenibilità** per il supporto informativo attraverso i canali editoriali Rai. "Quest'anno ancor di più - conclude **Antonio Gambardella**, **Presidente della Fondazione LICE** – abbiamo voluto evidenziare quanto l'inclusione sociale sia importante per chi convive con le Epilessie. Chi è affetto da patologie come queste affronta quotidianamente la discriminazione e l'esclusione dalla vita sociale, professionale o scolastica in base all'età. Per questo vogliamo che le Persone con Epilessia non si nascondano più per paura del giudizio, vogliamo che raccontino le loro storie, le loro paure ma anche i loro successi. Per questo motivo, sempre al fianco di LICE, conosceremo con grande emozione la più bella storia di Epilessia che verrà selezionata e diventerà un cortometraggio presentato in un contesto internazionale come il Giffoni Film Festival a cui va il nostro ringraziamento".

Hanno partecipato all'evento **Laura Tassi**, Presidente LICE; **Oriano Mecarelli**, Past President LICE, **Antonio Gambardella**, Presidente della Fondazione LICE; **Francesca Sofia**, Presidente International Bureau for Epilepsy, IBE; **Domenico Di Giorgio**, AIFA, con la moderazione di **Mario Moroni**, Testimonial LICE. Un ringraziamento speciale va alle Aziende che oggi sono qui al fianco di LICE e di Fondazione LICE per aver sostenuto la Giornata Internazionale dell'Epilessia e per il loro impegno straordinario che dedicano tutti i giorni in questo ambito: **Angelini Pharma** che ha contribuito anche all'illuminazione del Colosseo, e poi ancora **Jazz Pharmaceuticals**, **UCB**, **Eisai**, **Ecufarma**, **Lusofarmaco** e **Sanofi per il contributo non condizionante alla Campagna**.



FRANCESCO PAOLO TAMBARO

L'applicazione delle Car-T in pediatria

EMATOLOGIA



GIORGIA BATTIPAGLIA

Quali sono le criticità delle Car-T

EMATOLOGIA

La **Campagna LICE 2023 "SI VA IN SCENA. STORIE DI EPILESSIA"** proseguirà per tutto il 2023. Chi volesse partecipare al **contest** e raccontare la propria storia di Epilessia, **entro e non oltre il 13 marzo 2023**, potrà trovare tutte le informazioni su LICE e Fondazione LICE. Il trailer del cortometraggio sarà presentato in anteprima durante il **46° Congresso Nazionale LICE** che si terrà a Napoli dal 7 al 9 giugno 2023.

I CORRELATI



Fimmg: i medici del 118 non "trasportano malati". I medici del 118 salvano e curano persone

SINDACATO | REDAZIONE DOTNET | 13/02/2023 14:24

Marino: "Ormai sta diventando un lavoro sempre più umiliante non valorizzato da gratifiche di carriera e ristori economici"



Test rapidi covid, Palù contro Crisanti

SANITÀ PUBBLICA | REDAZIONE DOTNET | 13/02/2023 13:56

Palù: "non si tratta di scienza, stiamo parlando di dati da essere ancora confermati, informazioni quindi che non dovrebbero nemmeno essere utilizzate per guidare scelte di pratica clinica"



Snamì, stato di agitazione a tutela dei medici sempre più vessati

SINDACATO | REDAZIONE DOTNET | 13/02/2023 12:59

Testa: "Le istituzioni sembrano sorde e non possiamo accettare un sistema che impone ai medici di medicina generale e ai pediatri di dover stare attivi sette giorni su sette"



Onotri (Smi), rinnovo contratto: Occorrono nuove risorse, nuove tutele e valorizzazione degli specializzandi

SINDACATO | REDAZIONE DOTNET | 13/02/2023 12:48

"Bisogna che il Governo preveda nuovi finanziamenti per porre rimedio alla carenza di specialisti nel servizio sanitario pubblico e metta fine al ricorso a medici a gettone"

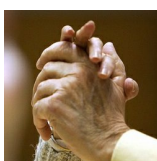
TI POTREBBERO INTERESSARE



Giornata dell'epilessia, l'impegno è infrangere lo stigma

NEUROLOGIA | REDAZIONE DOTNET | 09/02/2023 12:16

Il 2023 vede Aice particolarmente ottimista. Un anno in cui si stanno realizzando importanti proposte che faranno fare un salto di qualità nella gestione della patologia



Studio italiano: così i farmaci anti-diabetici ritardano di 6 anni l'insorgenza del Parkinson

NEUROLOGIA | REDAZIONE DOTNET | 08/02/2023 14:17

Lo studio è stato condotto dal Centro Parkinson e parkinsonismi dell'Asst Gaetano Pini-CTO di Milano, con il contributo della Fondazione

LINK: <https://www.affaritaliani.it/notiziario/giornata-dell-epilessia-monumenti-in-viola-iniziativa-contro-lo-stigma-306837.html>

POLITICA ESTERI ECONOMIA CRONACHE CULTURE COSTUME SPETTACOLI SALUTE GREEN SOCIALE MEDIATECH MOTORI SPORT MILANO ROMA



affaritaliani.it

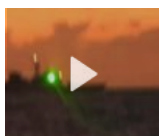


Il primo quotidiano digitale, dal 1996



ROMA

Elezioni Lazio: i primi Exit Poll: "Ho votato Fdi, Lega, M5s, Pd"



POLITICA

Nave militare cinese punta laser contro guardacoste Filippine



ECONOMIA

Il turismo verso nuove opportunità: viaggio nella Bit 2023



CRONACHE

Viaggi del Cuore, Amirante: ritrovare la pace interiore

NOTIZIARIO

[torna alla lista](#)



13 febbraio 2023- 13:26

Giornata dell'epilessia, monumenti in viola e iniziative contro lo stigma

Roma, 13 feb. (Adnkronos Salute) - Come ogni anno, il 13 febbraio, Giornata internazionale dell'epilessia, in tutto il mondo vengono organizzate iniziative volte a far conoscere questa malattia e combattere lo stigma che la accompagna. Tra queste - spiega in una nota Neuromed - spiccano l'illuminazione di viola dei monumenti più rappresentativi delle varie città, come la Reggia Vanvitelliana di Caserta, e l'incontro virtuale, il 16 febbraio, tra Alfredo D'Aniello, neuropsichiatra infantile al Centro Epilessia Irccs Neuromed di Pozzilli (Is) e consigliere della macro area Campania-Molise della Lega italiana contro l'epilessia (Lice), e i docenti di alcuni Istituti di Roma e Milano nell'ambito dell'iniziativa 'A scuola di epilessia' promossa dall'Associazione italiana epilessia. "Si tratta di una iniziativa volta ad aumentare le conoscenze sull'epilessia e le sue manifestazioni cliniche - afferma D'Aniello - combattere lo stigma e i pregiudizi che ancora si accompagnano ad essa, affrontare argomenti importanti come le modalità di apprendimento dei bambini con epilessia nonché la gestione del tempo libero e delle attività sportive e, infine, offrire ai docenti e al tutto il personale scolastico informazioni sulle corrette modalità di gestione e soccorso del bambino in corso di crisi epilettica e le modalità di somministrazione dei farmaci 'di emergenza' in corso di crisi". L'epilessia è una delle condizioni neurologiche croniche più frequenti. Si stima che in Italia ne soffrano circa 600mila persone, 6 milioni Europa e circa 50 milioni nel mondo. Si tratta di una condizione - spiega la nota - che nella maggior parte dei casi può essere curata con successo grazie alle terapie farmacologiche a disposizione, ma un terzo dei pazienti non risponde alle cure con risvolti importanti sulla qualità della vita. La non prevedibilità delle crisi epilettiche può infatti inficiare il contesto lavorativo, scolastico e affettivo. Se a questo si sommano l'accesso disomogeneo delle cure, che ancora si registra soprattutto nei Paesi a basso reddito, oltre allo stigma presente in tutti i Paesi, anche quelli occidentali, si capisce perché questa condizione sia ad alta pervasività. "E' per tali motivi - spiega il professor Giancarlo Di Gennaro, direttore dell'Uo Centro Epilessia dell'Irccs Neuromed e coordinatore del Gruppo di studio Epilessia della Sin (Società italiana di neurologia) - che l'Organizzazione mondiale della sanità, nel maggio del 2022, ha inserito l'epilessia, insieme ad altre condizioni neurologiche, al centro di un ambizioso Piano decennale di politiche nazionali e internazionali. Gli obiettivi strategici del piano Igap-10 (Piano d'azione globale decennale per l'epilessia ed altri disturbi neurologici) sono quelli di rendere la gestione di queste patologie prioritaria nelle politiche nazionali; fornire su larga scala tempestive diagnosi efficaci; poter attuare strategie di prevenzione; favorire la ricerca e l'innovazione in questi campi, rafforzare un approccio a queste condizioni che segue il modello della salute pubblica". Contro lo stigma - si legge nella nota - gli specialisti del Centro Neuromed contribuiscono con la loro opera a promuovere il più possibile una corretta informazione e formazione non solo alle famiglie che combattono quotidianamente questa condizione, ma anche all'interno della società stessa. "Stigma è una parola la cui etimologia è greca e vuol dire macchia, pregiudizio, discredito che continua nel tempo - ricorda Liliana Grammaldo, neuropsicologa e psicoterapeuta del Centro Epilessia Neuromed - Parte da una nutrita fetta di popolazione nei confronti di un'altra, di una malattia o di un'etnia, con il risultato di impedirne l'avvicinamento. Lo stigma è qualcosa che separa. Da questo stigma sociale ne discende uno individuale. La persona con epilessia fa suo il concetto di valere meno. Questo accade perché l'identità non è biologica ma è un dono sociale. Se dal verificarsi della prima crisi non viene detto ad un bambino, ad una persona, che il suo valore prescinde dall'epilessia ma è ontologico, connotato, quel bambino, quella persona fa specchio di ciò e accetta di essere di minor valore". L'epilessia esordisce, comunemente, con le crisi in età infantile. Sebbene molte forme vadano incontro

a una risoluzione spontanea, il 30-40% di bambini continueranno a presentare crisi, talora farmacoresistenti, anche da adulti. Nel mondo si stima che, ogni anno, circa un milione di bambini affetti da epilessia transita nell'età adulta. "La transizione - sottolinea D'Aniello - è un processo che riguarda non solo quei bambini e adolescenti che continuano a presentare crisi in età adulta ma anche quei ragazzi che pur avendo crisi ben controllate presentano altre comorbidità neurologiche o psicopatologiche. Non esiste una età specifica per iniziare il processo di transizione ma la maggior parte degli esperti individua nella tarda infanzia, prima adolescenza l'età in cui intraprendere questo percorso. Si tratta di un processo lento, che mette al centro l'adolescente e la sua famiglia e che necessita di figure specializzate come neuropsichiatra infantile, neurologo e psicologo che operino in équipe multidisciplinare e che possano avvalersi anche dell'aiuto di altre figure professionali come, ad esempio, il ginecologo o lo psichiatra".



raccomandato per te



Sponsorizzato

La casa più strana del mondo, ecco la "Casa do Penedo"

Idealista



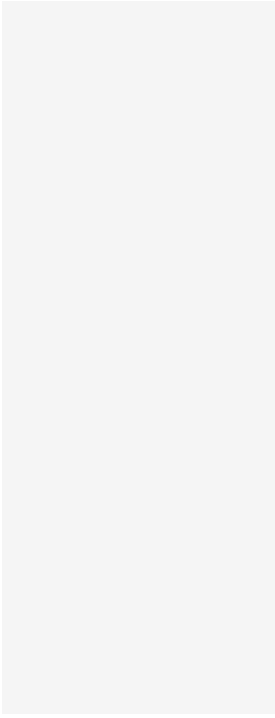
LINK: <https://www.ilsannioquotidiano.it/2023/02/13/giornata-dellepilessia-monumenti-in-viola-e-iniziativa-contro-lo-stigma/>

LUNEDI 13 FEBBRAIO 2023



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

Q



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

LINK: <https://laragione.eu/adnkronos/news/giornata-dellepilessia-monumenti-in-viola-e-iniziativa-contro-lo-stigma/>



Scarica e leggi gratis su app



- L'ITALIA DE LA RAGIONE
- ESTERI
- LIFE
- MEDIA
- INTERVISTE E OPINIONI
- EMOTICON
- CHI SIAMO

Giornata dell'epilessia, monumenti in viola e iniziative contro lo stigma

FEBBRAIO 13, 2023

Roma, 13 feb. (Adnkronos Salute) – Come ogni anno, il 13 febbraio, Giornata internazionale dell'epilessia, in tutto il mondo vengono organizzate iniziative volte a far conoscere questa malattia e combattere lo stigma che la accompagna. Tra queste – spiega in una nota Neuromed – spiccano l'illuminazione di viola dei monumenti più rappresentativi delle varie città, come la Reggia Vanvitelliana di Caserta, e l'incontro virtuale, il 16 febbraio, tra Alfredo D'Aniello, neuropsichiatra infantile al Centro Epilessia Irccs Neuromed di Pozzilli (Is) e consigliere della macro area Campania-Molise della Lega italiana contro l'epilessia (Lice), e i docenti di alcuni Istituti di Roma e Milano nell'ambito dell'iniziativa 'A scuola di epilessia' promossa dall'Associazione italiana epilessia.

“Si tratta di una iniziativa volta ad aumentare le conoscenze sull'epilessia e le sue manifestazioni cliniche – afferma D'Aniello – combattere lo stigma e i pregiudizi che ancora si accompagnano ad essa, affrontare argomenti importanti come le modalità di apprendimento dei bambini con epilessia nonché la gestione del tempo libero e delle attività sportive e, infine, offrire ai docenti e al tutto il personale scolastico informazioni sulle corrette modalità di gestione e soccorso del bambino in corso di crisi epilettica e le modalità di somministrazione dei farmaci 'di emergenza' in corso di crisi”.

L'epilessia è una delle condizioni neurologiche croniche più frequenti. Si stima che in Italia ne soffrano circa 600mila persone, 6 milioni Europa e circa 50 milioni nel mondo. Si tratta di una condizione – spiega la nota – che nella maggior parte dei casi può essere curata con successo grazie alle terapie farmacologiche a disposizione, ma un terzo dei pazienti non risponde alle cure con risvolti importanti sulla qualità della vita. La non prevedibilità delle crisi epilettiche può infatti inficiare il contesto lavorativo, scolastico e affettivo. Se a

questo si sommano l'accesso disomogeneo delle cure, che ancora si registra soprattutto nei Paesi a basso reddito, oltre allo stigma presente in tutti i Paesi, anche quelli occidentali, si capisce perché questa condizione sia ad alta pervasività.

“E' per tali motivi – spiega il professor Giancarlo Di Gennaro, direttore dell'Uo Centro Epilessia dell'Irccs Neuromed e coordinatore del Gruppo di studio Epilessia della Sin (Società italiana di neurologia) – che l'Organizzazione mondiale della sanità, nel maggio del 2022, ha inserito l'epilessia, insieme ad altre condizioni neurologiche, al centro di un ambizioso Piano decennale di politiche nazionali e internazionali. Gli obiettivi strategici del piano Igap-10 (Piano d'azione globale decennale per l'epilessia ed altri disturbi neurologici) sono quelli di rendere la gestione di queste patologie prioritaria nelle politiche nazionali; fornire su larga scala tempestive diagnosi efficaci; poter attuare strategie di prevenzione; favorire la ricerca e l'innovazione in questi campi, rafforzare un approccio a queste condizioni che segue il modello della salute pubblica”.

Contro lo stigma – si legge nella nota – gli specialisti del Centro Neuromed contribuiscono con la loro opera a promuovere il più possibile una corretta informazione e formazione non solo alle famiglie che combattono quotidianamente questa condizione, ma anche all'interno della società stessa.

“Stigma è una parola la cui etimologia è greca e vuol dire macchia, pregiudizio, discredito che continua nel tempo – ricorda Liliana Grammaldo, neuropsicologa e psicoterapeuta del Centro Epilessia Neuromed – Parte da una nutrita fetta di popolazione nei confronti di un'altra, di una malattia o di un'etnia, con il risultato di impedirne l'avvicinamento. Lo stigma è qualcosa che separa. Da questo stigma sociale ne discende uno individuale. La persona con epilessia fa suo il concetto di valere meno. Questo accade perché l'identità non è biologica ma è un dono sociale. Se dal verificarsi della prima crisi non viene detto ad un bambino, ad una persona, che il suo valore prescinde dall'epilessia ma è ontologico, connaturato, quel bambino, quella persona fa specchio di ciò e accetta di essere di minor valore”.

L'epilessia esordisce, comunemente, con le crisi in età infantile. Sebbene molte forme vadano incontro a una risoluzione spontanea, il 30-40% di bambini continueranno a presentare crisi, talora farmacoresistenti, anche da adulti. Nel mondo si stima che, ogni anno, circa un milione di bambini affetti da epilessia transita nell'età adulta.

“La transizione – sottolinea D'Aniello – è un processo che riguarda non solo quei bambini e adolescenti che continuano a presentare crisi in età adulta ma anche quei ragazzi che pur avendo crisi ben controllate presentano altre comorbidità neurologiche o psicopatologiche. Non esiste una età specifica per iniziare il processo di transizione ma la maggior parte degli esperti individua nella tarda infanzia, prima adolescenza l'età in cui intraprendere questo percorso. Si tratta di un processo lento, che mette al centro l'adolescente e la sua famiglia e che necessita di figure specializzate come neuropsichiatra infantile, neurologo e psicologo che operino in équipe multidisciplinare e che possano avvalersi anche dell'aiuto di altre figure professionali come, ad esempio, il ginecologo o lo psichiatra”.



LINK: <https://www.tarantobuonasera.it/adn/giornata-dellepilessia-monumenti-in-viola-e-iniziative-contro-lo-stigma/>

ADNKRONOS

PUBBLICITÀ



INCE 1NCE

10 EUR per 10 anni

Scopri Di Più

Home | Giornata dell'epilessia, monumenti in viola e iniziative contro lo stigma

POTREBBE INTERESSARTI...

La Fiom va all'attacco: «Ex Ilva, gli annunci sul futuro non bastano»

«La vertenza ex Ilva sembra non trovare mai una soluzione causando un aumento delle criticità all'interno dello stabilimento e della cassa integrazione e una assenza di investimenti necessari a garantire la risalita produttiva, la sicurezza sugli impianti ed un minor impatto ambientale. Per quanto tempo

«Documento strategico, dialogo aperto con tutte le forze politiche»

«Torniamo a parlare di quello che per noi è un passaggio di estrema importanza al fine di gettare le basi di una distribuzione equa e razionale degli esercizi commerciali sul territorio ionico, nell'interesse dei titolari degli stessi, ma anche con l'obiettivo di costituire una rete di negozi e pubblici esercizi in grado di rispondere alle [...]»

Marco Mengoni: dal palco dell'Ariston all'Arena della Vittoria di Bari

Marco Mengoni si prepara ad affrontare il suo tour negli stadi delle principali città italiane dopo la meritissima e anticipata vittoria all'edizione 2023 del Festival di Sanremo con il brano "Due vite". In Puglia, a Bari, l'artista trentacinquenne di Ronciglione farà tappa a giugno, il 28, con un concerto che andrà in scena all'Arena della [...]

Giornata dell'epilessia, monumenti in viola e iniziative contro lo stigma

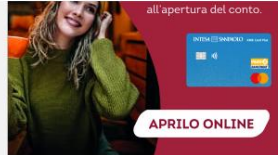
13.26 - 13/02/23



PUBBLICITÀ

Audi Bossoni Automobili

Audi A3 Sportback è in Promozione da Bossoni



APRI >

LEGGI Buonasera SENZA LIMITI

PROMO 1€ AL MESE per tre mesi

ABBONATI ORA

SEI ABBONATO al miglior contratto

- DIGITALE
- CARTACCIO
- BUONASERA SUD

Roma, 13 feb. (Adnkronos Salute) – Come ogni anno, il 13 febbraio, Giornata internazionale dell'epilessia, in tutto il mondo vengono organizzate iniziative volte a far conoscere questa malattia e combattere lo stigma che la accompagna. Tra queste – spiega in una nota Neuromed – spiccano l'illuminazione di viola dei monumenti più rappresentativi delle varie città, come la Reggia Vanvitelliana di Caserta, e l'incontro virtuale, il 16 febbraio, tra Alfredo D'Aniello, neuropsichiatra infantile al Centro Epilessia Irccs Neuromed di Pozzilli (Is) e consigliere della macro area Campania-Molise della Lega italiana contro l'epilessia (Lice), e i docenti di alcuni Istituti di Roma e Milano nell'ambito dell'iniziativa 'A scuola di epilessia' promossa dall'Associazione italiana epilessia.

“Si tratta di una iniziativa volta ad aumentare le conoscenze sull'epilessia e le sue manifestazioni cliniche – afferma D'Aniello – combattere lo stigma e i pregiudizi che ancora si accompagnano ad essa, affrontare argomenti importanti come le modalità di apprendimento dei bambini con epilessia nonché la gestione del tempo libero e delle attività sportive e, infine, offrire ai docenti e al tutto il personale scolastico informazioni sulle corrette modalità di gestione e soccorso del bambino in corso di crisi epilettica e le modalità di somministrazione dei farmaci 'di emergenza' in corso di crisi”.

L'epilessia è una delle condizioni neurologiche croniche più frequenti. Si stima che in Italia ne

Audi Bossoni Automobili

Audi A3 Sportback è in Promozione da Bossoni

grazie alle terapie farmacologiche a disposizione, ma un terzo dei pazienti non risponde alle cure con risvolti importanti sulla qualità della vita. La non prevedibilità delle crisi epilettiche può infatti inficiare il contesto lavorativo, scolastico e affettivo. Se a questo si sommano l'accesso disomogeneo delle cure, che ancora si registra soprattutto nei Paesi a basso reddito, oltre allo stigma presente in tutti i Paesi, anche quelli occidentali, si capisce perché questa condizione sia ad alta pervasività.

“E' per tali motivi – spiega il professor Giancarlo Di Gennaro, direttore dell'Uo Centro Epilessia dell'Irccs Neuromed e coordinatore del Gruppo di studio Epilessia della Sin (Società italiana di neurologia) – che l'Organizzazione mondiale della sanità, nel maggio del 2022, ha inserito l'epilessia, insieme ad altre condizioni neurologiche, al centro di un ambizioso Piano decennale di politiche nazionali e internazionali. Gli obiettivi strategici del piano Igap-10 (Piano d'azione globale decennale per l'epilessia ed altri disturbi neurologici) sono quelli di rendere la gestione di queste patologie prioritaria nelle politiche nazionali; fornire su larga scala tempestive diagnosi efficaci; poter attuare strategie di prevenzione; favorire la ricerca e l'innovazione in questi campi; rafforzare un approccio a queste condizioni che segue il modello della salute pubblica”.

Contro lo stigma – si legge nella nota – gli specialisti del Centro Neuromed contribuiscono con la loro opera a promuovere il più possibile una corretta informazione e formazione non solo alle famiglie che combattono quotidianamente questa condizione, ma anche all'interno della società stessa.

“Stigma è una parola la cui etimologia è greca e vuol dire macchia, pregiudizio, discredito che continua nel tempo – ricorda Liliana Grammaio, neuropsicologa e psicoterapeuta del Centro Epilessia Neuromed – Parte da una nutrita fetta di popolazione nei confronti di un'altra, di una malattia o di un'etnia con il risultato di impedire l'avvicinamento. Lo stigma è qualcosa che separa

malattia o di un'etnia, con il risultato di impedirne l'avvicinamento. Lo stigma è qualcosa che separa. Da questo stigma sociale ne discende uno individuale. La persona con epilessia fa suo il concetto di valere meno. Questo accade perché l'identità non è biologica ma è un dono sociale. Se dal verificarsi della prima crisi non viene detto ad un bambino, ad una persona, che il suo valore prescinde dall'epilessia ma è ontologico, connaturato, quel bambino, quella persona fa specchio di ciò e accetta di essere di minor valore".

L'epilessia esordisce, comunemente, con le crisi in età infantile. Sebbene molte forme vadano incontro a una risoluzione spontanea, il 30-40% di bambini continueranno a presentare crisi, talora farmaco-resistenti, anche da adulti. Nel mondo si stima che, ogni anno, circa un milione di bambini affetti da epilessia transita nell'età adulta.

"La transizione – sottolinea D'Aniello – è un processo che riguarda non solo quei bambini e adolescenti che continuano a presentare crisi in età adulta ma anche quei ragazzi che pur avendo

Audi Bossoni Automobili

Audi A3 Sportback è in Promozione da Bossoni

APRI >

lento, che mette al centro l'adolescente e la sua famiglia e che necessita di figure specializzate come neuropsichiatra infantile, neurologo e psicologo che operino in équipe multidisciplinare e che possano avvalersi anche dell'aiuto di altre figure professionali come, ad esempio, il ginecologo o lo psichiatra".

PUBBLICITÀ

LA STAMPA
Le nuove sfide del governo.
Leggi le analisi delle nostre firme
13,99€
AL MESE PER 6 MESI
ABBONATI
SITO + QUOTIDIANO IN DIGITALE

Audi Bossoni Automobili

Audi A3 Sportback è in Promozione da Bossoni

APRI >

LINK: <https://www.liberoquotidiano.it/news/adnkronos/34864506/giornata-dell-epilessia-monumenti-in-viola-e-iniziativa-contro-lo-stigma.html>

Condividi:



HOME / ADNKRONOS

Giornata dell'epilessia, monumenti in viola e iniziative contro lo stigma



Scopri il segreto di +100.000 aziende e paga meno tasse.
Risparmio, agevolazioni fiscali e semplicità di gestione. scopri Ticket Restaurant®
edenred.it

La tipografia online che stampa di tutto: Facile, Veloce, Conveniente



Scopri perchè oltre 1.5 milioni di clienti hanno già scelto FLYERALARM: 4,6 stelle su Trustpilot e premio Stile dell'E-commerce...

Sponsorizzato da FLYERALARM

13 febbraio 2023



Ascolta: "Otto e Mezzo, "Minniti ha pagato i criminali": la prof delira, caos in studio"



Roma, 13 feb. (Adnkronos Salute) - Come ogni anno, il 13 febbraio, Giornata internazionale dell'epilessia, in tutto il mondo vengono organizzate iniziative volte a far conoscere questa malattia e combattere lo stigma che la accompagna. Tra queste - spiega in una nota Neuromed - spiccano l'illuminazione di viola dei monumenti più rappresentativi delle varie città, come la Reggia Vanvitelliana di Caserta, e l'incontro virtuale, il 16 febbraio, tra Alfredo D'Aniello, neuropsichiatra infantile al Centro Epilessia Irccs Neuromed di Pozzilli (Is) e consigliere della macro area Campania-Molise della Lega italiana contro l'epilessia (Lice), e i docenti di alcuni Istituti di Roma e Milano nell'ambito dell'iniziativa 'A scuola di epilessia' promossa dall'Associazione italiana epilessia.

"Si tratta di una iniziativa volta ad aumentare le conoscenze sull'epilessia e le sue manifestazioni cliniche - afferma D'Aniello - combattere lo stigma e i pregiudizi che ancora si accompagnano ad essa, affrontare argomenti importanti come le modalità di apprendimento dei bambini con epilessia nonché la gestione del tempo libero e delle attività sportive e, infine, offrire ai docenti e al tutto il personale scolastico informazioni sulle corrette modalità di gestione e soccorso del bambino in corso di crisi epilettica e le modalità di somministrazione dei farmaci 'di emergenza' in corso di crisi".

Come vengono approvate le leggi nell'Unione Europea

PREGO?



"Minniti ha pagato i criminali": la prof delira, in studio si scatena il caos | Video

FLOP



"Per quattro mesi...": Dago-bomba sulla Ferragni, il fallimento è totale

MISURAZIONI

Alzheimer, il test dei soldi è una sentenza: come scoprire la demenza



FORZA MEME

Meloni ridicolizza la sinistra: dopo il voto... la "foto" clamorosa | Guarda



Libero Quotidiano.it

DIVENTA PREMIUM Gratis

OGNI GIORNO CONTENUTI SPECIALI DELLE PIÙ CELEBRI FIRME

APPROFONDIMENTI, INTERVISTE, RUBRICHE, PODCAST, VIDEO

E TANTO ALTRO NELLA SEZIONE PIÙ LIBERO

ISCRIVITI GRATUITAMENTE Libero

Libero Quotidiano.it

DIVENTA PREMIUM Gratis

OGNI GIORNO CONTENUTI SPECIALI DELLE PIÙ CELEBRI FIRME

APPROFONDIMENTI, INTERVISTE, RUBRICHE, PODCAST, VIDEO

E TANTO ALTRO NELLA SEZIONE PIÙ LIBERO

ISCRIVITI GRATUITAMENTE Libero

Libero Quotidiano.it

DIVENTA PREMIUM Gratis



Raccomandato da @utbrain

L'epilessia è una delle condizioni neurologiche croniche più frequenti. Si stima che in Italia ne soffrano circa 600mila persone, 6 milioni Europa e i pregiudizi che ancora si accompagnano ad essa, affrontare argomenti importanti come le modalità di apprendimento dei bambini con epilessia nonché la gestione del tempo libero e delle attività sportive e, infine, offrire ai docenti e al tutto il personale scolastico informazioni sulle corrette modalità di gestione e soccorso del bambino in corso di crisi epilettica e le modalità di somministrazione dei farmaci 'di emergenza' in corso di crisi".



Raccomandato da @utbrain

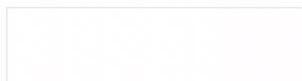
L'epilessia è una delle condizioni neurologiche croniche più frequenti. Si stima che in Italia ne soffrano circa 600mila persone, 6 milioni Europa e condizioni che segue il modello della 'saute pubblica".

Contro lo stigma - si legge nella nota - gli specialisti del Centro Neuromed contribuiscono con la loro opera a promuovere il più possibile una corretta informazione e formazione non solo alle famiglie che combattono quotidianamente questa condizione, ma anche all'interno della società stessa.

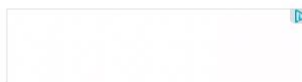
"Stigma è una parola la cui etimologia è greca e vuol dire macchia, pregiudizio, discredito che continua nel tempo - ricorda Liliana Grammaldo, neuropsicologa e psicoterapeuta del Centro Epilessia Neuromed - Parte da una nutrita fetta di popolazione nei confronti di un'altra, di una malattia o di un'etnia, con il risultato di impedirne l'avvicinamento. Lo stigma è qualcosa che separa. Da questo stigma sociale ne discende uno individuale. La persona con epilessia fa suo il concetto di valere meno. Questo accade perché l'identità non è biologica ma è un dono sociale. Se dal verificarsi della prima crisi non viene detto ad un bambino, ad una persona, che il suo stato non è una malattia, ma una condizione, è un errore".



In evidenza



In evidenza



il sondaggio
Regionali, per voi chi ha subito la sconfitta maggiore?

VOTA

Libero
DIVENTA PREMIUM

OGNI GIORNO
CONTENUTI SPECIALI
DELLE PIÙ CELEBRI FIRME

APPROFONDIMENTI,
INTERVISTE,
RUBRICHE,
PODCAST,
VIDEO

E TANTO ALTRO
NELLA SEZIONE
PIÙ LIBERO

ISCRIVITI
GRATUITAMENTE
Libero

Libero

**DIVENTA
PREMIUM
Gratis**

OGNI GIORNO
CONTENUTI SPECIALI
DELLE PIÙ CELEBRI FIRME

APPROFONDIMENTI,
INTERVISTE,
RUBRICHE,
PODCAST,
VIDEO

E TANTO ALTRO
NELLA SEZIONE
PIÙ LIBERO

ISCRIVITI
GRATUITAMENTE
Libero

Libero

**DIVENTA
PREMIUM
Gratis**

OGNI GIORNO
CONTENUTI SPECIALI
DELLE PIÙ CELEBRI FIRME

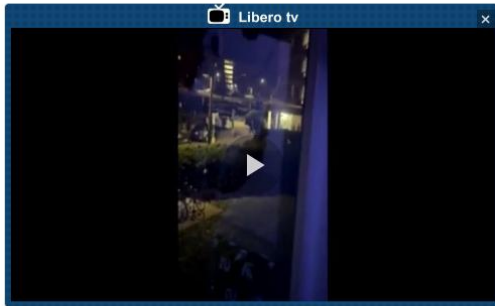
APPROFONDIMENTI,
INTERVISTE,
RUBRICHE,
PODCAST,
VIDEO

E TANTO ALTRO
NELLA SEZIONE
PIÙ LIBERO

suo valore prescinde dall'epilessia ma è ontologico, connaturato, quel bambino, quella persona fa specchio di ciò e accetta di essere di minor valore”.

L'epilessia esordisce, comunemente, con le crisi in età infantile. Sebbene molte forme vadano incontro a una risoluzione spontanea, il 30-40% di bambini continueranno a presentare crisi, talora farmacoresistenti, anche da adulti. Nel mondo si stima che, ogni anno, circa un milione di bambini affetti da epilessia transita nell'età adulta.

“La transizione - sottolinea D'Aniello - è un processo che riguarda non solo quei bambini e adolescenti che continuano a presentare crisi in età adulta ma anche quei ragazzi che pur avendo crisi ben controllate presentano altre comorbidità neurologiche o psicopatologiche. Non esiste una età specifica per iniziare il processo di transizione ma la maggior parte degli esperti individua nella tarda infanzia, prima adolescenza l'età in cui intraprendere questo percorso. Si tratta di un processo lento, che mette al centro l'adolescente e la sua famiglia e che necessita di figure specializzate come neuropsichiatra infantile, neurologo e psicologo che operino in équipe multidisciplinare e che possano avvalersi anche dell'aiuto di altre figure professionali come, ad esempio, il ginecologo o lo psichiatra”.



Gratis
OGNI GIORNO CONTENUTI SPECIALI
DELLE PIÙ CELEBRI FIRME
e tanto altro nella sezione Più Libero

ISCRIVITI GRATUITAMENTE
per accedere ai contenuti premium



ISCRIVITI
GRATUITAMENTE



Libero Quotidiano.it

**DIVENTA
PREMIUM
Gratis**

OGNI GIORNO
CONTENUTI SPECIALI
DELLE PIÙ CELEBRI FIRME

APPROFONDIMENTI,
INTERVISTE,
RUBRICHE,
PODCAST,
VIDEO

E TANTO ALTRO
NELLA SEZIONE
PIÙ LIBERO

ISCRIVITI
GRATUITAMENTE



Libero Quotidiano.it

DIVENTA

LINK: <https://metronews.it/2023/02/13/giornata-dellepilessia-monumenti-in-viola-e-iniziativa-contro-lo-stigma/>



1:26 pm, 13 Febbraio 23
metro

Giornata dell'epilessia, monumenti in viola e iniziative contro lo stigma

Di: Redazione Metronews



Roma, 13 feb. (Adnkronos Salute) – Come ogni anno, il 13 febbraio, Giornata internazionale dell'epilessia, in tutto il mondo vengono organizzate iniziative volte a far conoscere questa malattia e combattere lo stigma che la accompagna. Tra queste – spiega in una nota Neuromed – spiccano l'illuminazione di viola dei monumenti più rappresentativi delle varie città, come la Reggia Vanvitelliana di Caserta, e l'incontro virtuale, il 16 febbraio, tra Alfredo D'Aniello, neuropsichiatra infantile al Centro Epilessia Irccs Neuromed di Pozzilli (Is) e consigliere della macro area Campania-Molise della Lega italiana contro l'epilessia (Lice), e i docenti di alcuni Istituti di Roma e Milano nell'ambito dell'iniziativa 'A scuola di epilessia' promossa dall'Associazione italiana epilessia.

“Si tratta di una iniziativa volta ad aumentare le conoscenze sull'epilessia e le sue manifestazioni cliniche – afferma D'Aniello – combattere lo stigma e i pregiudizi che ancora si accompagnano ad essa, affrontare argomenti importanti come le modalità di apprendimento dei bambini con epilessia nonché la gestione del tempo libero e delle attività sportive e, infine, offrire ai docenti e al tutto il personale scolastico informazioni sulle corrette modalità di gestione e soccorso del bambino in corso di crisi epilettica e le modalità di somministrazione dei farmaci 'di emergenza' in corso di crisi”.

L'epilessia è una delle condizioni neurologiche croniche più frequenti. Si stima che in Italia ne soffrano circa 600mila persone, 6 milioni Europa e circa 50 milioni nel mondo. Si tratta di una condizione – spiega la nota – che nella maggior parte dei casi può essere curata con successo grazie alle terapie farmacologiche a disposizione, ma un terzo dei pazienti non risponde alle cure con risvolti importanti sulla qualità della vita. La non prevedibilità delle crisi epilettiche può infatti inficiare il contesto lavorativo, scolastico e affettivo. Se a questo si sommano l'accesso disomogeneo delle cure, che ancora si registra soprattutto nei Paesi a basso reddito, oltre allo stigma presente in tutti i Paesi, anche quelli occidentali, si capisce perché questa condizione

sia ad alta pervasività.

“E’ per tali motivi – spiega il professor Giancarlo Di Gennaro, direttore dell’Uo Centro Epilessia dell’Ircs Neuromed e coordinatore del Gruppo di studio Epilessia della Sin (Società italiana di neurologia) – che l’Organizzazione mondiale della sanità, nel maggio del 2022, ha inserito l’epilessia, insieme ad altre condizioni neurologiche, al centro di un ambizioso Piano decennale di politiche nazionali e internazionali. Gli obiettivi strategici del piano Igap-10 (Piano d’azione globale decennale per l’epilessia ed altri disturbi neurologici) sono quelli di rendere la gestione di queste patologie prioritaria nelle politiche nazionali; fornire su larga scala tempestive diagnosi efficaci; poter attuare strategie di prevenzione; favorire la ricerca e l’innovazione in questi campi, rafforzare un approccio a queste condizioni che segue il modello della salute pubblica”.

Contro lo stigma – si legge nella nota – gli specialisti del Centro Neuromed contribuiscono con la loro opera a promuovere il più possibile una corretta informazione e formazione non solo alle famiglie che combattono quotidianamente questa condizione, ma anche all’interno della società stessa.

“Stigma è una parola la cui etimologia è greca e vuol dire macchia, pregiudizio, discredito che continua nel tempo – ricorda Liliana Grammaldo, neuropsicologa e psicoterapeuta del Centro Epilessia Neuromed – Parte da una nutrita fetta di popolazione nei confronti di un’altra, di una malattia o di un’etnia, con il risultato di impedirne l’avvicinamento. Lo stigma è qualcosa che separa. Da questo stigma sociale ne discende uno individuale. La persona con epilessia fa suo il concetto di valere meno. Questo accade perché l’identità non è biologica ma è un dono sociale. Se dal verificarsi della prima crisi non viene detto ad un bambino, ad una persona, che il suo valore prescinde dall’epilessia ma è ontologico, connaturato, quel bambino, quella persona fa specchio di ciò e accetta di essere di minor valore”.

L’epilessia esordisce, comunemente, con le crisi in età infantile. Sebbene molte forme vadano incontro a una risoluzione spontanea, il 30-40% di bambini continueranno a presentare crisi, talora farmacoresistenti, anche da adulti. Nel mondo si stima che, ogni anno, circa un milione di bambini affetti da epilessia transita nell’età adulta.

“La transizione – sottolinea D’Aniello – è un processo che riguarda non solo quei bambini e adolescenti che continuano a presentare crisi in età adulta ma anche quei ragazzi che pur avendo crisi ben controllate presentano altre comorbidità neurologiche o psicopatologiche. Non esiste una età specifica per iniziare il processo di transizione ma la maggior parte degli esperti individua nella tarda infanzia, prima adolescenza l’età in cui intraprendere questo percorso. Si tratta di un processo lento, che mette al centro l’adolescente e la sua famiglia e che necessita di figure specializzate come neuropsichiatra infantile, neurologo e psicologo che operino in équipe multidisciplinare e che possano avvalersi anche dell’aiuto di altre figure professionali come, ad esempio, il ginecologo o lo psichiatra”.

LINK: <https://www.lafrecciaweb.it/2023/02/13/giornata-dellepilessia-monumenti-in-viola-e-iniziative-contro-lo-stigma-daniello-neuromed-lice-far-co...>

LaFrecciaWeb

l'informazione al centro

lafrecciaweb@gmail.com

Autorizzazione del Tribunale di Roma Ufficio Cancelleria della sez. per la Stampa e l'Informazione aut. 186/2018 del 22.11.2018.

Direttore Responsabile Alessandra Piccolella

Editore Gaetano Piccolella

Testata Giornalistica associata a



f

HOME EDITORIALE ▾ SALUTE E BENESSERE CRONACA SOCIETÀ SOCIALE MODA SCIENZA ECONOMIA MUSICA SPORT Q

Home > Redazione > Giornata dell'epilessia, monumenti in viola e iniziative contro lo stigma D'Aniello (Neuromed- Lice): "Far conoscere la malattia e combattere i pregiudizi"

Redazione

GIORNATA DELL'EPILESSIA, MONUMENTI IN VIOLA E INIZIATIVE CONTRO LO STIGMA D'ANIELLO (NEUROMED- LICE): "FAR CONOSCERE LA MALATTIA E COMBATTERE I PREGIUDIZI"

di Agenzia Adnkronos | 13 Febbraio 2023



Roma, 13 feb. (Adnkronos Salute) – Come ogni anno, il 13 febbraio, Giornata internazionale dell'epilessia, in tutto il mondo vengono organizzate iniziative volte a far conoscere questa malattia e combattere lo stigma che la accompagna. Tra queste – spiega in una nota Neuromed – spiccano

Scrivi e premi invio...



SEGUICI ANCHE SUI SOCIAL



MEDIA PARTNERS



LINK UTILI

l'illuminazione di viola dei monumenti più rappresentativi delle varie città, come la Reggia Vanvitelliana di Caserta, e l'incontro virtuale, il 16 febbraio, tra Alfredo D'Aniello, neuropsichiatra infantile al Centro Epilessia Irccs Neuromed di Pozzilli (Is) e consigliere della macro area Campania-Molise della Lega italiana contro l'epilessia (Lice), e i docenti di alcuni Istituti di Roma e Milano nell'ambito dell'iniziativa 'A scuola di epilessia' promossa dall'Associazione italiana epilessia. "Si tratta di una iniziativa volta ad aumentare le conoscenze sull'epilessia e le sue manifestazioni cliniche – afferma D'Aniello – combattere lo stigma e i pregiudizi che ancora si accompagnano ad essa, affrontare argomenti importanti come le modalità di apprendimento dei bambini con epilessia nonché la gestione del tempo libero e delle attività sportive e, infine, offrire ai docenti e al tutto il personale scolastico informazioni sulle corrette modalità di gestione e soccorso del bambino in corso di crisi epilettica e le modalità di somministrazione dei farmaci 'di emergenza' in corso di crisi". L'epilessia è una delle condizioni neurologiche croniche più frequenti. Si stima che in Italia ne soffrano circa 600mila persone, 6 milioni Europa e circa 50 milioni nel mondo. Si tratta di una condizione – spiega la nota – che nella maggior parte dei casi può essere curata con successo grazie alle terapie farmacologiche a disposizione, ma un terzo dei pazienti non risponde alle cure con risvolti importanti sulla qualità della vita. La non prevedibilità delle crisi epilettiche può infatti inficiare il contesto lavorativo, scolastico e affettivo. Se a questo si sommano l'accesso disomogeneo delle cure, che ancora si registra soprattutto nei Paesi a basso reddito, oltre allo stigma presente in tutti i Paesi, anche quelli occidentali, si capisce perché questa condizione sia ad alta pervasività. "E' per tali motivi – spiega il professor Giancarlo Di Gennaro, direttore dell'Uo Centro Epilessia dell'Irccs Neuromed e coordinatore del Gruppo di studio Epilessia della Sin (Società italiana di neurologia) – che l'Organizzazione mondiale della sanità, nel maggio del 2022, ha inserito l'epilessia, insieme ad altre condizioni neurologiche, al centro di un ambizioso Piano decennale di politiche nazionali e internazionali. Gli obiettivi strategici del piano Igap-10 (Piano d'azione globale decennale per l'epilessia ed altri disturbi neurologici) sono quelli di rendere la gestione di queste patologie prioritaria nelle politiche nazionali; fornire su larga scala tempestive diagnosi efficaci; poter attuare strategie di prevenzione; favorire la ricerca e l'innovazione in questi campi, rafforzare un approccio a queste condizioni che segue il modello della salute pubblica". Contro lo stigma – si legge nella nota – gli specialisti del Centro Neuromed contribuiscono con la loro opera a promuovere il più possibile una corretta informazione e formazione non solo alle famiglie che combattono quotidianamente questa condizione, ma anche all'interno della società stessa. "Stigma è una parola la cui etimologia è greca e vuol dire macchia, pregiudizio, discredito che continua nel tempo – ricorda Liliana Grammaldo, neuropsicologa e psicoterapeuta del Centro Epilessia Neuromed – Parte da una nutrita fetta di popolazione nei confronti di un'altra, di una malattia o di un'etnia, con il risultato di impedirne l'avvicinamento. Lo stigma è qualcosa che separa. Da questo stigma sociale ne discende uno individuale. La persona con epilessia fa suo il concetto di valere meno. Questo accade perché l'identità non è biologica ma è un dono sociale. Se dal verificarsi della prima crisi non viene detto ad un bambino, ad una persona, che il suo valore prescinde dall'epilessia ma è ontologico, connotato, quel bambino, quella persona fa specchio di ciò e accetta di essere di minor valore". L'epilessia esordisce, comunemente, con le crisi in età infantile. Sebbene molte forme vadano incontro a una risoluzione spontanea, il 30-40% di bambini continueranno a presentare crisi, talora farmaco-resistenti, anche da adulti. Nel mondo si stima che, ogni anno, circa un milione di bambini affetti da epilessia transita nell'età adulta. "La transizione – sottolinea D'Aniello – è un processo che riguarda non solo quei bambini e adolescenti che continuano a presentare crisi in età adulta ma anche quei ragazzi che pur avendo crisi ben controllate presentano altre comorbidità neurologiche o psicopatologiche. Non esiste una età specifica per iniziare il processo di transizione ma la maggior parte degli esperti individua nella tarda infanzia, prima adolescenza l'età in cui intraprendere questo percorso. Si tratta di un processo lento, che mette al centro l'adolescente e la sua famiglia e che necessita di figure specializzate come neuropsichiatra infantile, neurologo e psicologo che operino in equipe multidisciplinare e che possano avvalersi anche dell'aiuto di altre figure professionali come, ad esempio, il ginecologo o lo psichiatra".

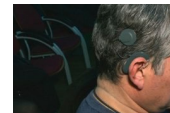


AGENZIE ADN KRONOS



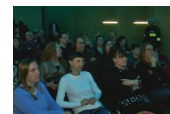
Giornata dell'epilessia, monumenti in viola e iniziative contro lo stigma D'Aniello (Neuromed- Lice): "Far conoscere la malattia e combattere i pregiudizi"

13 Febbraio 2023



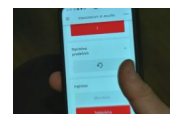
Sanremo, Lomboni (Med-EU): "Con tecnologia evoluta musica a portata di non udenti"

13 Febbraio 2023



Audiologo Di Lisi: "Musica Sanremo arrivata a non udenti con impianti cocleari" "Per i bambini rappresentano un miracolo, con questi strumenti oggi chi nasce sordo può diventare normo-udente"

13 Febbraio 2023



Otorinolaringoiatra Canale: "Musica importante per riabilitazione non udenti" "Possono ascoltarla anche gli ipoacusici grazie alle nuove tecnologie e al wi-fi"

13 Febbraio 2023



Sanremo, grazie a innovazione tech serata finale ascoltata anche dai non udenti Sviluppata da MED-EL ha permesso agli ipoacusici di seguire l'ultimo giorno della kermesse

13 Febbraio 2023



SALUTE

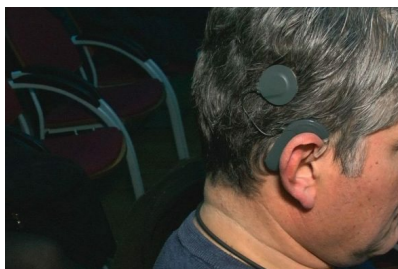
0 commento | 0 | f t p e



post precedente

**SANREMO, LOMBONI (MED-EL): "CON
TECNOLOGIA EVOLUTA MUSICA A
PORTATA DI NON UUDENTI'**

YOU MAY ALSO LIKE



**SANREMO, LOMBONI (MED-EL): "CON
TECNOLOGIA EVOLUTA MUSICA A...**

13 Febbraio 2023

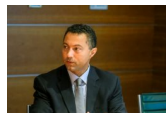


**AUDIOLOGO DI LISI: "MUSICA
SANREMO ARRIVATA A NON...**

13 Febbraio 2023

LASCIA UN COMMENTO

Devi essere **connesso** per inviare un commento.



**Vino: Flavio
Innocenzi nuovo
direttore del
Consorzio tutela
Doc delle Venezia**

10 Febbraio 2023



**Aumentano
rinoceronti ed
elefanti in Uganda**

10 Febbraio 2023



**Neurologo Rossini:
'La musica della
gioinezza aiuta
contro la demenza'
Al San Raffaele
Roma per i pazienti
con declino
cognitivo
organizzati
laboratori di
musicoterapia**

10 Febbraio 2023

ARTICOLI RECENTI

Domenico Macaluso racconta la sua scoperta storico-artistica: la pala pittorica di Brescia raffigura Santa Giulia e non Sant'Agata

Sulmona. In scena per la pace FESTA EBRAICA ROM CON ALEXIAN GROUP, ENRICO FINK E L'ORCHESTRA MULTIETNICA DI AREZZO

Riparte il Treno di Dante, con tappe anche a Ferrara e Bologna

Alle Scuderie del Quirinale i capolavori salvati dalla guerra

IN RICORDO DI CARLO ROBERTO SCIASCIA





RUBRICHE

> Ambiente	(65)
> archeologia	(11)
> architettura e design	(3)
> Attualità	(457)
> cinema	(48)
> Comunicati	(1)
> Cronaca	(23)
> Cultura Arte Spettacolo (1.126)	
> Curiosità	(3)
> Economia	(47)
> Editoria	(13)
> Editoria/Giornalismo	(70)
> Esteri	(112)
> Europa	(175)
> Eventi	(39)
> Fotografia	(4)
> IL punto di vista	(71)
> In Evidenza (1.878)	
> Informatica	(4)
> Innovazione digitale	(17)
> La voce dei lettori	(1)
> Lavoro	(17)
> Libri	(250)
> Magazine	(124)
> Marketing	(1)
> marketing	(1)
> Medicina	(10)

- [› Medicina Alternativa \(3\)](#)

- [› Moda \(30\)](#)

- [› Musica \(155\)](#)

- [› News \(29\)](#)

- [› Politica \(13\)](#)

- [› Redazione \(7.759\)](#)

- [› Salute e Benessere \(102\)](#)

- [› Scenari \(9\)](#)

- [› Scienza \(110\)](#)

- [› Scuola \(19\)](#)

- [› Sociale \(126\)](#)

- [› Società \(35\)](#)

- [› Sostenibilità \(11\)](#)

- [› Sport \(27\)](#)

- [› startup \(1\)](#)

- [› startup \(2\)](#)

- [› Storia \(46\)](#)

- [› Storie \(18\)](#)

- [› Tecnologia \(13\)](#)

- [› Turismo \(4\)](#)

- [› viaggi \(18\)](#)

- [› Vino e Gastronomia \(19\)](#)

ARCHIVI

- [› Febbraio 2023](#)

- [› Gennaio 2023](#)

- [› Dicembre 2022](#)

- [› Novembre 2022](#)

- [› Ottobre 2022](#)

- [› Settembre 2022](#)

- [› Agosto 2022](#)

- [› Luglio 2022](#)

> [Giugno 2022](#)

> [Maggio 2022](#)

> [Aprile 2022](#)

> [Marzo 2022](#)

> [Febbraio 2022](#)

> [Gennaio 2022](#)

> [Dicembre 2021](#)

> [Novembre 2021](#)

> [Ottobre 2021](#)

> [Settembre 2021](#)

> [Agosto 2021](#)

> [Luglio 2021](#)

> [Giugno 2021](#)

> [Maggio 2021](#)

> [Aprile 2021](#)

> [Marzo 2021](#)

> [Febbraio 2021](#)

> [Gennaio 2021](#)

> [Dicembre 2020](#)

> [Novembre 2020](#)

> [Ottobre 2020](#)

> [Settembre 2020](#)

> [Agosto 2020](#)

> [Luglio 2020](#)

> [Giugno 2020](#)

> [Maggio 2020](#)

> [Aprile 2020](#)

> [Marzo 2020](#)

> [Febbraio 2020](#)

> [Gennaio 2020](#)

> [Dicembre 2019](#)

> [Novembre 2019](#)

> [Ottobre 2019](#)

- > Settembre 2019

- > Agosto 2019

- > Luglio 2019

- > Giugno 2019

- > Maggio 2019

- > Aprile 2019

- > Marzo 2019

- > Febbraio 2019

- > Gennaio 2019

- > Dicembre 2018

- > Agosto 2018



DISCLAIMER

La freccia web è un sito di informazione e servizi legati alla comunicazione, i lettori sono tenuti al rispetto delle condizioni e dei termini stabiliti dall'Editore. I materiali, ovvero articoli di informazione, immagini, foto, registrazioni audio e video e qualsiasi altro contenuto del sito www.lafrecciaweb.it, sono di proprietà dell'editore e dunque protetti dalle norme sul diritto d'autore vigenti in Italia e dalle norme internazionali sul copyright. I Servizi del Sito Upload e contenuti multimediali Newsletter Podcast rss I servizi e i contenuti del sito sono destinati a un utilizzo personale e non professionale. Il lettore solo per uso personale ed a condizione che riporti interamente tutte le indicazioni del copyright, è autorizzato a scaricare e copiare i contenuti ed ogni altro materiale scaricabile. La riproduzione di qualsiasi contenuto, per motivi diversi dall'uso personale, è espressamente vietata in assenza di preventiva autorizzazione rilasciata in forma scritta dall'editore o dal titolare del diritto d'autore. I servizi di podcast rss sono accessibili solo per uso personale ed il loro utilizzo per fini commerciali è vietato. L'editore si riserva il diritto di cessare in qualsiasi momento il servizio di podcast o di rss e l'utilizzo del materiale scaricato. Inoltre l'editore non assume alcuna responsabilità circa i contenuti e ai servizi di podcast e rss, rispetto ai danni o limitazioni di utilizzo di siti internet, computer o dispositivi di lettura multimediale che si siano serviti di tali contenuti e servizi. L'editore di www.lafrecciaweb.it non è responsabile dei siti collegati tramite link né dei loro contenuti che possono essere soggetti a variazione nel tempo. Sul sito www.lafrecciaweb.it, è fatto divieto al lettore la pubblicazione negli spazi abilitati a tal fine, contenuti dal tenore diffamatorio, calunnatorio, litigioso, pornografico, osceno, violento, offensivo, denigratorio ed illegale a qualsiasi titolo. L'editore e il direttore responsabile del sito, non sono responsabili dei contenuti dei messaggi pervenuti dal lettore non essendo in grado di operare un monitoraggio e un controllo puntuale e costante sugli stessi, per cui la responsabilità ricade interamente sul lettore che ne risponde a titolo personale. Il lettore non può pubblicare dati personali o sensibili di altri lettori, a meno che gli stessi non siano già accessibili sul web. Il lettore non acquisisce alcun diritto in relazione all'utilizzo del software presente nel sito, se non l'uso limitato alla fruizione dei servizi stessi. Il lettore è libero di annullare in qualsiasi momento il suo account e fino al momento della disattivazione, ne è responsabile per tutte le attività effettuate. Le eventuali collaborazioni giornalistiche o di altra natura con la redazione e la gestione della testata www.lafrecciaweb.it, devono intendersi sempre ed interamente a titolo esclusivamente gratuito, e in conformità alla linea editoriale del giornale.

@2019 - All Right Reserved La Freccia Web

^
VAI SU

[Privacy & Cookies Policy](#)

LINK: <https://www.liberoquotidiano.it/news/adnkronos/34864508/giornata-dell-epilessia-monumenti-in-viola-e-iniziativa-contro-lo-stigma.html>



-50% Detrazione

Soluzione Chiavi in Mano per la tua Doccia

Piùesse

Preventivo >

Condividi:



HOME / ADNKRONOS

Giornata dell'epilessia, monumenti in viola e iniziative contro lo stigma



SBAM



"Non vi resta che...": dai vertici Fdl il brutale sfottò a sinistra e Pd

PREGO?



"Minniti ha pagato i criminali": la prof delira, in studio si scatena il caos | Video

FLOP

"Per quattro mesi...": Dago-bomba sulla Ferragni, il fallimento è totale

FORZA MEME

Meloni ridicolizza la sinistra: dopo il voto... la "foto" clamorosa | Guarda

Milan: Liquidazione di auto 2021 invendute (vedi prezzi)



Sponsorizzato da Offerte auto | Ricerca annunci

13 febbraio 2023

a a a



Ascolta: "Fdl sfoffe Pd: "Non vi resta che piangere""



Roma, 13 feb. (Adnkronos Salute) - Come ogni anno, il 13 febbraio, Giornata internazionale dell'epilessia, in tutto il mondo vengono organizzate iniziative volte a far conoscere questa malattia e combattere lo stigma che la accompagna. Tra queste - spiega in una nota Neuromed - spiccano l'illuminazione di viola dei monumenti più rappresentativi delle varie città, come la Reggia Vanvitelliana di Caserta, e l'incontro virtuale, il 16 febbraio, tra Alfredo D'Aniello, neuropsichiatra infantile al Centro Epilessia Irccs Neuromed di Pozzilli (Is) e consigliere della macro area Campania-Molise della Lega italiana contro l'epilessia (Lice), e i docenti di alcuni Istituti di Roma

MEDIOPADANA PARKING

Alla Stazione Mediopadana

Parcheggio Auto Coperto,
Custodito dentro la Stazione
AV Mediopadana

GUARDA GRATIS il nuovo podcast Libero TerraNova UN NUOVO EPISODIO ogni settimana disponibile su www.liberoquotidiano.it

L'epilessia (Lice), e i docenti di alcuni istituti di Roma e Milano nell'ambito dell'iniziativa 'A scuola di epilessia' promossa dall'Associazione italiana epilessia.

“Si tratta di una iniziativa volta ad aumentare le conoscenze sull'epilessia e le sue manifestazioni cliniche - afferma D'Aniello - combattere lo stigma e i pregiudizi che ancora si accompagnano ad essa, affrontare argomenti importanti come le modalità di apprendimento dei bambini con epilessia nonché la gestione del tempo libero e delle attività sportive e, infine, offrire ai docenti e al tutto il personale scolastico informazioni sulle corrette modalità di gestione e soccorso del bambino in corso di crisi epilettica e le modalità di somministrazione dei farmaci 'di emergenza' in corso di crisi”.



Raccomandato da Outbrain

L'epilessia è una delle condizioni neurologiche croniche più frequenti. Si stima che in Italia ne soffrano circa 600mila persone, 6 milioni Europa e circa 50 milioni nel mondo. Si tratta di una condizione - spiega la nota - che nella maggior parte dei casi può essere curata con successo grazie alle terapie farmacologiche a disposizione, ma un terzo dei pazienti non risponde alle cure con risvolti importanti sulla qualità della vita. La non prevedibilità delle crisi epilettiche può infatti inficiare il contesto lavorativo, scolastico e affettivo. Se a questo si sommano l'accesso disomogeneo delle cure, che ancora si registra soprattutto nei Paesi a basso reddito, oltre allo stigma presente in tutti i Paesi, anche quelli occidentali, si capisce perché questa condizione sia ad alta pervasività.

"E' per tali motivi - spiega il professor Giancarlo Di Gennaro, direttore dell'Uo Centro Epilessia dell'Irccs Neuromed e coordinatore del Gruppo di studio Epilessia della Sin (Società italiana di neurologia) - che l'Organizzazione mondiale della sanità, nel maggio del 2022, ha inserito l'epilessia, insieme ad altre condizioni neurologiche, al centro di un ambizioso Piano decennale di politiche nazionali e internazionali. Gli obiettivi strategici del piano Igap-10 (Piano d'azione globale decennale per l'epilessia ed altri disturbi neurologici) sono quelli di rendere la gestione di queste patologie prioritaria nelle politiche nazionali; fornire su larga scala tempestive diagnosi efficaci; poter attuare strategie di prevenzione; favorire la ricerca e l'innovazione in



In evidenza



prevenzione, favorire la ricerca e l'innovazione in questi campi, rafforzare un approccio a queste condizioni che segue il modello della salute pubblica”.

Contro lo stigma - si legge nella nota - gli specialisti del Centro Neuromed contribuiscono con la loro opera a promuovere il più possibile una corretta informazione e formazione non solo alle famiglie che combattono quotidianamente questa condizione, ma anche all'interno della società stessa.

“Stigma è una parola la cui etimologia è greca e vuol dire macchia, pregiudizio, discredito che continua nel tempo - ricorda Liliana Grammaldo, neuropsicologa e psicoterapeuta del Centro Epilessia Neuromed - Parte da una nutrita fetta di popolazione nei confronti di un'altra, di una malattia o di un'etnia, con il risultato di impedirne l'avvicinamento. Lo stigma è qualcosa che separa. Da questo stigma sociale ne discende uno individuale. La persona con epilessia fa suo il concetto di valere meno. Questo accade perché l'identità non è biologica ma è un dono sociale. Se dal verificarsi della prima crisi non viene detto ad un bambino, ad una persona, che il suo valore prescinde dall'epilessia ma è ontologico, connotato, quel bambino, quella persona fa specchio di ciò e accetta di essere di minor valore”.

L'epilessia esordisce, comunemente, con le crisi in età infantile. Sebbene molte forme vadano incontro a una risoluzione spontanea, il 30-40% di bambini continueranno a presentare crisi, talora farmacoresistenti, anche da adulti. Nel mondo si stima che, ogni anno, circa un milione di bambini affetti da epilessia transita nell'età adulta.

“La transizione - sottolinea D'Aniello - è un processo che riguarda non solo quei bambini e adolescenti che continuano a presentare crisi in età adulta ma anche quei ragazzi che pur avendo crisi ben controllate presentano altre comorbidità neurologiche o psicopatologiche. Non esiste una età specifica per iniziare il processo di transizione ma la maggior parte degli esperti individua nella tarda infanzia, prima adolescenza l'età in cui intraprendere questo percorso. Si tratta di un processo lento, che mette al centro l'adolescente e la sua famiglia e che necessita di figure specializzate come neuropsichiatra infantile, neurologo e psicologo che operino in equipe multidisciplinare e che possano avvalersi anche dell'aiuto di altre figure professionali come, ad esempio, il ginecologo o lo psichiatra”.



il sondaggio
Regionali, per voi chi ha subito la sconfitta maggiore?





Giornata dell'epilessia, monumenti in viola e iniziative contro lo stigma

adnkronos - 13 Febbraio 2023 13:22

0

(Adnkronos) – Come ogni anno, il 13 febbraio, Giornata internazionale dell'epilessia, in tutto il mondo vengono organizzate iniziative volte a far conoscere questa malattia e combattere lo stigma che la accompagna. Tra queste – spiega in una nota Neuromed – spiccano l'illuminazione di viola dei monumenti più rappresentativi delle varie città, come la Reggia Vanvitelliana di Caserta, e l'incontro virtuale, il 16 febbraio, tra Alfredo D'Aniello, neuropsichiatra infantile al Centro Epilessia Irccs Neuromed di Pozzilli (Is) e consigliere della macro area Campania-Molise della Lega italiana contro l'epilessia (Lice), e i docenti di alcuni Istituti di Roma e Milano nell'ambito dell'iniziativa 'A scuola di epilessia' promossa dall'Associazione italiana epilessia. “Si tratta di una iniziativa volta ad aumentare le conoscenze sull'epilessia e le sue manifestazioni cliniche – afferma D'Aniello – combattere lo stigma e i pregiudizi che ancora si accompagnano ad essa, affrontare argomenti importanti come le modalità di apprendimento dei bambini con epilessia nonché la gestione del tempo libero e delle attività sportive e, infine, offrire ai docenti e al tutto il personale scolastico informazioni sulle corrette modalità di gestione e soccorso del bambino in corso di crisi epilettica e le modalità di somministrazione dei farmaci 'di emergenza' in corso di crisi”.

L'epilessia è una delle condizioni neurologiche croniche più frequenti. Si stima che in Italia ne soffrano circa 600mila persone, 6 milioni Europa e circa 50 milioni nel mondo. Si tratta di una condizione – spiega la nota – che nella maggior parte dei casi può essere curata con successo grazie alle terapie farmacologiche a disposizione, ma un terzo dei pazienti non risponde alle cure con risvolti importanti sulla qualità della vita. La non prevedibilità delle crisi epilettiche può infatti inficiare il contesto lavorativo, scolastico e affettivo. Se a questo si sommano l'accesso disomogeneo delle cure, che ancora si registra soprattutto nei Paesi a basso reddito, oltre allo stigma presente in tutti i Paesi, anche quelli occidentali, si capisce perché questa condizione sia ad alta pervasività. “E' per tali motivi – spiega il professor Giancarlo Di Gennaro, direttore dell'Uo Centro Epilessia dell'Irccs Neuromed e coordinatore del Gruppo di studio Epilessia della Sin (Società italiana di neurologia) – che l'Organizzazione mondiale della sanità, nel maggio del 2022, ha inserito l'epilessia, insieme ad altre condizioni neurologiche, al centro di un ambizioso Piano decennale di politiche nazionali e internazionali. Gli obiettivi strategici del piano Igap-10 (Piano d'azione globale decennale per l'epilessia ed altri disturbi neurologici) sono quelli di rendere la gestione di queste patologie prioritaria nelle politiche nazionali; fornire su larga scala tempestive diagnosi efficaci; poter attuare strategie di prevenzione; favorire la ricerca e l'innovazione in questi campi, rafforzare un approccio a queste condizioni che segue il modello della salute pubblica”. Contro lo stigma – si legge nella nota – gli specialisti del Centro Neuromed contribuiscono con la loro opera a promuovere il più possibile una corretta informazione e formazione non solo alle famiglie che combattono quotidianamente questa condizione, ma anche all'interno della società stessa. “Stigma è una parola la cui etimologia è greca e vuol dire macchia, pregiudizio, discredito che continua nel tempo – ricorda Liliana Grammaldo, neuropsicologa e psicoterapeuta del Centro Epilessia Neuromed – Parte da una nutrita fetta di popolazione nei confronti di un'altra, di una malattia o di un'etnia, con il risultato di impedirne l'avvicinamento. Lo stigma è qualcosa che separa. Da questo stigma sociale ne discende uno individuale. La persona con epilessia fa suo il concetto di valere meno. Questo accade perché l'identità non è biologica ma è un dono sociale. Se dal verificarsi della prima crisi non viene detto ad un bambino, ad una persona, che il suo valore prescinde dall'epilessia ma è ontologico, connaturato, quel bambino, quella persona fa specchio di ciò e accetta di essere di minor valore”. L'epilessia esordisce, comunemente, con le crisi in età infantile. Sebbene molte forme vadano incontro a una risoluzione spontanea, il 30-40% di bambini continueranno a presentare crisi, talora farmacoresistenti, anche da adulti. Nel mondo si stima che, ogni anno, circa un milione di bambini affetti da epilessia transita nell'età adulta. “La transizione – sottolinea D'Aniello – è un processo che riguarda non solo quei bambini e adolescenti che continuano a presentare crisi in età adulta ma anche quei ragazzi che pur avendo crisi ben controllate presentano altre comorbidità neurologiche o psicopatologiche. Non esiste una età specifica per iniziare il processo di transizione ma la maggior parte degli esperti individua nella tarda infanzia, prima adolescenza l'età in cui intraprendere questo percorso. Si tratta di un processo lento, che mette al centro l'adolescente e la sua famiglia e che necessita di figure specializzate come neuropsichiatra infantile, neurologo e psicologo che operino in équipe multidisciplinare e che possano avvalersi anche dell'aiuto di altre figure professionali come, ad esempio, il ginecologo o lo psichiatra”.

PREVIOUS ARTICLE

Sanremo 2023, per lettera Zelensky picco di 7 mln di telespettatori

NEXT ARTICLE

Russia accusa gli Usa: “Reclutano terroristi Isis per attacchi contro di noi”



adnkronos

LINK: <https://www.cremonaoggi.it/2023/02/13/giornata-dellepilessia-monumenti-in-viola-e-iniziative-contro-lo-stigma/>

13 Febbraio 2023 16:17:16 CET



Cremona Oggi

Il quotidiano online di Cremona



Menu Cronaca Politica Economia Cultura Spettacolo Sport Interviste Nazionali Lettere Cerca

Ultime News Ponchielli 13 Febbraio 2023 Bahrami e Solis String Quartet nella prima de "Il Golfo Magico" 13 Febbraio 2023 Spaccio: denunciato 24enne Sequestrata marijua

O Così.



O Pomi.



Nuove confezioni, il gusto di sempre!



CLICCA QUI E SCOPRI LE NOSTRE PROPOSTE

CREMONA Via Tonani 25 Tel. 0372 423944
CREMA Via P. Viviani 2 Tel 0373 185004

NAZIONALI | Oggi alle 13:22

Giornata dell'epilessia, monumenti in viola e iniziative contro lo stigma



MODALITÀ DI GUIDA ELETTRICA, IBRIDA E SPORT

Video Pillole by Italtpress

>> Italtpress



CLICCA QUI E SCOPRI LE NOSTRE PROPOSTE

CREMONA Via Tonani 25 Tel. 0372 423944
CREMA Via P. Viviani 2 Tel 0373 185004

ALFA ROMEO STELVIO | NOLEGGIO BOSSONI
A CARNEVALE OGNI SCHERZO VALE. MA STELVIO A NOLEGGIO CON ANTICIPA ZERO È TUTTO TRanne CHE UNO SCHERZO

REALE MUTUA | Agenzia Giuseppe Lauritano Srl
Da tre generazioni... together more
Via Treccani, 44 - Cremona - Tel. +39 0372 29426 - Fax +39 0372 442747

(Adnkronos) – Come ogni anno, il 13 febbraio, Giornata internazionale dell'epilessia, in tutto il mondo vengono organizzate iniziative volte a far conoscere questa malattia e combattere lo stigma che la accompagna. Tra queste – spiega in una nota Neuromed – spiccano l'illuminazione di viola dei monumenti più rappresentativi delle varie città, come la Reggia Vanvitelliana di Caserta, e l'incontro virtuale, il 16 febbraio, tra Alfredo D'Aniello, neuropsichiatra infantile al Centro Epilessia Irccs Neuromed di Pozzilli (Is) e consigliere della macro area Campania-Molise della Lega italiana contro l'epilessia (Lice), e i docenti di alcuni Istituti di Roma e Milano nell'ambito dell'iniziativa 'A scuola di epilessia' promossa dall'Associazione italiana epilessia.

“Si tratta di una iniziativa volta ad aumentare le conoscenze sull'epilessia e le sue manifestazioni cliniche – afferma D'Aniello – combattere lo stigma e i pregiudizi che ancora si accompagnano ad essa, affrontare argomenti importanti come le modalità di apprendimento dei bambini con epilessia



Ci sarà sempre bisogno di un idraulico.

Cr.Forma



FARMACIA PORTAVENEZIA
0372.22181

CENTRO VACCINALE
Vaccinazioni ANTINFLUENZALI e COVID-19

PRENOTA IL TUO APPUNTAMENTO
Piazza Libertà, 4 - Cremona
0372 22181

nonché la gestione del tempo libero e delle attività sportive e, infine, offrire ai docenti e al tutto il personale scolastico informazioni sulle corrette modalità di gestione e soccorso del bambino in corso di crisi epilettica e le modalità di somministrazione dei farmaci 'di emergenza' in corso di crisi".

L'epilessia è una delle condizioni neurologiche croniche più frequenti. Si stima che in Italia ne soffrano circa 600mila persone, 6 milioni Europa e circa 50 milioni nel mondo. Si tratta di una condizione – spiega la nota – che nella maggior parte dei casi può essere curata con successo grazie alle terapie farmacologiche a disposizione, ma un terzo dei pazienti non risponde alle cure con risvolti importanti sulla qualità della vita. La non prevedibilità delle crisi epilettiche può infatti inficiare il contesto lavorativo, scolastico e affettivo. Se a questo si sommano l'accesso disomogeneo delle cure, che ancora si registra soprattutto nei Paesi a basso reddito, oltre allo stigma presente in tutti i Paesi, anche quelli occidentali, si capisce perché questa condizione sia ad alta pervasività.

pessinacomfort
Pessina Comfort c'è!
Chiama!
Telefono
0372.450731

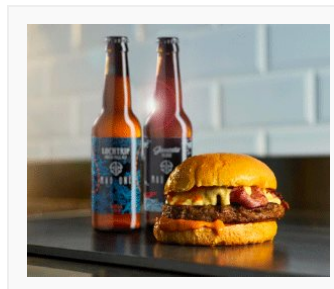
“E' per tali motivi – spiega il professor Giancarlo Di Gennaro, direttore dell'Uo Centro Epilessia dell'Irccs Neuromed e coordinatore del Gruppo di studio Epilessia della Sin (Società italiana di neurologia) – che l'Organizzazione mondiale della sanità, nel maggio del 2022, ha inserito l'epilessia, insieme ad altre condizioni neurologiche, al centro di un ambizioso Piano decennale di politiche nazionali e internazionali. Gli obiettivi strategici del piano Igap-10 (Piano d'azione globale decennale per l'epilessia ed altri disturbi neurologici) sono quelli di rendere la gestione di queste patologie prioritaria nelle politiche nazionali; fornire su larga scala tempestive diagnosi efficaci; poter attuare strategie di prevenzione; favorire la ricerca e l'innovazione in questi campi, rafforzare un approccio a queste condizioni che segue il modello della salute pubblica”.

Contro lo stigma – si legge nella nota – gli specialisti del Centro Neuromed contribuiscono con la loro opera a promuovere il più possibile una corretta informazione e formazione non solo alle famiglie che combattono quotidianamente questa condizione, ma anche all'interno della società stessa.

“Stigma è una parola la cui etimologia è greca e vuol dire macchia, pregiudizio, discredito che continua nel tempo – ricorda Liliana Grammaldo, neuropsicologa e psicoterapeuta del Centro Epilessia Neuromed – Parte da una nutrita fetta di popolazione nei confronti di un'altra, di una malattia o di un'etnia, con il risultato di impedirne l'avvicinamento. Lo stigma è qualcosa che separa. Da questo stigma sociale ne discende uno individuale. La persona con epilessia fa suo il concetto di valere meno. Questo accade perché l'identità non è biologica ma è un dono sociale. Se dal verificarsi della prima crisi non viene detto ad un bambino, ad una persona, che il suo valore prescinde dall'epilessia ma è ontologico, connaturato, quel bambino, quella persona fa specchio di ciò e accetta di essere di minor valore”.

L'epilessia esordisce, comunemente, con le crisi in età infantile. Sebbene molte forme vadano incontro a una risoluzione spontanea, il 30-40% di bambini continueranno a presentare crisi, talora farmacoresistenti, anche da adulti. Nel mondo si stima che, ogni anno, circa un milione di bambini affetti da epilessia

Office Phone: +39.0412000099
Fax: +39.0418872029
Mobile Phone: +39.3406421417
Venice Office (Headquarter):
Via A. Da Mestre 19 (Scala A Int.3) - 30174
Mestre (Venice) - Italy



La Bottega
Via degli Orti, 4
San Giacomo Lovara
26030 Malagnino (CR)
0372 496037

Audiologica
Cremonese
LOCALI SANIFICATI
Apparecchi Acustici
Pile - Accessori
SCONTO DEL 20%
#aiutiamoci
VISITE A DOMICILIO

CITROËN | OPEL | FREE2MOVE
SPOTICAR | HONDA | XEV
DE LORENZI
Cremona - Crema - Casalmaggiore

Compro Oro Cremona
Pagamento
immediato in contanti
massime valutazioni
Quotazioni
in tempo reale
www.comprooroocremona.it
Corso Pietro Vacchelli, 55 Cremona

Ultima puntata
Punto
è a capo

transita nell'età adulta.



“La transizione – sottolinea D’Aniello – è un processo che riguarda non solo quei bambini e adolescenti che continuano a presentare crisi in età adulta ma anche quei ragazzi che pur avendo crisi ben controllate presentano altre comorbidità neurologiche o psicopatologiche. Non esiste una età specifica per iniziare il processo di transizione ma la maggior parte degli esperti individua nella tarda infanzia, prima adolescenza l’età in cui intraprendere questo percorso. Si tratta di un processo lento, che mette al centro l’adolescente e la sua famiglia e che necessita di figure specializzate come neuropsichiatra infantile, neurologo e psicologo che operino in équipe multidisciplinare e che possano avvalersi anche dell’aiuto di altre figure professionali come, ad esempio, il ginecologo o lo psichiatra”.

Fonte www.adnkronos.com

© RIPRODUZIONE RISERVATA

Centro Medico Sant'Agostino
"Un solo centro per avere tutto a portata di mano"

Piazza Gerolamo Vida, 9
26100 Cremona (CR)
P.IVA 00776770190

0372-24588 | 0372-410793
info@santagostinocremona.it
santagostinocremona
santagostinocremona

Condividi

EURONORD S.p.A. Centro Servizi Lamiere

Carulli CREMONA Via Dante, 78 0372 46.30.00
CREMA Via Piacenza, 61 c/o Mazzola 0373 25.79.47

Commenti

I commenti sono chiusi.

EURONORD S.p.A. Centro Servizi Lamiere

TRASPORTI

- Trasporto a valle gratuito
- Trasporto a valle espresso
- Trasporto
- Trasporto espresso

PUNTO E A CAPO del 10 Febbraio 2023
Edifici, come cambia la classificazione energetica

MONDO PADANO
Il settimanale di Cremona e del territorio

CI VUOLE PIU' CURA

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

LINK: <https://www.italiaambiente.it/2023/02/13/giornata-dellepilessia-monumenti-in-viola-e-iniziative-contro-lo-stigma/>

FLASH

Aggiornato 15 ore fa

Giornata dell'epilessia, monumenti in viola e iniziative contro lo stigma

IA di Redazione | 13 Febbraio 2023



La striscia

SOSTENIBILITÀ | 25 Gennaio 2023
Prometeo Tv n.4 del 25 gennaio 2023

SOSTENIBILITÀ | 25 Gennaio 2023
Gli Stati Uniti non rallenteranno le navi per salvare le balene

SOSTENIBILITÀ | 25 Gennaio 2023
In Germania gli ambientalisti denunciano il governo

SOSTENIBILITÀ | 25 Gennaio 2023
I cambiamenti climatici causano estinzioni linguistiche

SOSTENIBILITÀ | 25 Gennaio 2023
In Alaska i lupi hanno cambiato dieta



IA di Redazione

(Adnkronos) – Come ogni anno, il 13 febbraio, Giornata internazionale dell'epilessia, in tutto il mondo vengono organizzate iniziative volte a far conoscere questa malattia e combattere lo stigma che la accompagna. Tra queste – spiega in una nota Neuromed – spiccano l'illuminazione di viola dei monumenti più rappresentativi delle varie città, come la Reggia Vanvitelliana di Caserta, e l'incontro virtuale, il 16 febbraio, tra Alfredo D'Aniello, neuropsichiatra infantile al Centro Epilessia Irccs Neuromed di Pozzilli (Is) e consigliere della macro area Campania-Molise della Lega italiana contro l'epilessia (Lice), e i docenti di alcuni Istituti di Roma e Milano nell'ambito dell'iniziativa 'A scuola di epilessia' promossa dall'Associazione italiana epilessia. "Si tratta di una iniziativa volta ad aumentare le conoscenze sull'epilessia e le sue manifestazioni cliniche – afferma D'Aniello – combattere lo stigma e i pregiudizi che ancora si accompagnano ad essa, affrontare argomenti importanti come le modalità di apprendimento dei bambini con epilessia nonché la gestione del tempo libero e delle attività sportive e, infine, offrire ai docenti e al tutto il personale scolastico informazioni sulle corrette modalità di gestione e soccorso del bambino in corso di crisi epilettica e le modalità di somministrazione dei farmaci 'di emergenza' in corso di crisi".

L'epilessia è una delle condizioni neurologiche croniche più frequenti. Si stima che in Italia ne soffrano circa 600mila persone, 6 milioni Europa e circa 50 milioni nel mondo. Si tratta di una condizione – spiega la nota – che nella

FLASH

Elezioni regionali 2023 rafforzano Meloni, ora avanti con le riforme

Elezioni regionali Lazio e Lombardia, Meloni esulta: "Ora governo più forte"

Samp-Inter 0-0, nerazzurri non passano a Genova

Regionali 2023, delusione Terzo Polo. Calenda: "Accelerare su partito unico", Iv condivide

Le ultime

CIRCULAR ECONOMY | -14 Febbraio 2023

First "Unitized" Stablecoin Protocol: Unitas Foundation Releases Whitepaper

(Adnkronos) - SINGAPORE and NEW DELHI and TAIPEI, Feb. 14, 2023 /PRNewswire/ - Unitas Foundation defines a new stablecoin category --...-

Tecno
Dead Island 2 è in fase gold e anticipa l'uscita di una settimana
- 13 Febbraio 2023

Dalle Regioni
Legacoop Umbria, Danilo Valenti nuovo presidente
- 13 Febbraio 2023

Lavoro
Vino: verso Paestum Wine Fest, la kermesse vitivinicola del Sud Italia brinda a Roma
- 13 Febbraio 2023

Circular Economy
REALTY ONE GROUP TO OPEN IN THE PHILIPPINES
- 13 Febbraio 2023

Metodi
Le politiche di CSR di ALD Automotive Italia
- 13 Febbraio 2023



maggior parte dei casi può essere curata con successo grazie alle terapie farmacologiche a disposizione, ma un terzo dei pazienti non risponde alle cure con risvolti importanti sulla qualità della vita. La non prevedibilità delle crisi epilettiche può infatti inficiare il contesto lavorativo, scolastico e affettivo. Se a questo si sommano l'accesso disomogeneo delle cure, che ancora si registra soprattutto nei Paesi a basso reddito, oltre allo stigma presente in tutti i Paesi, anche quelli occidentali, si capisce perché questa condizione sia ad alta pervasività. "E' per tali motivi - spiega il professor Giancarlo Di Gennaro, direttore dell'Uo Centro Epilessia dell'Ircs Neuromed e coordinatore del Gruppo di studio Epilessia della Sin (Società italiana di neurologia) - che l'Organizzazione mondiale della sanità, nel maggio del 2022, ha inserito l'epilessia, insieme ad altre condizioni neurologiche, al centro di un ambizioso Piano decennale di politiche nazionali e internazionali. Gli obiettivi strategici del piano Igap-10 (Piano d'azione globale decennale per l'epilessia ed altri disturbi neurologici) sono quelli di rendere la gestione di queste patologie prioritaria nelle politiche nazionali; fornire su larga scala tempestive diagnosi efficaci; poter attuare strategie di prevenzione; favorire la ricerca e l'innovazione in questi campi, rafforzare un approccio a queste condizioni che segue il modello della salute pubblica". Contro lo stigma - si legge nella nota - gli specialisti del Centro Neuromed contribuiscono con la loro opera a promuovere il più possibile una corretta informazione e formazione non solo alle famiglie che combattono quotidianamente questa condizione, ma anche all'interno della società stessa. "Stigma è una parola la cui etimologia è greca e vuol dire macchia, pregiudizio, discredito che continua nel tempo - ricorda Liliana Grammaldo, neuropsicologa e psicoterapeuta del Centro Epilessia Neuromed - Parte da una nutrita fetta di popolazione nei confronti di un'altra, di una malattia o di un'etnia, con il risultato di impedirne l'avvicinamento. Lo stigma è qualcosa che separa. Da questo stigma sociale ne discende uno individuale. La persona con epilessia fa suo il concetto di valere meno. Questo accade perché l'identità non è biologica ma è un dono sociale. Se dal verificarsi della prima crisi non viene detto ad un bambino, ad una persona, che il suo valore prescinde dall'epilessia ma è ontologico, connaturato, quel bambino, quella persona fa specchio di ciò e accetta di essere di minor valore".

L'epilessia esordisce, comunemente, con le crisi in età infantile. Sebbene molte forme vadano incontro a una risoluzione spontanea, il 30-40% di bambini continueranno a presentare crisi, talora farmaco-resistenti, anche da adulti. Nel mondo si stima che, ogni anno, circa un milione di bambini affetti da epilessia transita nell'età adulta. "La transizione - sottolinea D'Aniello - è un processo che riguarda non solo quei bambini e adolescenti che continuano a presentare crisi in età adulta ma anche quei ragazzi che pur avendo crisi ben controllate presentano altre comorbidità neurologiche o psicopatologiche. Non esiste una età specifica per iniziare il processo di transizione ma la maggior parte degli esperti individua nella tarda infanzia, prima adolescenza l'età in cui intraprendere questo percorso. Si tratta di un processo lento, che mette al centro l'adolescente e la sua famiglia e



Il notiziario ogni mattina in casella di posta.

Italiaambiente24: un luogo, la sintesi. Dal lunedì al venerdì alle 10:00.

E-mail *

Iscriviti!



Il notiziario ogni mattina in casella di posta.

Italiaambiente24: un luogo, la sintesi. Dal lunedì al venerdì alle 10:00.

E-mail *

Iscriviti!



Il notiziario ogni mattina in casella di posta.

Italiaambiente24: un luogo, la sintesi. Dal lunedì al venerdì alle 10:00.

E-mail *

Iscriviti!

tento, che mette al centro l'adolescente e la sua famiglia e che necessita di figure specializzate come neuropsichiatra infantile, neurologo e psicologo che operino in équipe multidisciplinare e che possano avvalersi anche dell'aiuto di altre figure professionali come, ad esempio, il ginecologo o lo psichiatra". —cronacawebinfo@adnkronos.com (Web Info)



Articolo precedente

Rubrica Lavoro dell'11 febbraio realizzata in

Articolo successivo

Terremoto Turchia Siria, medico italiano: "Molti

Iscriviti!

Italiaambiente24, l'agenzia d'informazione della biodiversità.

Il notiziario ogni mattina in casella di posta.

Italiaambiente24: un luogo, la sintesi. Dal lunedì al venerdì alle 10:00.

E-mail *

Iscriviti!

Eventi

Carnevale Putignano, un grande ritorno: protagoniste le Fiabe e non solo

Domenica 12 febbraio ha preso avvio il Carnevale di Putignano con la sfilata di sette carri allegorici e di gruppi in maschera. Tema della sfilata: "Tutta un'altra Fiaba". Protagoniste le fiabe, ma presenti tanti riferimenti all'attualità e spunti di riflessione. Prossimo appuntamento previsto per domenica 19 febbraio.

Di **La Redazione** - 13 Feb 2023



Le Fiabe prendono vita nella 629° edizione dello storico **Carnevale di Putignano**. Dopo l'annullamento della settimana scorsa a causa del maltempo, **domenica 12 febbraio** ha avuto inizio la sfilata dei sette carri allegorici e degli otto gruppi in maschera con una moltitudine di persone presenti e partecipanti.

La tradizionale maschera pugliese di **Farinella** e il suo Alter Ego hanno aperto la sfilata dei **sette carri allegorici**, Giganti di Cartapesta alti fino a 16 metri, ognuno dei quali ha portato in vita una diversa fiaba ricca di riferimenti all'attualità: dal ritorno alla

 Cerca

Comunicati Stampa



Bari, il Duke Jazz Club presenta "Louize & The Rickety Family" in concerto

EVENTI 7 Feb 2023



Polizia di Stato e RAI presentano "Senza rete", un docufilm che racconta il cyberbullismo: sensibilizzare l'uso consapevole del web

ATTUALITÀ 3 Feb 2023

Gli Ultimi Articoli



Carnevale Putignano, un grande ritorno: protagoniste le Fiabe e non solo

EVENTI 13 Feb 2023



Carolina Bubbico, dopo Sanremo in arrivo il suo nuovo singolo: venerdì 17 febbraio esce "Portami a ballare"

CULTURA & SPETTACOLO

13 Feb 2023



Bari, riqualificazione per via Sangiorgi: previste quattro corsie, marciapiedi e pista ciclabile

ATTUALITÀ 13 Feb 2023



Brindisi, agguato a Torre Santa

normalità dopo la pandemia, alla guerra in Ucraina, al nuovo ordine politico e all'impatto del mondo digitale nei rapporti sociali. Immane anche la satira politica attraverso volti chiaramente riconducibili alla Premier Giorgia Meloni, al Ministro Matteo Salvini, ma anche ad Ursula von der Leyen e altri ancora.



Numerosi anche i **gruppi in maschera** a tema fiabesco che hanno portato in scena ambienti e personaggi cari all'infanzia come Alice nel paese delle meraviglie, la Sirenetta, il Lupo cattivo, ma il Carnevale di Putignano quest'anno si è tinto anche di **viola**, con il gruppo in maschera della Lega Italiana contro l'Epilessia, in occasione della **Giornata Internazionale dell'Epilessia** di oggi, **13 febbraio**. In aggiunta ai gruppi fuori concorso anche il gruppo di rievocazione storica dei Normanni, "La bella e la Bestia" degli scolari di Cerignola e tanto altro ancora.

Dargen D'Amico live con la sua band, sull'Amaro Mediterraneo Stage, e il DJ Set di Disco Bizarro di Domenico Conte hanno concluso la prima serata di un Carnevale tanto atteso, che dopo due anni di stop e il rinvio della settimana scorsa, non ha lesinato musica, stupore e divertimento. Sono previsti altri imperdibili appuntamenti a partire dalla prossima sfilata di **domenica 19 febbraio**.



La Redazione

<http://bari.ilquotidianoitaliano.it/>



Susanna: 31enne gravemente ferito

CRONACA 13 Feb 2023



Bari, "MUVT in BUS 365": abbonamento autobus agevolato. Dalle 12 di questa mattina via all'acquisto.

ATTUALITÀ 13 Feb 2023



Cineporti di Bari e Lecce, due giorni con Antonio Rezza e Flavia Mastrella

EVENTI 13 Feb 2023

ARTICOLI CORRELATI

ALTRO DALL'AUTORE



EVENTI

Putignano, si inaugura il "Museo del Carnevale e della Cartapesta"



ATTUALITÀ

Sammichele di Bari, Miss Italia sarà ospite del tradizionale carnevale



EVENTI

Carnevale di Putignano, aumentano gli ospiti: annunciati anche Gabbani e Angioni



LINK: http://www.askanews.it/cronaca/2023/02/13/al-via-si-va-in-scena-storie-di-epilessia-pn_20230213_00055

CHI SIAMO LA REDAZIONE



CERCA AREA CLIENTI

askanews

Lunedì 13 Febbraio 2023

HOME POLITICA ECONOMIA ESTERI CRONACA SPORT SOCIALE CULTURA SPETTACOLO VIDEONews ALTRE SEZIONI : REGIONI :

SPECIALI Libia-Siria Asia Nuova Europa Nomi e nomine Crisi Climatica Festival Sanremo 2023



Home > Cronaca > Al via "Si va in scena. Storie di epilessia"

SALUTE Lunedì 13 febbraio 2023 - 12:36

Al via "Si va in scena. Storie di epilessia"

In occasione della Giornata Internazionale



teatro ed ognuno di noi va in scena tutti i giorni, nessuno escluso. È questo il messaggio che la LICE – Lega Italiana Contro l'Epilessia rivolge alle Persone che convivono con l'Epilessia, per non arrendersi alla propria condizione,

Ro

['La crisi russo-ucraina'](#)

[a cura del Servizio Studi della Camera](#)

[Speciale Ucraina notizie askanews](#)

13 feb 2023 ore 12:42 - Ucraina, portavoce: Berlusconi bacia mani Putin, accuse ridicole
"Mani presidente russo coperte sangue fino ai gomiti"

13 feb 2023 ore 12:41 - Salvini vota a Milano, non risponde su parole Berlusconi su Ucraina
Il leader della Lega accompagnato dalla figlia al seggio

13 feb 2023 ore 12:36 - Ucraina, ...

Consiglio Regionale
TG Web Lombardia

VIDEO

È comune anche da parte degli Stati Uniti inviare illegalmente palloni nello spazio aereo di altri Paesi.

Guerra di "Ufo" Cina-Usa, Pechino: palloni Usa nei nostri cieli



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

perché raggiungere una migliore qualità di vita oggi si può.

Nei Paesi industrializzati, l'Epilessia interessa circa 1 persona su 100. Questa patologia si può verificare in tutte le età, con due maggiori picchi di incidenza, uno nei primi anni di vita e l'altro – sempre più elevato – nell'età più avanzata. Attualmente si calcola, infatti, che in Italia 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. Alla base dell'alto tasso di incidenza nel primo anno di vita ci sono soprattutto fattori genetici e rischi connessi a varie cause di sofferenza perinatale, mentre per gli over 75 la causa risiede soprattutto nel concomitante aumento delle patologie legate all'età: ictus cerebrale, malattie neurodegenerative, tumori e traumi cranici.

In occasione della Giornata Internazionale dell'Epilessia, LICE e Fondazione LICE, in collaborazione con Giffoni Innovation Hub, davanti a una platea di giornalisti e Istituzioni, hanno presentato in conferenza stampa "Si va in scena. Storie di Epilessia", la campagna di awareness contro lo stigma sociale che spesso comporta l'esclusione da una vita normale per chi convive con l'Epilessia, anche in ambito scolastico e lavorativo.

La Giornata Internazionale è stata l'occasione per lanciare un contest dedicato al tema dell'inclusione sociale, dalla scuola al lavoro. La Campagna prevedrà, infatti, il coinvolgimento diretto delle Persone con Epilessia ed i loro caregiver che vorranno raccontare la storia di chi l'Epilessia la vive in prima persona, in ogni ambito della vita quotidiana. La storia migliore verrà selezionata da una giuria di esperti, e diventerà il soggetto di un cortometraggio che sarà presentato dal 20 al 29 luglio al Giffoni Film Festival 2023 e, fuori concorso, alla prossima Mostra Internazionale d'Arte Cinematografica di Venezia.

"In Italia le Persone con Epilessia sono circa 600 mila – evidenzia Laura Tassi, presidente LICE – 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. L'Epilessia è una malattia cronica che impatta certamente sulla vita quotidiana di chi ne soffre, anche nei rapporti con le persone, i compagni, i colleghi. Sebbene la strada da percorrere sia ancora lunga, molti passi avanti sono stati fatti, e LICE sostiene le Persone con Epilessia a non arrendersi alla propria condizione e ad affrontare la vita con coraggio in ogni ambito sociale. Ringraziamo i nostri partner e il Giffoni Film Festival che darà visibilità alle storie delle Persone con Epilessia attraverso un cortometraggio".

E anche quest'anno si rinnova la tradizionale illuminazione dei monumenti italiani: nella serata di oggi, 13 febbraio, infatti, i monumenti delle principali città italiane, a partire dal Colosseo, si coloreranno di viola, il colore della lotta all'Epilessia. Numerose le manifestazioni previste nelle varie Regioni italiane consultabili sul sito LICE.

La Campagna di sensibilizzazione ha ottenuto il sostegno di Rai per la Sostenibilità per il supporto informativo attraverso i canali editoriali Rai.



Viaggi del Cuore, Amirante: ritrovare la pace interiore



Blindato l'ospedale San Paolo Milano dove è ricoverato Cospito



Al Super Bowl trionfano i Chiefs, gioia dei tifosi di Kansas City



Dermatite atopica: arriva in Italia una nuova arma terapeutica



Il turismo verso nuove opportunità: viaggio nella Bit 2023

VEDI TUTTI I VIDEO

LINK: <http://www.donnainsalute.it/news/giornata-internazionale-dellepilessia-si-va-in-scena-storie-di-epilessia/>

CHI SIAMO

PRESENTAZIONE

VIDEO

EVENTI

L'ESPERTA RISPONDE

CONTATTI



RICERCA



HOME

MEDICINA

FOOD E RICETTE

BEAUTY E MEDICINA ESTETICA

PIANETA BAMBINO

PSICOLOGIA

TURISMO E BENESSERE

CULTURA E SOCIETÀ

“Si va in scena. Storie di Epilessia”, in occasione della Giornata Internazionale

Medicina 13 Febbraio 2023 12:31

L'**Epilessia** è una malattia che interessa circa 1 persona su 100 e può comparire in tutte le età, con due picchi di incidenza, uno nei primi anni di vita e l'altro nell'età più avanzata. In Italia 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. Alla base dell'alto tasso di incidenza nel primo anno di vita ci sono soprattutto fattori genetici e rischi connessi a varie cause di sofferenza perinatale, mentre per gli over 75 la causa risiede soprattutto nell'aumento delle patologie legate all'età: ictus cerebrale, malattie neurodegenerative, tumori e traumi cranici.

In occasione della **Giornata Internazionale dell'Epilessia (13 febbraio)**, **LICE** e **Fondazione LICE**, in collaborazione con **Giffoni Innovation Hub** hanno presentato **“Si va in scena. Storie di Epilessia”**, la campagna di *awareness* contro lo stigma sociale che spesso comporta l'esclusione da una vita normale per chi convive con l'Epilessia, anche in ambito scolastico e lavorativo. La Campagna prevede il coinvolgimento diretto delle Persone con Epilessia e dei loro *caregiver* che vorranno raccontare la storia di chi l'Epilessia la vive in prima persona, in ogni ambito della vita quotidiana. La storia migliore verrà selezionata da una giuria di esperti, e diventerà il soggetto di un **cortometraggio** che sarà presentato dal **20 al 29 luglio al Giffoni Film Festival 2023** e, fuori concorso, alla prossima **Mostra Internazionale d'Arte Cinematografica di Venezia**. Chi volesse partecipare al contest e raccontare la propria storia di Epilessia, entro e non oltre il **13 marzo 2023**, potrà trovare tutte le informazioni su [LICE](#) e [Fondazione LICE](#). Il trailer del cortometraggio sarà presentato in anteprima durante il **46° Congresso Nazionale LICE che si terrà a Napoli dal 7 al 9 giugno 2023**.

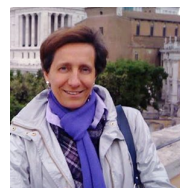
<In Italia le persone con Epilessia sono circa 600 mila – evidenzia **Laura Tassi, presidente LICE** – e un terzo non risponde alla cura farmacologica, rappresentando un grave problema di inclusione sociale scolastica e lavorativa e la quota più grande di spesa per il Servizio Sanitario Nazionale e i caregiver. L'Epilessia è una malattia cronica che impatta certamente sulla vita quotidiana di chi ne soffre, anche nei rapporti con le persone, i compagni, i colleghi. Sebbene la strada da percorrere sia ancora lunga, molti passi avanti sono stati fatti e LICE sostiene le Persone con Epilessia a non arrendersi alla propria condizione e affrontare la vita con coraggio in ogni ambito sociale. Ringraziamo i nostri partner e il Giffoni Film Festival che darà visibilità alle storie delle Persone con Epilessia attraverso un cortometraggio.>

La Giornata Internazionale dell'Epilessia celebra anche i 30 anni de **“Il Grande Cocomero”**, uno dei rari film in cui è stato affrontato il tema dell'Epilessia, per la regia di **Francesca Archibugi**.

Anche quest'anno si rinnova la tradizionale **illuminazione dei monumenti** italiani: nella serata del 13 febbraio, infatti, i monumenti delle principali città italiane, a partire dal **Colosseo**, si coloreranno di **viola**, il colore della lotta all'Epilessia. Numerose le manifestazioni previste nelle varie Regioni italiane consultabili sul sito [LICE](#).

Paola Trombetta

A CURA DI



PAOLA TROMBETTA

Direttore editoriale e responsabile rubrica Medicina: da sempre si occupa di giornalismo medico, scrivendo come...

NEWS

“Si va in scena. Storie di Epilessia”, in occasione della Giornata Internazionale

13 Febbraio 2023

Giovane ematologa vince la borsa di studio “Gianni Bonadonna” per la ricerca sul linfoma non-Hodgkin

10 Febbraio 2023

Tumori: un italiano su due pensa che verranno sconfitti entro il 2050

4 Febbraio 2023

Il 3 febbraio vestiti di rosso: difendi il tuo cuore!

1 Febbraio 2023

(H)-Open Day Emicrania: il 31 gennaio visite gratuite in 100 ospedali Bollini Rosa

30 Gennaio 2023

“Insieme contro il tempo”: la prima iniziativa dell'INT per aiutare le donne con una diagnosi di tumori ginecologici

23 Gennaio 2023

Archivio News

LINK: <https://www.impress.it/attualita/giornata-internazionale-dellepilessia-al-via-si-va-in-scena-storie-di-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 > [Febbraio 13, 2023] "D'Inverno sul Po", a Torino primeggiano gli atleti della

HOME > ATTUALITÀ > GIORNATA INTERNAZIONALE DELL'EPILESSIA. AL VIA "SI VA IN SCENA. STORIE DI EPILESSIA"

GIORNATA INTERNAZIONALE DELL'EPILESSIA. AL VIA "SI VA IN SCENA. STORIE DI EPILESSIA"

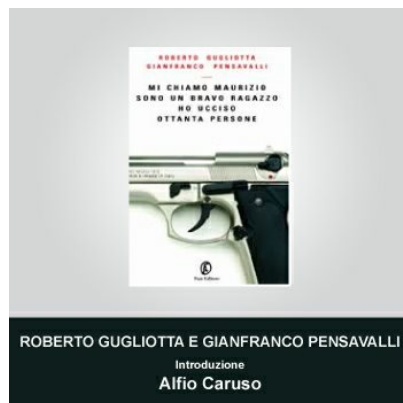
Febbraio 13, 2023 Attualità



La vita è un teatro ed ognuno di noi va in scena tutti i giorni, nessuno escluso. È questo il messaggio che la LICE - Lega Italiana Contro l'Epilessia rivolge alle Persone che convivono con l'Epilessia, per non arrendersi alla propria condizione, perché raggiungere una migliore qualità di vita oggi si può.

Nei Paesi industrializzati, l'Epilessia interessa circa 1 persona su 100. Questa patologia si può verificare in tutte le età, con due maggiori picchi di incidenza, uno nei primi anni di vita e l'altro - sempre più elevato - nell'età più avanzata. **Attualmente si calcola, infatti, che in Italia 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.** Alla base dell'alto tasso di incidenza nel primo anno di vita ci sono soprattutto fattori genetici e rischi connessi a varie cause di sofferenza perinatale, mentre per gli over 75 la causa risiede soprattutto nel concomitante aumento delle patologie legate all'età: ictus cerebrale, malattie neurodegenerative, tumori e traumi cranici.

In occasione della **Giornata Internazionale dell'Epilessia**, LICE e **Fondazione LICE**, in collaborazione con **Giffoni Innovation Hub**, davanti a una platea di giornalisti e Istituzioni, hanno presentato in conferenza stampa **"Si va in scena. Storie di Epilessia"**, la campagna di *awareness* contro lo **stigma sociale** che spesso comporta l'esclusione da



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

una vita normale per chi convive con l'Epilessia, anche in ambito scolastico e lavorativo.

La **Giornata Internazionale** è stata l'occasione per lanciare un **contest** dedicato al tema **dell'inclusione sociale, dalla scuola al lavoro**. La Campagna prevedrà, infatti, il coinvolgimento diretto delle Persone con Epilessia ed i loro *caregiver* che vorranno raccontare la storia di chi l'Epilessia la vive in prima persona, in ogni ambito della vita quotidiana.

La storia migliore verrà selezionata da una giuria di esperti, e diventerà il soggetto di un **cortometraggio** che sarà presentato dal 20 al 29 luglio al **Giffoni Film Festival 2023** e, fuori concorso, alla prossima **Mostra Internazionale d'Arte Cinematografica di Venezia**.

*"In Italia le **Persone con Epilessia** sono circa **600 mila** – evidenzia **Laura Tassi**, presidente LICE – 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*. L'Epilessia è una malattia cronica che impatta certamente sulla vita quotidiana di chi ne soffre, anche nei rapporti con le persone, i compagni, i colleghi. Sebbene la strada da percorrere sia ancora lunga, molti passi avanti sono stati fatti, e LICE sostiene le Persone con Epilessia a non arrendersi alla propria condizione e ad affrontare la vita con coraggio in ogni ambito sociale. Ringraziamo i nostri partner e il Giffoni Film Festival che darà visibilità alle storie delle Persone con Epilessia attraverso un cortometraggio".*

La Giornata Internazionale dell'Epilessia celebra anche i 30 anni de **"Il Grande Cocomero"**, uno dei rari film in cui è stato affrontato il tema dell'Epilessia in modo esaustivo ed emozionante. Durante l'evento è stato proiettato un montaggio speciale del film e, per l'occasione la regista, **Francesca Archibugi**, ha voluto essere presente con un **video saluto**.

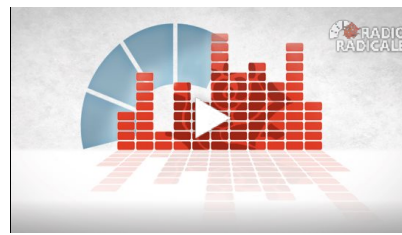
*"Siamo davvero orgogliosi di questo progetto – spiega **Oriano Mecarelli**, Past-president LICE – che vedrà la realizzazione di un cortometraggio interamente dedicato all'inclusione sociale di chi vive con l'Epilessia e verrà presentato in uno scenario internazionale di grande prestigio come il **Giffoni Film Festival**. 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*".*

Anche quest'anno si rinnova la tradizionale **illuminazione dei monumenti** italiani: nella serata del 13 febbraio, infatti, i monumenti delle principali città italiane, a partire dal **Colosseo**, si coloreranno di **viola**, il colore della **lotta all'Epilessia**. Numerose le manifestazioni previste nelle varie Regioni italiane consultabili sul sito **LICE**.

La **Campagna di sensibilizzazione** per la Giornata del 13 febbraio ha ottenuto il **sostegno di Rai per la Sostenibilità** per il supporto informativo attraverso i canali editoriali Rai.

*"Quest'anno ancor di più – conclude **Antonio Gambardella**, Presidente della Fondazione LICE – abbiamo voluto evidenziare quanto l'inclusione sociale sia importante per chi convive con le Epilessie. Chi è affetto da patologie come queste affronta quotidianamente la discriminazione e l'esclusione dalla vita sociale, professionale o scolastica in base all'età. Per questo vogliamo che le Persone con Epilessia non si nascondano più per paura del giudizio, vogliamo che raccontino le loro storie, le loro paure ma anche i loro successi. Per questo motivo, sempre al fianco di LICE, conosceremo con grande emozione la più bella storia di Epilessia che verrà selezionata e diventerà un cortometraggio presentato in un contesto internazionale come il Giffoni Film Festival a cui va il nostro ringraziamento".*

Hanno partecipato all'evento di oggi **Laura Tassi**, Presidente LICE; **Oriano Mecarelli**, Past President LICE; **Antonio Gambardella**, Presidente della Fondazione LICE; **Francesca Sofia**, Presidente International Bureau for Epilepsy, IBE; **Domenico Di Giorgio**, AIFA, con la moderazione di **Mario Moroni**, Testimonial LICE.



Intervista a Giovanna Vizzaccaro e Roberto Gugliotta sul loro...

Un ringraziamento speciale va alle Aziende che oggi sono qui al fianco di LICE e di Fondazione LICE per aver sostenuto la Giornata Internazionale dell'Epilessia e per il loro impegno straordinario che dedicano tutti i giorni in questo ambito: **Angelini Pharma** che ha contribuito anche all'illuminazione del Colosseo, e poi ancora **Jazz Pharmaceuticals, UCB, Eisai, Eucfarma, Lusofarmaco e Sanofi per il contributo non condizionante alla Campagna.**

La **Campagna LICE 2023 "SI VA IN SCENA. STORIE DI EPILESSIA"** proseguirà per tutto il 2023. Chi volesse partecipare al **contest** e raccontare la propria storia di Epilessia, **entro e non oltre il 13 marzo 2023**, potrà trovare tutte le informazioni su **LICE** e **Fondazione LICE**. Il trailer del cortometraggio sarà presentato in anteprima durante il **46° Congresso Nazionale LICE** che si terrà a **Napoli dal 7 al 9 giugno 2023**.



AL VIA "SI VA IN SCENA. STORIE DI EPILESSIA" ATTUALITÀ

CAMPAGNA DI LICE E FONDAZIONE LICE PER RACCONTARE STORIE DI INCLUSIONE SOCIALE DELLE PERSONE CON EPILESSIA

DALLA SCUOLA AL LAVORO GIORNATA INTERNAZIONALE DELL'EPILESSIA MEDICINA

SALUTE SLIDE SOLIDARIETÀ

« **PRECEDENTE** Flash mob davanti al Ministero Istruzione di UDS e ACTIONAID »

SUCCESSIVO » 10eLotto: vinto un '6' a Novi Ligure da 198.000 euro. E' la seconda vincita più alta dell'anno

ARTICOLI CORRELATI



L'INVERNO BATTE UN COLPO, ARRIVANO PIOGGIA E NEVE A SAN VALENTINO



Operazione Bloody mary: Sequestrate due associazioni operanti nel trasporto di emodializzati



Diritto all'oblio per i malati oncologici: istituzioni e associazioni di pazienti insieme per trasformare il disegno di legge in norma attuativa

LINK: <https://www.antennasud.com/lunedì-13-febbraio-celebra-giornata-mondiale-contro-epilessia-monumenti-illuminati-viola/>



Febbraio 13, 2023 14:04

Bari BAT Brindisi Lecce Foggia Taranto Potenza Matera



 **ANTENNA SUD**

ESCLUSIVA

ULTIME NOTIZIE

re pugliesi e lucane



Carmiano: posate tre pietre d'inciampo per ricordare chi non c'è più

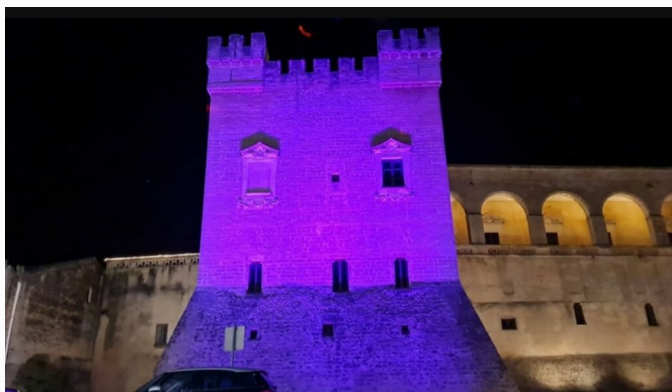


Barletta, con



STREAMING

Home / Attualità / Giornata Mondiale contro l'Epilessia: monumenti illuminati di viola



Giornata Mondiale contro l'Epilessia: monumenti illuminati di viola

Laura Milano · Febbraio 13, 2023 11:18

Lunedì 13 febbraio è la Giornata internazionale contro l'epilessia una patologia che in Italia interessa 550 mila persone e 65 milioni nel mondo. Si celebra questa giornata per sensibilizzare e per sottolineare che il futuro di questa importante patologia neurologica vada costruito ogni giorno, passo dopo passo, con il supporto di tutti noi.

Chi ne è affetto è spesso vittima di pregiudizi e discriminazioni a livello morale e a limitazioni in vari ambiti: scuola, lavoro, sport. In questa giornata l'AICE l'associazione Italiana Contro l'Epilessia, insieme ad altre associazioni che si occupano anch'esse di epilessia, mettono in atto varie iniziative per sensibilizzare le persone verso questa importante patologia che in Puglia colpisce 25000 cittadini, soprattutto bambini. Ci saranno Incontri nelle scuole, mercatini dell'usato solidali e quest'anno ci sarà la novità della partecipazione al carnevale di Putignano con i volontari dell'Aice e della Lice che sfileranno mettendo in scena con costumi e striscioni la "Favola della strega viola".

Molte Amministrazioni si sono dimostrate sensibili verso questi temi e hanno aderito illuminando di viola (il colore simbolo dell'epilessia) i loro principali monumenti, a Bari il 12 e 13 febbraio la fontana di piazza Moro e la torre dell'ex Palazzo della Provincia, Brindisi illuminerà il Teatro Verdi, Mesagne il suo splendido Castello.

L'obiettivo è quello di accendere una luce speciale contro le false credenze e lo stigma e sensibilizzare verso una patologia molto diffusa. Il viola è il colore dello stigma ed è il simbolo di una duplice battaglia, contro la malattia e contro gli effetti collaterali di natura sociale.

Laura Milano

Racconto la mia terra, le sue vicende, i suoi colori, la sua gente.. e lo faccio con lo stesso calore del sole che la illumina e la passione di una donna del sud.

Condividi su...



Tags: [Giornata mondiale contro l'epilessia](#) [monumenti viola](#)

Previous

[Taranto, Melucci: "Ci attende un'estate all'insegna della Blue Economy"](#)

Next

[Pd: Puglia, Domenico De Santis nuovo segretario regionale](#)

POTREBBE INTERESSARTI ANCHE



Carmiano: posate tre pietre d'inciampo per ricordare chi non c'è più

Febbraio 13, 2023 13:29 [Barbara Magnani](#)



Barletta, consegnate le civiche benemerenze

Febbraio 13, 2023 13:25 [Antonio Gargano](#)



Bari, la legalità insegnata ai ragazzi con l'arte

Febbraio 13, 2023 13:25 [Antonella Fazio](#)



Taranto, Torneo dire e contraddire



Pd: Puglia, Domenico De Santis



Taranto, Melucci: "Ci attende"

LINK: <https://www.napolivillage.com/medicina/epilessia-una-settimana-di-eventi-per-infrangere-lo-stigma-piazze-e-monumenti-si-tingono-di-viola/>



CRONACA POLITICA ECONOMIA SPORT MAGAZINE MEDICINA CULTURA GUSTUM 4 ZAMPE ENNE

Medicina

Epilessia, una settimana di eventi per infrangere lo stigma: Piazze e monumenti si tingono di viola

da napolivillage - 13/02/2023



NAPOLI - Con l'hashtag #ENDSTIGMA le associazioni Famiglie LGS Italia e Vivi l'Epilessia in Campania, in collaborazione con l'Ospedale Santobono Pausillipon e con il patrocinio della Fondazione Epilessia LICE, promuovono una serie di iniziative per celebrare la Giornata Internazionale per l'Epilessia, che ricorre ogni anno il secondo lunedì di febbraio.

Un calendario di appuntamenti che coinvolgeranno tutta la regione per informare, sensibilizzare e accendere i riflettori sul tema dello stigma sociale ancora troppo diffuso su questa patologia che riguarda l'1% della popolazione italiana e che vede chi ne è affetto spesso privato di ogni opportunità di partecipazione alla vita sociale.

Si parte proprio lunedì 13 con due appuntamenti che avranno luogo nelle scuole di San Sebastiano al Vesuvio, in provincia di Napoli: volontari, medici, pazienti e caregiver saranno presenti dalle 9.00 alle 11.00 nella Scuola Media Statale Gaetano Salvemini e dalle 11.00 alle 13.00 al Liceo Statale Salvatore Di Giacomo per confrontarsi con gli studenti, rispondere alle loro domande e abbattere il pregiudizio sull'epilessia. Parteciperanno i dottori Anna Dolcini, Viola Franzese, Maria Rosaria Manna, Roberto Stella del team di neurologia dell'Ospedale Santobono Pausillipon.

Martedì 14 febbraio, invece, alle ore 19.00 presso il Social Break Point, l'hub sociale che ha sede sempre a San Sebastiano al Vesuvio, in Piazza Municipio 8, si terrà un convegno per riflettere con la cittadinanza e soprattutto con i giovani sull'impatto sociale degli stereotipi che si legano a questa malattia. Interverranno Francesca Cozzolino, responsabile del progetto Social Break point, Gianpaolo Gaudino, Presidente Consorzio Co.Re, il dottor Antonio Varone, primario di neurologia e la dottoressa Anna Dolcini dell'Ospedale Santobono Pausillipon, il dottor Cristofaro Nocerino del Centro Epilessia dell'Ospedale San Leonardo di Castellammare di Stabia e Consigliere regionale LICE. Infine, venerdì 17 febbraio dalle ore 10.00 verrà organizzato un incontro informativo presso il Liceo Classico e Scientifico F.-De Santis di Salerno, in collaborazione con l'associazione Lions

- Sponsorizzato -



CORSO EIPASS 7 MODULI USER
FORMAZIONE SRL LEARNING CENTER
CON E-CARD, LIBRO E SESSIONE D'ESAME

TITOLO VALIDO PER:

- RICONOSCIMENTO DI PUNTEGGI IN GRADUATORIE E BANDI DI CONCORSO
- CREDITI FORMATIVI A SCUOLA E ALL'UNIVERSITÀ
- AGGIORNAMENTO PROFESSIONALE DEL PERSONALE DELLA SCUOLA IN FORZA DELLA DIRETTIVA MIUR N.170/2016

Maria Carmen
La sartoria che cresce con te

Campus Salute

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

Club di Salerno Principessa Sichelgaita. Interverranno il Dirigente Scolastico, Prof.ssa Cinzia Lucia Guida, la Presidente Lions Club Salerno Principessa Sichelgaita Maria Pia Ciccone, la Responsabile UOC di Neuropsichiatria Infantile AOU San Giovanni di Dio e Ruggi d'Aragona di Salerno, Francesca Felicia Operto. Un focus sulla gestione delle crisi epilettiche sarà invece curato dai Neuropsichiatri Infantili Salvatore Aiello e Grazia M.G. Pastorino e dalla psicologa Chaira Scuppo.

"La Giornata internazionale dell'epilessia è l'occasione per condividere ed affrontare i problemi delle persone con epilessia, delle loro famiglie e dei caregivers. Chi soffre di questa patologia ancora oggi è vittima di pregiudizi e limitazioni in vari ambiti della propria vita sociale, scuola, sport, lavoro. È per questo motivo che emarginazione e discriminazione vanno combattute con ogni iniziativa di informazione, formazione e sensibilizzazione possibile, partendo soprattutto dalle giovani generazioni. Ringrazio quanti ogni anno sostengono le nostre iniziative come la Professoressa Leonilda Bilo della Lega Italiana contro l'Epilessia - sezione Campania". Queste le parole di Katia Santoro presidente dell'Associazione Famiglie LGS Italia, una realtà costituita da famiglie i cui figli sono affetti da una rara e grave forma di encefalopatia epilettica farmaco resistente (Sindrome di Lennox Gastaut) che opera da anni sul territorio nazionale proprio per sensibilizzare sulla malattia, sostenere la ricerca e promuovere ogni azione che possa migliorare la vita di questi ragazzi e dei loro cari.

Per celebrare la Giornata internazionale dell'Epilessia, inoltre, molti monumenti italiani si tingeranno di viola, il colore simbolo della lotta contro questa malattia. Nella nostra regione si coloreranno la Reggia di Portici, il Parco archeologico di Ercolano, il Palazzo comunale di San Giorgio a Cremano, la Corte di San Sebastiano al Vesuvio, il Palazzo comunale di Salerno, il Maschio Angioino di Napoli e la Reggia di Caserta. Per la sensibilità, il supporto e il sostegno le associazioni ringraziano: per Portici il sindaco Enzo Cuomo, per Ercolano il sindaco Ciro Buonajuto, per San Giorgio a Cremano il Sindaco Giorgio Zinno e l'assessore Giuseppe Giordano, per San Sebastiano il sindaco Peppe Panico, per Salerno il Sindaco e il vicesindaco Pasqualina Memoli, per Napoli il sindaco Gaetano Manfredi, per Caserta il sindaco Carlo Marino.

Mi piace 2



Articolo precedente

Avellino, il 14 febbraio arriva la: "Storia della serenata"

Prossimo articolo

Neapolis Marathon, aperte le iscrizioni alla terza edizione con supersconti

ARTICOLI CORRELATI ALTRI ARTICOLI DELL'AUTORE



ALESSANDRO PONE
STUDIO



LINK: <https://www.4live.it/2023/02/giornata-internazionale-dellepilessia-iniziative-di-sensibilizzazione-in-romagna/>

lunedì, 13 febbraio 2023 - 12:37

Collegati

Info

Contatti

f

g+

ig

tw



CITTÀ ▾ EVENTI ▾ LE NOSTRE RUBRICHE ▾ CINEMA ▾ SPORT ▾ VARIE ▾



Home > Città > Forlì > Giornata internazionale dell'epilessia: iniziative di sensibilizzazione in Romagna

Città Forlì

Giornata internazionale dell'epilessia: iniziative di sensibilizzazione in Romagna

Da Staff 4live - 13 febbraio 2023 0



Condividi su Facebook



Tweet su Twitter



Seguici!



MI PIACE



Clicca qui
e
visita il nostro
sito web

Altri articoli recenti

Giorno del Ricordo 2023

Aics festeggia i 50 studenti delle medie "Maroncelli" protagonisti di "Cittadini si diventa"

Confcommercio: "Forlì esclusa dal documentario? Allucinante, il territorio ha tanto da offrire"

Parents For Future Forlì e Fiab: "Come respira il centro storico di una città?"

Confedilizia Forlì-Cesena: al via le iniziative per il 90° dalla fondazione

"Una piega per lo IOR": a Forlì parrucchieri in campo per le donne in chemioterapia
Commercianti per un giorno, secondo appuntamento del 2023

Il **13 febbraio** si celebra la **giornata internazionale dell'epilessia**, un evento che ricorre ogni anno nel secondo lunedì di febbraio con l'obiettivo di promuovere la consapevolezza su questa patologia che nel mondo, secondo l'Organizzazione Mondiale della Sanità, colpisce circa 50 milioni di persone di tutte le età.

In Romagna, anche quest'anno, a testimonianza e supporto delle problematiche che vivono le persone che ne sono affette e le loro famiglie, le Neurologie, le Pediatrie e le Neuropsichiatrie Infantili dell'Ausl insieme alle Associazioni dei pazienti e alle Amministrazioni comunali si uniranno alla 'voce globale'. Nel dettaglio, lunedì 13 febbraio saranno illuminati di viola alcuni monumenti cittadini della Romagna, tra cui Palazzo Rasponi dalle Teste a Ravenna, l'orologio del Palazzo Comunale a Cesena e Castel Sismondo a Rimini; sempre nella giornata del 13 febbraio, alle ore 15, a Rimini, l'Associazione Italiana Epilessia Emilia Romagna e la Lega Italiana Contro l'Epilessia Emilia Romagna nell'Aula Magna dell'IC Marvelli

promuovono il Concerto per l'Epilessia con la partecipazione attiva degli alunni e del 'coro a colori' della scuola Marvelli, sabato 25 febbraio, alle ore 9, nella sala Avis dell'ospedale di Faenza, è invece in programma il convegno pubblico "I percorsi dell'epilessia in Romagna: recepimento delle direttive sul Percorso Diagnostico Terapeutico Assistenziale – PDTA regionale" promosso dall'Associazione Italiana Epilessia AIE insieme ai neurologi, neuropsichiatri infantili e pediatri dell'Ausl.

L'epilessia è una malattia neurologica caratterizzata dal ripetersi di crisi epilettiche, un fenomeno improvviso dovuto alla scarica parossistica di una porzione più o meno estesa di neuroni della corteccia cerebrale. L'International League Against Epilepsy (ILAE) ha definito l'epilessia una malattia "caratterizzata da persistente predisposizione a sviluppare crisi epilettiche e dalle conseguenze neurobiologiche, cognitive, psicologiche e sociali che tale condizione determina". Una definizione che rimarca non solo i caratteri clinico patologici della patologia ma anche l'impatto psicologico e sociale dell'Epilessia sulla persona affetta e sulla sua famiglia, in particolare in età evolutiva. Non si deve dimenticare che l'Epilessia è una malattia che comporta in sé un retaggio culturale ancora molto rilevante ed è marcata da uno stigma, che ancora oggi la cultura popolare non ha superato. Lo stigma legato alla malattia, la risonanza affettiva di fronte ad una crisi epilettica e alla preoccupazione dei parenti e dei genitori alla conferma della diagnosi, richiedono una presa in carico globale del paziente secondo percorsi diagnostico terapeutico assistenziali dedicati.

Torna in Centro a Forlì il secondo mercatino dell'antiquariato 2023
Lecture animate con Michela Loli: "Zog" e "Zog e i medici volanti" di Julia Donaldson
Ristrutturazione e riconversione vigneti, la regione approva la delibera per la campagna 2023-2024

Archivio mensile

Seleziona mese

TAGS [giornata internazionale dell'epilessia](#)

CONDIVIDI



Tweet

Articolo precedente

La Rari Nantes battuta in casa dalla Jesina



Staff 4live

Lo Staff comprende tutti i membri di 4live. Attivo fin dalla nascita di 4live (01.07.2011) ha lo scopo di comunicare tutte le informazioni e novità relative al nostro progetto.



ARTICOLI CORRELATI

Di più dello stesso autore



Eventi

La giornata internazionale dell'epilessia



LINK: <https://www.ildenaro.it/giornata-internazionale-dellepilessia-i-ricercatori-del-neuromed-battere-i-pregiudizi-troppo-disinformazione/>



ISCRIVITI
ALLA NEWSLETTER
SARAI AGGIORNATO
OVUNQUE TI TROVI



IMPRESSE & MERCATI ▾ CARRIERE ▾ CULTURE ▾ INCENTIVI ▾ FUTURA ▾ CRONACHE ▾ RUBRICHE ▾ ALTRE SEZIONI ▾

Home > Futura > Giornata internazionale dell'epilessia, i ricercatori del Neuromed: Battere i pregiudizi. Troppa disinformazione

Futura

Giornata internazionale dell'epilessia, i ricercatori del Neuromed: Battere i pregiudizi. Troppa disinformazione

ildenaro.it 13 Febbraio 2023

23



In foto il team del Centro Epilessia Neuromed

Oggi 13 febbraio viene celebrata la **Giornata Internazionale dell'Epilessia** e, come ogni anno, in tutto il mondo vengono organizzate iniziative volte a far conoscere questa malattia e combattere lo stigma che la accompagna. Tra i numerosi eventi promossi spicca certamente l'illuminazione di viola dei monumenti più rappresentativi delle varie città. Alfredo D'Aniello, neuropsichiatra infantile presso il Centro Epilessia Irccs Neuromed di Pozzilli (Isernia) e consigliere della Macro Area Campania-Molise della Lega Italiana Contro l'Epilessia (Lice), ci ricorda che "anche quest'anno grazie al supporto delle Amministrazioni del Comune di Caserta **in serata è prevista l'illuminazione di viola della maestosa ed imponente Reggia Vanvitelliana**". Il **16 febbraio**, poi, D'Aniello incontrerà *virtualmente* i docenti di alcuni Istituti di Roma e Milano nell'ambito dell'iniziativa **A scuola di Epilessia** promossa dall'Associazione Italiana Epilessia. "Si tratta di una iniziativa volta ad aumentare le conoscenze sull'epilessia e le sue manifestazioni cliniche, - spiega il neuropsichiatra infantile - combattere lo stigma ed i pregiudizi che ancora si accompagnano ad essa, affrontare argomenti importanti come le modalità di apprendimento dei bambini con epilessia nonché la gestione del tempo libero e delle attività sportive ed, infine, offrire ai docenti e al tutto il personale scolastico informazioni sulle corrette modalità di gestione e soccorso del bambino in corso di crisi epilettica e le modalità di somministrazione dei farmaci "di emergenza" in corso di crisi".

L'epilessia è una delle condizioni neurologiche croniche più frequenti. Si stima che in Italia ci siano circa 600mila persone affette da epilessia e in tutta Europa circa sei milioni e nel mondo circa 50milioni. Una condizione che nella maggior parte dei casi può essere curata con successo grazie alle terapie farmacologiche a disposizione, questo almeno nei paesi occidentali, però nei casi che non rispondono alle cure, un terzo delle persone con Epilessia, questa condizione può essere ad alto impatto negativo sulla qualità della vita. Questo perché la non prevedibilità insita delle crisi epilettiche può inficiare il contesto lavorativo, scolastico e affettivo. In più vi è l'alterazione della consapevolezza che spesso si può verificare. Tutto questo insieme anche all'accesso disomogeneo delle cure che ancora si registra soprattutto nei Paesi a basso reddito nonché allo stigma presente in tutti i Paesi, anche quelli occidentali, fanno di questa condizione una malattia ad alta pervasività. "E' per tali motivi - spiega il professor **Giancarlo Di Gennaro**, direttore dell'UO Centro Epilessia dell'Irccs Neuromed e Coordinatore del Gruppo di studio Epilessia della SIN (Società Italiana di Neurologia) - che l'Organizzazione Mondiale della Sanità nel maggio del 2022 ha inserito l'epilessia, insieme ad altre condizioni neurologiche, al centro di un ambizioso Piano decennale di politiche nazionali e internazionali. Gli obiettivi

SPECIALE GIOVANI IMPRENDITORI | CAPRI 2022

SFOGLIA IL PDF

ALMANACCO DELLA CAMPANIA 2022

SFOGLIA IL PDF

SPECIALE il denaro.it
SANREMO
73° FESTIVAL DELLA CANZONE ITALIANA
2023

il denaro.it

SPECIALE MONDO PIZZA

LE INTERVISTE

SPECIALE il denaro.it

CORPORATE HERITAGE AWARDS 2022

PORTI PROTAGONISTI DELLA RIPRESA

SPECIALE il denaro.it

INAUGURAZIONE DEL CRUISE TERMINAL

strategici del piano IGAP-10 (Piano d'azione globale decennale per l'epilessia ed altri disturbi neurologici) sono quelli di rendere la gestione di queste patologie prioritaria nelle politiche nazionali; di fornire su larga scala tempistiche diagnosi efficaci; poter attuare strategie di prevenzione; favorire la ricerca e l'innovazione in questi campi, rafforzare un approccio a queste condizioni che segue il modello della salute pubblica".

Lo stigma, dunque, è la caratteristica che accomuna questa patologia sia il mondo occidentale che i Paesi a basso reddito. Anche su questo aspetto gli specialisti del Centro Neuromed dedicato contribuiscono con la loro opera a promuovere il più possibile una corretta informazione e formazione non solo alle famiglie che combattono quotidianamente questa condizione ma anche all'interno della società stessa.

"Stigma è una parola la cui etimologia è greca e vuol dire macchia, pregiudizio, discredito che continua nel tempo – dice la dottoressa **Liliana Grammaldo**, neuropsicologa e psicoterapeuta del Centro Epilessia Neuromed –. Parte da una nutrita fetta di popolazione nei confronti di un'altra, di una malattia o di un'etnia, con il risultato di impedirne l'avvicinamento. Lo stigma è qualcosa che separa. Da questo stigma sociale ne discende uno individuale. La persona con Epilessia fa suo il concetto di valere meno. Questo accade perché l'identità non è biologica ma è un dono sociale. Se dal verificarsi della prima crisi non viene detto ad un bambino, ad una persona, che il suo valore prescinde dall'Epilessia ma è ontologico, connotato, quel bambino, quella persona fa specchio di ciò e accetta di essere di minor valore. Nella storia dell'epilessia il pregiudizio ha avuto alterne fortune. Nel Medioevo le persone affette da Epilessia erano considerate macchiate da demonio, quindi uccise; nel Rinascimento questa condizione non è stata più considerata tale. Per arrivare i nostri giorni dove questi pregiudizi sono ancora vivi a prescindere dal luogo geografico, dalla storia, dalla famiglia. I nostri sforzi sono indirizzati verso una educazione rispetto a questo. Lo facciamo in vari modi. Ognuno di noi fa la propria parte tramite pubblicità, discussioni nelle scuole con studenti e docenti. Diciamo che la dignità è ontologica, non ha a che fare con l'Epilessia. La malattia, il paziente epilettico deve essere un concetto secondario rispetto alla persona".

Si tratta di una condizione in cui le crisi molto comunemente esordiscono in età infantile e sebbene in molte forme di epilessia le crisi vanno in contro ad una risoluzione spontanea nella tarda infanzia/giovane adolescenza resta una percentuale del 30-40% di bambini che continueranno a presentare crisi, talora farmacoresistenti, anche da adulti. Nel mondo si stima che, ogni anno, circa un milione di bambini affetti da epilessia transitano nell'età adulta. La transizione non deve essere intesa come il solo passaggio pianificato di "informazioni cliniche" del paziente dal servizio pediatrico a quello dell'adulto ma rappresenta il ben più complesso passaggio dall'assistenza socio-sanitaria del neuropsichiatra infantile o epilettologo pediatrico a quella del neurologo dell'adulto in una fase di profondo cambiamento delle esigenze del paziente più sia sul piano relazionale che clinico.

Dice il dottor **Alfredo D'Aniello**: "È esperienza comune che molti adolescenti e giovani adulti, sperimentano difficoltà al passaggio dalle cure pediatriche a quella dell'adulto e questo è particolarmente vero quando la transizione deve interessare ragazzi con disabilità intellettiva e comorbidità psicopatologiche dove, oltre all'adolescente, bisogna considerare anche le esigenze e le preoccupazioni dei genitori. La transizione, infatti, è un processo che riguarda non solo quei bambini e adolescenti che continuano a presentare crisi in età adulta ma anche quei ragazzi che pur avendo crisi ben controllate presentano altre comorbidità neurologiche o psicopatologiche. Non esiste una età specifica per iniziare il processo di transizione ma la maggior parte degli esperti individua nella tarda infanzia, prima adolescenza l'età in cui intraprendere questo percorso. Si tratta di un processo lento che mette al centro l'adolescente e la sua famiglia e che necessita di figure specializzate come Neuropsichiatra infantile, Neurologo e Psicologo che operino in equipe multidisciplinare e che possano avvalersi anche dell'aiuto di altre figure professionali come, ad esempio, il Ginecologo nel caso di una bambina divenuta adolescente e che si appresta a diventare una giovane donna e una madre; oppure lo Psichiatra che può aiutare a gestire le componenti psicopatologiche che talora sono presenti in comorbidità con l'Epilessia. Parliamo di un percorso che quando efficace garantisce un miglior outcome non solo in termini epilettologici e quindi di migliore gestione delle crisi, ma anche un miglior esito psicosociale e della qualità di vita della persona con Epilessia e della sua famiglia".

Mi piace 3



Articolo precedente

La Commissione Ue: Crescita del 3,9% in Italia nel 2022. Per il 2023 previsto un aumento del Pil dello 0,8%

Prossimo articolo

Anticonformista, dal sound irriverente, creativo: Napoli piange Alan Wurzbarger

Articoli correlati Di più dello stesso autore



STEM4Sud, le tecnologie avanzate spiegate ai bambini



IA, ChatGpt passa (col minimo) l'esame per diventare medico



Antartide, 12 ricercatori a meno 80° per studiare il clima e la biomedicina



Ricevi notizie ogni giorno



ISCRIVITI ALLA NEWSLETTER

Confindustria News



LINK: <https://www.vanityfair.it/article/epilessia-sintomi-cure-come-si-interviene>

VANITY FAIR

Italia  **Newsletter** 
People Show News Beauty & Health Fashion Lifestyle Food & Travel Next Video Podcast Festival Di Sanremo Vanity Fair Stories



GETTY IMAGES

SALUTE

Epilessia: tutto quello che c'è da sapere, dai sintomi a cosa fare in caso di crisi

Un'esperta ci ha aiutato a far luce su una patologia neurologica ancora avvolta dallo stigma sociale

DI ALESSIA FERRI

13 FEBBRAIO 2023

Tra le celeb che hanno dichiarato di soffrirne si annoverano il rapper **Lil Wayne** e la showgirl **Randy Ingerman** ma non è affatto da escludere che altri la tengano nascosta, a causa del forte stigma che ancora oggi ruota intorno a questo nome.

Stiamo parlando dell'**epilessia**, una **patologia neurologica** molto diffusa, al punto da essere la seconda al mondo di questa categoria come numero di malati.

Il 13 febbraio si celebra la Giornata internazionale dell'epilessia e in occasione di questa importantissima ricorrenza abbiamo parlato con la presidente dell'associazione **Laura Tassi, Presidente Lice, Lega Italiana Contro l'Epilessia**, nonché **dirigente medico in Chirurgia dell'Epilessia e del Parkinson dell'ospedale Niguarda di Milano**, che ci ha raccontato tutto quello che c'è da sapere su una malattia che **in Italia riguarda almeno l'1% della popolazione**, circa 600.000 persone.

Quando insorge l'epilessia?

«I momenti in cui più frequentemente iniziano le crisi sono due: dalla nascita all'età pre scolare, e nella terza età. Le nuove diagnosi in quest'ultima, complice l'allungamento della vita, stanno diventando quasi il doppio rispetto a quelle nei bambini piccoli. Il picco si ha dopo i 75 anni e spesso le cause sono collegate a tumori celebrari, ictus o demenze, la cui incidenza aumenta con il passare degli anni».

Come si arriva a una diagnosi?

«Si parla di epilessia quando il soggetto sviluppa almeno due crisi a distanza di almeno 24 ore l'una dall'altra. La diagnosi è essenzialmente clinica e si basa sui racconti di pazienti o familiari, ai quali fanno seguito esami strumentali come l'elettroencefalogramma e la risonanza magnetica».

È corretto parlare di epilessia o sarebbe meglio dire epilessie?

«La seconda. Le epilessie sono tantissime e molto diverse tra loro. Grossolanamente si dividono in due gruppi: generalizzate e focali. Nelle generalizzate la scarica anomala dei neuroni che provoca la crisi colpisce tutto il cervello contemporaneamente, nelle focali comincia in una regione per poi diventare più o meno ampia».

Quali sono le cause che portano a una crisi?

«Anche in questo caso possono essere molteplici. Ne esistono di strutturali, come **tumori, malformazioni o lesioni causate da un grosso trauma** come un incidente; genetiche e quindi legate a una **mutazione dei cromosomi**, oppure infettive come **meningiti o encefaliti** che colpiscono il sistema nervoso centrale. Anche alcuni disturbi del metabolismo possono portare a disfunzioni al cervello causa di epilessie e, infine, ne esistono alcune il cui motivo scatenante è ancora oggi sconosciuto».

In cosa consiste la terapia?

«Nell'**assunzione di farmaci anti crisi** che però curano i sintomi e non le cause. Alcune epilessie focali possono essere trattate all'origine con la rimozione tramite intervento chirurgico della parte di cervello che da problemi. In quei casi si parla di guarigione ma si tratta di una minima parte. La stragrande maggioranza delle persone invece deve fare i conti con una malattia cronica che prevede una terapia farmacologica a vita».

Getty Images
SEWCREAM

ARTICOLI PIÙ LETTI

Lorella Cuccarini: «Il segreto della mia forma? Mi alleno con il Calisthenics e mangio 5 volte al giorno»

DI FRANCESCA MARTINENGO

Chiara Ferragni, il dietro le quinte dopo il bacio Fedez-Rosa Chemical

DI NICOLA BAMBINI

Kate Middleton, i teneri abbracci che ribaltano la narrazione di Meghan Markle

DI NICOLA BAMBINI

Come ci si convive?

«Male, soprattutto a causa dello stigma importante che circonda questa malattia. **La maggior parte dei nostri pazienti non racconta di averla perché ancora oggi le persone con epilessia vengono viste come indemoniate o possedute.** Anche la vita scolastica è molto complessa, soprattutto a causa della difficoltà del corpo docente di somministrare i farmaci ai bambini. Per gli adulti, poi, le cose si complicano ulteriormente. **La disoccupazione nelle persone epilettiche è molto più alta rispetto ad altre categorie** e il motivo è che se a un colloquio di lavoro dicono che ne soffrono molto verosimilmente non vengono assunte, se lo nascondono alla prima crisi vengono licenziate perché lo hanno omesso. In più, dobbiamo fare i conti con

la somministrazione di farmaci a vita che può comportare effetti collaterali fisici come aumento di peso, insorgenza dell'ovaio policistico, peluria o sudorazione in eccesso e sfasamento del ciclo; ma anche cognitivi come riduzione di attenzione e concentrazione».

Come e quando ci si accorge di essere epilettici?

«Tranne in rarissimi casi **non esistono campanelli d'allarme** quindi ci si rende conto della malattia quasi sempre **alla prima crisi**, se questa è quella classica che tutti conosciamo, in cui il soggetto cade a terra, si irrigidisce, ha la bava alla bocca e non è contattabile. Esistono però crisi molto meno evidenti e a volte servono anni per decodificarle. I bambini ad esempio spesso fanno **quelle che vengono definite assenze** e gli **unici sintomi sono lo sguardo fisso per 3 o 4 secondi e l'incapacità momentanea di rispondere**. Le crisi focali poi, spesso portano problemi solo nell'area interessata e a volte si tratta solo di sentire un rumore che non esiste o vedere un pallino immaginario. Difficile accorgersene in questi casi, se non quando gli attacchi diventano più importanti e magari il paziente perde coscienza, rimane immobile, non risponde o fa gesti che non c'entrano nel contesto che sta vivendo come stropicciare i vestiti, prendere un foglietto e accartocciarlo, strofinare la mano sulla gamba o non essere in grado di rispondere se interrogato».

Cosa si deve fare se ci si trova di fronte a una persona con un attacco?

«Non tirargli fuori la lingua, come spesso si crede, e non cercare di aprirgli la bocca per non provocare dolore o essere morsi violentemente. Se sta cadendo **va accompagnata a terra mettendo un cuscino sotto la testa**. Mai trattenerla, onde evitare lussazioni alle articolazioni. Finito l'attacco **deve essere messa in sicurezza e quindi su un fianco**, in modo che eventuale saliva o sangue presenti nella cavità orale possano defluire. **Vestiti stretti vanno sganciati e occhiali tolti**, poi è necessario solo aspettare. Se la crisi è stata forte possono volerci anche 30 o 40 minuti prima che la persona si riprenda, quindi è inutile schiaffeggiarla o chiamarla».

Altre storie di *Vanity Fair* che ti possono interessare:

[Ictus: i possibili segnali d'allarme una settimana prima](#)

[Ictus, testato negli Usa un nuovo farmaco che aiuta a riparare i danni cerebrali](#)

[Parkinson, i farmaci contro il diabete ritardano lo sviluppo della malattia](#)

[Meningite batterica: perché la vaccinazione antimeningococcica è importante e cosa è utile sapere](#)

TOPICS MALATTIA

VANITY FAIR CONSIGLIA

LINK: https://www.ansa.it/campania/notizie/2023/02/13/epilessia-una-settimana-di-eventi-per-infrangere-lo-stigma_65e374f7-c3f3-4a2f-9339-dd63bb086...

EDIZIONI > ANSAMed | Europa-Ue | NuovaEuropa | America Latina | Brasil | English | Podcast | ANSAcheck | Social:

ANSA.it Campania

Fai la ricerca

ABBONATI



Galleria Fotografica Video

Scegli la Regione +



CRONACA • POLITICA • ECONOMIA • SPORT • SPETTACOLO • ANSA VIAGGIART • TERRA&GUSTO • SANITÀ • SPECIALI • L'ASSEMBLEA INFORMA • AMBIENTE&TERRITORIO

ANSA.it > Campania > **Epilessia, una settimana di eventi per infrangere lo stigma**

Epilessia, una settimana di eventi per infrangere lo stigma

Piazze e monumenti si tingono di viola

Redazione ANSA

NAPOLI

13 febbraio 2023

10:03

NEWS

Suggerisci

Facebook

Twitter

Altri

A+ A A-

Stampa

Scrivi alla redazione



© ANSA

CLICCA PER INGRANDIRE

(ANSA) - NAPOLI, 13 FEB - Con l'Hashtag #ENDSTIGMA le associazioni Famiglie LGS Italia e Vivi l'Epilessia in Campania, in collaborazione con l'Ospedale Santobono Pausillipon e con il patrocinio della Fondazione Epilessia LICE, promuovono una serie di iniziative per celebrare la Giornata Internazionale per l'Epilessia, che ricorre ogni anno il secondo lunedì di febbraio.

Un calendario di appuntamenti che coinvolgeranno tutta la regione per informare, sensibilizzare e accendere i riflettori sul tema dello stigma sociale ancora troppo diffuso su questa patologia che riguarda l'1% della popolazione italiana e che vede chi ne è affetto spesso privato di ogni opportunità di partecipazione alla vita sociale.

Si parte proprio lunedì 13 con due appuntamenti che avranno luogo nelle scuole di San Sebastiano al Vesuvio, in provincia di Napoli: volontari, medici, pazienti e caregiver saranno presenti dalle 9.00 alle 11.00 nella Scuola Media Statale Gaetano Salvemini e dalle 11.00 alle 13.00 al Liceo Statale Salvatore Di Giacomo per confrontarsi con gli studenti, rispondere alle loro domande e abbattere il pregiudizio sull'epilessia.

Parteciperanno i dottori Anna Dolcini, Viola Franzese, Maria Rosaria Manna, Roberto Stella del team di neurologia dell'Ospedale Santobono Pausillipon.

Martedì 14 febbraio, invece, alle ore 19.00 presso il Social Break Point, l'hub sociale che ha sede sempre a San Sebastiano al Vesuvio, in Piazza Municipio 8, si terrà un convegno per riflettere con la cittadinanza e soprattutto con i giovani sull'impatto sociale degli stereotipi che si legano a questa malattia. Interverranno Francesca Cozzolino, responsabile del progetto Social Break point, Giovanpaolo Gaudio, Presidente Consorzio Co.Re, il dottor Antonio Varone, primario di neurologia e la dottoressa Anna Dolcini dell'Ospedale Santobono Pausillipon, il dottor Cristofaro Nocerino del Centro Epilessia dell'Ospedale San Leonardo di Castellammare di Stabia e Consigliere regionale LICE. Infine, venerdì 17 febbraio dalle ore 10.00 verrà organizzato un incontro informativo presso il Liceo Classico e Scientifico F.-De Santis di Salerno, in collaborazione con l'associazione Lions Club di Salerno Principessa Sichelgaita.



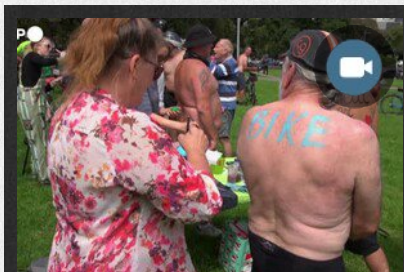
Sono imperdibili e sono tornati: fino al ...
MediaWorld.it



Non perderti una visita a Merano durante...
Alto Adige/Südtirol

Sponsored By

VIDEO ANSA



13 FEBBRAIO, 11:14

AUSTRALIA, CENTINAIA DI CICLISTI PERCORRONO NUDI LE STRADE DI MELBOURNE



13 febbraio, 11:01

Terremoto in Turchia, autostrada distrutta a Kahramanmaraş



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

Interranno il Dirigente Scolastico, Prof.ssa Cinzia Lucia Guida, la Presidente Lions Club Salerno Principessa Sichelgaita Maria Pia Ciccone, la Responsabile UOC di Neuropsichiatria Infantile AOU San Giovanni di Dio e Ruggi d'Aragona di Salerno, Francesca Felicia Operto. Un focus sulla gestione delle crisi epilettiche sarà invece curato dai Neuropsichiatri Infantili Salvatore Aiello e Grazia M.G. Pastorino e dalla psicologa Chaira Scuoppo. "La Giornata internazionale dell'epilessia è l'occasione per condividere ed affrontare i problemi delle persone con epilessia, delle loro famiglie e dei caregivers. Chi soffre di questa patologia ancora oggi è vittima di pregiudizi e limitazioni in vari ambiti della propria vita sociale, scuola, sport, lavoro. È per questo motivo che emarginazione e discriminazione vanno combattute con ogni iniziativa di informazione, formazione e sensibilizzazione possibile, partendo soprattutto dalle giovani generazioni. Ringrazio quanti ogni anno sostengono le nostre iniziative come la Professoressa Leonilda Bilo della Lega Italiana contro l'Epilessia - sezione Campania". Queste le parole di Katia Santoro presidente dell'Associazione Famiglie LGS Italia, una realtà costituita da famiglie i cui figli sono affetti da una rara e grave forma di encefalopatia epilettica farmaco resistente (Sindrome di Lennox Gastaut) che opera da anni sul territorio nazionale proprio per sensibilizzare sulla malattia, sostenere la ricerca e promuovere ogni azione che possa migliorare la vita di questi ragazzi e dei loro cari. Per celebrare la Giornata internazionale dell'Epilessia, inoltre, molti monumenti italiani si tingeranno di viola, il colore simbolo della lotta contro questa malattia. Nella nostra regione si coloreranno la Reggia di Portici, il Parco archeologico di Ercolano, il Palazzo comunale di San Giorgio a Cremano, la Corte di San Sebastiano al Vesuvio, il Palazzo comunale di Salerno, il Maschio Angioino di Napoli e la Reggia di Caserta. Per la sensibilità, il supporto e il sostegno le associazioni ringraziano: per Portici il sindaco Enzo Cuomo, per Ercolano il sindaco Ciro Buonajuto, per San Giorgio a Cremano il Sindaco Giorgio Zinno e l'assessore Giuseppe Giordano, per San Sebastiano il sindaco Peppe Panico, per Salerno il Sindaco e il vicesindaco Pasqualina Memoli, per Napoli il sindaco Gaetano Manfredi, per Caserta il sindaco Carlo Marino.(ANSA).

Primo Piano Malattia Cristofaro Nocerino Anna Dolcini

Antonio Varone Gaudino Giovanpaolo Francesca Cozzolino

Roberto Stella Maria Rosaria Manna Viola Franzese

Salvatore Di Giacomo Gaetano Salvemini Consorzio Co

Liceo Statale Fondazione Epilessia LICE Vivi

Famiglie LGS Italia

RIPRODUZIONE RISERVATA © Copyright ANSA

CONDIVIDI



RACCOMANDATI DA OUTBRAIN

Sponsored By

ADV



ULTIMA ORA CAMPANIA

- 11:31 **Gioco d'azzardo e scommesse, controlli** Polizia locale Napoli
- 11:09 **Atletica: via a iscrizioni a terza edizione** Neapolis Marathon
- 11:02 **Lgbt, in Parco Verde Caivano centro contro le** discriminazioni
- 10:57 **San Valentino: 'Questo non è amore' fa tappa** a Portici
- 10:51 **Maxi sequestro di sigarette e due arresti nel** Salernitano
- 10:48 **Tentato omicidio nel Salernitano, due arresti** della Polizia
- 10:43 **"Aversa in love" per la settimana di San** Valentino
- 10:41 **Rapine e violenza sessuale a Napoli, due** arresti
- 09:56 **Epilessia, una settimana di eventi per** infrangere lo stigma
- 09:52 **False dichiarazioni nella richiesta dei fondi** europei, sequestro

> Tutte le news

Focus Europa

Perquisita casa di Cozzolino a Bruxelles, presto convocato'

Procura: 'L'eurodeputato era assente all'arrivo della polizia'



PNRR - Campania

Edilizia: nuovo prezario lavori pubblici, spinta cantieri Pnrr

Consentirà di velocizzare gli appalti nella regione



LINK: <https://www.cosenzachannel.it/2023/02/13/epilessia-un-libro-ai-comuni-del-tirreno-cosentino-per-aumentare-la-consapevolezza/>

LUNEDÌ, FEBBRAIO 13 2023



Home

Società

Società

Epilessia, un libro ai Comuni del Tirreno cosentino per aumentare la consapevolezza

il volume è stato consegnato ai sindaci per convincerli a parlare di questa malattia: è la trovata di Antonio Guaragna, tecnico di neurofisiopatologia

Francesca Lagatta - 13 Febbraio 2023 10:13



Consegnare un libro in ogni Comune del Tirreno cosentino per convincere i sindaci a parlare dell'epilessia, coinvolgere le associazioni e diffondere la consapevolezza sull'argomento. È la trovata di **Antonio Guaragna**, tecnico di neurofisiopatologia, che da anni lavora nel campo della sanità. L'opera è "**Vivere con... l'Epilessia**", a firma di Laura Tassi e Oriano Mecarelli, edita dalla casa editrice Demetra. Il tour di consegna comincerà proprio oggi 13 febbraio, una data che, in oltre 130 Paesi del mondo, è considerata la Giornata Internazionale dell'Epilessia.

Che cos'è l'epilessia?

«L'Epilessia – spiega Guaragna – è una delle più diffuse patologie

neurologiche croniche. Non si tratta di una patologia rara, ma di una **malattia sociale.** Essa – continua – costituisce un peso per le persone affette e per chi gli sta vicino. Nella mia routine quotidiana, parlando con chi è affetto, emerge un qualcosa di non accettabile, **alcuni di loro arrivano quasi a non definirsi persona ma epilettico.** Per me questo è intollerabile, ma stiamo scherzando? Una volta avuta la diagnosi sembrano non preoccuparsi degli aspetti della patologia, delle cure, ecc, ma il loro unico pensiero è come nascondere tutto ciò. Di chi potrò fidarmi e di conseguenza confidarmi? No, non possiamo permetterci più che ciò avvenga».

L'importanza di parlarne

«Tutto si può “combattere” con l’informazione – afferma convinto il tecnico di neurofisiopatologia -. **Abbiamo bisogno tutti noi di uscire da quella sfera di ignoranza nei confronti dell’epilessia.** Se non lo vogliamo fare per noi stessi, almeno proviamo a farlo per il nostro familiare, amico, compagno di scuola, collega. In effetti negli ultimi anni tantissime sono le iniziative soprattutto della **LICE** (Lega Italiana contro l’Epilessia) volte a sensibilizzare sull’argomento, soprattutto nelle scuole dove spesso attraverso giochi, video e attività si fa conoscere l’epilessia ai bambini e come comportarsi se qualche amichetto/a abbia una crisi».

«Spesso – dice ancora – quando ad esserne affetto è un bambino, **il genitore entra in un mondo di iperprotezione e quindi automaticamente attua una limitazione nei confronti del figlio.** Si può arrivare addirittura a favorire il figlio all’assunzione di comportamenti di isolamento e di difficoltà relazionali. Invece è importantissimo informare l’insegnante sullo stato del piccolo, delle possibili ed eventuali crisi, come comportarsi se queste si verificano e la terapia da assumere. Dono questo libro – conclude Guaragna – con l’augurio che possa aiutare in qualche modo le persone a conoscere questo mondo per alcuni sconosciuto. Come affermano gli stessi autori questo libro ha lo scopo di sconfiggere il pregiudizio nei confronti dell’epilessia e farla conoscere in modo semplice e chiaro così che chi ne è affetto possa affrontarla senza paura».

- Tags
- epilessia

ULTIMI ARTICOLI



Detenevano illegalmente uccelli appartenenti a specie protette: 5 persone denunciate | FOTO

Cronaca 13 Febbraio 2023 11:28

LINK: <https://www.linchiestaquotidiano.it/news/2023/02/13/giornata-internazionale-dell-epilessia-alla-neuromed-incont/52709>

CRONACA GOVERNI DEL TERRITORIO ECONOMIA E LAVORO DIARIO QUOTIDIANO SPORT ALTRO LA REDAZIONE

L'inchiesta

QUOTIDIANO DEL LAZIO MERIDIONALE
CASSINO - FROSINONE - SORA - FORMIA - GAETA - TERRACINA - LATINA



SEI QUI: HOME / UNIVERSITÀ E SCUOLA



Il team del Centro Epilessia Neuromed

Giornata Internazionale dell'Epilessia, alla Neuromed incontri formativi e lotta allo stigma

— Lunedì 13 febbraio 2023 - 09:09

Il 13 Febbraio 2023 viene celebrata la **Giornata Internazionale dell'Epilessia** e, come ogni anno, in tutto il mondo vengono organizzate iniziative volte a far conoscere questa malattia e combattere lo stigma che la accompagna. Tra i numerosi eventi promossi spicca certamente l'illuminazione di viola dei monumenti più rappresentativi delle varie città.

Il dottor Alfredo D'Aniello, Neuropsichiatra Infantile presso il Centro Epilessia IRCCS Neuromed di Pozzilli (IS) e consigliere della Macro Area Campania-Molise della Lega Italiana Contro l'Epilessia (LICE), ci ricorda che "anche quest'anno grazie al supporto delle Amministrazioni del Comune di Caserta per la serata del **13 febbraio** è prevista l'illuminazione di viola della maestosa ed imponente Reggia Vanvitelliana".

Il **16 febbraio**, poi, dottor D'Aniello incontrerà *virtualmente* i docenti di alcuni Istituti di Roma e Milano nell'ambito dell'iniziativa **'A scuola di Epilessia'** promossa dall'Associazione Italiana Epilessia.

"Si tratta di una iniziativa volta ad aumentare le conoscenze sull'Epilessia e le sue manifestazioni cliniche, - spiega il Neuropsichiatra infantile - combattere lo stigma ed i pregiudizi che ancora si accompagnano ad essa, affrontare argomenti importanti come le modalità di apprendimento dei bambini con Epilessia nonché la gestione del tempo libero e delle attività sportive ed, infine, offrire ai docenti e al tutto il personale scolastico informazioni sulle corrette modalità di gestione e soccorso del bambino in corso di crisi epilettica e le modalità di somministrazione dei farmaci "di emergenza" in corso di crisi".

L'Epilessia è una delle condizioni neurologiche croniche più frequenti. Si stima che in

IN EVIDENZA



Anagni, 2 borse di studio per le selezioni Intercultura finalizzate a trascorrere 4 settimane in Irlanda

— Lunedì, 13 febbraio 2023 09:48

Anagni, 2 borse di studio per le selezioni Intercultura finalizzate a trascorrere 4 settimane in Irlanda

ALTRE NOTIZIE



Alatri, possibile accedere ai fotogrammi delle infrazioni al semaforo di Tecchiena

— 13 febbraio 2023

Alatri, possibile accedere ai fotogrammi delle infrazioni al semaforo di Tecchiena



San Vittore del Lazio, parte il progetto di biblioteca errante per animare culturalmente le piazze

— 13 febbraio 2023

San Vittore del Lazio, parte il progetto di biblioteca errante per animare culturalmente le piazze



School Experience Ceccano, un successo di cultura cinematografica che ha coinvolto 4mila studenti

— 13 febbraio 2023

School Experience Ceccano, un successo di cultura cinematografica che ha coinvolto 4mila studenti

Italia ci siano circa 600mila persone affette da Epilessia e in tutta Europa circa sei milioni e nel mondo circa 50milioni. Una condizione che nella maggior parte dei casi può essere curata con successo grazie alle terapie farmacologiche a disposizione, questo almeno nei paesi occidentali, però nei casi che non rispondono alle cure, un terzo delle persone con Epilessia, questa condizione può essere ad alto impatto negativo sulla qualità della vita. Questo perché la non prevedibilità insita delle crisi epilettiche può inficiare il contesto lavorativo, scolastico e affettivo. In più vi è l'alterazione della consapevolezza che spesso si può verificare. Tutto questo insieme anche all'accesso disomogeneo delle cure che ancora si registra soprattutto nei Paesi a basso reddito nonché allo stigma presente in tutti i Paesi, anche quelli occidentali, fanno di questa condizione una malattia ad alta pervasività.

*“E' per tali motivi – spiega il professor **Giancarlo Di Gennaro**, Direttore dell'UO Centro Epilessia dell'IRCCS Neuromed e Coordinatore del Gruppo di studio Epilessia della SIN (Società Italiana di Neurologia) – che l'Organizzazione Mondiale della Sanità nel maggio del 2022 ha inserito l'Epilessia, insieme ad altre condizioni neurologiche, al centro di un ambizioso Piano decennale di politiche nazionali e internazionali. Gli obiettivi strategici del piano IGAP-10 (Piano d'azione globale decennale per l'epilessia ed altri disturbi neurologici) sono quelli di rendere la gestione di queste patologie prioritaria nelle politiche nazionali; di fornire su larga scala tempestive diagnosi efficaci; poter attuare strategie di prevenzione; favorire la ricerca e l'innovazione in questi campi, rafforzare un approccio a queste condizioni che segue il modello della salute pubblica”.*

Lo stigma, dunque, è la caratteristica che accomuna questa patologia sia il mondo occidentale che i Paesi a basso reddito. Anche su questo aspetto gli specialisti del Centro Neuromed dedicato contribuiscono con la loro opera a promuovere il più possibile una corretta informazione e formazione non solo alle famiglie che combattono quotidianamente questa condizione ma anche all'interno della società stessa.

*“Stigma è una parola la cui etimologia è greca e vuol dire macchia, pregiudizio, discredito che continua nel tempo. – dice la dottoressa **Liliana Grammaldo**, Neuropsicologa e Psicoterapeuta del Centro Epilessia Neuromed – Parte da una nutrita fetta di popolazione nei confronti di un'altra, di una malattia o di un'etnia, con il risultato di impedirne l'avvicinamento. Lo stigma è qualcosa che separa. Da questo stigma sociale ne discende uno individuale. La persona con Epilessia fa suo il concetto di valere meno. Questo accade perché l'identità non è biologica ma è un dono sociale. Se dal verificarsi della prima crisi non viene detto ad un bambino, ad una persona, che il suo valore prescinde dall'Epilessia ma è ontologico, connotato, quel bambino, quella persona fa specchio di ciò e accetta di essere di minor valore. Nella storia dell'Epilessia il pregiudizio ha avuto alterne fortune. Nel Medioevo le persone affette da Epilessia erano considerate macchiate da demonio, quindi uccise; nel Rinascimento questa condizione non è stata più considerata tale. Per arrivare i nostri giorni dove questi pregiudizi sono ancora vivi a prescindere dal luogo geografico, dalla storia, dalla famiglia. I nostri sforzi sono indirizzati verso una educazione rispetto a questo. Lo facciamo in vari modi. Ognuno di noi fa la propria parte tramite pubblicità, discussioni nelle scuole con studenti e docenti. Diciamo che la dignità è ontologica, non ha a che fare con l'Epilessia. La malattia, il paziente epilettico deve essere un concetto secondario rispetto alla persona”.*

Si tratta di una condizione in cui le crisi molto comunemente esordiscono in età infantile e sebbene in molte forme di epilessia le crisi vanno in contro ad una risoluzione spontanea nella tarda infanzia/giovane adolescenza resta una percentuale del 30-40% di bambini che continueranno a presentare crisi, talora farmacoresistenti, anche da adulti. Nel mondo si stima che, ogni anno, circa un milione di bambini affetti da epilessia transitano nell'età adulta. La transizione non deve essere intesa come il solo passaggio pianificato di “informazioni cliniche” del paziente dal servizio pediatrico a quello dell'adulto ma rappresenta il ben più complesso passaggio dall'assistenza sociosanitaria del neuropsichiatra infantile o epilettologo pediatra a quella del neurologo dell'adulto in una fase di profondo cambiamento delle esigenze del paziente più sia sul piano relazionale che clinico.

Dice il dottor **Alfredo D'Aniello**: "È esperienza comune che molti adolescenti e giovani adulti, sperimentano difficoltà al passaggio dalle cure pediatriche a quella dell'adulto e questo è particolarmente vero quando la transizione deve interessare ragazzi con disabilità intellettiva e comorbidità psicopatologiche dove, oltre all'adolescente, bisogna considerare anche le esigenze e le preoccupazioni dei genitori. La transizione, infatti, è un processo che riguarda non solo quei bambini e adolescenti che continuano a presentare crisi in età adulta ma anche quei ragazzi che pur avendo crisi ben controllate presentano altre comorbidità neurologiche o psicopatologiche. Non esiste una età specifica per iniziare il processo di transizione ma la maggior parte degli esperti individua nella tarda infanzia, prima adolescenza l'età in cui intraprendere questo percorso. Si tratta di un processo lento che mette al centro l'adolescente e la sua famiglia e che necessita di figure specializzate come Neuropsichiatra infantile, Neurologo e Psicologo che operino in equipe multidisciplinare e che possano avvalersi anche dell'aiuto di altre figure professionali come, ad esempio, il Ginecologo nel caso di una bambina divenuta adolescente e che si appresta a diventare una giovane donna e una madre; oppure lo Psichiatra che può aiutare a gestire le componenti psicopatologiche che talora sono presenti in comorbidità con l'Epilessia. Parliamo di un percorso che quando efficace garantisce un miglior outcome non solo in termini epilettologici e quindi di migliore gestione delle crisi, ma anche un miglior esito psicosociale e della qualità di vita della persona con Epilessia e della sua famiglia".

Redazione L'Inchiesta Quotidiano

Condividi:    

neuromed

GUARDA ANCHE



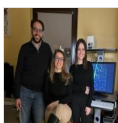
Anagni, 2 borse di studio per le selezioni Intercultura finalizzate a trascorrere 4 settimane in Irlanda
— 13 febbraio 2023 - 09:48



School Experience Ceccano, un successo di cultura cinematografica che ha coinvolto 4mila studenti
— 13 febbraio 2023 - 07:28



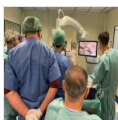
Unicas: piantumazione, pedalata, incontro e spegnimento luci per "M'illumino di Meno 2023"
— 11 febbraio 2023 - 10:22



Neuromed, scoperto meccanismo infiammatorio implicato nel danno cerebrale da ipertensione arteriosa
— 11 febbraio 2023 - 07:44



Broccostella, all'istituto comprensivo "Gorga" premiazione del concorso "Il Natale oggi"
— 07 febbraio 2023 - 08:46



Neuromed, centro di addestramento neurochirurgico di livello internazionale
— 04 febbraio 2023 - 13:55

I COMMENTI DEI LETTORI

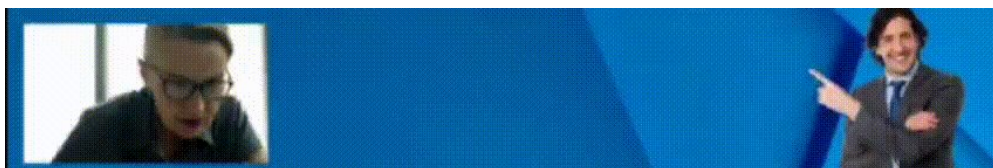
LINK: <https://www.pugliapress.org/2023/02/13/oltre-20mila-persone-per-il-carnevale-di-putignano/>

February 13, 2023 Contatti Archivio



Home Politica Attualità ▾ Cronaca ▾ Sport ▾ Eventi ▾ Economia ▾ Altro ▾ PugliaGourmet 🔍 ☰

- Pubblicità -



HOME » EVENTI E CULTURA EVENTI IN PUGLIA

Oltre 20mila persone per il Carnevale di Putignano

 **Francesca Branà** PUBBLICATO IL 13/02/2023

👁️ 116 Visualizzazioni 💬 0

0 SHARES

 Condividi su FB  Tweet It  



Oltre 20 mila persone per il Carnevale di Putignano Per il Carnevale 2023 a Putignano hanno preso vita le fiabe, da quelle tradizionali reinterpretate in chiave moderna a quelle inedite raccontate dai Giganti di Carta.

La sfilata di ieri mattina ha raccolto nella cittadina a sud di Bari oltre 20mila persone e il numero del pubblico del carnevale è destinato a crescere grazie a Dargen D'Amico, in concerto sull'Amaro




SIMEONE CARBURANTI
VENDITA E DISTRIBUZIONE GAS - GPL - METANO
Contrada Miceli
Martina Franca
Circonvallazione Via Alberobello

ORA SU



CLICCA QUI

NOTIZIE POPOLARI



Taranto sospensione del servizio di spazzamento notturno



Selenia Orzella: un'inviata Rai tutto pepe da Taranto

Mediterraneo Stage. Sarà il giudice di X Factor a chiudere infatti l'evento del 12 febbraio firmato, non a caso, "Dove si balla".

Oltre 20mila persone per il Carnevale di Putignano

Il Carnevale di Putignano finalmente protagonista in Italia per il divertimento.

*"Stiamo celebrando il ritorno alla normalità dopo i due anni di stop forzato per la pandemia, e lo facciamo con un grande sforzo organizzativo per una festa di Carnevale che oggi ha richiamato a Putignano migliaia e migliaia di persone, - commenta soddisfatto il **Presidente della Fondazione Carnevale, Giuseppe Vinella** - e la festa proseguirà domenica 19 febbraio dalle ore 15.30, il 21 Martedì Grasso dalle ore 18.30 con la Madrina Mara Venier e sabato 25 con un grande Closing Party".*

Aggiunge il **Direttore Organizzativo Gianluca Ignazzi**: "L'allegria contagiosa di questo Carnevale, i sorrisi della gente, i balli spontanei in piazza, tantissime persone di ogni età vestite a maschera. Ciò ci dimostra che il risultato atteso è stato raggiunto, stiamo regalando esperienze di puro divertimento a chi è venuto a trovarci. Anche il meteo è stato clemente e dopo poche gocce di pioggia la sfilata è stata baciata dal sole".

Oltre 20 mila persone per il Carnevale di Putignano

La parata di ieri è stata aperta intorno alle ore 11.00 da Farinella e dal suo Alter Ego che davanti all'imponente e sfavillante sipario di luci hanno annunciato i protagonisti del Carnevale: i setti carri allegorici in cartapesta alti fino a 16 metri, ognuno ispirato ad una fiaba diversa con riferimenti all'attualità come la guerra in Ucraina, l'imperversare del mondo digitale a discapito dei rapporti sociali, il nuovo ordine politico mondiale che vede protagoniste le donne e il ritorno alla normalità dopo il buio della pandemia. Sui carri anche la satira politica con i volti riconducibili alla Premier Giorgia Meloni, il Ministro Matteo Salvini, Ursula Von Der Leyen e re Carlo d'Inghilterra. Molto numerosi i gruppi mascherati dedicati al mondo di Alice, alla fiaba del Ranocchio, alla Sirenetta e all'immancabile lupo cattivo portati in parata da scuole e associazioni di Putignano.

Oltre 20 mila persone per il Carnevale di Putignano

Fra i gruppi fuori concorso hanno sfilato: il gruppo di rievocazione storica dei Normanni; la Lega Italiana contro l'Epilessia, in viola per la Giornata Internazionale dell'Epilessia del 13 febbraio; "La bella e la bestia" degli scolari giunti da Cerignola. Prossima sfilata domenica 19 febbraio alle ore 15.30.

Oltre 20 mila persone per il Carnevale di Putignano

INFO TICKET - Per partecipare agli eventi del Carnevale di Putignano ticket su sito istituzionale www.carnevalidiputignano.it

I biglietti sono acquistabili anche nei tabacchi che espongono il sistema MOONEY.

Si può anche scegliere di prenotare i biglietti online e pagarli comodamente in contanti presso uno dei 45.000 punti Mooney - bar, tabaccherie, edicole - presenti in tutta Italia.



A Martina Franca il navigatore non funziona



STAMPA

PDF

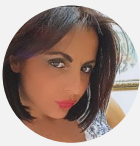
EBOOK

0
SHARES

Condividi su FB

Tweet It

GIORNALI DI PUGLIA ONLINE ULTIMISSIME DA BARI CARNEVALE DI
PUTIGNAGNO PUTIGNANO NOTIZIE PUTIGNANO EVENTI FONDAZIONE CARNEVALE DI
PUTIGNANO



AUTORE

Francesca Branà

NOTIZIA IN VOGA



TARANTO - In fiamme intero nono piano di un palazzo in Piazza Carmine: morta carbonizzata una donna

Antonello Corigliano 30/01/2023



La Birra più bevuta dai pugliesi

Giuseppe Simeone 23/01/2023

POTREBBE INTERESSARTI:



Abbonamento a 20euro, adesso MUVT a prenotare

13/02/2023



Avviso pubblico "Hydrogen Valley" in Puglia

13/02/2023



Arrestati per tentata rapina ad un notaio

13/02/2023



LEGGI LA PROSSIMA NOTIZIA

Brindisi giovane ferito alla testa con un arma da fuoco



COMMENTA LA NOTIZIA

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.

INVIA COMMENTO

- Pubblicità -

PUGLIA Press
quotidiano online

Da oltre 20 anni il quotidiano online che informa i pugliesi e gli italiani.



www.pugliapress.tv.it

NOTIZIE RECENTI



Maxi furto all'interno degli uffici

dell'ospedale di Campi Salentina



Abbonamento a 20euro, adesso MUVT a prenotare

LINK UTILI

- [Offerte di lavoro Puglia](#)
- [Contatti](#)
- [Archivio](#)
- [Privacy Policy](#)
- [Cookies Policy](#)

LINK: <https://www.ilmediano.com/monumenti-viola-e-incontri-nella-giornata-dellepilessia-combattere-per-capire/>



RICIEDI PREVENTIVO

martedì, Febbraio 14, 2023

f @ y Sign in / Join



POLITICA CRONACA ATTUALITÀ RUBRICHE SPORT BOOK STORE



ULTIME NEWS Ferisce madre e patrigno, poi accoltella agente: poliziotto spara e uccide aggressore



Home > Attualità > Monumenti viola e incontri nella Giornata dell'Epilessia: "Combattere per capire"



Arrivano super sconti Winter

Quadri d'arte classica e moderna artisti famosi e artisti contemporanei

Giallobus Art Design

Apri >

Monumenti viola e incontri nella Giornata dell'Epilessia: "Combattere per capire"

Di Redazione1 - 13 Febbraio 2023

135 0



c'è un **bonus** in più
Scopri le nuove agevolazioni
CSC | MPM | GORI



Il 13 Febbraio 2023 sarà celebrata la **Giornata Internazionale dell'Epilessia** e, come ogni anno, in tutto il mondo vengono organizzate iniziative volte a far conoscere questa malattia e combattere lo stigma che la accompagna.

Tra i numerosi eventi promossi spicca certamente l'illuminazione di viola dei monumenti più rappresentativi delle varie città.

Il dottor Alfredo D'Aniello, Neuropsichiatra Infantile presso il Centro Epilessia IRCCS Neuromed di Pozzilli (IS) e consigliere della Macro Area Campania-Molise della Lega Italiana Contro l'Epilessia (LICE), ci ricorda che "anche quest'anno grazie al supporto delle Amministrazioni del Comune di Caserta per la serata del **13 febbraio** è prevista l'illuminazione di viola della maestosa ed imponente Reggia Vanvitelliana".

Il **16 febbraio**, poi, dottor D'Aniello incontrerà *virtualmente* i docenti di alcuni Istituti di Roma e Milano nell'ambito dell'iniziativa **'A scuola di Epilessia'** promossa dall'Associazione Italiana Epilessia.

"Si tratta di una iniziativa volta ad aumentare la conoscenza sull'Epilessia e la sua

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

"Si tratta di una iniziativa volta ad aumentare le conoscenze sull'Epilessia e le sue manifestazioni cliniche, - spiega il Neuropsichiatra infantile - combattere lo stigma ed i pregiudizi che ancora si accompagnano ad essa, affrontare argomenti importanti come le modalità di apprendimento dei bambini con Epilessia nonché la gestione del tempo libero e delle attività sportive ed, infine, offrire ai docenti e al tutto il personale scolastico informazioni sulle corrette modalità di gestione e soccorso del bambino in corso di crisi epilettica e le modalità di somministrazione dei farmaci "di emergenza" in corso di crisi".

L'Epilessia è una delle condizioni neurologiche croniche più frequenti. Si stima che in Italia ci siano circa 600mila persone affette da Epilessia e in tutta Europa circa sei milioni e nel mondo circa 50milioni. Una condizione che nella maggior parte dei casi può essere curata con successo grazie alle terapie farmacologiche a disposizione, questo almeno nei paesi occidentali, però nei casi che non rispondono alle cure, un terzo delle persone con Epilessia, questa condizione può essere ad alto impatto negativo sulla qualità della vita. Questo perché la non prevedibilità insita delle crisi epilettiche può inficiare il contesto lavorativo, scolastico e affettivo. In più vi è l'alterazione della consapevolezza che spesso si può verificare. Tutto questo insieme anche all'accesso disomogeneo delle cure che ancora si registra soprattutto nei Paesi a basso reddito nonché allo stigma presente in tutti i Paesi, anche quelli occidentali, fanno di questa condizione una malattia ad alta pervasività.

*"E' per tali motivi - spiega il professor **Giancarlo Di Gennaro**, Direttore dell'UO Centro Epilessia dell'IRCCS Neuromed e Coordinatore del Gruppo di studio Epilessia della SIN (Società Italiana di Neurologia) - che l'Organizzazione Mondiale della Sanità nel maggio del 2022 ha inserito l'Epilessia, insieme ad altre condizioni neurologiche, al centro di un ambizioso Piano decennale di politiche nazionali e internazionali. Gli obiettivi strategici del piano IGAP-10 (Piano d'azione globale decennale per l'epilessia ed altri disturbi neurologici) sono quelli di rendere la gestione di queste patologie prioritaria nelle politiche nazionali; di fornire su larga scala tempestive diagnosi efficaci; poter attuare strategie di prevenzione; favorire la ricerca e l'innovazione in questi campi, rafforzare un approccio a queste condizioni che segue il modello della salute pubblica".*

Lo stigma, dunque, è la caratteristica che accomuna questa patologia sia il mondo occidentale che i Paesi a basso reddito. Anche su questo aspetto gli specialisti del Centro Neuromed dedicato contribuiscono con la loro opera a promuovere il più possibile una corretta informazione e formazione non solo alle famiglie che combattono quotidianamente questa condizione ma anche all'interno della società stessa.

*"Stigma è una parola la cui etimologia è greca e vuol dire macchia, pregiudizio, discredito che continua nel tempo. - dice la dottoressa **Liliana Grammaldo**, Neuropsicologa e Psicoterapeuta del Centro Epilessia Neuromed - Parte da una nutrita fetta di popolazione nei confronti di un'altra, di una malattia o di un'etnia, con il risultato di impedirne l'avvicinamento. Lo stigma è qualcosa che separa. Da questo stigma sociale ne discende uno individuale. La persona con Epilessia fa suo il concetto di valere meno. Questo accade perché l'identità non è biologica ma è un dono sociale. Se dal verificarsi della prima crisi non viene detto ad un bambino, ad una persona, che il suo valore prescinde dall'Epilessia ma è ontologico, connaturato, quel bambino, quella persona fa specchio di ciò e accetta di essere di minor valore. Nella storia dell'Epilessia il pregiudizio ha avuto alterne fortune. Nel Medioevo le persone affette da Epilessia erano considerate macchiate da demonio, quindi uccise; nel Rinascimento questa condizione non è stata più considerata tale. Per arrivare i nostri giorni dove questi pregiudizi sono ancora vivi a prescindere dal luogo geografico, dalla storia, dalla famiglia. I nostri sforzi sono indirizzati verso una educazione rispetto a questo. Lo facciamo in vari modi. Ognuno di noi fa la propria parte tramite pubblicità, discussioni nelle scuole con studenti e docenti. Diciamo che la dignità è ontologica, non ha a che fare con l'Epilessia. La malattia, il paziente epilettico deve essere un concetto secondario rispetto alla persona".*

Si tratta di una condizione in cui le crisi molto comunemente esordiscono in età infantile e sebbene in molte forme di epilessia le crisi vanno in contro ad una risoluzione spontanea nella tarda infanzia/giovane adolescenza resta una percentuale del 30-40% di bambini che continueranno a presentare crisi, talora farmacoresistenti, anche da adulti. Nel mondo si stima che, ogni anno, circa un milione di bambini affetti da epilessia transitano nell'età adulta. La transizione non deve essere intesa come il solo passaggio pianificato di

acuita. La transizione non deve essere intesa come il solo passaggio pianificato di "informazioni cliniche" del paziente dal servizio pediatrico a quello dell'adulto ma rappresenta il ben più complesso passaggio dall'assistenza sociosanitaria del neuropsichiatra infantile o epilettologo pediatrico a quella del neurologo dell'adulto in una fase di profondo cambiamento delle esigenze del paziente più sia sul piano relazionale che clinico.

Dice il dottor **Alfredo D'Aniello**: *"È esperienza comune che molti adolescenti e giovani adulti, sperimentano difficoltà al passaggio dalle cure pediatriche a quella dell'adulto e questo è particolarmente vero quando la transizione deve interessare ragazzi con disabilità intellettiva e comorbidità psicopatologiche dove, oltre all'adolescente, bisogna considerare anche le esigenze e le preoccupazioni dei genitori. La transizione, infatti, è un processo che riguarda non solo quei bambini e adolescenti che continuano a presentare crisi in età adulta ma anche quei ragazzi che pur avendo crisi ben controllate presentano altre comorbidità neurologiche o psicopatologiche. Non esiste una età specifica per iniziare il processo di transizione ma la maggior parte degli esperti individua nella tarda infanzia, prima adolescenza l'età in cui intraprendere questo percorso. Si tratta di un processo lento che mette al centro l'adolescente e la sua famiglia e che necessita di figure specializzate come Neuropsichiatra infantile, Neurologo e Psicologo che operino in equipe multidisciplinare e che possano avvalersi anche dell'aiuto di altre figure professionali come, ad esempio, il Ginecologo nel caso di una bambina divenuta adolescente e che si appresta a diventare una giovane donna e una madre; oppure lo Psichiatra che può aiutare a gestire le componenti psicopatologiche che talora sono presenti in comorbidità con l'Epilessia. Parliamo di un percorso che quando efficace garantisce un miglior outcome non solo in termini epilettologi*



LINK: <https://www.cronachedellacampania.it/2023/02/giornata-epilessia-napoli/>

VIDEO E DIRETTE LIVE

NAPOLI SALERNO CASERTA AVELLINO BENEVENTO CAMPANIA VIDEO #CAMORRA #CALCIONAPOLI



Cronache della Campania

CERCA Q

Lunedì 13 Febbraio 2023 - 10:39

HOME ULTIME NOTIZIE CRONACA DI NAPOLI QUARTIERI DI NAPOLI CRONACA FLEGREA CRONACA CASERTA CRONACA DI SALERNO CRONACA NERA

Home > Cronaca > Cronaca di Napoli > Giornata epilessia: mattinata di incontri al...

CRONACA DI NAPOLI MEDICINA

Giornata epilessia: mattinata di incontri al Mann di Napoli

REDAZIONE

13 FEBBRAIO 2023 - 08:53

Al Mann di Napoli stamane dalle 9,30 alle 13,30 si va in scena con iniziative in occasione della giornata mondiale dell'epilessia. La manifestazione è organizzata [...]

13 Febbraio

Si ringrazia

STUDIOGAETA[®]
Dottori commercialisti - Revisori legali

ECO
Epilessia Campania Odv



A Napoli rapine nel centro storico: sgominata la...

Al Mann di Napoli stamane dalle 9,30 alle 13,30 si va in scena con iniziative in occasione della giornata mondiale dell'epilessia.

La manifestazione è organizzata dall'Associazione Epilessie Campania Odv con il centro di riferimento regionale per l'epilessia dell'azienda ospedaliera Universitaria della Federico II.

L'associazione E.C.O. Epilessie Campania ODV, che sposa l'intento, grazie all'impegno della Presidente Rossella Giaquinto della Vicepresidente Anna Stilo e della Segretaria Maria Rosaria Annunziata, ha attivato una rete di solidarietà,

IN PRIMO PIANO



Il "pentimento" di Daniele De Santis: "Ogni giorno penso a Ciro Esposito"

10 FEBBRAIO 2023 - 13:12

PUBBLICITÀ

di umanità e di benevolenza intorno ai bisogni di chi soffre e di chi spesso convive con una patologia scomoda e fastidiosa, condividendo esiti e prospettive in tale occasione.

Tutte premesse importanti, che vedono collaborazione e disponibilità aprire porte di solidarietà, come quelle del MANN – Museo Archeologico Nazionale di Napoli – dove si terrà l'incontro del 13 febbraio, nella sala conferenze, dalle ore 9:30 alle 13:30, grazie alla sensibilità del Direttore Paolo Giulierini, per la festa più attesa da chi soffre di Epilessia, per un momento divulgativo e di condivisione con le scuole, le istituzioni, il territorio e la sanità.

L'appuntamento è patrocinato dalla Regione Campania, dal Comune di Napoli, e della Lega Italiana Contro l'Epilessia, LICE, ma anche dalla Fondazione LICE e dal CSV Napoli.

In particolare, il Centro dell'Epilessia di riferimento Regionale diretto dalla Prof.ssa Leonilda Bilo, Coordinatore LICE per la macroarea Campania e Molise, sarà al fianco dell'associazione E.C.O. Epilessie Campania Odv, con un programma informativo sulla patologia per tutti i presenti alla conferenza, che vedrà protagonista la difficoltà del paziente epilettico nella vita scolastica e lavorativa.

Una mattinata che si prospetta intensa e che vuole diffondere conoscenza sulle complicazioni che spesso si presentano quando si è epilettici, nonché, gli sforzi che la comunità scientifica del nostro territorio pone al servizio della necessità.

Attività sottolineata anche dal colore viola, grazie a tutti i Sindaci e Assessori del territorio campano, che illumineranno i monumenti più importanti delle loro cittadine con il colore simbolo dell'epilessia, e ai singoli cittadini e professionisti, come lo Studio Gaeta di Dottori Commercialisti e Revisori contabili di Napoli, che ha sostenuto e supportato l'evento.

Come mostra simbolicamente anche l'immagine della giornata, un disegno iconico realizzato dall'illustratrice Irma Ruggiero che rappresenta una eroina ordinaria, in abiti normali, ma armata di mantello e ventose, che richiamano i grovigli o momenti di crisi, mentre il fascio di luce illumina il cammino per... 'andare in scena'... come al Museo Archeologico, nonostante tutto, per mostrare il meglio di sé tra sorrisi e tanta voglia di essere.

Commenta



LASCIA UN COMMENTO

Commento:

LINK: <https://www.laprovinciaonline.info/epilessia-una-settimana-di-eventi-per-infrangere-lo-stigma-piazze-e-monumenti-si-tingono-di-viola/>

lunedì 13 Febbraio 2023



Home > Comunicati stampa > Epilessia, una settimana di eventi per infrangere lo stigma. Piazze e monumenti...

Comunicati stampa

Epilessia, una settimana di eventi per infrangere lo stigma. Piazze e monumenti si tingono di viola

Di **Comunicato Stampa** lunedì 13 Febbraio 2023 - 8:39



Con l'Hashtag #ENDSTIGMA le associazioni Famiglie LGS Italia e Vivi l'Epilessia in Campania, in collaborazione con l'Ospedale Santobono Pausillipon e con il patrocinio della Fondazione Epilessia LICE, promuovono una serie di iniziative per celebrare la Giornata Internazionale per l'Epilessia, che ricorre ogni anno il secondo lunedì di febbraio.

Un calendario di appuntamenti che coinvolgeranno tutta la regione per informare, sensibilizzare e accendere i riflettori sul tema dello stigma sociale ancora troppo diffuso su questa patologia che riguarda l'1% della popolazione italiana e che vede

La Provinciaonline

ARTICOLI RECENTI



Lo stilista anastasio Raffaele Tufano all'International Fashion Week Volkswagen
domenica 12 Febbraio 2023 - 15:44



Bimba di 8 anni malata di cuore, parte raccolta fondi per l'operazione di Mariarosaria
domenica 12 Febbraio 2023 - 13:59



Giovane senz'ateto muore di freddo a Napoli
domenica 12 Febbraio 2023 - 12:34



Amalfi: tutta l'energia del Carnevale Amalfitano è pronta a sprigionarsi
domenica 12 Febbraio 2023 - 11:19



PALLAVOLO B1 F. LUVO BARATTOLI ARZANO SCARDINA LA RESISTENZA DEL GESAN COM FLY VOLLEY
domenica 12 Febbraio 2023 - 11:13

Carica altri ▾

chi ne è affetto spesso privato di ogni opportunità di partecipazione alla vita sociale.



Si parte proprio lunedì 13 con due appuntamenti che avranno luogo nelle scuole di San Sebastiano al Vesuvio, in provincia di Napoli: volontari, medici, pazienti e caregiver saranno presenti dalle 9.00 alle 11.00 nella Scuola Media Statale Gaetano Salvemini e dalle 11.00 alle 13.00 al Liceo Statale Salvatore Di Giacomo per confrontarsi con gli studenti, rispondere alle loro domande e abbattere il pregiudizio sull'epilessia. Parteciperanno i dottori Anna Dolcini, Viola Franzese, Maria Rosaria Manna, Roberto Stella del team di neurologia dell'Ospedale Santobono Pausillipon.

Martedì 14 febbraio, invece, alle ore 19.00 presso il Social Break Point, l'hub sociale che ha sede sempre a San Sebastiano al Vesuvio, in Piazza Municipio 8, si terrà un convegno per riflettere con la cittadinanza e soprattutto con i giovani sull'impatto sociale degli stereotipi che si legano a questa malattia. Interverranno Francesca Cozzolino, responsabile del progetto Social Break point, Giovanpaolo Gaudino, Presidente Consorzio Co.Re, il dottor Antonio Varone, primario di neurologia e la dottoressa Anna Dolcini dell'Ospedale Santobono Pausillipon, il dottor Cristofaro Nocerino del Centro Epilessia dell'Ospedale San Leonardo di Castellammare di Stabia e Consigliere regionale LICE. Infine, venerdì 17 febbraio dalle ore 10.00 verrà organizzato un incontro informativo presso il Liceo Classico e Scientifico F.-De Santis di Salerno, in collaborazione con l'associazione Lions Club di Salerno Principessa Sichelgaita. Interverranno il Dirigente Scolastico, nProf.ssa Cinzia Lucia Guida, la Presidente Lions Club Salerno Principessa Sichelgaita Maria Pia Ciccone, la Responsabile UOC di Neuropsichiatria Infantile AOU San Giovanni di Dio e Ruggi d'Aragona di Salerno, Francesca Felicia Operto. Un focus sulla gestione delle crisi epilettiche sarà invece curato dai Neuropsichiatri Infantili Salvatore Aiello e Grazia M.G. Pastorino e dalla psicologa Chaira Scuoppo.

“La Giornata internazionale dell'epilessia è l'occasione per condividere ed affrontare i problemi delle persone con epilessia, delle loro famiglie e dei caregivers. Chi soffre di questa patologia ancora oggi è vittima di pregiudizi e limitazioni in vari ambiti della propria vita sociale, scuola, sport, lavoro. È per questo motivo che emarginazione e discriminazione vanno combattute con ogni iniziativa di informazione, formazione e sensibilizzazione possibile, partendo soprattutto dalle giovani generazioni. Ringrazio quanti ogni anno sostengono le nostre iniziative come la Professoressa Leonilda Bilo della Lega Italiana contro l'Epilessia – sezione Campania”. Queste le parole di Katia Santoro presidente dell'Associazione Famiglie LGS Italia, una realtà costituita da famiglie i cui figli sono affetti da una rara e grave forma di encefalopatia epilettica farmaco resistente (Sindrome di Lennox

Gastaut) che opera da anni sul territorio nazionale proprio per sensibilizzare sulla malattia, sostenere la ricerca e promuovere ogni azione che possa migliorare la vita di questi ragazzi e dei loro cari.

Per celebrare la Giornata internazionale dell'Epilessia, inoltre, molti monumenti italiani si tingeranno di viola, il colore simbolo della lotta contro questa malattia. Nella nostra regione si coloreranno la Reggia di Portici, il Parco archeologico di Ercolano, il Palazzo comunale di San Giorgio a Cremano, la Corte di San Sebastiano al Vesuvio, il Palazzo comunale di Salerno, il Maschio Angioino di Napoli e la Reggia di Caserta. Per la sensibilità, il supporto e il sostegno le associazioni ringraziano: per Portici il sindaco Enzo Cuomo, per Ercolano il sindaco Ciro Buonajuto, per San Giorgio a Cremano il Sindaco Giorgio Zinno e l'assessore Giuseppe Giordano, per San Sebastiano il sindaco Peppe Panico, per Salerno il Sindaco e il vicesindaco Pasqualina Memoli, per Napoli il sindaco Gaetano Manfredi, per Caserta il sindaco Carlo Marino.



Abbiamo bisogno di un piccolo favore

Nel 2020, 2 milioni 145mila persone hanno letto gli articoli de **La Provincia Online**. Eppure, siamo rimasti tra i pochi giornali online **non a pagamento** e lo abbiamo fatto perché siamo convinti che tutti meritino l'accesso ad una **informazione corretta e trasparente**. Ma stiamo subendo anche noi gli effetti una crisi economica senza precedenti, eppure abbiamo continuato a migliorarci, a studiare nuove rubriche e trasmissioni per la nostra webtv (che trasmette per ora sulla nostra Pagina Facebook). Per continuare a fare giornalismo di inchiesta, in un territorio difficile come il nostro, adesso abbiamo bisogno di voi lettori. Non abbiamo proprietari milionari. **Il nostro giornale è libero da influenze commerciali e politiche e così vogliamo restare**. Voi con il vostro piccolo aiuto economico ci permetterete di mantenere la nostra indipendenza e libertà. Un piccolo o grande aiuto che permetterà alla Provinciaonline di continuare ad informarvi su quello che tanti non vogliono dirvi.

[Donazione](#)

Articolo precedente

Lo stilista anastasiano Raffaele Tufano
all'International Fashion Week Volkswagen



Comunicato Stampa

LINK: <https://www.expartibus.it/giornata-internazionale-dellepilessia-al-mann/>

HOME NOI DEONTOLOGIA PRIVACY

f in t v



www.cbmitalia.org

cbm
insieme per fare di più

EDITORIALE CULTURA TERRITORIO CRONACA POLITICA SPORT RECENSIONI RUBRICHE

Home > Territorio > Giornata Internazionale dell'Epilessia al MANN

TERRITORIO CRONACA CAMPANIA CULTURA NAPOLI

Giornata Internazionale dell'Epilessia al MANN

Di Redazione - 13 Febbraio 2023 96

SELEZIONA LINGUA



SOSTIENI EXPARTIBUS

Contribuisci con una piccola donazione alla crescita del nostro progetto editoriale

Donazione



Giornata Internazionale dell'Epilessia, illustrazione di Irma Ruggiero



Il 13 febbraio a Napoli tra Archeologia ed Epilessia

Riceviamo e pubblichiamo.

Come ogni anno il secondo lunedì del mese di febbraio, si celebra la 'Giornata Internazionale dell'Epilessia', per promuovere la consapevolezza dell'epilessia in modo globale, con l'appuntamento che quest'anno cade il 13 febbraio, a ridosso della giornata dedicata all'Amore.

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

L'associazione E.C.O. Epilessie Campania ODV, che sposa l'intento, grazie all'impegno della Presidente Rossella Giaquinto della Vicepresidente Anna Stilo e della Segretaria Maria Rosaria Annunziata, ha attivato una rete di solidarietà, di umanità e di benevolenza intorno ai bisogni di chi soffre e di chi spesso convive con una patologia scomoda e fastidiosa, condividendo esiti e prospettive in tale occasione.

Tutte premesse importanti, che vedono collaborazione e disponibilità aprire porte di solidarietà, come quelle del MANN – Museo Archeologico Nazionale di Napoli – dove si terrà l'incontro del 13 febbraio, nella sala conferenze, dalle ore 9:30 alle 13:30, grazie alla sensibilità del Direttore Paolo Giulierini, per la festa più attesa da chi soffre di Epilessia, per un momento divulgativo e di condivisione con le scuole, le istituzioni, il territorio e la sanità.

L'appuntamento è patrocinato dalla Regione Campania, dal Comune di Napoli, e della Lega Italiana Contro l'Epilessia, LICE, ma anche dalla Fondazione LICE e dal CSV Napoli.

In particolare, il Centro dell'Epilessia di riferimento Regionale diretto dalla Prof.ssa Leonilda Bilo, Coordinatore LICE per la macroarea Campania e Molise, sarà al fianco dell'associazione E.C.O. Epilessie Campania Odv, con un programma informativo sulla patologia per tutti i presenti alla conferenza, che vedrà protagonista la difficoltà del paziente epilettico nella vita scolastica e lavorativa.

Una mattinata che si prospetta intensa e che vuole diffondere conoscenza sulle complicazioni che spesso si presentano quando si è epilettici, nonché, gli sforzi che la comunità scientifica del nostro territorio pone al servizio della necessità.

Attività sottolineata anche dal colore viola, grazie a tutti i Sindaci e Assessori del territorio campano, che illumineranno i monumenti più importanti delle loro cittadine con il colore simbolo dell'epilessia, e ai singoli cittadini e professionisti, come lo Studio Gaeta di Dottori Commercialisti e Revisori contabili di Napoli, che ha sostenuto e supportato l'evento.

Come mostra simbolicamente anche l'immagine della giornata, un disegno iconico realizzato dall'illustratrice Irma Ruggiero che rappresenta una eroina ordinaria, in abiti normali, ma armata di mantello e ventose, che richiamano i grovigli o momenti di crisi, mentre il fascio di luce illumina il cammino per... 'andare in scena'... come al Museo Archeologico, nonostante tutto, per mostrare il meglio di sé tra sorrisi e tanta voglia di essere.

 Print  PDF  Email



Autore **Redazione**

Mail | [More Posts\(62368\)](#)

Articolo precedente

Conferenza 'Meritocrazia e solidarietà' al Real Belvedere di San Leucio

Articolo successivo

Torino celebra i maestri dell'Impressionismo

ARTICOLI CORRELATI

ALTRO DALL'AUTORE



Le ultime di napolisera.it



- [Napoli, quanto sei bello...la rivincita azzurra contro la Cremonese](#)
- [Sanremo 2023: Chiara Ferragni e la polemica inconsistente sul sessismo nei suoi confronti](#)
- [La cultura e l'arte a Napoli nella prima metà dell'Ottocento](#)
- [Come mai il Festival di Sanremo è tornato così in auge?](#)
- [Napoli: al Palavesuvio questo fine settimana gli Europei di Judo](#)



D
DOPPIA DIFESA
doppiadifesa.it

Lascia il tuo segno.
Nel 2012 oltre 100 donne sono state scritte nei registri. Sottoscriviamoci.
Con una donazione a Doppia Difesa contribuiamo a dare sostegno psicologico e legale alle donne vittime di violenza e abusi. Aiuta Doppia Difesa a essere più forte.

Dono al 45504
con il n. verde 800 00 45504

LINK: <https://bariseranews.it/2023/02/13/putignano-i-carri-allegorici-raccontano-le-fiabe/>



Putignano: i carri allegorici raccontano le fiabe

La Redazione 13/02/2023 Attualità

AAA

Per il Carnevale 2023 a **Putignano** hanno preso vita le fiabe, da quelle tradizionali reinterpretate in chiave moderna a quelle inedite raccontate dai Giganti di Carta.

La sfilata di questa mattina ha raccolto nella cittadina a sud di **Bari** oltre 20mila persone. La parata di oggi è stata aperta da Farinella e dal suo Alter Ego che davanti all'imponente e sfavillante sipario di luci hanno annunciato i protagonisti del Carnevale: i setti carri allegorici in cartapesta alti fino a 16 metri, ognuno ispirato ad una fiaba diversa con riferimenti all'attualità come la guerra in Ucraina, l'imperversare del mondo digitale a discapito dei rapporti sociali, il nuovo ordine politico mondiale che vede protagoniste le donne e il ritorno alla normalità dopo il buio della pandemia. Sui carri anche la satira politica con i volti riconducibili alla Premier **Giorgia Meloni**, il Ministro **Matteo Salvini**, **Ursula von der Leyen** e re **Carlo d'Inghilterra**.

Molto numerosi i gruppi mascherati dedicati al mondo di Alice, alla fiaba del Ranocchio, alla Sirenetta e all'immancabile lupo cattivo portati in parata da scuole e associazioni di **Putignano**.

Fra i gruppi fuori concorso hanno sfilato: il gruppo di rievocazione storica dei Normanni; la Lega Italiana contro l'Epilessia, in viola per la Giornata Internazionale dell'Epilessia del 13 febbraio; "La bella e la bestia" degli scolari giunti da **Cerignola**. La giornata sarà chiusa da **Dargen D'Amico**, in concerto sull'Amaro Mediterraneo Stage stasera dalle ore 21.30. Prossima sfilata domenica 19 febbraio alle ore 15.30.

Condividi:





PRECEDENTE

La Molfetta Calcio under 17 batte il Bisceglie

PROSSIMO



La Molfetta Calcio torna a vincere e lo fa a Santa Maria Capua Vetere



LINK: <https://bariseranews.it/2023/02/13/putignano-oltre-20mila-spettatori-hanno-assistito-alla-sfilata/>



Putignano: oltre 20mila spettatori hanno assistito alla sfilata

La Redazione 13/02/2023 Attualità

Per il Carnevale 2023 a Putignano hanno preso vita le fiabe, da quelle tradizionali reinterpretate in chiave moderna a quelle inedite raccontate dai Giganti di Carta.

La sfilata di questa mattina ha raccolto nella cittadina a sud di Bari oltre 20mila persone e il numero del pubblico del carnevale è destinato a crescere grazie a Dargen D'Amico, in concerto sull'Amaro Mediterraneo Stage stasera dalle ore 21.30. Sarà il giudice di X Factor a chiudere infatti l'evento del 12 febbraio firmato, non a caso, "Dove si balla".

«Il Carnevale di Putignano finalmente protagonista in Italia per il divertimento. Stiamo celebrando il ritorno alla normalità dopo i due anni di stop forzato per la pandemia, e lo facciamo con un grande sforzo organizzativo per una festa di Carnevale che oggi ha richiamato a Putignano migliaia e migliaia di persone, – commenta soddisfatto il Presidente della Fondazione Carnevale, Giuseppe Vinella – e la festa proseguirà domenica 19 febbraio dalle ore 15.30, il 21 Martedì Grasso dalle ore 18.30 con la Madrina Mara Venier e sabato 25 con un grande Closing Party».

Aggiunge il Direttore Organizzativo Gianluca Ignazzi: "L'allegria contagiosa di questo Carnevale, i sorrisi della gente, i balli spontanei in piazza, tantissime persone di ogni età vestite a maschera. Ciò ci dimostra che il risultato atteso è stato raggiunto, stiamo regalando esperienze di puro divertimento a chi è venuto a trovarci. Anche il meteo è stato clemente e dopo poche gocce di pioggia la sfilata è stata baciata dal sole".

La parata di oggi è stata aperta intorno alle ore 11.00 da Farinella e dal suo Alter Ego che davanti all'imponente e sfavillante sipario di luci hanno annunciato i protagonisti del Carnevale: i setti carri allegorici in cartapesta alti fino a 16 metri, ognuno ispirato ad una fiaba diversa con riferimenti all'attualità come la guerra in Ucraina, l'imperversare del mondo digitale a discapito dei rapporti sociali, il nuovo ordine politico mondiale che vede protagoniste le donne e il ritorno alla normalità dopo il buio della pandemia. Sui carri anche la satira politica con i volti riconducibili alla Premier Giorgia Meloni, il Ministro Matteo Salvini, Ursula von der Leyen e re Carlo d'Inghilterra.

Molto numerosi i gruppi mascherati dedicati al mondo di Alice, alla fiaba del Ranocchio, alla Sirenetta e all'immane lupo cattivo portati in parata da scuole e associazioni di Putignano.

Fra i gruppi fuori concorso hanno sfilato: il gruppo di rievocazione storica dei Normanni; la Lega Italiana contro l'Epilessia, in viola per la Giornata Internazionale dell'Epilessia del 13 febbraio; "La bella e la bestia" degli scolari giunti da Cerignola.



PROMO



Prossima sfilata domenica 19 febbraio alle ore 15.30.

Condividi:



◀ PRECEDENTE
Barì riprendono gli eventi organizzati allo Stardust, tutti gli appuntamenti ...

PROSSIMO ▶
Turismo, Lopane: "Puglia parte nei migliori dei modi alla Bià"

Barisera

CONTATTACI

redazione@bariseranews.it

PRIVACY

MENU

Contatti

Profilo editoriale

Per fornire
memoriz

LINK: <https://www.lavocedeltrentino.it/2023/02/13/oggi-e-la-13-giornata-internazionale-dellepilessia-anche-questanno-il-nettuno-si-tinge-di-viola/>

Volvo XC40 Mild Hybrid



LA VOCE DEL TRENTINO.IT

QUOTIDIANO ONLINE INDIPENDENTE



HOME TRENTO NEWS DALLE VALLI ▾ ITALIA-ESTERO SOCIETÀ ▾ RUBRICHE ▾ ARTE E CULTURA ▾ SPORT MAGAZINE



PUBBLICITÀ

TRENTO

Oggi è la 13° Giornata internazionale dell'epilessia: anche quest'anno il Nettuno si tinge di viola



Publicato 2 ore fa - 13 Febbraio 2023
By Redazione Trento



PUBBLICITÀ

€€€

be business economico

CONOSCERE:

- IMPIEGO
- OPPORTUNITÀ
- FORMAZIONE

LEGGI

PUBBLICITÀ

CERCA SU QUESTO SITO

SEARCH

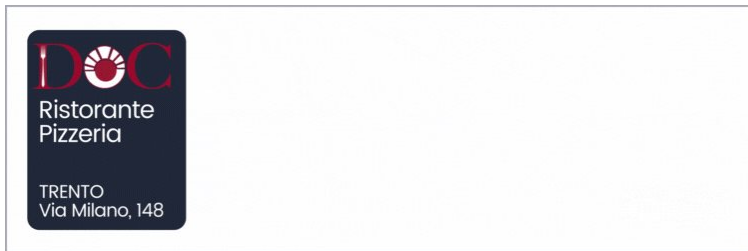
ULTIME NOTIZIE PIÙ POPOLARI



TRENTO / 2 ore fa
Oggi è la 13° Giornata



PUBBLICITÀ



PUBBLICITÀ

Oggi, lunedì 13 febbraio ricorre la **giornata internazionale dell'epilessia** a cui il Comune ha scelto di aderire **illuminando di viola**, il colore della lotta contro l'epilessia, **la fontana del Nettuno**.

La giornata, promossa dalla **Lega italiana contro l'epilessia - Lice - e dalla Fondazione Lice**, vuole sensibilizzare e promuovere la **consapevolezza dell'epilessia**, evidenziando i problemi che ogni giorno i malati, i loro familiari e assistenti devono affrontare.

Nei Paesi industrializzati infatti **l'epilessia colpisce circa 1 persona su 100**.

PUBBLICITÀ

PUBBLICITÀ

Questa patologia si può verificare in tutte le età, con due picchi di incidenza, uno nei primi anni di vita e l'altro - sempre più elevato - nelle età più avanzate.

Alla base dell'alto tasso di incidenza nel primo anno di vita ci sono **soprattutto fattori genetici** mentre per gli **over 75 la causa risiede nell'aumento di patologie legate all'età** quali ictus cerebrale, malattie neurodegenerative, tumori e traumi cranici.

In occasione della giornata, Lice e Fondazione Lice in collaborazione con il **Giffoni Film Festival**, promuovono il progetto dal titolo *"Si va in scena. Storie di Epilessia. Racconti di*



internazionale dell'epilessia: anche quest'anno il Nettuno si tinge di viola

BOLZANO / 11 ore fa



Precipita dal balcone dell'albergo, 12enne gravissimo

TRENTO / 11 ore fa



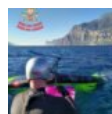
Circonvallazione ferroviaria, Rfi replica al Sindaco di Trento: saranno «solo» 46 le abitazioni espropriate ai cittadini

ALTO GARDA E LEDRO / 13 ore fa



Fiamme nel bosco a Pietramurata, i vigili del fuoco evitano il peggio

ALTO GARDA E LEDRO / 13 ore fa



Lago di Garda: velista recuperato in ipotermia dai vigili del fuoco di Riva

BOLZANO / 13 ore fa



Automezzo prende fuoco sull'A22, salvo il conducente

TRENTO / 13 ore fa



Sinistra trentina alla canna del gas, Claudio Cia: «È guidata dalla galassia LGBTQ+. Loro ideologia squalificata dal dibattito politico»

POLITICA / 18 ore fa



Elezioni regionali Lazio e Lombardia. Affluenza in calo alle ore 12

TRENTO / 18 ore fa



Medicina: cambiano le regole per le ammissioni

BOLZANO / 18 ore fa



Dramma della solitudine, 70enne trovata morta in casa

TRENTO / 21 ore fa



Turisti depredati in centro storico: La polizia blocca i ladri e ritrova la refurtiva

ROVERETO E VALLAGARINA / 22 ore fa



Minacce, furti e tentata frode: a Rovereto denunciate 4 persone

TRENTO / 22 ore fa



Rissa, furto, danneggiamento e minacce: sette denunce e otto espulsioni a Trento

TRENTO / 22 ore fa



Il carnevale diffuso, al via oggi i festeggiamenti

TRENTO / 23 ore fa



27° Wintersporttag, sei studenti della Fondazione Mach sul podio in Tirolo

inclusione della scuola al lavoro".

PUBBLICITÀ

laura giorgi DESIGN
LAMPADE ARTISTICHE

PUBBLICITÀ

PUBBLICITÀ

**Un mobile ricco di storia
inserito in un ambiente
moderno o minimalista è
perfetto per aggiungere una
nota di fascino ed eleganza**

ARREDO & ANTIQUARIATO
ZANELLA
1963

PUBBLICITÀ

ARGOMENTI CORRELATI: #GIORNATA INTERNAZIONALE DELL'EPILESSIA
#NETTUNO SI TINGE DI VIOLA



Vuoi ricevere le notifiche delle notizie
via email? Iscriviti gratuitamente!

PUBBLICITÀ

RIVENDITORE

Milwaukee

RYOBI

USAG

CERVUS

PUBBLICITÀ

PUBBLICITÀ

Publicità su
La Voce del Trentino

GARANZIE:

- Ampia visibilità
- Efficacia
- Tracciabilità

scopri di più

0461 - 163.63.45
www.zalcom.it

PUBBLICITÀ

ARCHIVI

SELEZIONA IL MESE

CATEGORIE

SELEZIONA UNA CATEGORIA

ISCRIVITI ALLA NEWSLETTER

**RESTA AGGIORNATO
SULLE NOTIZIE DELLA
TUA CITTA'**

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

LINK: <https://www.pharmastar.it/news/neuro/si-va-in-scena-storie-di-epilessia-al-via-campagna-lice-per-raccontare-inclusione-sociale-delle-person...>

Colesterolo, Trigliceridi o Glicemia alterati? Scopri di più 
Metarecòd
È UN DISPOSITIVO MEDICO CE 0437
Leggere attentamente le avvertenze e le istruzioni per l'uso. Aut. Min. del 15/02/2022

Epilessia, la priorità è (anche) combattere lo stigma



Pubblicato il: 13 Febbraio 2023

Redazione AboutPharma

"L'epilessia colpisce quasi ogni aspetto della vita della persona a cui è stata diagnosticata. Per molte di esse lo stigma associato alla condizione è spesso più difficile da affrontare rispetto alla malattia stessa". A ricordarlo è **Francesca Sofia**, presidente dell'International Bureau for Epilepsy (ibe), in occasione della Giornata Internazionale dell'Epilessia che si celebra il 13 febbraio, il cui tema quest'anno è proprio il contrasto allo stigma, che spesso comporta l'esclusione da una vita normale per chi convive con l'epilessia, anche in ambito scolastico e lavorativo.

Aggiornare la legislazione

La presidente dell'ibe lo ha ricordato anche nel corso della conferenza stampa di presentazione della campagna di awareness contro lo stigma sociale "Si va in scena. Storie di Epilessia", promossa dalla Lega italiana contro l'epilessia (lice) e Fondazione Lice, in collaborazione con Giffoni Innovation Hub. Continua: "Per questa ragione lo scorso anno [L'Organizzazione Mondiale della Sanità ha approvato un piano dedicato](#) (Intersectoral Global Action Plan on Epilepsy and other Neurological Disorders) che mira a ridurre lo stigma, migliorare l'accesso alle cure e la qualità della vita delle persone con disturbi neurologici, dei loro caregiver e delle loro famiglie. Il piano si pone inoltre l'obiettivo che l'80% dei Paesi abbia sviluppato o aggiornato la propria legislazione per promuovere e proteggere i diritti delle persone con epilessia entro il 2031".

Un problema di inclusione sociale

Nel mondo più di 50 milioni di persone convivono con l'epilessia, che rappresenta una delle prime cinque cause di disabilità neurologica ed è responsabile di 125mila decessi all'anno. Aggiunge **Laura Tassi**, presidente Lice: "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. L'epilessia è una malattia cronica che impatta certamente sulla vita quotidiana di chi ne soffre, anche nei rapporti con le persone, i compagni, i colleghi".

Urgente formare gli insegnanti

Proprio sull'inclusione scolastica nei giorni scorsi si era espressa l'Associazione Fuori dall'ombra, insieme per l'epilessia, il cui presidente **Giuseppe Zaccaria** aveva rimarcato la necessità di una legge che tuteli a 360 gradi le persone, bambini e adulti, con epilessia. "Dopo la riapertura delle Camere nella nuova legislatura è stata ripresentata la proposta di una legge specifica per le persone con epilessia che il Parlamento italiano non è mai riuscito ad approvare e di cui c'è urgente bisogno" ricorda Zaccaria. "Occorre il contributo di tutti per sbloccare questa inammissibile impasse e ritardo".

L'indagine dell'Associazione Fuori dall'ombra

Stefano Bellon, segretario dell'Associazione Fuori dall'ombra, ha sottolineato come uno degli obiettivi del disegno di legge in esame sia proprio quello di trasferire nella scuola la percezione del bambino/studente con epilessia senza che si senta diverso perché non si deve alimentare lo stigma. Precisa: "È necessaria un'azione strutturata e continuativa di formazione del personale scolastico all'accoglienza e alla corretta gestione dello studente con epilessia". Un passaggio essenziale considerando i risultati preoccupanti emersi da una recente indagine svolta dalla stessa associazione presso gli insegnanti delle scuole primarie e secondarie di primo grado per verificare le modalità di approccio al problema. La quasi totalità degli insegnanti infatti conosce l'epilessia ma solo pochissimi sono informati sulle sue caratteristiche e sulle modalità di gestione delle crisi. La maggioranza degli interpellati è convinta che si tratti di una malattia ereditaria e oltre il 60% non sa come comportarsi in caso di crisi o pensa di doversi comportare in modi che sono del tutto errati.

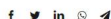
Storie di epilessia

La Giornata Internazionale è stata anche l'occasione per Lice e Fondazione Lice, di lanciare un contest dedicato al tema dell'inclusione sociale, dalla scuola al lavoro. La Campagna "Si va in scena. Storie di Epilessia", prevedrà, infatti, il coinvolgimento diretto delle persone con epilessia ed i loro caregiver che vorranno raccontare la storia di chi l'epilessia la vive in prima persona, in ogni ambito della vita quotidiana.

Conclude **Antonio Gambardella**, Presidente della Fondazione Lice: "Quest'anno ancor di più abbiamo voluto evidenziare quanto l'inclusione sociale sia importante per chi convive con le epilessie. Per questo vogliamo che le persone con epilessia non si nascondano più per paura del giudizio, vogliamo che raccontino le loro storie, le loro paure ma anche i loro successi. La storia più bella verrà selezionata da una giuria di esperti e diventerà il soggetto di un cortometraggio che sarà presentato dal 20 al 29 luglio al Giffoni Film Festival 2023, a cui va il nostro ringraziamento".

Tag: [associazione fuori dall'ombra](#) / [epilessia](#) / [fondazione lice](#) / [giffoni innovation hub](#) / [ibe](#) / [international bureau for epilepsy](#) / [lega italiana contro l'epilessia](#) / [lice](#) / [stigma sociale epilessia](#) /

CONDIVIDI



AP-DATE

AP-DATE
L'INFORMAZIONE OGNI GIORNO
RICEVI LA NEWSLETTER

SCELTE DALLA REDAZIONE

Il payback dei dispositivi medici è una bomba pronta a esplodere
Transparimed: Italia maglia nera in Ue per la pubblicazione dei risultati di studi clinici

ABBONATI

ABOUTPHARMA
ABBONATI ALLA RIVISTA

LO SCARICO SAGGI
SEMPLICE, VELOCE ED EFFICACE
Le più grandi aziende farmaceutiche hanno scelto OneVision Samples* per la gestione dei campioni in ottemperanza al DL 219/06
DEMO GRATUITA
+39 02 4537 3600
www.onevisionsamples.com
OneVision+
EVIDENCE-BASED TOOL

RUBRICHE

Pianeta Contract Research Organization: in viaggio con Maurizio Cuccolo
Epilessia rare, un registro e una consensus italiana per dare risposte alle persone con sindrome di Lennox-Gastaut
Le nuove regole europee per i dispositivi prodotti in-house
Una malattia, molti aspetti: una sfida per un team di esperti
Dermatite atopica, l'inquinamento può aggravare la malattia anche con trattamento: ecco perché occorre un nuovo data model biologico in corso
Vendite dei farmaci per le cure primarie: aggravare la malattia anche con trattamento: ecco perché occorre un nuovo data model biologico in corso

FORMAZIONE

ABOUTACADEMY
TUTTI I CORSI

SEGUICI SU



LINK: <https://tfnews.it/giornata-dellepilessia-monumenti-in-viola-e-iniziativae-contro-lo-stigma/>



Comitato
... aspettativa'

Sanremo, grazie
a innova... udenti

Ucraina:
... maggioranza?

Otorinolaringol...
Ca... non udenti



lunedì 13 Febbraio 2023

Q Menu

Home / Salute e Covid-19 / Giornata dell'epilessia, monumenti in viola e iniziative contro lo stigma



Giornata dell'epilessia, monumenti in viola e iniziative contro lo stigma

ADNK APPROFONDIMENTI

ADNKRONOS

SALUTE E COVID-19

Adnkronos
Febbraio 13, 2023

Condividi



Roma, 13 feb. (Adnkronos Salute) – Come ogni anno, il 13 febbraio, Giornata internazionale dell'epilessia, in tutto il mondo vengono organizzate iniziative volte a far conoscere questa malattia e combattere lo stigma che la accompagna. Tra queste – spiega in una nota Neuromed – spiccano l'illuminazione di viola dei monumenti più rappresentativi delle varie città, come la Reggia Vanvitelliana di Caserta, e l'incontro virtuale, il 16 febbraio, tra Alfredo D'Aniello, neuropsichiatra infantile al Centro Epilessia Irccs Neuromed di Pozzilli (Is) e consigliere della macro area

Campania-Molise della Lega italiana contro l'epilessia (Lice), e i docenti di alcuni Istituti di Roma e Milano nell'ambito dell'iniziativa 'A scuola di epilessia' promossa dall'Associazione italiana epilessia.

"Si tratta di una iniziativa volta ad aumentare le conoscenze sull'epilessia e le sue manifestazioni cliniche – afferma D'Aniello – combattere lo stigma e i pregiudizi che ancora si accompagnano ad essa, affrontare argomenti importanti come le modalità di apprendimento dei bambini con epilessia nonché la gestione del tempo libero e delle attività sportive e, infine, offrire ai docenti e al tutto il personale scolastico informazioni sulle corrette modalità di gestione e soccorso del bambino in corso di crisi epilettica e le modalità di somministrazione dei farmaci 'di emergenza' in corso di crisi".

L'epilessia è una delle condizioni neurologiche croniche più frequenti. Si stima che in Italia ne soffrano circa 600mila persone, 6 milioni Europa e circa 50 milioni nel mondo. Si tratta di una condizione – spiega la nota – che nella maggior parte dei casi può essere curata con successo grazie alle terapie farmacologiche a disposizione, ma un terzo dei pazienti non risponde alle cure con risvolti importanti sulla qualità della vita. La non prevedibilità delle crisi epilettiche può infatti inficiare il contesto lavorativo, scolastico e affettivo. Se a questo si sommano l'accesso disomogeneo delle cure, che ancora si registra soprattutto nei Paesi a basso reddito, oltre allo stigma presente in tutti i Paesi, anche quelli occidentali, si capisce perché questa condizione sia ad alta pervasività.

"E' per tali motivi – spiega il professor Giancarlo Di Gennaro, direttore dell'Uo Centro Epilessia dell'Irccs Neuromed e coordinatore del Gruppo di studio Epilessia della Sin (Società italiana di neurologia) – che l'Organizzazione mondiale della sanità, nel maggio del 2022, ha inserito l'epilessia, insieme ad altre condizioni neurologiche, al centro di un ambizioso Piano decennale di politiche nazionali e internazionali. Gli obiettivi strategici del piano Igap-10 (Piano d'azione globale decennale per l'epilessia ed altri disturbi neurologici) sono quelli di rendere la gestione di queste patologie prioritaria nelle politiche nazionali; fornire su larga scala tempestive diagnosi efficaci; poter attuare strategie di prevenzione; favorire la ricerca e l'innovazione in questi campi, rafforzare un approccio a queste condizioni che segue il modello della salute pubblica".

Contro lo stigma – si legge nella nota – gli specialisti del Centro Neuromed contribuiscono con la loro opera a promuovere il più possibile una corretta informazione e formazione non solo alle famiglie che combattono quotidianamente questa condizione, ma anche all'interno della società stessa.

"Stigma è una parola la cui etimologia è greca e vuol dire macchia, pregiudizio, discredito che continua nel tempo – ricorda Liliana Grammaldo, neuropsicologa e psicoterapeuta del Centro Epilessia Neuromed – Parte da una nutrita fetta di popolazione nei confronti di un'altra, di una malattia o di un'etnia, con il risultato di impedirne l'avvicinamento. Lo stigma è qualcosa che separa. Da questo stigma sociale ne discende uno individuale. La persona con epilessia fa suo il concetto di valere meno. Questo accade perché l'identità non è biologica ma è un dono sociale. Se dal verificarsi della prima crisi non viene detto ad un bambino, ad una persona, che il suo valore prescinde dall'epilessia ma è ontologico, connotato, quel bambino, quella persona fa specchio di ciò e accetta di essere di minor valore".

L'epilessia esordisce, comunemente, con le crisi in età infantile. Sebbene molte forme vadano incontro a una risoluzione spontanea, il 30-40% di bambini continueranno a presentare crisi, talora farmacoresistenti, anche da adulti. Nel mondo si stima che, ogni anno, circa un milione di bambini affetti da epilessia transita nell'età adulta.

"La transizione – sottolinea D'Aniello – è un processo che riguarda non solo quei bambini e adolescenti che continuano a presentare crisi in età adulta ma anche quei ragazzi che pur avendo crisi ben controllate presentano altre comorbidità neurologiche o psicopatologiche. Non esiste una età specifica per iniziare il processo di transizione ma la maggior parte degli esperti individua nella tarda infanzia, prima adolescenza l'età in cui intraprendere questo percorso. Si tratta di un processo lento, che mette al centro l'adolescente e la sua famiglia e che necessita di figure specializzate come neuropsichiatra infantile, neurologo e psicologo che operino in équipe multidisciplinare e che possano avvalersi anche dell'aiuto di altre figure professionali come, ad esempio, il ginecologo o lo psichiatra".



Cronaca

Per informazioni scrivere a: info@tfnews.it

Related Post



LINK: <https://www.comunicareilsociale.com/primo-piano/epilessia-una-settimana-di-eventi-per-infrangere-lo-stigma-piazze-e-monumenti-si-tingono-di-...>

LUNEDÌ, FEBBRAIO 13, 2023



COMUNICARE IL SOCIALE

IL TERZO SETTORE FA **NOTIZIA**



Scarica
il nuovo
numero

Download

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

Primo Piano > Epilessia, una settimana di eventi per infrangere lo stigma. Piazze e monumenti...



Primo Piano

Epilessia, una settimana di eventi per infrangere lo stigma. Piazze e monumenti si tingono di viola

13 febbraio 2023

2 0



Search

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

L'Hashtag #ENDSTIGMA le associazioni Famiglie LGS Italia e Vivi l'Epilessia in Campania, in collaborazione con l'Ospedale Santobono Pausillipon e con il patrocinio della Fondazione Epilessia LICE, promuovono una serie di iniziative per celebrare la Giornata Internazionale per l'Epilessia, che ricorre ogni anno il secondo lunedì di febbraio.

Un calendario di appuntamenti che coinvolgeranno tutta la regione per informare, sensibilizzare e accendere i riflettori sul tema dello stigma sociale ancora troppo diffuso su questa patologia che riguarda l'1% della popolazione italiana e che vede chi è affetto spesso privato di ogni opportunità di partecipazione alla vita sociale.

Il primo appuntamento è proprio lunedì 13 con due appuntamenti che avranno luogo nelle scuole di San Sebastiano al Vesuvio, in provincia di Napoli: volontari, medici, pazienti e caregiver saranno presenti dalle 9.00 alle 11.00 nella Scuola Media Statale Gaetano Caporaso e dalle 11.00 alle 13.00 al Liceo Statale Salvatore Di Giacomo per confrontarsi con gli studenti, rispondere alle loro domande e abbattere il pregiudizio sull'epilessia. Parteciperanno i dottori Anna Dolcini, Viola Franzese, Maria Rosaria Scudato, Roberto Stella del team di neurologia dell'Ospedale Santobono Pausillipon.

Il secondo appuntamento è venerdì 14 febbraio, invece, alle ore 19.00 presso il Social Break Point, l'hub sociale che ha sede sempre a San Sebastiano al Vesuvio, in Piazza Municipio 8, si terrà un incontro a tema "Social Break Point: un impegno per riflettere con la cittadinanza e soprattutto con i giovani sull'impatto sociale degli stereotipi che si legano a questa malattia. Interverranno Francesca Scudato, responsabile del progetto Social Break point, Giovanpaolo Gaudino, presidente Consorzio Co.Re, il dottor Antonio Varone, primario di neurologia e la professoressa Anna Dolcini dell'Ospedale Santobono Pausillipon, il dottor Cristoforo Scudato, primario del Centro Epilessia dell'Ospedale San Leonardo di Castellammare di Stabia e la presidente regionale LICE. Infine, venerdì 17 febbraio dalle ore 10.00 verrà organizzato un incontro informativo presso il Liceo Classico e Scientifico F.-De Santis di Salerno, in collaborazione con l'associazione Lions Club di Salerno Principessa Sichelgaita. Interverranno il Dirigente Scolastico, Prof.ssa Cinzia Lucia Guida, la presidente Lions Club Salerno Principessa Sichelgaita Maria Pia Ciccone, la responsabile UOC di Neuropsichiatria Infantile AOU San Giovanni di Dio e Ruggi Spagnola di Salerno, Francesca Felicia Operto. Un focus sulla gestione delle crisi epilettiche sarà invece curato dai Neuropsichiatri Infantili Salvatore Aiello e Grazia M.G. Scudato e dalla psicologa Chaira Scudato.

La Giornata internazionale dell'epilessia è l'occasione per condividere ed affrontare i problemi delle persone con epilessia, delle loro famiglie e dei caregivers. Chi soffre di questa patologia ancora oggi è vittima di pregiudizi e limitazioni in vari ambiti della propria vita sociale, scuola, sport, lavoro. È per questo motivo che emarginazione e discriminazione vanno combattute con ogni iniziativa di informazione, formazione e sensibilizzazione possibile, partendo soprattutto dalle giovani generazioni. Ringraziamo tutti gli enti ogni anno sostengono le nostre iniziative come la Professoressa Leonilda Bilo della Lega Italiana contro l'Epilessia - sezione Campania". Queste le parole di Katia Scudato presidente dell'Associazione Famiglie LGS Italia, una realtà costituita da famiglie i cui figli sono affetti da una rara e grave forma di encefalopatia epilettica inamovibile (Sindrome di Lennox Gastaut) che opera da anni sul territorio campano proprio per sensibilizzare sulla malattia, sostenere la ricerca e promuovere iniziative che possa migliorare la vita di questi ragazzi e dei loro cari.

Per celebrare la Giornata internazionale dell'Epilessia, inoltre, molti monumenti italiani saranno illuminati di viola, il colore simbolo della lotta contro questa malattia. Nella nostra regione si coloreranno la Reggia di Portici, il Parco archeologico di Ercolano, il Palazzo Reale di San Giorgio a Cremano, la Corte di San Sebastiano al Vesuvio, il Palazzo

AGENDA



LA NAPOLI CHE CURA: Terzo Settore all'Opera tra sistema sanitario e sociale. Il convegno

10 Febbraio 2023



"Non uno di meno", AIPD Napoli presenta i dati della ricerca al Centro Asterix

10 Febbraio 2023



"Percorso tra le eccellenze del territorio" con Hippocampus

9 Febbraio 2023



Rilastil e Fondazione ANT: l'impegno per la prevenzione dei tumori della pelle con due progetti...

7 Febbraio 2023



FARE LA DIFFERENZA NELLA LEADERSHIP FEMMINILE: Percorsi di empowerment, formazione e consapevolezza

7 Febbraio 2023

MONDO VOLONTARIO



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



Sefirot, ecco il progetto che sostiene le famiglie LGS

23 Luglio 2021



Al via la terza indagine sulle raccolte fondi, ecco come partecipare al questionario

21 Luglio 2021



Sesso sicuro, piacere e autodeterminazione: confronto con esperti e mondo del volontariato

16 Luglio 2021



unale di Salerno, il Maschio Angioino di Napoli e la Reggia di Caserta. Per la
sibilità, il supporto e il sostegno le associazioni ringraziano: per Portici il sindaco
o Cuomo, per Ercolano il sindaco Ciro Buonajuto, per San Giorgio a Cremano il
laco Giorgio Zinno e l'assessore Giuseppe Giordano, per San Sebastiano il sindaco
de Panico, per Salerno il Sindaco e il vicesindaco Pasqualina Memoli, per Napoli il
aco Gaetano Manfredi, per Caserta il sindaco Carlo Marino.



lo precedente

**Paese, due scuole": Svimez e l'Altra
oli riflettono sul divario tra Nord e**

Articolo successivo

**CODICE RAINBOW: A CAIVANO
INAUGURATO IL CENTRO
ANTIDISCRIMINAZIONI LGBT+**



Gravetti

<https://www.comunicareilsociale.com>

Ho un'età che mi ha consentito di vedere due cose fondamentali: 1. Maradona allo stadio 2. il mio lavoro pagato in lire. Ho cominciato a scrivere articoli col Roma, poi ho fatto il copywriter e infine sono tornato al giornalismo collaborando prima con Repubblica e, dal 2006, con Il Mattino. Curo gli uffici stampa, vado pazzo per il CSV Napoli (dove lavoro e sono felice), coltivo l'ironia ma non inaffio le piante.

LASCIA UN COMMENTO

Commento:

Nome:*

Email:*

Sito Web:

Salva il mio nome, email e sito web in questo browser per la prossima volta che commento.

Pubblica Commento



ARTICOLI RECENTI



**LA NAPOLI CHE CURA:
Terzo Settore all'Opera
tra sistema sanitario e
sociale. Il convegno**

10 Febbraio 2023



**"Non uno di meno", AIPD
Napoli presenta i dati
della ricerca al Centro
Asterix**

10 Febbraio 2023



**"Percorso tra le
eccellenze del territorio"
con Hippocampus**

9 Febbraio 2023



**Rilastil e Fondazione
ANT: l'impegno per la
prevenzione dei tumori
della pelle con due
progetti...**

7 Febbraio 2023



**FARE LA DIFFERENZA
NELLA LEADERSHIP
FEMMINILE: Percorsi
di empowerment,
formazione e
consapevolezza**

7 Febbraio 2023

ARCHIVI

Seleziona il mese

LINK VELOCI

GERENZA



LINK: <https://www.sardiniapost.it/news-adnkronos/giornata-dellepilessia-monumenti-in-viola-e-iniziative-contro-lo-stigma/>

Giornata dell'epilessia, monumenti in viola e iniziative contro lo stigma

13 Febbraio 2023
· 3 minute read



Roma, 13 feb. (Adnkronos Salute) – Come ogni anno, il 13 febbraio, Giornata internazionale dell'epilessia, in tutto il mondo vengono organizzate iniziative volte a far conoscere questa malattia e combattere lo stigma che la accompagna. Tra queste – spiega in una nota Neuromed – spiccano l'illuminazione di viola dei monumenti più rappresentativi delle varie città, come la Reggia Vanvitelliana di Caserta, e l'incontro virtuale, il 16 febbraio, tra Alfredo D'Aniello, neuropsichiatra infantile al Centro Epilessia Irccs Neuromed di Pozzilli (Is) e consigliere della macro area Campania-Molise della Lega italiana contro l'epilessia (Lice), e i docenti di alcuni Istituti di Roma e Milano nell'ambito dell'iniziativa 'A scuola di epilessia' promossa dall'Associazione italiana epilessia.

"Si tratta di una iniziativa volta ad aumentare le conoscenze sull'epilessia e le sue manifestazioni cliniche – afferma D'Aniello – combattere lo stigma e i pregiudizi che ancora si accompagnano ad essa, affrontare argomenti importanti come le modalità di apprendimento dei bambini con epilessia nonché la gestione del tempo libero e delle attività sportive e, infine, offrire ai docenti e al tutto il personale scolastico informazioni sulle corrette modalità di gestione e soccorso del bambino in corso di crisi epilettica e le modalità di somministrazione dei farmaci 'di emergenza' in corso di crisi".

L'epilessia è una delle condizioni neurologiche croniche più frequenti. Si stima che in Italia ne soffrano circa 600mila persone, 6 milioni Europa e circa 50 milioni nel mondo. Si tratta di una condizione – spiega la nota – che nella maggior parte dei casi può essere curata con successo grazie alle terapie farmacologiche a disposizione, ma un terzo dei pazienti non risponde alle cure con risvolti importanti sulla qualità della vita. La non prevedibilità delle crisi epilettiche può infatti inficiare il contesto lavorativo, scolastico e affettivo. Se a questo si sommano l'accesso disomogeneo delle cure, che ancora si registra soprattutto nei Paesi a basso reddito, oltre allo stigma presente in tutti i Paesi, anche quelli occidentali, si capisce perché questa condizione sia ad alta pervasività.

"E' per tali motivi – spiega il professor Giancarlo Di Gennaro, direttore dell'Uo Centro Epilessia dell'Irccs Neuromed e coordinatore del Gruppo di studio Epilessia della Sin (Società italiana di neurologia) – che l'Organizzazione mondiale della sanità, nel maggio del 2022, ha inserito l'epilessia, insieme ad altre condizioni neurologiche, al centro di un ambizioso Piano decennale di politiche nazionali e internazionali. Gli obiettivi strategici del piano Igap-10 (Piano d'azione globale decennale per l'epilessia ed altri disturbi neurologici) sono quelli di rendere la gestione di queste patologie prioritaria nelle politiche nazionali; fornire su larga scala tempestive diagnosi efficaci; poter attuare strategie di prevenzione; favorire la ricerca e l'innovazione in questi campi, rafforzare un approccio a queste condizioni che segue il modello della salute pubblica".

Contro lo stigma – si legge nella nota – gli specialisti del Centro Neuromed contribuiscono con la loro opera a promuovere il più possibile una corretta informazione e formazione non solo alle famiglie che combattono quotidianamente questa condizione, ma anche all'interno della società stessa.

“Stigma è una parola la cui etimologia è greca e vuol dire macchia, pregiudizio, discredito che continua nel tempo – ricorda Liliana Grammaldo, neuropsicologa e psicoterapeuta del Centro Epilessia Neuromed – Parte da una nutrita fetta di popolazione nei confronti di un'altra, di una malattia o di un'etnia, con il risultato di impedirne l'avvicinamento. Lo stigma è qualcosa che separa. Da questo stigma sociale ne discende uno individuale. La persona con epilessia fa suo il concetto di valere meno. Questo accade perché l'identità non è biologica ma è un dono sociale. Se dal verificarsi della prima crisi non viene detto ad un bambino, ad una persona, che il suo valore prescinde dall'epilessia ma è ontologico, connaturato, quel bambino, quella persona fa specchio di ciò e accetta di essere di minor valore”.

L'epilessia esordisce, comunemente, con le crisi in età infantile. Sebbene molte forme vadano incontro a una risoluzione spontanea, il 30-40% di bambini continueranno a presentare crisi, talora farmaco-resistenti, anche da adulti. Nel mondo si stima che, ogni anno, circa un milione di bambini affetti da epilessia transita nell'età adulta.

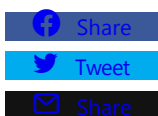
“La transizione – sottolinea D'Aniello – è un processo che riguarda non solo quei bambini e adolescenti che continuano a presentare crisi in età adulta ma anche quei ragazzi che pur avendo crisi ben controllate presentano altre comorbidità neurologiche o psicopatologiche. Non esiste una età specifica per iniziare il processo di transizione ma la maggior parte degli esperti individua nella tarda infanzia, prima adolescenza l'età in cui intraprendere questo percorso. Si tratta di un processo lento, che mette al centro l'adolescente e la sua famiglia e che necessita di figure specializzate come neuropsichiatra infantile, neurologo e psicologo che operino in équipe multidisciplinare e che possano avvalersi anche dell'aiuto di altre figure professionali come, ad esempio, il ginecologo o lo psichiatra”.

Diventa anche tu sostenitore di SardiniaPost.it

Care lettrici e cari lettori,

Sardinia Post è sempre stato un giornale gratuito. E lo sarà anche in futuro. Non smetteremo di raccontare quello che gli altri non dicono e non scrivono. E lo faremo sempre sette giorni su sette, nella maniera più accurata possibile. Oggi più che mai il vostro supporto è prezioso per garantire un giornalismo di qualità, di inchiesta e di denuncia. Un giornalismo libero da censure.

SOSTIENICI



Per ricevere gli aggiornamenti di Sardiniapost nella tua casella di posta inserisci la tua e-mail nel box qui sotto:

Nome *

Email *

Acconsento al trattamento dei miei dati personali per l'invio di newsletter da parte di Ico 2006 srl ai sensi dell'informativa privacy

[Informativa privacy Sardiniapost](#)

Iscriviti

LINK: <https://www.lifestyleblog.it/blog/2023/02/13-febbraio-2023-giornata-internazionale-dell-epilessia-al-via-si-va-in-scena-storie-di-epilessia/>

Immediapress Notizie

13 Febbraio 2023 Giornata Internazionale dell' Epilessia al via "Si va in scena. Storie di Epilessia"



di [adnkronos](#)

· 13 Febbraio 2023



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



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



(Adnkronos) – •Parte la campagna di LICE e Fondazione LICE per raccontare storie di inclusione sociale delle persone con Epilessia, dalla scuola al lavoro

•Il cortometraggio al Giffoni Film Festival 2023

Roma, 13 febbraio 2023 – La vita è un teatro ed ognuno di noi va in scena tutti i giorni, nessuno escluso. È questo il messaggio che la LICE– Lega Italiana Contro l'Epilessia rivolge alle Persone che convivono con l'Epilessia, per non arrendersi alla propria condizione, perché raggiungere una migliore qualità di vita oggi si può.

Nei Paesi industrializzati, l'Epilessia interessa circa 1 persona su 100. Questa patologia si può verificare in tutte le età, con due maggiori picchi di incidenza, uno nei primi anni di vita e l'altro – sempre più elevato – nell'età più avanzata. Attualmente si calcola, infatti, che in Italia 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. Alla base dell'alto tasso di incidenza nel primo anno di vita ci sono soprattutto fattori genetici e rischi connessi a varie cause di sofferenza perinatale, mentre per gli over 75 la causa risiede soprattutto nel concomitante aumento delle patologie legate all'età: ictus cerebrale, malattie neurodegenerative, tumori e traumi cranici.

In occasione della Giornata Internazionale dell'Epilessia, LICE e Fondazione LICE, in collaborazione con il Giffoni Innovation Hub, davanti a una platea di giornalisti e Istituzioni, hanno presentato in conferenza stampa "Si va in scena. Storie di Epilessia", la campagna di awareness contro lo stigma sociale che spesso comporta l'esclusione da una vita normale per chi convive con l'Epilessia, anche in ambito scolastico e lavorativo.

La Giornata Internazionale è stata l'occasione per lanciare un contest dedicato al tema

dell'inclusione sociale, dalla scuola al lavoro. La Campagna prevedrà, infatti, il coinvolgimento diretto delle Persone con Epilessia ed i loro caregiver che vorranno raccontare la storia di chi l'Epilessia la vive in prima persona, in ogni ambito della vita quotidiana.

La storia migliore verrà selezionata da una giuria di esperti, e diventerà il soggetto di un cortometraggio che sarà presentato dal 20 al 29 luglio al Giffoni Film Festival 2023e, fuori concorso, alla prossima Mostra Internazionale d'Arte Cinematografica di Venezia.

"In Italia le Persone con Epilessia sono circa 600 mila – evidenzia Laura Tassi, presidente LICE -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. L'Epilessia è una malattia cronica che impatta certamente sulla vita quotidiana di chi ne soffre, anche nei rapporti con le persone, i compagni, i colleghi. Sebbene la strada da percorrere sia ancora lunga, molti passi avanti sono stati fatti, e LICE sostiene le Persone con Epilessia a non arrendersi alla propria condizione e ad affrontare la vita con coraggio in ogni ambito sociale. Ringraziamo i nostri partner e il Giffoni Film Festival che darà visibilità alle storie delle Persone con Epilessia attraverso un cortometraggio".

La Giornata Internazionale dell'Epilessia celebra anche i 30 anni de "Il Grande Cocomero", uno dei rari film in cui è stato affrontato il tema dell'Epilessia in modo esaustivo ed emozionante. Durante l'evento è stato proiettato un montaggio speciale del film e, per l'occasione la regista, Francesca Archibugi, ha voluto essere presente con un video saluto.

"Siamo davvero orgogliosi di questo progetto – spiega Oriano Mecarelli, Past-president LICE – che vedrà 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. 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".

Anche quest'annosi rinnova la tradizionale illuminazione dei monumenti italiani: nella serata del 13 febbraio, infatti, i monumenti delle principali città italiane, a partire dal Colosseo, si coloreranno di viola, il colore della lotta all'Epilessia. Numerose le manifestazioni previste nelle varie Regioni italiane consultabili sul sito LICE.

La Campagna di sensibilizzazione per la Giornata del 13 febbraio ha ottenuto il sostegno di Rai per la Sostenibilità per il supporto informativo attraverso i canali editoriali Rai.

"Quest'anno ancor di più -conclude Antonio Gambardella, Presidente

della Fondazione LICE–abbiamo voluto evidenziare quanto l'inclusione sociale sia importante per chi convive con le Epilessie. Chi è affetto da patologie come queste affronta quotidianamente la discriminazione e l'esclusione dalla vita sociale, professionale o scolastica in base all'età. Per questo vogliamo che le Persone con Epilessia non si nascondano più per paura del giudizio, vogliamo che raccontino le loro storie, le loro paure ma anche i loro successi. Per questo motivo, sempre al fianco di LICE, conosceremo con grande emozione la più bella storia di Epilessia che verrà selezionata e diventerà un cortometraggio presentato in un contesto internazionale come il Giffoni Film Festival a cui va il nostro ringraziamento".

Hanno partecipato all'evento di oggi Laura Tassi, Presidente LICE; Oriano Mecarelli, Past President LICE, Antonio Gambardella, Presidente della Fondazione LICE; Francesca Sofia, Presidente

International Bureau for Epilepsy, IBE; Domenico Di Giorgio, AIFA, con la moderazione di Mario Moroni, Testimonial LICE.

Un ringraziamento speciale va alle Aziende che oggi sono qui al fianco di LICE e di Fondazione LICE per aver sostenuto la Giornata Internazionale dell'Epilessia e per il loro impegno straordinario che dedicano tutti i giorni in questo ambito: Angelini Pharma che ha contribuito anche all'illuminazione del Colosseo, e poi ancora Jazz Pharmaceuticals, UCB, Eisai, Eucfarma, Lusofarmacoe Sanofi per il contributo non condizionante alla Campagna.

La Campagna LICE 2023 "SI VA IN SCENA. STORIE DI EPILESSIA" proseguirà per tutto il 2023. Chi volesse partecipare al contest e raccontare la propria storia di Epilessia, entro e non oltre il 13 marzo 2023, potrà trovare tutte le informazioni su LICE e Fondazione LICE. Il trailer del cortometraggio sarà presentato in anteprima durante il 46° Congresso Nazionale LICE che si terrà a Napoli dal 7 al 9 giugno 2023.

Per maggiori informazioni:

www.lice.it

<https://fondazionelice.it/>

<https://www.facebook.com/FondazioneEpilessiaLICE>

Ufficio Stampa

GAS Communication

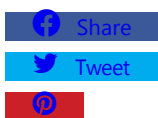
Francesca Rossini – Stefania Perrelli – Manuela Indraccolo

f.rossini@aimcommunication.eu;

s.perrelli@aimcommunication.eu;

m.indraccolo@aimcommunication.eu

Cell. 347.8663183 – Cell. 345 2622937



LINK: <https://www.sbircialanotizia.it/13-febbraio-2023-giornata-internazionale-dell-epilessia-al-via-si-va-in-scena-storie-di-epilessia/>



SBIRCIA
SBIRCIA LA NOTIZIA MAGAZINE

IMMEDIAPRESS

13 Febbraio 2023 Giornata Internazionale dell' Epilessia al via "Si va in scena. Storie di Epilessia"

IN SCENA
STORIE DI EPILESSIA
di vita, dalla scuola al lavoro



Publicato 3 ore fa il 13 Febbraio 2023, 11:06
Di Adnkronos



(Adnkronos) – •Parte la campagna di LICE e Fondazione LICE per raccontare storie di inclusione sociale delle persone con Epilessia, dalla scuola al lavoro

•Il cortometraggio al Giffoni Film Festival 2023

Roma, 13 febbraio 2023 – La vita è un teatro ed ognuno di noi va in scena tutti i giorni, nessuno escluso. È questo il messaggio che la LICE – Lega Italiana Contro l'Epilessia rivolge alle Persone che convivono con l'Epilessia, per non arrendersi alla propria condizione, perché raggiungere una migliore qualità di vita oggi si può.

Nei Paesi industrializzati, l'Epilessia interessa circa 1 persona su 100. Questa patologia si può verificare in tutte le età, con due maggiori picchi di incidenza, uno nei primi anni di vita e l'altro – sempre più elevato – nell'età più avanzata. Attualmente si calcola, infatti, che in Italia 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. Alla base dell'alto tasso di incidenza nel primo anno di vita

ARTICOLI RECENTI

Sanremo 2023, Zaccaria: "Vertici Rai restino fino a termine mandato" 13 Febbraio 2023, 12:49

Russia accusa gli Usa: "Reclutano terroristi Isis per attacchi contro di noi" 13 Febbraio 2023, 12:37

Terremoto Turchia Siria, medico italiano: "Molti bimbi morti, situazione drammatica" 13 Febbraio 2023, 12:36

Giornata dell'epilessia, monumenti in viola e iniziative contro lo stigma 13 Febbraio 2023, 12:22

Sanremo 2023, per lettera Zelensky picco di 7 mln di telespettatori 13 Febbraio 2023, 12:11

Sanremo, Lomboni (MED-EL): "Con tecnologia evoluta musica a portata di non udenti" 13 Febbraio 2023, 12:06

Audiologo Di Lisi: "Musica Sanremo arrivata a non udenti con impianti cocleari" 13 Febbraio 2023, 12:03

ci sono soprattutto fattori genetici e rischi connessi a varie cause di sofferenza perinatale, mentre per gli over 75 la causa risiede soprattutto nel concomitante aumento delle patologie legate all'età: ictus cerebrale, malattie neurodegenerative, tumori e traumi cranici.

In occasione della Giornata Internazionale dell'Epilessia, LICE e Fondazione LICE, in collaborazione con il Giffoni Innovation Hub, davanti a una platea di giornalisti e Istituzioni, hanno presentato in conferenza stampa "Si va in scena. Storie di Epilessia", la campagna di awareness contro lo stigma sociale che spesso comporta l'esclusione da una vita normale per chi convive con l'Epilessia, anche in ambito scolastico e lavorativo.

La Giornata Internazionale è stata l'occasione per lanciare un contest dedicato al tema dell'inclusione sociale, dalla scuola al lavoro. La Campagna prevedrà, infatti, il coinvolgimento diretto delle Persone con Epilessia ed i loro caregiver che vorranno raccontare la storia di chi l'Epilessia la vive in prima persona, in ogni ambito della vita quotidiana.

La storia migliore verrà selezionata da una giuria di esperti, e diventerà il soggetto di un cortometraggio che sarà presentato dal 20 al 29 luglio al Giffoni Film Festival 2023e, fuori concorso, alla prossima Mostra Internazionale d'Arte Cinematografica di Venezia.

"In Italia le Persone con Epilessia sono circa 600 mila – evidenzia Laura Tassi, presidente LICE -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. L'Epilessia è una malattia cronica che impatta certamente sulla vita quotidiana di chi ne soffre, anche nei rapporti con le persone, i compagni, i colleghi. Sebbene la strada da percorrere sia ancora lunga, molti passi avanti sono stati fatti, e LICE sostiene le Persone con Epilessia a non arrendersi alla propria condizione e ad affrontare la vita con coraggio in ogni ambito sociale. Ringraziamo i nostri partner e il Giffoni Film Festival che darà visibilità alle storie delle Persone con Epilessia attraverso un cortometraggio".

La Giornata Internazionale dell'Epilessia celebra anche i 30 anni de "Il Grande Cocomero", uno dei rari film in cui è stato affrontato il tema dell'Epilessia in modo esaustivo ed emozionante. Durante l'evento è stato proiettato un montaggio speciale del film e, per l'occasione la regista, Francesca Archibugi, ha voluto essere presente con un video saluto.

"Siamo davvero orgogliosi di questo progetto – spiega Oriano Mecarelli, Past-president LICE – che vedrà 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. Dare voce alle Persone con Epilessia significa invitarle alla consapevolezza della loro patologia e spronarle ad affrontare la vita

Covid oggi Calabria, 49 contagi e zero morti: bollettino 13 febbraio 13 Febbraio 2023, 12:02

Otorinolaringoiatra Canale: "Musica importante per riabilitazione non udenti" 13 Febbraio 2023, 11:53

Fuga dai pronto soccorso, le proposte dell'Osservatorio Innovazione di Motore Sanità: Il Pnrr non basta, puntare sulla riforma delle reti e su adeguamenti contrattuali e lavorativi 13 Febbraio 2023, 11:51

Pensioni, governo studia anticipo 4 mesi a figlio 13 Febbraio 2023, 11:28

Ucraina-Russia, Kiev: "Berlusconi bacia mani insanguinate di Putin" 13 Febbraio 2023, 11:17

Regeni, Meloni e Tajani chiamati a testimoniare da gup 13 Febbraio 2023, 11:11

13 Febbraio 2023 Giornata Internazionale dell'Epilessia al via "Si va in scena. Storie di Epilessia" 13 Febbraio 2023, 11:06

Sanremo 2023, Zanicchi: "Coletta grande direttore, stupido chiederne le dimissioni" 13 Febbraio 2023, 11:01

Ucraina, Crosetto: "Posizione Italia non è messa in discussione" 13 Febbraio 2023, 11:00

Ucraina, Kadyrov: "Papa troppo vecchio perché mi offenda con lui" 13 Febbraio 2023, 10:56

Pil, Ue alza stime Italia: +0,8% nel 2023 13 Febbraio 2023, 10:39

Sanremo, grazie a innovazione tech serata finale ascoltata anche dai non udenti 13 Febbraio 2023, 10:36

Il Giro d'Italia della Csr fa tappa a Messina, focus su transizione energetica 13 Febbraio 2023, 10:33

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”.

Anche quest'annosi rinnova la tradizionale illuminazione dei monumenti italiani: nella serata del 13 febbraio, infatti, i monumenti delle principali città italiane, a partire dal Colosseo, si coloreranno di viola, il colore della lotta all'Epilessia. Numerose le manifestazioni previste nelle varie Regioni italiane consultabili sul sito LICE.

La Campagna di sensibilizzazione per la Giornata del 13 febbraio ha ottenuto il sostegno di Rai per la Sostenibilità per il supporto informativo attraverso i canali editoriali Rai.

“Quest'anno ancor di più -conclude Antonio Gambardella, Presidente

della Fondazione LICE-abbiamo voluto evidenziare quanto l'inclusione sociale sia importante per chi convive con le Epilessie. Chi è affetto da patologie come queste affronta quotidianamente la discriminazione e l'esclusione dalla vita sociale, professionale o scolastica in base all'età. Per questo vogliamo che le Persone con Epilessia non si nascondano più per paura del giudizio, vogliamo che raccontino le loro storie, le loro paure ma anche i loro successi. Per questo motivo, sempre al fianco di LICE, conosceremo con grande emozione la più bella storia di Epilessia che verrà selezionata e diventerà un cortometraggio presentato in un contesto internazionale come il Giffoni Film Festival a cui va il nostro ringraziamento”.

Hanno partecipato all'evento di oggi Laura Tassi, Presidente LICE; Oriano Mecarelli, Past President LICE, Antonio Gambardella, Presidente della Fondazione LICE; Francesca Sofia, Presidente International Bureau for Epilepsy, IBE; Domenico Di Giorgio, AIFA, con la moderazione di Mario Moroni, Testimonial LICE.

Un ringraziamento speciale va alle Aziende che oggi sono qui al fianco di LICE e di Fondazione LICE per aver sostenuto la Giornata Internazionale dell'Epilessia e per il loro impegno straordinario che dedicano tutti i giorni in questo ambito: Angelini Pharma che ha contribuito anche all'illuminazione del Colosseo, e poi ancora Jazz Pharmaceuticals, UCB, Eisai, Ecufarma, Lusofarmaco e Sanofi per il contributo non condizionante alla Campagna.

La Campagna LICE 2023 “SI VA IN SCENA. STORIE DI EPILESSIA” proseguirà per tutto il 2023. Chi volesse partecipare al contest e raccontare la propria storia di Epilessia, entro e non oltre il 13 marzo 2023, potrà trovare tutte le informazioni su LICE e Fondazione

LICE. Il trailer del cortometraggio sarà presentato in anteprima durante il 46° Congresso Nazionale LICE che si terrà a Napoli dal 7 al 9 giugno 2023.

Per maggiori informazioni:

www.lice.it

<https://fondazionelice.it/>

<https://www.facebook.com/FondazioneEpilessiaLICE>

Ufficio Stampa

GAS Communication

Francesca Rossini – Stefania Perrelli – Manuela Indraccolo

f.rossini@aimcommunication.eu;

s.perrelli@aimcommunication.eu;

m.indraccolo@aimcommunication.eu

Cell. 347.8663183 – Cell. 345 2622937

#CAMPANIA #CASERTA #ITALIA #LAZIO #NAPOLI

DA NON PERDERE

San Valentino: 100% di sconto per gli innamorati di Moby e Tirrenia che viaggiano in coppia

PROSSIMO

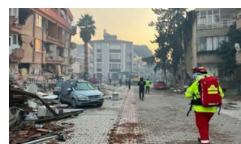
Fuga dai pronto soccorso, le proposte dell'Osservatorio Innovazione di Motore Sanità: Il Pnrr non basta, puntare sulla riforma delle reti e su adeguamenti contrattuali e lavorativi



Adnkronos

Sbircia la Notizia Magazine unisce le forze con la Adnkronos, l'agenzia di stampa numero uno in Italia, per fornire ai propri lettori un'informazione sempre aggiornata e di alta affidabilità.

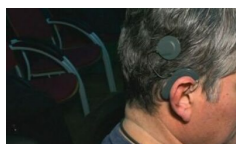
TI POTREBBE INTERESSARE ANCHE



Terremoto Turchia Siria, medico italiano: "Molti bimbi morti, situazione drammatica"



Giornata dell'epilessia, monumenti in viola e iniziative contro lo stigma



Sanremo, Lomboni (MED-EL): "Con tecnologia evoluta musica a portata di non udenti"

LINK: <https://www.affaritaliani.it/comunicati/notiziario/13-febbraio-2023-giornata-internazionale-dell-epilessia-al-via-si-va-in-scena-storie-di-...>

POLITICA ESTERI ECONOMIA CRONACHE CULTURE COSTUME SPETTACOLI SALUTE GREEN SOCIALE MEDIATECH MOTORI SPORT MILANO ROMA



affaritaliani.it

Il primo quotidiano digitale, dal 1996



SPORT

Al Super Bowl trionfano i Chiefs, gioia dei tifosi di Kansas City



ALTRO

Terremoto Turchia, avvicendamento tra i team dei Vigili del Fuoco italiani Usar



ROMA

Elezioni Lazio: i romani e la speranza: «Sì, ho votato ma...» Exit poll



CULTURE

Museo della Scienza e Tecnologia: le strategie verso il futuro

NOTIZIARIO

[torna alla lista](#)



13 febbraio 2023 - 12:26

13 Febbraio 2023 Giornata Internazionale dell' Epilessia al via "Si va in scena. Storie di Epilessia"

(Adnkronos) - Parte la campagna di LICE e Fondazione LICE per raccontare storie di inclusione sociale delle persone con Epilessia, dalla scuola al lavoro. Il cortometraggio al Giffoni Film Festival 2023 Roma, 13 febbraio 2023 - La vita è un teatro ed ognuno di noi va in scena tutti i giorni, nessuno escluso. È questo il messaggio che la LICE - Lega Italiana Contro l'Epilessia rivolge alle Persone che convivono con l'Epilessia, per non arrendersi alla propria condizione, perché raggiungere una migliore qualità di vita oggi si può. Nei Paesi industrializzati, l'Epilessia interessa circa 1 persona su 100. Questa patologia si può verificare in tutte le età, con due maggiori picchi di incidenza, uno nei primi anni di vita e l'altro - sempre più elevato - nell'età più avanzata. Attualmente si calcola, infatti, che in Italia 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. Alla base dell'alto tasso di incidenza nel primo anno di vita ci sono soprattutto fattori genetici e rischi connessi a varie cause di sofferenza perinatale, mentre per gli over 75 la causa risiede soprattutto nel concomitante aumento delle patologie legate all'età: ictus cerebrale, malattie neurodegenerative, tumori e traumi cranici. In occasione della Giornata Internazionale dell'Epilessia, LICE e Fondazione LICE, in collaborazione con il Giffoni Innovation Hub, davanti a una platea di giornalisti e Istituzioni, hanno presentato in conferenza stampa "Si va in scena. Storie di Epilessia", la campagna di awareness contro lo stigma sociale che spesso comporta l'esclusione da una vita normale per chi convive con l'Epilessia, anche in ambito scolastico e lavorativo. La Giornata Internazionale è stata l'occasione per lanciare un contest dedicato al tema dell'inclusione sociale, dalla scuola al lavoro. La Campagna prevedrà, infatti, il coinvolgimento diretto delle Persone con Epilessia ed i loro caregiver che vorranno raccontare la storia di chi l'Epilessia la vive in prima persona, in ogni ambito della vita quotidiana. La storia migliore verrà selezionata da una giuria di esperti, e diventerà il soggetto di un cortometraggio che sarà presentato dal 20 al 29 luglio al Giffoni Film Festival 2023 e, fuori concorso, alla prossima Mostra Internazionale d'Arte Cinematografica di Venezia. "In Italia le Persone con Epilessia sono circa 600 mila - evidenzia Laura Tassi, presidente LICE - 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. L'Epilessia è una malattia cronica che impatta certamente sulla vita quotidiana di chi ne soffre, anche nei rapporti con le persone, i compagni, i colleghi. Sebbene la strada da percorrere sia ancora lunga, molti passi avanti sono stati fatti, e LICE sostiene le Persone con Epilessia a non arrendersi alla propria condizione e ad affrontare la vita con coraggio in ogni ambito sociale. Ringraziamo i nostri partner e il Giffoni Film Festival che darà visibilità alle storie delle Persone con Epilessia attraverso un cortometraggio". La Giornata Internazionale dell'Epilessia celebra anche i 30 anni de "Il Grande Cocomero", uno dei rari film in cui è stato affrontato il tema dell'Epilessia in modo esaustivo ed emozionante. Durante l'evento è stato proiettato un montaggio speciale del film e, per l'occasione la regista, Francesca Archibugi, ha voluto essere presente con un video saluto. "Siamo davvero orgogliosi di questo progetto - spiega Oriano Mecarelli, Past-president LICE - che vedrà 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. 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". Anche quest'annosi rinnova la tradizionale illuminazione dei monumenti italiani: nella serata del 13 febbraio, infatti, i monumenti delle principali città italiane, a partire dal Colosseo, si coloreranno di viola, il colore della lotta all'Epilessia. Numerose le manifestazioni previste nelle varie Regioni italiane consultabili sul sito LICE. La Campagna di sensibilizzazione per la Giornata del 13 febbraio ha ottenuto il sostegno di Rai per la Sostenibilità per il supporto informativo attraverso i canali editoriali Rai. "Quest'anno ancor di più - conclude Antonio Gambardella, Presidente della Fondazione LICE - abbiamo voluto evidenziare quanto l'inclusione sociale sia importante per chi convive con le Epilessie. Chi è affetto da patologie come queste affronta quotidianamente la discriminazione e l'esclusione dalla vita sociale, professionale o scolastica in base all'età. Per questo vogliamo che le Persone con Epilessia non si nascondano più per paura del giudizio, vogliamo che raccontino le loro storie, le loro paure ma anche i loro successi. Per questo motivo, sempre al fianco di LICE, conosceremo con grande emozione la più bella storia di Epilessia che verrà selezionata e diventerà un cortometraggio presentato in un contesto internazionale come il Giffoni Film Festival a cui va il nostro ringraziamento". Hanno partecipato all'evento di oggi Laura Tassi, Presidente LICE; Oriano Mecarelli, Past President LICE, Antonio Gambardella, Presidente della Fondazione LICE; Francesca Sofia, Presidente International Bureau for Epilepsy, IBE; Domenico Di Giorgio, AIFA, con la moderazione di Mario Moroni, Testimonial LICE. Un ringraziamento speciale va alle Aziende che oggi sono qui al fianco di LICE e di Fondazione LICE per aver sostenuto la Giornata Internazionale dell'Epilessia e per il loro impegno straordinario che dedicano tutti i giorni in questo ambito: Angelini Pharma che ha contribuito anche all'illuminazione del Colosseo, e poi ancora Jazz Pharmaceuticals, UCB, Eisai, Eucfarma, Lusofarmaco e Sanofi per il contributo non condizionante alla Campagna. La Campagna LICE 2023 "SI VA IN SCENA. STORIE DI EPILESSIA" proseguirà per tutto il 2023. Chi volesse partecipare al contest e raccontare la propria storia di Epilessia, entro e non oltre il 13 marzo 2023, potrà trovare tutte le informazioni su LICE e Fondazione LICE. Il trailer del cortometraggio sarà presentato in anteprima durante il 46° Congresso Nazionale LICE che si terrà a Napoli dal 7 al 9 giugno 2023. Per maggiori informazioni: www.lice.it <https://fondazionelice.it> <https://www.facebook.com/FondazioneEpilessiaLICEufficio>
Stampa GAS Communication Francesca Rossini - Stefania Perrelli - Manuela Indraccolo. rossini@aimcommunication.eu; s.perrelli@aimcommunication.eu; m.indraccolo@aimcommunication.eu Cell. 347.8663183 - Cell. 345 2622937



raccomandato per te

Raccomandato da Outbrain



Sponsorizzato

JR con Déplacé-s per la prima volta in un museo italiano. Dal 9/2 alle Gallerie d'Italia di Torino

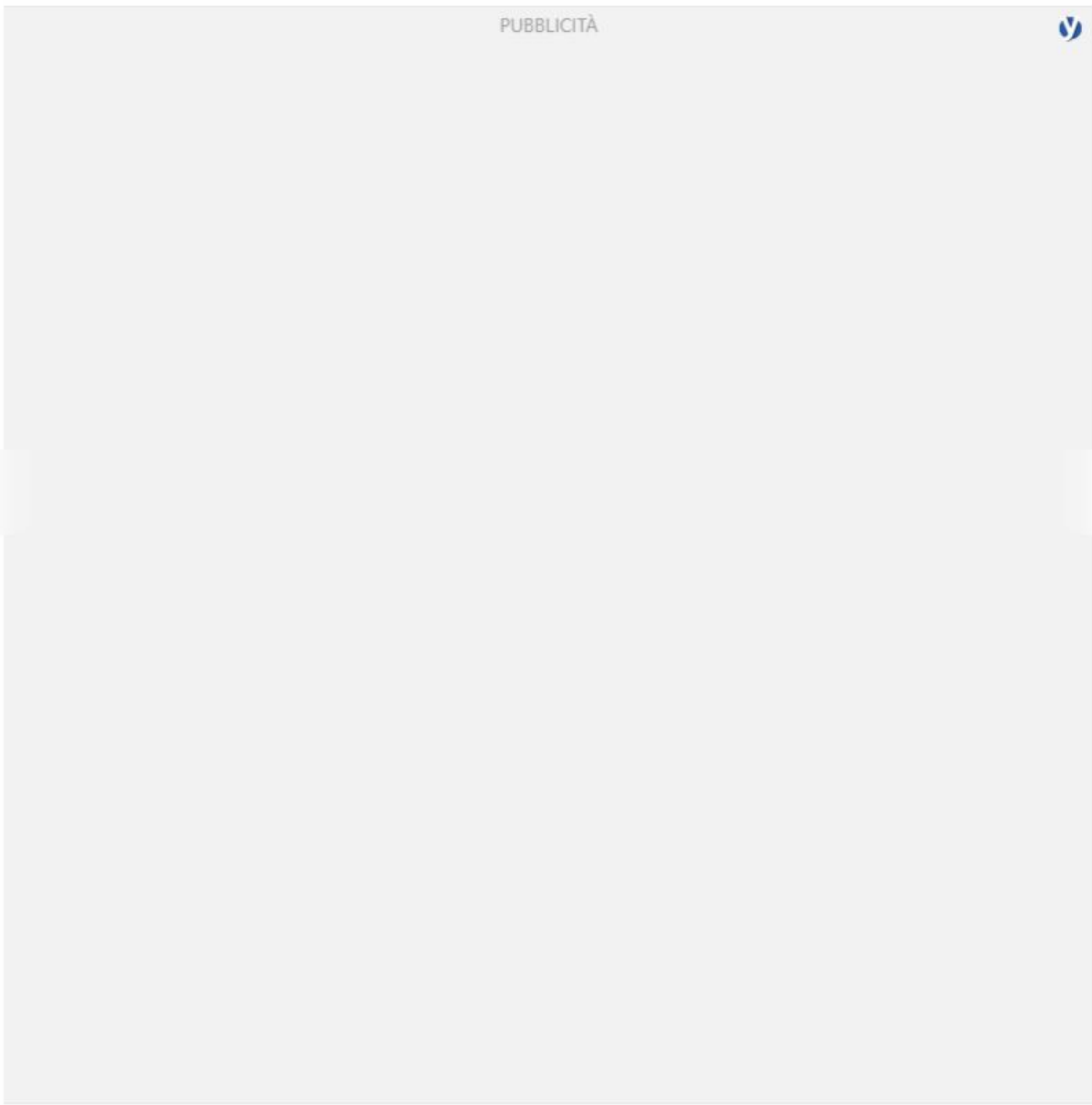
Intesa Sanpaolo



LINK: <https://www.tarantobuonasera.it/adn/13-febbraio-2023-giornata-internazionale-dell-epilessia-al-via-si-va-in-scena-storie-di-epilessia-2/>

13 Febbraio 2023 Giornata Internazionale dell' Epilessia al via "Si va in scena. Storie di Epilessia"

12:26 - 13/02/23



(Adnkronos) – •Parte la campagna di LICE e Fondazione LICE per raccontare storie di inclusione sociale delle persone con Epilessia, dalla scuola al lavoro

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

•Il cortometraggio al Giffoni Film Festival 2023

Roma, 13 febbraio 2023 – La vita è un teatro ed ognuno di noi va in scena tutti i giorni, nessuno escluso. È questo il messaggio che la LICE– Lega Italiana Contro l'Epilessia rivolge alle Persone

Nei Paesi industrializzati, l'Epilessia interessa circa 1 persona su 100. Questa patologia si può verificare in tutte le età, con due maggiori picchi di incidenza, uno nei primi anni di vita e l'altro – sempre più elevato – nell'età più avanzata. Attualmente si calcola, infatti, che in Italia 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. Alla base dell'alto tasso di incidenza nel primo anno di vita ci sono soprattutto fattori genetici e rischi connessi a varie cause di sofferenza perinatale, mentre per gli over 75 la causa risiede soprattutto nel concomitante aumento delle patologie legate all'età: ictus cerebrale, malattie neurodegenerative, tumori e traumi cranici.

In occasione della Giornata Internazionale dell'Epilessia, LICE e Fondazione LICE, in collaborazione con il Giffoni Innovation Hub, davanti a una platea di giornalisti e Istituzioni, hanno presentato in conferenza stampa "Si va in scena. Storie di Epilessia", la campagna di awareness contro lo stigma sociale che spesso comporta l'esclusione da una vita normale per chi convive con l'Epilessia, anche in ambito scolastico e lavorativo.

La Giornata Internazionale è stata l'occasione per lanciare un contest dedicato al tema dell'inclusione sociale, dalla scuola al lavoro. La Campagna prevedrà, infatti, il coinvolgimento diretto delle Persone con Epilessia ed i loro caregiver che vorranno raccontare la storia di chi l'Epilessia la vive in prima persona, in ogni ambito della vita quotidiana.

La storia migliore verrà selezionata da una giuria di esperti, e diventerà il soggetto di un cortometraggio che sarà presentato dal 20 al 29 luglio al Giffoni Film Festival 2023e, fuori concorso, alla prossima Mostra Internazionale d'Arte Cinematografica di Venezia.

"In Italia le Persone con Epilessia sono circa 600 mila – evidenzia Laura Tassi, presidente LICE -e un terzo di esse non è sensibile alla cura farmacologica, rappresentando un grave problema di

strada da percorrere sia ancora lunga, molti passi avanti sono stati fatti, e LICE sostiene le Persone con Epilessia a non arrendersi alla propria condizione e ad affrontare la vita con coraggio in ogni ambito sociale. Ringraziamo i nostri partner e il Giffoni Film Festival che darà visibilità alle storie delle Persone con Epilessia attraverso un cortometraggio".

La Giornata Internazionale dell'Epilessia celebra anche i 30 anni de "Il Grande Cocomero", uno dei rari film in cui è stato affrontato il tema dell'Epilessia in modo esaustivo ed emozionante. Durante l'evento è stato proiettato un montaggio speciale del film e, per l'occasione la regista, Francesca Archibugi, ha voluto essere presente con un video saluto.

"Siamo davvero orgogliosi di questo progetto – spiega Oriano Mecarelli, Past-president LICE – che vedrà 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. 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 della più lunga tradizione scientifica e di

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".

Anche quest'annosi rinnova la tradizionale illuminazione dei monumenti italiani: nella serata del 13 febbraio, infatti, i monumenti delle principali città italiane, a partire dal Colosseo, si coloreranno di viola, il colore della lotta all'Epilessia. Numerose le manifestazioni previste nelle varie Regioni italiane consultabili sul sito LICE.

"Quest'anno ancor di più -conclude Antonio Gambardella, Presidente della Fondazione LICE- abbiamo voluto evidenziare quanto l'inclusione sociale sia importante per chi convive con le Epilessie. Chi è affetto da patologie come queste affronta quotidianamente la discriminazione e l'esclusione dalla vita sociale, professionale o scolastica in base all'età. Per questo vogliamo che le Persone con Epilessia non si nascondano più per paura del giudizio, vogliamo che raccontino le loro storie, le loro paure ma anche i loro successi. Per questo motivo, sempre al fianco di LICE, conosceremo con grande emozione la più bella storia di Epilessia che verrà selezionata e diventerà un cortometraggio presentato in un contesto internazionale come il Giffoni Film Festival a cui va il nostro ringraziamento".

Hanno partecipato all'evento di oggi Laura Tassi, Presidente LICE; Oriano Mecarelli, Past President LICE, Antonio Gambardella, Presidente della Fondazione LICE; Francesca Sofia, Presidente International Bureau for Epilepsy, IBE; Domenico Di Giorgio, AIFA, con la moderazione di Mario Moroni, Testimonial LICE.

Un ringraziamento speciale va alle Aziende che oggi sono qui al fianco di LICE e di Fondazione LICE per aver sostenuto la Giornata Internazionale dell'Epilessia e per il loro impegno straordinario che dedicano tutti i giorni in questo ambito: Angelini Pharma che ha contribuito anche all'illuminazione del Colosseo, e poi ancora Jazz Pharmaceuticals, UCB, Eisai, Ecufarma, Lusofarmaceutica Sanofi per il contributo non condizionante alla Campagna.

La Campagna LICE 2023 "SI VA IN SCENA. STORIE DI EPILESSIA" proseguirà per tutto il 2023. Chi volesse partecipare al contest e raccontare la propria storia di Epilessia, entro e non oltre il 13 marzo 2023, potrà trovare tutte le informazioni su LICE e Fondazione LICE. Il trailer del cortometraggio sarà presentato in anteprima durante il 46° Congresso Nazionale LICE che si terrà a

Per maggiori informazioni:

www.lice.it

<https://fondazionelice.it/>

<https://www.facebook.com/FondazioneEpilessiaLICE>

Ufficio Stampa

Ufficio Stampa

GAS Communication

Francesca Rossini – Stefania Perrelli – Manuela Indraccolo

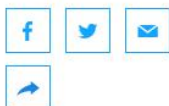
f.rossini@aimcommunication.eu;

s.perrelli@aimcommunication.eu;

m.indraccolo@aimcommunication.eu

Cell. 347.8663183 – Cell. 345 2622937

Condividi:



HOME / ADNKRONOS

Giornata dell'epilessia, monumenti in viola e iniziative contro lo stigma



13 febbraio 2023

a a a

Roma, 13 feb. (Adnkronos Salute) - Come ogni anno, il 13 febbraio, Giornata internazionale dell'epilessia, in tutto il mondo vengono organizzate iniziative volte a far conoscere questa malattia e combattere lo stigma che la accompagna. Tra queste - spiega in una nota Neuromed - spiccano l'illuminazione di viola dei monumenti più rappresentativi delle varie città, come la Reggia Vanvitelliana di Caserta, e l'incontro virtuale, il 16 febbraio, tra Alfredo D'Aniello, neuropsichiatra infantile al Centro Epilessia Irccs Neuromed di Pozzilli (Is) e consigliere della macro area Campania-Molise della Lega italiana contro l'epilessia (Lice), e i docenti di alcuni Istituti di Roma e Milano nell'ambito dell'iniziativa 'A scuola di epilessia' promossa dall'Associazione italiana epilessia.



Villa privata alle Maldive

Offerta Last Minute, fino a -15% in una villa privata

Sponsorizzato da Le migliori Vacanze AL...

In evidenza



“Si tratta di una iniziativa volta ad aumentare le conoscenze sull'epilessia e le sue manifestazioni cliniche - afferma D'Aniello - combattere lo stigma e i pregiudizi che ancora si accompagnano ad essa, affrontare argomenti importanti come le modalità di apprendimento dei bambini con epilessia nonché la gestione del tempo libero e delle attività sportive e, infine, offrire ai docenti e al tutto il personale scolastico informazioni sulle corrette modalità di gestione e soccorso del bambino in corso di crisi

gestione e soccorso del bambino in corso di crisi epilettica e le modalità di somministrazione dei farmaci 'di emergenza' in corso di crisi".

L'epilessia è una delle condizioni neurologiche croniche più frequenti. Si stima che in Italia ne soffrano circa 600mila persone, 6 milioni in Europa e circa 50 milioni nel mondo. Si tratta di una condizione - spiega la nota - che nella maggior parte dei casi può essere curata con successo grazie alle terapie farmacologiche a disposizione, ma un terzo dei pazienti non risponde alle cure con risvolti importanti sulla qualità della vita. La non prevedibilità delle crisi epilettiche può infatti inficiare il contesto lavorativo, scolastico e affettivo. Se a questo si sommano l'accesso disomogeneo delle cure, che ancora si registra soprattutto nei Paesi a basso reddito, oltre allo stigma presente in tutti i Paesi, anche quelli occidentali, si capisce perché questa condizione sia ad alta pervasività.

"E' per tali motivi - spiega il professor Giancarlo Di Gennaro, direttore dell'Uo Centro Epilessia dell'Irccs Neuromed e coordinatore del Gruppo di studio Epilessia della Sin (Società italiana di neurologia) - che l'Organizzazione mondiale della sanità, nel maggio del 2022, ha inserito l'epilessia, insieme ad altre condizioni neurologiche, al centro di un ambizioso Piano decennale di politiche nazionali e internazionali. Gli obiettivi strategici del piano Igap-10 (Piano d'azione globale decennale per l'epilessia ed altri disturbi neurologici) sono quelli di rendere la gestione di queste patologie prioritaria nelle politiche nazionali; fornire su larga scala tempestive diagnosi efficaci; poter attuare strategie di prevenzione; favorire la ricerca e l'innovazione in questi campi, rafforzare un approccio a queste condizioni che segue il modello della salute pubblica".

Contro lo stigma - si legge nella nota - gli specialisti del Centro Neuromed contribuiscono con la loro opera a promuovere il più possibile una corretta informazione e formazione non solo alle famiglie che combattono quotidianamente questa condizione, ma anche all'interno della società stessa.

"Stigma è una parola la cui etimologia è greca e vuol dire macchia, pregiudizio, discredito che continua nel tempo - ricorda Liliana Grammaldo, neuropsicologa e psicoterapeuta del Centro Epilessia Neuromed - Parte da una nutrita fetta di popolazione nei confronti di un'altra, di una malattia o di un'etnia, con il risultato di impedirne l'avvicinamento. Lo stigma è qualcosa che separa. Da questo stigma sociale ne discende uno individuale. La persona con epilessia fa suo il concetto di valere meno. Questo accade perché l'identità non è biologica ma è un dono sociale. Se dal verificarsi della prima crisi non viene detto ad un bambino, ad una persona, che il

viene detto ad un bambino, ad una persona, che il suo valore prescinde dall'epilessia ma è ontologico, connaturato, quel bambino, quella persona fa specchio di ciò e accetta di essere di minor valore”.

L'epilessia esordisce, comunemente, con le crisi in età infantile. Sebbene molte forme vadano incontro a una risoluzione spontanea, il 30-40% di bambini continueranno a presentare crisi, talora farmacoresistenti, anche da adulti. Nel mondo si stima che, ogni anno, circa un milione di bambini affetti da epilessia transita nell'età adulta.

“La transizione - sottolinea D'Aniello - è un processo che riguarda non solo quei bambini e adolescenti che continuano a presentare crisi in età adulta ma anche quei ragazzi che pur avendo crisi ben controllate presentano altre comorbidità neurologiche o psicopatologiche. Non esiste una età specifica per iniziare il processo di transizione ma la maggior parte degli esperti individua nella tarda infanzia, prima adolescenza l'età in cui intraprendere questo percorso. Si tratta di un processo lento, che mette al centro l'adolescente e la sua famiglia e che necessita di figure specializzate come neuropsichiatra infantile, neurologo e psicologo che operino in equipe multidisciplinare e che possano avvalersi anche dell'aiuto di altre figure professionali come, ad esempio, il ginecologo o lo psichiatra”.

Dai blog





#NOWAR

radiowebitalia



In News

Dischi & Novità

Cinema, TV e Spettacolo

€ Tempo d'Europa

BEST NEWS

10 cose da fare al BolognaFiere



CERCO UN UOVO AMICO!

Dona le uova del Bambino con l'Imbuto
Il tuo aiuto di oggi cambierà
il domani di tanti bambini

www.neuroblastoma.org



Home | In News | In Eventi | Giornata Internazionale dell'epilessia

CERCA

Cerca ...

Cerca

Giornata Internazionale dell'epilessia

Redazione | 13 Febbraio 2023 | In Eventi, In News, In Sociale | Lascia un commento
63 Visite



La vita è un teatro ed ognuno di noi va in scena tutti i giorni, nessuno escluso. È questo il messaggio che la **LICE – Lega Italiana Contro l'Epilessia** rivolge alle Persone che convivono con l'Epilessia, per non arrendersi alla propria condizione, perché raggiungere una migliore qualità di vita oggi si può.

Nei Paesi industrializzati, **l'Epilessia interessa circa 1 persona su 100**. Questa patologia si può verificare in tutte le età, con due maggiori picchi di incidenza, uno nei primi anni di vita e l'altro – sempre più elevato – nell'età più avanzata. **Attualmente si calcola, infatti, che in Italia 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**. Alla base dell'alto tasso di incidenza nel primo anno di vita ci sono soprattutto fattori genetici e rischi connessi a varie cause di sofferenza perinatale, mentre per gli over 75 la causa risiede soprattutto nel concomitante aumento delle patologie legate all'età: ictus cerebrale, malattie neurodegenerative, tumori e traumi cranici.

In occasione della **Giornata Internazionale dell'Epilessia**, **LICE e Fondazione LICE, in collaborazione con Giffoni Innovation Hub**, davanti a una platea di giornalisti e Istituzioni, hanno

LNDC 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

presentato in conferenza stampa **“Si va in scena. Storie di Epilessia”**, la campagna di *awareness* contro lo **stigma sociale** che spesso comporta l'esclusione da una vita normale per chi convive con l'Epilessia, anche in ambito scolastico e lavorativo.

La **Giornata Internazionale** è stata l'occasione per lanciare un **contest** dedicato al tema **dell'inclusione sociale, dalla scuola al lavoro**. La Campagna prevedrà, infatti, il coinvolgimento diretto delle Persone con Epilessia ed i loro *caregiver* che vorranno raccontare la storia di chi l'Epilessia la vive in prima persona, in ogni ambito della vita quotidiana.

La storia migliore verrà selezionata da una giuria di esperti, e diventerà il soggetto di un **cortometraggio** che sarà presentato dal 20 al 29 luglio al **Giffoni Film Festival 2023** e, fuori concorso, alla prossima **Mostra Internazionale d'Arte Cinematografica di Venezia**.

*“In Italia le **Persone con Epilessia** sono circa **600 mila** – evidenzia **Laura Tassi**, presidente LICE – 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*. L'Epilessia è una malattia cronica che impatta certamente sulla vita quotidiana di chi ne soffre, anche nei rapporti con le persone, i compagni, i colleghi. Sebbene la strada da percorrere sia ancora lunga, molti passi avanti sono stati fatti, e LICE sostiene le Persone con Epilessia a non arrendersi alla propria condizione e ad affrontare la vita con coraggio in ogni ambito sociale. Ringraziamo i nostri partner e il Giffoni Film Festival che darà visibilità alle storie delle Persone con Epilessia attraverso un cortometraggio”.*

La Giornata Internazionale dell'Epilessia celebra anche i 30 annide **“Il Grande Cocomero”**, uno dei rari film in cui è stato affrontato il tema dell'Epilessia in modo esaustivo ed emozionante. Durante l'evento è stato proiettato un montaggio speciale del film e, per l'occasione la regista, **Francesca Archibugi**, ha voluto essere presente con un **video saluto**.

*“Siamo davvero orgogliosi di questo progetto – spiega **Oriano Mecarelli**, Past-president LICE – che vedrà 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**. 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*”.*

Anche quest'anno si rinnova la tradizionale **illuminazione dei monumenti** italiani: nella serata del 13 febbraio, infatti, i monumenti delle principali città italiane, a partire dal **Colosseo**, si coloreranno di **viola**, il colore della **lotta all'Epilessia**. Numerose le manifestazioni previste nelle varie Regioni italiane consultabili sul sito LICE.

La **Campagna di sensibilizzazione** per la Giornata del 13 febbraio ha ottenuto il **sostegno di Rai per la Sostenibilità** per il supporto informativo attraverso i canali editoriali Rai.

*“Quest'anno ancor di più – conclude **Antonio Gambardella**, **Presidente della Fondazione LICE** – abbiamo voluto evidenziare quanto l'inclusione sociale sia importante per chi convive con le Epilessie. Chi è affetto da patologie come queste affronta quotidianamente la discriminazione e l'esclusione dalla vita sociale,*

IN NEWS

“Evelyne tra le nuvole” a marzo al cinema

🕒 13 Febbraio 2023

Medical Care Onlus unisce attori noti con medici

🕒 13 Febbraio 2023

Chiara Ferragni riceve il Telegatto

🕒 10 Febbraio 2023

Esce il documentario con la street artist Laika

🕒 10 Febbraio 2023

Miriam Leone nella serie “Miss Fallaci”

🕒 4 Febbraio 2023

METEО

SOCIAL



professionale o scolastica in base all'età. Per questo vogliamo che le Persone con Epilessia non si nascondano più per paura del giudizio, vogliamo che raccontino le loro storie, le loro paure ma anche i loro successi. Per questo motivo, sempre al fianco di LICE, conosceremo con grande emozione la più bella storia di Epilessia che verrà selezionata e diventerà un cortometraggio presentato in un contesto internazionale come il Giffoni Film Festival a cui va il

nostro ringraziamento”.

Hanno partecipato all'evento di oggi **Laura Tassi**, Presidente LICE; **Oriano Mecarelli**, Past President LICE, **Antonio Gambardella**, Presidente della Fondazione LICE; **Francesca Sofia**, Presidente International Bureau for Epilepsy, IBE; **Domenico Di Giorgio**, AIFA, con la moderazione di **Mario Moroni**, Testimonial LICE.

Un ringraziamento speciale va alle Aziende che oggi sono qui al fianco di LICE e di Fondazione LICE per aver sostenuto la Giornata Internazionale dell'Epilessia e per il loro impegno straordinario che dedicano tutti i giorni in questo ambito: **Angelini Pharma** che ha contribuito anche all'illuminazione del Colosseo, e poi ancora **Jazz Pharmaceuticals, UCB, Eisai, EcuFarma, Lusofarmaco e Sanofi per il contributo non condizionante alla Campagna.**

La **Campagna LICE 2023 “SI VA IN SCENA. STORIE DI EPILESSIA”** proseguirà per tutto il 2023. Chi volesse partecipare al **contest** e raccontare la propria storia di Epilessia, **entro e non oltre il 13 marzo 2023**, potrà trovare tutte le informazioni su LICE e Fondazione LICE. Il trailer del cortometraggio sarà presentato in anteprima durante il **46° Congresso Nazionale LICE che si terrà a Napoli dal 7 al 9 giugno 2023.**



SHARE

Tags • GIFFONI INNOVATION HUB • GIORNATA INTERNAZIONALE DELL'EPILESSIA
• LICE - LEGA ITALIANA CONTRO L'EPILESSIA

Precedente
Atelier Musicale: dall'Africa al Mississippi con i Mud Pie

Prossimo
“Evelyne tra le nuvole” a marzo al cinema

In News

10 cose da fare al BolognaFiere
🕒 13 Febbraio 2023

“Evelyne tra le nuvole” a marzo al cinema
🕒 13 Febbraio 2023

Atelier Musicale: dall'Africa al Mississippi con i Mud Pie
🕒 13 Febbraio 2023

Agatha Christie in scena con Vanessa Gravina e Giulio

Eagle-Eye Cherry a Milano in concerto

Paganella Music Festival dal 14 al 18 marzo

LINK: <https://ledicoladelsud.it/2023/02/13/giornata-dellepilessia-monumenti-in-viola-e-iniziativa-contro-lo-stigma>

Sfoglialo il giornale di oggi Abbonati



L'Edicola Sud

Martedì 14 Febbraio 2023



Bari BAT Brindisi Foggia Lecce Taranto Matera Potenza

ATTUALITÀ CRONACA POLITICA SALUTE SVILUPPO E LAVORO DIRITTO & ECONOMIA CULTURA E SPETTACOLI SPORT SCUOLA E UNIVERSITÀ ALTRO

ADNKRONOS As Regionali-2023; Berlusconi: "Forza Italia determinante"

ADNKRONOS

Giornata dell'epilessia, monumenti in viola e iniziative contro lo stigma

di Redazione 13 Febbraio 2023



(Adnkronos) – Come ogni anno, il 13 febbraio, Giornata internazionale dell'epilessia, in tutto il mondo vengono organizzate iniziative volte a far conoscere questa malattia e combattere lo stigma che la accompagna. Tra queste – spiega in una nota Neuromed – spiccano l'illuminazione di viola dei monumenti più rappresentativi delle varie città, come la Reggia Vanvitelliana di Caserta, e l'incontro virtuale, il 16 febbraio, tra Alfredo D'Aniello, neuropsichiatra infantile al Centro Epilessia Irccs Neuromed di Pozzilli (Is) e consigliere della macro area Campania-Molise della Lega italiana contro l'epilessia (Lice), e i docenti di alcuni Istituti di Roma e Milano nell'ambito dell'iniziativa 'A scuola di epilessia' promossa dall'Associazione italiana epilessia.

"Si tratta di una iniziativa volta ad aumentare le conoscenze sull'epilessia e le sue manifestazioni cliniche – afferma D'Aniello – combattere lo stigma e i pregiudizi che ancora si accompagnano ad essa, affrontare argomenti importanti come le modalità di apprendimento dei bambini con epilessia nonché la gestione del tempo libero e delle attività sportive e, infine, offrire ai docenti e al tutto il personale scolastico informazioni sulle corrette modalità di gestione e soccorso del bambino in corso di crisi epilettica e le modalità di somministrazione dei farmaci 'di emergenza' in corso di crisi".

L'epilessia è una delle condizioni neurologiche croniche più frequenti. Si stima che in Italia ne soffrano circa 600mila persone, 6 milioni Europa e circa 50 milioni nel mondo. Si tratta di una condizione – spiega la nota – che nella maggior parte dei casi può essere curata con successo grazie alle terapie farmacologiche a disposizione, ma un terzo dei pazienti non risponde alle cure con risvolti importanti sulla qualità della vita. La non prevedibilità delle crisi epilettiche può infatti inficiare il contesto lavorativo, scolastico e affettivo. Se a questo si sommano l'accesso disomogeneo delle cure, che ancora si registra soprattutto nei Paesi a basso reddito, oltre allo stigma presente in tutti i Paesi, anche quelli occidentali, si capisce perché questa condizione sia ad alta pervasività.

"E' per tali motivi – spiega il professor Giancarlo Di Gennaro, direttore dell'Uo Centro Epilessia dell'Irccs Neuromed e coordinatore del Gruppo di studio Epilessia della Sin (Società italiana di neurologia) – che l'Organizzazione mondiale della sanità, nel maggio del 2022, ha inserito l'epilessia, insieme ad altre condizioni neurologiche, al centro di un ambizioso Piano decennale di politiche nazionali e internazionali. Gli obiettivi strategici del piano Igap-10 (Piano d'azione globale decennale per l'epilessia ed altri disturbi neurologici) sono quelli di rendere la gestione di queste patologie prioritaria nelle politiche nazionali; fornire su larga scala tempestive diagnosi efficaci; poter attuare strategie di prevenzione; favorire la ricerca e l'innovazione in questi campi, rafforzare un approccio a queste condizioni che segue il modello della salute pubblica".

Contro lo stigma – si legge nella nota – gli specialisti del Centro Neuromed contribuiscono con la loro opera a promuovere il più possibile una corretta informazione e formazione non solo alle famiglie che combattono quotidianamente questa condizione, ma anche all'interno della società stessa.

"Stigma è una parola la cui etimologia è greca e vuol dire macchia, pregiudizio, discredito che continua nel tempo – ricorda Liliana Grammaldo, neuropsicologa e psicoterapeuta del Centro Epilessia Neuromed – Parte da una nutrita fetta di popolazione nei confronti di un'altra, di una malattia o di un'etnia, con il risultato di impedirne l'avvicinamento. Lo stigma è qualcosa che separa. Da questo stigma sociale ne discende uno individuale. La persona con epilessia fa suo il concetto di valere meno. Questo accade perché l'identità non è biologica ma è un dono sociale. Se dal verificarsi della prima crisi non viene detto ad un bambino, ad una persona, che il suo valore prescinde dall'epilessia ma è ontologico, connotato, quel bambino, quella persona fa specchio di ciò e accetta di essere di minor valore".

tutti i giorni
L'Edicola Sud
si tinge di rosa con
La Gazzetta dello Sport

Gestisci

Per fornire le migliori esperienze, utili memorizzare e/o accedere alle informazioni tecnologiche ci permetterà di elaborare unici su questo sito. Non acconsentirli negativamente su alcune caratteristiche

Accetta

Più notizie del territorio in un unico contenitore. Più news ed approfondimenti sportivi dall'Italia e dal mondo. Tutta l'informazione locale de L'Edicola del Sud e le notizie sportive de La Gazzetta dello Sport insieme in edicola al prezzo eccezionale di

€ 1,50

Altri articoli

Surbo, prodotti ittici scaduti sequestrati in un locale etnico: multa da oltre 4mila euro

14 Febbraio 2023 11821

Ecobonus: in Puglia quasi 22.500 interventi. Investimento totale di circa 3,6 mld

14 Feb

Gestisci

Per fornire le migliori esperienze, utili memorizzare e/o accedere alle informazioni tecnologiche ci permetterà di elaborare unici su questo sito. Non acconsentirli negativamente su alcune caratteristiche

Accetta

€ 1,50

Altri articoli

Surbo, prodotti ittici scaduti sequestrati in un locale etnico: multa da oltre 4mila euro

14 Febbraio 2023 11821

Ecobonus: in Puglia quasi 22.500 interventi. Investimento totale di circa 3,6 mld

14 Febbraio 2023 11500

San Valentino, un italiano

valenti

L'epilessia esordisce, comunemente, con le crisi in età infantile. Sebbene molte forme vadano incontro a una risoluzione spontanea, il 30-40% di bambini continueranno a presentare crisi, talora farmacoresistenti, anche da adulti. Nel mondo si stima che, ogni anno, circa un milione di bambini affetti da epilessia transita nell'età adulta.

"La transizione – sottolinea D'Aniello – è un processo che riguarda non solo quei bambini e adolescenti che continuano a presentare crisi in età adulta ma anche quei ragazzi che pur avendo crisi ben controllate presentano altre comorbidità neurologiche o psicopatologiche. Non esiste una età specifica per iniziare il processo di transizione ma la maggior parte degli esperti individua nella tarda infanzia, prima adolescenza l'età in cui intraprendere questo percorso. Si tratta di un processo lento, che mette al centro l'adolescente e la sua famiglia e che necessita di figure specializzate come neuropsichiatra infantile, neurologo e psicologo che operino in équipe multidisciplinare e che possano avvalersi anche dell'aiuto di altre figure professionali come, ad esempio, il ginecologo o lo psichiatra".

TAGS cronaca



San Valentino, un italiano su tre si è innamorato sul posto di lavoro
14 Febbraio 2023 23158

Gestisci

Resi
tras
orizi
del j

14 Fe

Vodi
Pale
cam

14 Fe

Accetta

€ 1,50

Altri articoli

Surbo, prodotti ittici scaduti sequestrati in un locale etnico: multa da oltre 4mila euro
14 Febbraio 2023 11821

Ecobonus: in Puglia quasi 22.500 interventi. Investimento totale di circa 3,6 mld
14 Febbraio 2023 15500

San Valentino, un italiano su tre si è innamorato sul posto di lavoro
14 Febbraio 2023 23158

Gestisci

Resi
tras
orizi
del j

14 Fe

Vodi
Pale

LINK: <https://www.italiaambiente.it/2023/02/13/13-febbraio-2023-giornata-internazionale-dell-epilessia-al-via-si-va-in-scena-storie-di-epilessia/>

CIRCULAR ECONOMY

Aggiornato 22 ore fa

13 Febbraio 2023 Giornata Internazionale dell' Epilessia al via "Si va in scena. Storie di Epilessia"

IA di Redazione | 13 Febbraio 2023



La striscia

SOSTENIBILITÀ | 25 Gennaio 2023
Prometeo Tv n.4 del 25 gennaio 2023

SOSTENIBILITÀ | 25 Gennaio 2023
Gli Stati Uniti non rallenteranno le navi

IA di Redazione

(Adnkronos) – •Parte la campagna di LICE e Fondazione LICE per raccontare storie di inclusione sociale delle persone con Epilessia, dalla scuola al lavoro •Il cortometraggio al Giffoni Film Festival 2023
Roma. 13 febbraio 2023 – La vita è un teatro ed ognuno di

FLASH

Elezioni regionali 2023 rafforzano Meloni, ora avanti con le riforme

Elezioni regionali Lazio e Lombardia, Meloni esulta: "Ora governo più forte"

Samp-Inter 0-0, nerazzurri non passano a Genova

Regionali 2023, delusione Terzo Polo. Calenda: "Accelerare su partito unico", Iv condivide

Le ultime

CIRCULAR ECONOMY | 14 Febbraio 2023
First "Unitized" Stablecoin Protocol: Unitas Foundation Releases Whitepaper
(Adnkronos) - SINGAPORE and NEW DELHI and TAIPEI, Feb. 14, 2023 /PRNewswire/ -
- Unitas Foundation defines a new stablecoin category -...

Tecno
Dead Island 2 è in fase gold e anticipa l'uscita di una settimana
- 13 Febbraio 2023

Dalle Regioni
Legacoop Umbria, Danilo Valenti nuovo presidente
- 13 Febbraio 2023

Lavoro
Vino: verso Paestum Wine Fest, la kermesse vitivinicola del Sud Italia brinda a Roma
- 13 Febbraio 2023

Circular Economy
REALTY ONE GROUP TO OPEN IN THE PHILIPPINES
- 13 Febbraio 2023

Mobili
Le politiche di CSR di ALD Automotive Italia
- 13 Febbraio 2023

per salvare le balene

SOSTENIBILITÀ | 25 Gennaio 2023

In Germania gli ambientalisti denunciano il governo

SOSTENIBILITÀ | 25 Gennaio 2023

I cambiamenti climatici causano estinzioni linguistiche

SOSTENIBILITÀ | 25 Gennaio 2023

In Alaska i lupi hanno cambiato dieta



Redazione

ROMA, 13 FEBBRAIO 2023 – La vita è un teatro ed ognuno di noi va in scena tutti i giorni, nessuno escluso. È questo il messaggio che la LICE – Lega Italiana Contro l'Epilessia rivolge alle Persone che convivono con l'Epilessia, per non arrendersi alla propria condizione, perché raggiungere una migliore qualità di vita oggi si può. Nei Paesi industrializzati, l'Epilessia interessa circa 1 persona su 100. Questa patologia si può verificare in tutte le età, con due maggiori picchi di incidenza, uno nei primi anni di vita e l'altro – sempre più elevato – nell'età più avanzata. Attualmente si calcola, infatti, che in Italia 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. Alla base dell'alto tasso di incidenza nel primo anno di vita ci sono soprattutto fattori genetici e rischi connessi a varie cause di sofferenza perinatale, mentre per gli over 75 la causa risiede soprattutto nel concomitante aumento delle patologie legate all'età: ictus cerebrale, malattie neurodegenerative, tumori e traumi cranici. In occasione della Giornata Internazionale dell'Epilessia, LICE e Fondazione LICE, in collaborazione con il Giffoni Innovation Hub, davanti a una platea di giornalisti e Istituzioni, hanno presentato in conferenza stampa "Si va in scena. Storie di Epilessia", la campagna di awareness contro lo stigma sociale che spesso comporta l'esclusione da una vita normale per chi convive con l'Epilessia, anche in ambito scolastico e lavorativo. La Giornata Internazionale è stata l'occasione per lanciare un contest dedicato al tema dell'inclusione sociale, dalla scuola al lavoro. La Campagna prevedrà, infatti, il coinvolgimento diretto delle Persone con Epilessia ed i loro caregiver che vorranno raccontare la storia di chi l'Epilessia la vive in prima persona, in ogni ambito della vita quotidiana. La storia migliore verrà selezionata da una giuria di esperti, e diventerà il soggetto di un cortometraggio che sarà presentato dal 20 al 29 luglio al Giffoni Film Festival 2023e, fuori concorso, alla prossima Mostra Internazionale d'Arte Cinematografica di Venezia. "In Italia le Persone con Epilessia sono circa 600 mila – evidenzia Laura Tassi, presidente LICE – 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. L'Epilessia è una malattia cronica che impatta certamente sulla vita quotidiana di chi ne soffre, anche nei rapporti con le persone, i compagni, i colleghi. Sebbene la strada da percorrere sia ancora lunga, molti passi avanti sono stati fatti, e LICE sostiene le Persone con Epilessia a non arrendersi alla propria condizione e ad affrontare la vita con coraggio in ogni ambito sociale. Ringraziamo i nostri partner e il Giffoni Film Festival che darà visibilità alle storie delle Persone con Epilessia attraverso un cortometraggio". La Giornata Internazionale dell'Epilessia celebra anche i 30 anni de "Il Grande Cocomero", uno dei rari film in cui è stato affrontato il tema dell'Epilessia in modo esaustivo ed emozionante. Durante

DIAMO VOCE ALL'AMBIENTE E ALLA SALUTE. SIAMO ORGANO D'INFORMAZIONE UFFICIALE DI

Italiaambiente24, l'agenzia d'informazione

DIAMO VOCE ALL'AMBIENTE E ALLA SALUTE. SIAMO ORGANO D'INFORMAZIONE UFFICIALE DI

Italiaambiente24, l'agenzia d'informazione della biodiversità.

Il notiziario ogni mattina in casella di posta.

Italiaambiente24: un luogo, la sintesi. Dal lunedì al venerdì alle 10:00.

E-mail *

Iscriviti!

DIAMO VOCE ALL'AMBIENTE E ALLA SALUTE. SIAMO ORGANO D'INFORMAZIONE UFFICIALE DI

Italiaambiente24, l'agenzia d'informazione della biodiversità.

Il notiziario ogni mattina in casella di posta.

Italiaambiente24: un luogo, la sintesi. Dal lunedì al venerdì alle 10:00.

E-mail *

Iscriviti!

DIAMO VOCE ALL'AMBIENTE E ALLA SALUTE. SIAMO ORGANO D'INFORMAZIONE UFFICIALE DI

Italiaambiente24, l'agenzia d'informazione della biodiversità.

Il notiziario ogni mattina in casella di posta.

Italiaambiente24: un luogo, la sintesi. Dal lunedì al venerdì alle 10:00.

E-mail *

Iscriviti!

DIAMO VOCE ALL'AMBIENTE E ALLA SALUTE. SIAMO ORGANO D'INFORMAZIONE UFFICIALE DI

Italiaambiente24, l'agenzia d'informazione della biodiversità.

con l'epilessia in modo esclusivo ed emozionante. Durante l'evento è stato proiettato un montaggio speciale del film e, per l'occasione la regista, Francesca Archibugi, ha voluto essere presente con un video saluto. "Siamo davvero orgogliosi di questo progetto – spiega Oriano Mecarelli, Past-president LICE – che vedrà 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. 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". Anche quest'annosi rinnova la tradizionale illuminazione dei monumenti italiani: nella serata del 13 febbraio, infatti, i monumenti delle principali città italiane, a partire dal Colosseo, si coloreranno di viola, il colore della lotta all'Epilessia. Numerose le manifestazioni previste nelle varie Regioni italiane consultabili sul sito LICE. La Campagna di sensibilizzazione per la Giornata del 13 febbraio ha ottenuto il sostegno di Rai per la Sostenibilità per il supporto informativo attraverso i canali editoriali Rai. "Quest'anno ancor di più -conclude Antonio Gambardella, Presidente

della Fondazione LICE-abbiamo voluto evidenziare quanto l'inclusione sociale sia importante per chi convive con le Epilessie. Chi è affetto da patologie come queste affronta quotidianamente la discriminazione e l'esclusione dalla vita sociale, professionale o scolastica in base all'età. Per questo vogliamo che le Persone con Epilessia non si nascondano più per paura del giudizio, vogliamo che raccontino le loro storie, le loro paure ma anche i loro successi. Per questo motivo, sempre al fianco di LICE, conosceremo con grande emozione la più bella storia di Epilessia che verrà selezionata e diventerà un cortometraggio presentato in un contesto internazionale come il Giffoni Film Festival a cui va il nostro ringraziamento". Hanno partecipato all'evento di oggi Laura Tassi, Presidente LICE; Oriano Mecarelli, Past President LICE, Antonio Gambardella, Presidente della Fondazione LICE; Francesca Sofia, Presidente International Bureau for Epilepsy, IBE; Domenico Di Giorgio, AIFA, con la moderazione di Mario Moroni, Testimonial LICE. Un ringraziamento speciale va alle Aziende che oggi sono qui al fianco di LICE e di Fondazione LICE per aver sostenuto la Giornata Internazionale dell'Epilessia e per il loro impegno straordinario che dedicano tutti i giorni in questo ambito: Angelini Pharma che ha contribuito anche all'illuminazione del Colosseo, e poi ancora Jazz Pharmaceuticals, UCB, Eisai, Eucfarma, Lusofarmacoe Sanofi per il contributo non



Il notiziario ogni mattina in casella di posta.

Italiaambiente24: un luogo, la sintesi. Dal lunedì al venerdì alle 10:00.

E-mail *

Iscriviti!



Il notiziario ogni mattina in casella di posta.

Italiaambiente24: un luogo, la sintesi. Dal lunedì al venerdì alle 10:00.

E-mail *

Iscriviti!



Il notiziario ogni mattina in casella di posta.

Italiaambiente24: un luogo, la sintesi. Dal lunedì al venerdì alle 10:00.

E-mail *

Iscriviti!



Il notiziario ogni mattina in casella di posta.

Italiaambiente24: un luogo, la sintesi. Dal lunedì al venerdì alle 10:00.

E-mail *

Iscriviti!

condizionante alla Campagna. La Campagna LICE 2023 “SI VA IN SCENA. STORIE DI EPILESSIA” proseguirà per tutto il 2023. Chi volesse partecipare al contest e raccontare la propria storia di Epilessia, entro e non oltre il 13 marzo 2023, potrà trovare tutte le informazioni su LICE e Fondazione LICE. Il trailer del cortometraggio sarà presentato in anteprima durante il 46° Congresso Nazionale LICE che si terrà a Napoli dal 7 al 9 giugno 2023.

Per maggiori informazioni:
www.lice.it

HOME

<https://www.facebook.com/FondazioneEpilessiaLICE>
Ufficio Stampa GAS Communication Francesca Rossini –
Stefania Perrelli – Manuela Indraccolo
f.rossini@aimcommunication.eu;
s.perrelli@aimcommunication.eu;
m.indraccolo@aimcommunication.eu
Cell. 347.8663183 – Cell. 345 2622937 – [immediapress/salute-benesserewebinfo@adnkronos.com](https://www.immediapress/salute-benesserewebinfo@adnkronos.com) (Web Info)



Iscriviti!

DIAMO VOCE ALL'AMBIENTE E ALLA SALUTE. SIAMO ORGANO D'INFORMAZIONE UFFICIALE DI



Italiaambiente24, l'agenzia d'informazione della biodiversità.

Il notiziario ogni mattina in casella di posta.

Italiaambiente24: un luogo, la sintesi. Dal lunedì al venerdì alle 10:00.

E-mail *

Iscriviti!

DIAMO VOCE ALL'AMBIENTE E ALLA SALUTE. SIAMO ORGANO D'INFORMAZIONE UFFICIALE DI



Italiaambiente24, l'agenzia d'informazione della biodiversità.

Il notiziario ogni mattina in casella di posta.

Italiaambiente24: un luogo, la sintesi. Dal lunedì al venerdì alle 10:00.

E-mail *

Iscriviti!

LINK: <http://www.doctor33.it/politica-e-sanita/epilessia-oggi-la-giornata-internazionale-impegno-per-abbattere-lo-stigma/>

Lunedì, 13 Febbraio 2023, 03:02

AAA

Doctor33

CERCA

DALLE AZIENDE
FORUM
ARCHIVIO 2002-2007
DIVENTA ESPERTO DI DICA33
BIBLIOTECA DIGITALE
BACHECA ANNUNCI
OSSERVATORIO

SERVIZI

CARDIOLOGIA
DIABETOLOGIA
ENDOCRINOLOGIA
GINECOLOGIA
MEDICINA INTERNA
NUTRIZIONE
PEDIATRIA

CANALI TEMATICI

HOME NEWS CANALI TEMATICI BACHECA ANNUNCI BIBLIOTECA DIGITALE CODIFA APPROFONDIMENTI FORUM

POLITICA E SANITÀ

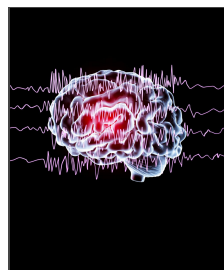
Home / [Politica e Sanità](#) / Epilessia, oggi la giornata internazionale: impegno per abbattere lo stigma

feb 13 2023 Epilessia, oggi la giornata internazionale: impegno per abbattere lo stigma

TAGS: EPILESSIA, GIORNATA MONDIALE DELL'EPILESSIA

Vuoi ricevere in anteprima nella tua casella di posta le notizie di politica sanitaria, clinica e scienza?

[Iscriviti a Medikey](#)



Si celebra il 13 febbraio la giornata internazionale dell'epilessia. La luce viola che, in questo giorno, si accende su diversi monumenti d'Italia "segna il quotidiano impegno della comunità dell'epilessia ad infrangere un secolare 'stigma' che nel nostro Paese trova il vertice nel mondo del Lavoro. Oltre il 40% delle persone con epilessia in età di lavoro è disoccupato. Il solo dichiarare di assumere medicinali anticrisi, pur nel loro pieno controllo, è causa di preconcetto rigetto di accedere a qualsiasi mansione lavorativa".

Lo denuncia in una nota Aice Odv, Associazione Italiana Contro l'Epilessia. "Non saranno certamente le sole campagne culturali ad abbattere lo "stigma" sull'epilessia - sottolinea la nota, firmata dal presidente **Giovanni Battista Pesce** - ma, certamente sì, l'approvazione di una Legge che sancisca la nostra Piena Cittadinanza". Il 2023 vede Aice particolarmente ottimista. Un anno in cui "si stanno realizzando importanti proposte che faranno fare un salto di qualità" nella gestione della patologia, che colpisce circa 550mila italiani. Ad esempio, con l'approvazione di

una Legge per i diritti delle persone con epilessia. Già prossima nella scorsa Legislatura e bloccata dalla sua prematura interruzione, è stata riproposta alla trattazione del Parlamento. Poi, il completamento dei lavori della Cabina di regia nazionale del Piano Nazionale della Cronicità su proposta Aice di dedicare all'epilessia una scheda di approfondimento, la tutela della continuità terapeutica per tutte le patologie croniche e invalidanti e l'Istituzione di Tavolo Ministeriale partecipato dalle associazioni dell'epilessia e degli altri disturbi neurologici per realizzare la Risoluzione dell'Assemblea Generale dell'Organizzazione Mondiale della Sanità (Oms) 10 maggio 2022 per un piano decennale su tali patologie".

Aice -Fire Fondazione Italiana Ricerca Epilessia lancerà anche il 17° Bando pubblico per l'assegnazione di fondi, 40.000 euro, a progetti di ricerca sull'epilessia farmaco-resistente.

© RIPRODUZIONE RISERVATA

MEDIKEY



Non sei ancora iscritto? [REGISTRATI! >>](#)

Iscriviti a DoctorNews33
Il quotidiano online del medico italiano

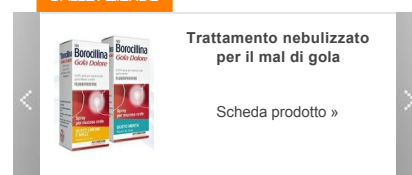


IN LIBRERIA



[CONSULTA IL CATALOGO EDIZIONI EDRA >](#)

DALLE AZIENDE



[CONSULTA IL CATALOGO DALLE AZIENDE >](#)

I FOCUS DI DOCTOR33

18-01-2022

Smettere di fumare migliora la sopravvivenza, anche dopo la diagnosi di tumore ai polmoni

Dire addio alla sigaretta, anche dopo aver ricevuto una diagnosi di cancro ai polmoni, permette di migliorare la sopravvivenza del 29% rispetto a continuare con tale abitudine, secondo quanto riferisce una revisione della letteratura portata avanti...

[» ELENCO FOCUS](#)

I PIÙ LETTI DI POLITICA E SANITÀ

06-02-2023 | Long Covid, ecco che cosa protegge dall'insorgenza. Lo studio

01-02-2023 | Contratto ospedaliero, al via la trattativa. Ecco i temi in cima all'agenda

02-02-2023 | Covid-19 e sintomi neurologici, un nuovo studio fa chiarezza. Ecco i possibili rischi

31-01-2023 | Long covid, chi colpisce e quali effetti determina a partire dagli studi più recenti

07-02-2023 | Virus respiratori, la circolazione è alta. Ecco le misure preventive da adottare secondo

LINK: <http://www.vivereurbino.it/2023/02/14/dieci-comuni-illuminati-di-viola-per-la-giornata-internazionale-dellepilessia/28187/>

vivere urbino

IL QUOTIDIANO DELLA CITTÀ E DEL TERRITORIO

👍 Top News

🕒 Ultima Ora

Dieci Comuni illuminati di viola per la Giornata Internazionale dell'Epilessia



🕒 3' di lettura 13/02/2023 - Il secondo lunedì di Febbraio, dal 2016, ricorre la Giornata Internazionale dell'Epilessia, una delle patologie neurologiche maggiormente diffuse.

Quest'anno la ricorrenza cade nella giornata di oggi, **13**

Febbraio, e come di consueto, per l'occasione, è stata richiesta la collaborazione degli Enti Pubblici per la sensibilizzazione al tema, partecipando con l'illuminazione dei monumenti di colore "viola" (colore simbolo dell'epilessia) **dalle ore 17.00 fino alla mezzanotte**.

L'organizzazione di tale evento è affidata alla LICE (Lega Italiana Contro l'Epilessia), associazione scientifica composta da medici, di cui ogni Regione ha un suo referente. Per la Regione Marche, la Referente è la Dott.ssa Nicoletta Foschi, medico Neurologo Epilettologo Responsabile del Centro Epilessia dell'Azienda Ospedaliero Universitaria delle Marche.

L'AMCE è l'Associazione Marchigiana lotta Contro l'Epilessia che si occupa della patologia affetta dagli adulti per la Regione Marche, la sua Presidente è Gabriella Venanzi.

L'Epilessia è un insieme di condizioni che interessano l'1/1000 delle persone nel mondo indipendentemente da etnia e sesso.

Si ringrazia gli Enti che hanno risposto alla giornata di sensibilizzazione perché insieme possiamo abbattere i pregiudizi e i tabù che ancora ci sono attorno a questa patologia e che fanno più male della patologia stessa aderendo all'illuminazione di viola:

L'Azienda Ospedaliero Universitaria delle Marche presso l'Ospedale di Torrette di Ancona illuminerà di viola da sabato 11 Febbraio a Lunedì 13 Febbraio dalle ore 17 in poi.

Verranno illuminati di viola l'edificio di Piazza Cavour del Consiglio regionale - Assemblea Legislative delle Marche ed i seguenti Comuni aderenti :

Nella Provincia di Ancona 10 - Ancona, Corinaldo, Fabriano, Jesi, Loreto, Osimo, San Paolo di Jesi, Senigallia, Sirolo e Tre Castelli

Nella Provincia di Fermo 6 - Fermo, Monte Vidon Corrado, Monte Rinaldo, Moresco, Porto San Giorgio e Porto Sant'Elpidio .

Nella Provincia di Ascoli Piceno 6 - Ascoli Piceno, Cupra Marittima, Grottammare, Monteprandone, Offida, e San Benedetto del Tronto.

Nella Provincia di Macerata 6 - Macerata, Fiuminata, Montefano, Recanati, Tolentino e San Severino Marche.

Nella Provincia di Pesaro-Urbino 10 - Pesaro, Urbino, Carpegna, Fano, Gradara, Lunano,

Borgo Pace, Gabicce Mare, Piobbico e Tavullia.

Per l'occasione l'Associazione Marchigiana Lotta contro l'epilessia AMCE Odv in collaborazione con la LICE organizza il "Seminario su Epilessia e i suoi pregiudizi per conoscere questa patologia e non temerla" che vedrà due momenti di incontro: **Lunedì 13/02 alle ore 10.30, presso il Liceo Mamiani di Pesaro** con la partecipazione Dottoressa Nicoletta Foschi - Medico Neurologo Epilettologo, Responsabile del Centro Epilessia dell'Azienda Ospedaliero Universitaria delle Marche e Referente LICE Marche; Presidente dell'Associazione AMCE Gabriella Venanzi.

E sempre oggi, lunedì 13/02 alle ore 16.00, presso il Mississippi di Gabicce Mare, con la partecipazione: del Dott. Domenico Pascuzzi - Sindaco Comune di Gabicce Mare, Rossana Biagioni - Assessora alla Sanità ed alle Pari Opportunità del Comune di Gabicce Mare, Dottoressa Nicoletta Foschi - Medico Neurologo Epilettologo, Responsabile del Centro Epilessia dell'Azienda Ospedaliero Universitaria delle Marche e Referente LICE Marche; Gabriella Venanzi, Presidente dell'Associazione AMCE Odv, Dott.ssa Maria Lina Vitturini Presidente Commissione Pari Opportunità della Regione Marche, Associazioni locali e di Soccorso.

All'incontro, rivolto A TUTTA LA CITTADINANZA, è previsto lo spazio al dibattito e alle testimonianze delle Amiche di Marianna.

da **AMCE**

Associazione Marchigiana lotta Contro l'Epilessia

Spingi su ↑



Questo è un comunicato stampa pubblicato il 13-02-2023 alle 07:53 sul giornale del 14 febbraio 2023 - 4 letture

In questo articolo si parla di attualità, epilessia, Amce, comunicato stampa, associazione marchigiana lotta contro l'epilessia, giornata internazionale dell'epilessia



L'indirizzo breve è <https://vivere.me/dSgX>

Commenti



Discarica Ca' Lucio, temperature sotto zero, si sfilava un tubo della condotta dell'impianto del percolato

Calcio, l'Urbino non vince più, sul campo della Jesina arriva una nuova sconfitta

Commercio, Confesercenti: "Nel 2022 spariti due negozi ogni ora", Marche -8,8%

Confartigianato edilizia, enti locali e municipalizzate intervengano per sbloccare i crediti edili



LINK: <https://www.altomolise.net/notizie/attualita/37178/giornata-internazionale-epilessia>



NEWS FOCUS FOTO REDAZIONE ALTRO ▾



ACCEDI INVIA ARTICOLO REGISTRATI

.net TELEGRAM NEWS
Notizie in tempo reale sul tuo smartphone

ISCRIVITI ORA

Giornata Internazionale Epilessia

Il 13 febbraio 2023 sarà celebrata la **Giornata Internazionale dell'Epilessia** e, come ogni anno, in tutto il mondo vengono organizzate iniziative volte a far conoscere questa malattia e combattere lo stigma che la accompagna.



Condividi su: [f](#) [t](#) [in](#) [w](#) [e](#) [p](#)

Il 13 Febbraio 2023 sarà celebrata la **Giornata Internazionale dell'Epilessia** e, come ogni anno, in tutto il mondo vengono organizzate iniziative volte a far conoscere questa malattia e combattere lo stigma che la accompagna.

Tra i numerosi eventi promossi spicca certamente l'illuminazione di viola dei monumenti più rappresentativi delle varie città.

Il dottor Alfredo D'Aniello, Neuropsichiatra Infantile presso il Centro Epilessia IRCCS Neuromed di Pozzilli (IS) e consigliere della Macro Area Campania-Molise della Lega Italiana Contro l'Epilessia (LICE), ci ricorda che "anche quest'anno grazie al supporto delle Amministrazioni del Comune di Caserta per la serata del **13 febbraio** è prevista l'illuminazione di viola della maestosa ed imponente Reggia Vanvitelliana".

Il **16 febbraio**, poi, dottor D'Aniello incontrerà *virtualmente* i docenti di alcuni Istituti di Roma e Milano nell'ambito dell'iniziativa '**A scuola di Epilessia**' promossa dall'Associazione Italiana Epilessia.

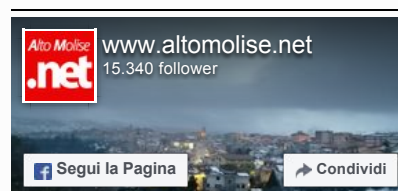
“ Si tratta di una iniziativa volta ad aumentare le conoscenze sull’Epilessia e le sue manifestazioni cliniche, - spiega il Neuropsichiatra infantile - combattere lo stigma ed i pregiudizi che ancora si accompagnano ad essa, affrontare argomenti importanti come le modalità di apprendimento dei bambini con Epilessia nonché la gestione del tempo libero e delle attività sportive ed, infine, offrire ai docenti e al tutto il personale scolastico informazioni sulle corrette modalità di gestione e soccorso del bambino in corso di crisi epilettica e le modalità di somministrazione dei farmaci “di emergenza” in corso di crisi” .

L’Epilessia è una delle condizioni neurologiche croniche più frequenti. Si stima che in Italia ci siano circa 600mila persone affette da Epilessia e in tutta Europa circa sei milioni e nel mondo circa 50milioni. Una condizione che nella maggior parte dei casi può essere curata con successo grazie alle terapie farmacologiche a disposizione, questo almeno nei paesi occidentali, però nei casi che non rispondono alle cure, un terzo delle persone con Epilessia, questa condizione può essere ad alto impatto negativo sulla qualità della vita. Questo perché la non prevedibilità insita delle crisi epilettiche può inficiare il contesto lavorativo, scolastico e affettivo. In più vi è l’alterazione della consapevolezza che spesso si può verificare. Tutto questo insieme anche all’accesso disomogeneo delle cure che ancora si registra soprattutto nei Paesi a basso reddito nonché allo stigma presente in tutti i Paesi, anche quelli occidentali, fanno di questa condizione una malattia ad alta pervasività.

*“ E’ per tali motivi – spiega il professor **Giancarlo Di Gennaro**, Direttore dell’UO Centro Epilessia dell’IRCCS Neuromed e Coordinatore del Gruppo di studio Epilessia della SIN (Società Italiana di Neurologia) – che l’Organizzazione Mondiale della Sanità nel maggio del 2022 ha inserito l’Epilessia, insieme ad altre condizioni neurologiche, al centro di un ambizioso Piano decennale di politiche nazionali e internazionali. Gli obiettivi strategici del piano IGAP-10 (Piano d’azione globale decennale per l’epilessia ed altri disturbi neurologici) sono quelli di rendere la gestione di queste patologie prioritaria nelle politiche nazionali; di fornire su larga scala tempestive diagnosi efficaci; poter attuare strategie di prevenzione; favorire la ricerca e l’innovazione in questi campi, rafforzare un approccio a queste condizioni che segue il modello della salute pubblica” .*

Lo stigma, dunque, è la caratteristica che accomuna questa patologia sia il mondo occidentale che i Paesi a basso reddito. Anche su questo aspetto gli specialisti del Centro Neuromed dedicato contribuiscono con la loro opera a promuovere il più possibile una corretta informazione e formazione non solo alle famiglie che combattono quotidianamente questa condizione ma anche all’interno della società stessa.

Seguici su Facebook



*“Stigma è una parola la cui etimologia è greca e vuol dire macchia, pregiudizio, discredito che continua nel tempo. – dice la dottoressa **Liliana Grammaldo**, Neuropsicologa e Psicoterapeuta del Centro Epilessia Neuromed – Parte da una nutrita fetta di popolazione nei confronti di un'altra, di una malattia o di un'etnia, con il risultato di impedirne l'avvicinamento. Lo stigma è qualcosa che separa. Da questo stigma sociale ne discende uno individuale. La persona con Epilessia fa suo il concetto di valere meno. Questo accade perché l'identità non è biologica ma è un dono sociale. Se dal verificarsi della prima crisi non viene detto ad un bambino, ad una persona, che il suo valore prescinde dall'Epilessia ma è ontologico, connaturato, quel bambino, quella persona fa specchio di ciò e accetta di essere di minor valore. Nella storia dell'Epilessia il pregiudizio ha avuto alterne fortune. Nel Medioevo le persone affette da Epilessia erano considerate macchiate da demonio, quindi uccise; nel Rinascimento questa condizione non è stata più considerata tale. Per arrivare i nostri giorni dove questi pregiudizi sono ancora vivi a prescindere dal luogo geografico, dalla storia, dalla famiglia. I nostri sforzi sono indirizzati verso una educazione rispetto a questo. Lo facciamo in vari modi. Ognuno di noi fa la propria parte tramite pubblicità, discussioni nelle scuole con studenti e docenti. Diciamo che la dignità è ontologica, non ha a che fare con l'Epilessia. La malattia, il paziente epilettico deve essere un concetto secondario rispetto alla persona”.*

Si tratta di una condizione in cui le crisi molto comunemente esordiscono in età infantile e sebbene in molte forme di epilessia le crisi vanno in contro ad una risoluzione spontanea nella tarda infanzia/giovane adolescenza resta una percentuale del 30-40% di bambini che continueranno a presentare crisi, talora farmaco-resistenti, anche da adulti. Nel mondo si stima che, ogni anno, circa un milione di bambini affetti da epilessia transitano nell'età adulta. La transizione non deve essere intesa come il solo passaggio pianificato di “informazioni cliniche” del paziente dal servizio pediatrico a quello dell'adulto ma rappresenta il ben più complesso passaggio dall'assistenza socio-sanitaria del neuropsichiatra infantile o epilettologo pediatra a quella del neurologo dell'adulto in una fase di profondo cambiamento delle esigenze del paziente più sia sul piano relazionale che clinico.

Dice il dottor **Alfredo D'Aniello**: *“È esperienza comune che molti adolescenti e giovani adulti, sperimentano difficoltà al passaggio dalle cure pediatriche a quella dell'adulto e questo è particolarmente vero quando la transizione deve interessare ragazzi con disabilità intellettiva e comorbidità psicopatologiche dove, oltre all'adolescente, bisogna considerare anche le esigenze e le preoccupazioni dei genitori. La transizione, infatti, è un processo che riguarda non solo quei bambini e adolescenti che continuano a presentare crisi in età adulta ma anche quei ragazzi che pur avendo crisi ben controllate presentano altre comorbidità neurologiche o psicopatologiche. Non esiste una età specifica per*

iniziare il processo di transizione ma la maggior parte degli esperti individua nella tarda infanzia, prima adolescenza l'età in cui intraprendere questo percorso. Si tratta di un processo lento che mette al centro l'adolescente e la sua famiglia e che necessita di figure specializzate come Neuropsichiatra infantile, Neurologo e Psicologo che operino in equipe multidisciplinare e che possano avvalersi anche dell'aiuto di altre figure professionali come, ad esempio, il Ginecologo nel caso di una bambina divenuta adolescente e che si appresta a diventare una giovane donna e una madre; oppure lo Psichiatra che può aiutare a gestire le componenti psicopatologiche che talora sono presenti in comorbidità con l'Epilessia. Parliamo di un percorso che quando efficace garantisce un miglior outcome non solo in termini epilettologici e quindi di migliore gestione delle crisi, ma anche un miglior esito psicosociale e della qualità di vita della persona con Epilessia e della sua famiglia”.

Condividi su: [f](#) [t](#) [in](#) [w](#) [e](#) [p](#)

Articolo precedente



**Serie D, il Vastogirardi capitola
contro il Trastevere**

Mapa del sito

[News](#)
[Focus](#)
[Foto](#)
[Redazione](#)
[Agenda](#)
[Rubriche](#)
[Informazione Pubblicitaria](#)
[Sondaggi](#)
[Petizioni](#)
[Necrologi](#)
[Cittanet.it](#)

Socials



Cittanet

[Lavora con noi](#)
[Il network cittanet](#)
Altri Media
[Critica Letteraria](#)
[Annunci Gratuiti](#)
[Moda & Fashion](#)
[Ricette ed Enogastronomia](#)
[Turismo e cultura in Abruzzo](#)
[Cronaca storica](#)
[Cagliari Calcio](#)

Info

mob. 320.8428413
redazione@altomolise.net

[Account Utente](#)
[Termini e condizioni](#)
[Politica editoriale](#)
[Informativa privacy](#)

© 2022 - È vietata la riproduzione, anche solo in parte, di contenuto e grafica.

LINK: <https://www.informamolise.com/prima-pagina/giornata-internazionale-dellepilessia-le-iniziative/>

lunedì, Febbraio 13, 2023 Contatti Redazione Chi Siamo Privacy Policy



HOME ATTUALITÀ CAMPOBASSO ISERNIA TERMOLI POLITICA ECONOMIA CULTURA ANGOLI DEL MOLISE

TUTTE LE SEZIONI

Home > Isernia > Giornata Internazionale dell'Epilessia: Le iniziative

Isernia prima pagina

Giornata Internazionale dell'Epilessia: Le iniziative

Feb 13, 2023



Oggi 13 Febbraio 2023 viene celebrata la Giornata Internazionale dell'Epilessia e, come ogni anno, in tutto il mondo vengono organizzate iniziative volte a far conoscere questa malattia e combattere lo stigma che la accompagna. Tra i numerosi eventi promossi spicca certamente l'illuminazione di viola dei monumenti più rappresentativi delle varie città.

Il dottor Alfredo D'Aniello, Neuropsichiatra Infantile presso il Centro Epilessia IRCCS Neuromed di Pozzilli (IS) e consigliere della Macro Area Campania-Molise della Lega Italiana Contro l'Epilessia (LICE), ci ricorda che "anche quest'anno grazie al supporto delle Amministrazioni del Comune di Caserta per la serata del 13 febbraio è prevista l'illuminazione di viola della maestosa ed imponente Reggia Vanvitelliana".

Pubblicità

Il 16 febbraio, poi, dottor D'Aniello incontrerà virtualmente i docenti di alcuni Istituti di Roma e Milano nell'ambito dell'iniziativa 'A scuola di Epilessia' promossa dall'Associazione Italiana Epilessia. "Si tratta di una iniziativa volta ad aumentare le conoscenze sull'Epilessia e le sue manifestazioni cliniche, - spiega il Neuropsichiatra infantile - combattere lo stigma ed i pregiudizi che ancora si accompagnano ad essa, affrontare argomenti importanti come le modalità di apprendimento dei bambini con Epilessia nonché la gestione del tempo libero e delle attività sportive ed, infine, offrire ai docenti e al tutto il personale scolastico informazioni sulle corrette modalità di gestione e soccorso del

pubblicità

OPERAZIONE VERITÀ

La sanità privata in Molise rappresenta una risorsa, è ingiusto penalizzarla e colpirla economicamente. Si tratta di una politica autodistruttiva, se pensiamo che attorno alle strutture private ruotano migliaia di collaboratori, con tutto l'indotto economico e sociale che ne deriva. I privati sono un "polo d'eccellenza" che attira in Molise pazienti da tutte le regioni limitrofe. Gente che viene curata e assistita con la massima competenza professionale e che torna nelle proprie case, parlando bene del Molise e della qualità della sua offerta sanitaria.

Pubblicità

retewebitalia.net
Il primo network italiano dei quotidiani online

Media Partner - **INFORMAMOLISE.COM**

cn24tv.it - Primarie Pd. La Calabria Dem sta con Bonaccini: in tre province è plebiscito

Pubblicità

TEMPO LIBERATO

Terminus Visione/ Torta alle mele ai 12 cucchiari (video)

Feb 10, 2023

Uno dei dolci più conosciuti è la torta alle mele,

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

bambino in corso di crisi epilettica e le modalità di somministrazione dei farmaci "di emergenza" in corso di crisi".

L'Epilessia è una delle condizioni neurologiche croniche più frequenti. Si stima che in Italia ci siano circa 600mila persone affette da Epilessia e in tutta Europa circa sei milioni e nel mondo circa 50milioni. Una condizione che nella maggior parte dei casi può essere curata con successo grazie alle terapie farmacologiche a disposizione, questo almeno nei paesi occidentali, però nei casi che non rispondono alle cure, un terzo delle persone con Epilessia, questa condizione può essere ad alto impatto negativo sulla qualità della vita. Questo perché la non prevedibilità insita delle crisi epilettiche può inficiare il contesto lavorativo, scolastico e affettivo. In più vi è l'alterazione della consapevolezza che spesso si può verificare. Tutto questo insieme anche all'accesso disomogeneo delle cure che ancora si registra soprattutto nei Paesi a basso reddito nonché allo stigma presente in tutti i Paesi, anche quelli occidentali, fanno di questa condizione una malattia ad alta pervasività.

"E' per tali motivi – spiega il professor Giancarlo Di Gennaro, Direttore dell'UO Centro Epilessia

dell'IRCCS Neuromed e Coordinatore del Gruppo di studio Epilessia della SIN (Società Italiana di Neurologia) – che l'Organizzazione Mondiale della Sanità nel maggio del 2022 ha inserito

l'Epilessia, insieme ad altre condizioni neurologiche, al centro di un ambizioso Piano decennale di politiche nazionali e internazionali. Gli obiettivi strategici del piano IGAP-10 (Piano d'azione globale decennale per l'epilessia ed altri disturbi neurologici) sono quelli di rendere la gestione di queste patologie prioritaria nelle politiche nazionali; di fornire su larga scala tempestive diagnosi efficaci; poter attuare strategie di prevenzione; favorire la ricerca e l'innovazione in questi campi, rafforzare un approccio a queste condizioni che segue il modello della salute pubblica".

Lo stigma, dunque, è la caratteristica che accomuna questa patologia sia il mondo occidentale che i Paesi a basso reddito. Anche su questo aspetto gli specialisti del Centro Neuromed dedicato contribuiscono con la loro opera a promuovere il più possibile una corretta informazione e formazione non solo alle famiglie che combattono quotidianamente questa condizione ma anche all'interno della società stessa.

"Stigma è una parola la cui etimologia è greca e vuol dire macchia, pregiudizio, discredito che continua nel tempo. – dice la dottoressa Liliana Grammaldo, Neuropsicologa e Psicoterapeuta del Centro Epilessia Neuromed – Parte da una nutrita fetta di popolazione nei confronti di un'altra, di una malattia o di un'etnia, con il risultato di impedirne l'avvicinamento. Lo stigma è qualcosa che separa. Da questo stigma sociale ne discende uno individuale. La persona con Epilessia fa suo il concetto di valere meno. Questo accade perché l'identità non è biologica ma è un dono sociale. Se dal verificarsi della prima crisi non viene detto ad un bambino, ad una persona, che il suo valore prescinde dall'Epilessia ma è ontologico, connaturato, quel bambino, quella persona fa specchio di ciò e accetta di essere di minor valore. Nella storia dell'Epilessia il pregiudizio ha avuto alterne fortune.

Nel Medioevo le persone affette da Epilessia erano considerate macchiate da demonio, quindi uccise; nel Rinascimento questa condizione non è stata più considerata tale. Per arrivare i nostri giorni dove questi pregiudizi sono ancora vivi a prescindere dal

diverse le ricette, ma sempre molto gradita. Oggi vi...



Terminus Visione/ Video tutorial: Come costruire un saldatore a stagno per saldare cavi elettrici

Feb 4, 2023

Terminus visione propone un nuovo video tutorial : Come costruire un saldatore a stagno per saldare cavi elettrici di grosso diametro. A...



Terminus visione/ Spaghetti con crema di broccoli, ricotta al limone e pomodorini secchi (Video)

Gen 28, 2023

Una nuova ricetta proposta sul nostro canale youtube Terminus Visione: Spaghetti con crema di broccoli, ricotta al limone e pomodorini secchi...

Pubblicità

Pubblicità

CAMPOBASSO



Si rafforza la sinergia tra CSV Molise CSV Irpinia-Sannio e CSV Salerno. Al via...

Feb 12, 2023

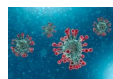
Un'intesa che si rafforza con un obiettivo chiaro: rendere i volontari sempre più aggiornati, dando loro ulteriori strumenti per portare avanti cause sociali...



Campobasso/ Non ci sono ricoverati Covid al Cardarelli

Feb 12, 2023

La notizia importante è che nell'ospedale Cardarelli di Campobasso non ci sono pazienti Covid, ricoverati nei due reparti di Malattie Infettive e...



Coronavirus, situazione del contagio stabile

Feb 11, 2023

Continua ad essere per fortuna stabile il quadro della situazione dell'epidemia da coronavirus in Molise. Nelle ultime 24 ore non si registrano decessi...

Pubblicità

luogo geografico, dalla storia, dalla famiglia. I nostri sforzi sono indirizzati verso una educazione rispetto a questo. Lo facciamo in vari modi. Ognuno di noi fa la propria parte tramite pubblicità, discussioni nelle scuole con studenti e docenti. Diciamo che la dignità è ontologica, non ha a che fare con l'Epilessia. La malattia, il paziente epilettico deve essere un concetto secondario rispetto alla persona".

Si tratta di una condizione in cui le crisi molto comunemente esordiscono in età infantile e sebbene in molte forme di epilessia le crisi vanno in contro ad una risoluzione spontanea nella tarda infanzia/giovane adolescenza resta una percentuale del 30-40% di bambini che continueranno a presentare crisi, talora farmacoresistenti, anche da adulti. Nel mondo si stima che, ogni anno, circa un milione di bambini affetti da epilessia transitano nell'età adulta. La transizione non deve essere intesa come il solo passaggio pianificato di "informazioni cliniche" del paziente dal servizio pediatrico a quello dell'adulto ma rappresenta il ben più complesso passaggio dall'assistenza socio-sanitaria del neuropsichiatra infantile o epilettologo pediatrico a quella del neurologo dell'adulto in una fase di profondo cambiamento delle esigenze del paziente più sia sul piano relazionale che clinico.

Dice il dottor Alfredo D'Aniello: "È esperienza comune che molti adolescenti e giovani adulti, sperimentano difficoltà al passaggio dalle cure pediatriche a quella dell'adulto e questo è particolarmente vero quando la transizione deve interessare ragazzi con disabilità intellettiva e comorbidità psicopatologiche dove, oltre all'adolescente, bisogna considerare anche le esigenze e le preoccupazioni dei genitori. La transizione, infatti, è un processo che riguarda non solo quei bambini e adolescenti che continuano a presentare crisi in età adulta ma anche quei ragazzi che pur avendo crisi ben controllate presentano altre comorbidità neurologiche o psicopatologiche.

Non esiste una età specifica per iniziare il processo di transizione ma la maggior parte degli esperti individua nella tarda infanzia, prima adolescenza l'età in cui intraprendere questo percorso. Si tratta di un processo lento che mette al centro l'adolescente e la sua famiglia e che necessita di figure specializzate come Neuropsichiatra infantile, Neurologo e Psicologo che operino in equipe multidisciplinare e che possano avvalersi anche dell'aiuto di altre figure professionali come, ad esempio, il Ginecologo nel caso di una bambina divenuta adolescente e che si appresta a diventare una giovane donna e una madre; oppure lo Psichiatra che può aiutare a gestire le componenti psicopatologiche che talora sono presenti in comorbidità con l'Epilessia. Parliamo di un percorso che quando efficace garantisce un miglior outcome non solo in termini epilettologici e quindi di migliore gestione delle crisi, ma anche un miglior esito psicosociale e della qualità di vita della persona con Epilessia e della sua famiglia".

Commenti Facebook

Pubblicità

Pubblicità

ISERNIA



Giornata Internazionale dell'Epilessia: Le iniziative

Feb 13, 2023

Oggi 13 Febbraio 2023 viene celebrata la Giornata Internazionale dell'Epilessia e, come ogni anno, in tutto il mondo vengono organizzate iniziative volte...



Detenzione di stupefacenti ai fini di spaccio, arrestati due giovani pentri, un uomo e...

Feb 12, 2023

Nella serata del 10 febbraio personale della Squadra Mobile della Questura di Isernia, coadiuvato da una pattuglia dell'Ufficio Prevenzione Generale e Soccorso...



Soste blu ad Isernia/ Le associazioni ribadiscono la proposta: annullamento e non revoca

Feb 12, 2023

Il Partito Comunista dei Lavoratori - Sez Molise, L'Associazione Tutela dalle Ingiustizie -A.T.I. - (ex FIADEL), l'Associazione Antimafia Caponnetto, ribadiscono la...

TERMOLI



Carnevale: 4 giornate di divertimento a Termoli

Feb 12, 2023

Quattro giornate da trascorrere all'insegna del divertimento per festeggiare il Carnevale 2023. Per l'ottava edizione di quest'anno, l'amministrazione comunale tramite l'assessorato alla Cultura, ha...

LINK: https://www.adnkronos.com/13-febbraio-2023-giornata-internazionale-dell-epilessia-al-via-si-va-in-scena-storie-di-epilessia_7qU2Wt2icMMYis2s...

MENU

NEWSLETTER

AK BLOG

GRUPPO ADNKRONOS



CERCA

Lunedì 13 Febbraio 2023
Aggiornato: 12:56



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

13 Febbraio 2023 Giornata Internazionale dell' Epilessia al via "Si va in scena. Storie di Epilessia"

13 febbraio 2023 | 12.06

LETTURA: 6 minuti



ORA IN
Prima pagina

Ucraina-Russia, Kiev: "Berlusconi bacia mani insanguinate di Putin"

Elezioni regionali 2023 Lazio e Lombardia, urne aperte fino alle 15

Regeni, Meloni e Tajani chiamati a testimoniare da gup

Attacco hacker a diversi siti Nato, gruppo filorusso di Killnet sotto accusa





- Parte la campagna di LICE e Fondazione LICE per raccontare storie di inclusione sociale delle persone con Epilessia, dalla scuola al lavoro

- Il cortometraggio al Giffoni Film Festival 2023

Roma, 13 febbraio 2023 - La vita è un teatro ed ognuno di noi va in scena tutti i giorni, nessuno escluso. È questo il messaggio che la **LICE- Lega Italiana Contro l'Epilessia** rivolge alle Persone che convivono con l'Epilessia, per non arrendersi alla propria condizione, perché raggiungere una migliore qualità di vita oggi si può.

Nei Paesi industrializzati, **l'Epilessia interessa circa 1 persona su 100**. Questa patologia si può verificare in tutte le età, con due maggiori picchi di incidenza, uno nei primi anni di vita e l'altro – sempre più elevato – nell'età più avanzata. **Attualmente si calcola, infatti, che in Italia 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**. Alla base dell'alto tasso di incidenza nel primo anno di vita ci sono soprattutto fattori genetici e rischi connessi a varie cause di sofferenza perinatale, mentre per gli over 75 la causa risiede soprattutto nel concomitante aumento delle patologie legate all'età: ictus cerebrale, malattie neurodegenerative, tumori e traumi cranici.

In occasione della **Giornata Internazionale dell'Epilessia, LICE e Fondazione LICE, in collaborazione con il Giffoni Innovation Hub**, davanti a una platea di giornalisti e Istituzioni, hanno presentato in conferenza stampa **“Si va in scena. Storie di Epilessia”**, la campagna di awareness contro lo **stigma sociale** che spesso comporta l'esclusione da una vita

Roma, militare ucciso: c'è un sospettato

ARTICOLI

in Evidenza

in Evidenza

Evanews, una nuova visione delle news europee

in Evidenza

Giro d'Italia della Csr, al via 11esima edizione 'Abitare il cambiamento'

in Evidenza

Italia, Somalia. Una relazione speciale

in Evidenza

'Sanremo accessibile', grazie a innovazione tech hanno ascoltato la finale anche persone non udenti

in Evidenza

Bms, Regina Vasiliou alla guida dell'azienda in Italia

in Evidenza

leg su Rimini acquisisce 'Sintonie', expo b2c sull'audio-video di altissima qualità

in Evidenza

Marzollo (Fmsi): 'In arresto cardiaco, fondamentale rianimazione cardiopolmonare'

in Evidenza

SIFÀ, nel 2022 fatturato di 240 milioni e oltre 40 mila unità di flotta gestita

normale per chi convive con l'Epilessia, anche in ambito scolastico e lavorativo.

La **Giornata Internazionale** è stata l'occasione per lanciare un **contest** dedicato al tema **dell'inclusione sociale, dalla scuola al lavoro**. La Campagna prevedrà, infatti, il coinvolgimento diretto delle Persone con Epilessia ed i loro caregiver che vorranno raccontare la storia di chi l'Epilessia la vive in prima persona, in ogni ambito della vita quotidiana.

La storia migliore verrà selezionata da una giuria di esperti, e diventerà il soggetto di un **cortometraggio** che sarà presentato dal 20 al 29 luglio al Giffoni Film Festival 2023e, fuori concorso, alla prossima **Mostra Internazionale d'Arte Cinematografica di Venezia**.

“In Italia le **Persone con Epilessia** sono circa **600 mila** - evidenzia **Laura Tassi**, presidente LICE - 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. L'Epilessia è una malattia cronica che impatta certamente sulla vita quotidiana di chi ne soffre, anche nei rapporti con le persone, i compagni, i colleghi. Sebbene la strada da percorrere sia ancora lunga, molti passi avanti sono stati fatti, e LICE sostiene le Persone con Epilessia a non arrendersi alla propria condizione e ad affrontare la vita con coraggio in ogni ambito sociale. Ringraziamo i nostri partner e il Giffoni Film Festival che darà visibilità alle storie delle Persone con Epilessia attraverso un cortometraggio”.

La Giornata Internazionale dell'Epilessia celebra anche i 30 anni de “**Il Grande Cocomero**”, uno dei rari film in cui è stato affrontato il tema dell'Epilessia in modo esaustivo ed emozionante. Durante l'evento è stato proiettato un montaggio speciale del film e, per l'occasione la regista, **Francesca Archibugi**, ha voluto essere presente con un **video saluto**.

“Siamo davvero orgogliosi di questo progetto – spiega **Oriano Mecarelli**, Past-president LICE – che vedrà 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**. 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”.

in Evidenza

Bper presenta studio su multipli e valutazioni delle Ipo del 2022

in Evidenza

Scuola, a Trento il Ddl 'Libertà educativa famiglie'

in Evidenza

leg lancia 'The wellness experience show', la nuova era di Riminiwellness

in Evidenza

La stanza su Airbnb per combattere il caro vita

in Evidenza

Covid, nuovo test molecolare rapido distingue tra virus e influenza A e B

in Evidenza

Huawei nelle piazze d'Italia con 'SmartBus' per promuovere la sicurezza digitale

in Evidenza

Trasporti, dall'8 all'11 marzo a Verona Letexpo 2023

in Evidenza

Starbucks by Nespresso nell'Alleanza per il riciclo delle capsule

in Evidenza

Webuild firma contratto per acquisizione asset di Clough

in Evidenza

Samsung lancia la nuova serie Galaxy S23

in Evidenza

“Custodire l'Ambiente custodendo l'Uomo”

in Evidenza

L'insonnia ha 89 facce, 'una malattia delle 24 ore'

in Evidenza

Emofilia A moderata, nuova indicazione in Ue per anticorpo bispecifico

in Evidenza

Nasce 'Generazione Terra' per l'acquisto di terreni da parte dei giovani

in Evidenza

Freddo e apparato respiratorio, torna la campagna 'Proteggi i tuoi polmoni'

Anche quest'annosi rinnova la tradizionale **illuminazione dei monumenti** italiani: nella serata del 13 febbraio, infatti, i monumenti delle principali città italiane, a partire dal **Colosseo**, si coloreranno di **viola**, il colore della **lotta all'Epilessia**. Numerose le manifestazioni previste nelle varie Regioni italiane consultabili sul sito **LICE**.

La **Campagna di sensibilizzazione** per la Giornata del 13 febbraio ha ottenuto il **sostegno di Rai per la Sostenibilità** per il supporto informativo attraverso i canali editoriali Rai.

“Quest'anno ancor di più -conclude **Antonio Gambardella, Presidente della Fondazione LICE**-abbiamo voluto evidenziare quanto l'inclusione sociale sia importante per chi convive con le Epilessie. Chi è affetto da patologie come queste affronta quotidianamente la discriminazione e l'esclusione dalla vita sociale, professionale o scolastica in base all'età. Per questo vogliamo che le Persone con Epilessia non si nascondano più per paura del giudizio, vogliamo che raccontino le loro storie, le loro paure ma anche i loro successi. Per questo motivo, sempre al fianco di LICE, conosceremo con grande emozione la più bella storia di Epilessia che verrà selezionata e diventerà un cortometraggio presentato in un contesto internazionale come il Giffoni Film Festival a cui va il nostro ringraziamento”.

Hanno partecipato all'evento di oggi **Laura Tassi**, Presidente LICE; **Oriano Mecarelli**, Past President LICE, **Antonio Gambardella**, Presidente della Fondazione LICE; **Francesca Sofia**, Presidente International Bureau for Epilepsy, IBE; **Domenico Di Giorgio**, AIFA, con la moderazione di **Mario Moroni**, Testimonial LICE.

Un ringraziamento speciale va alle Aziende che oggi sono qui al fianco di LICE e di Fondazione LICE per aver sostenuto la Giornata Internazionale dell'Epilessia e per il loro impegno straordinario che dedicano tutti i giorni in questo ambito: **Angelini Pharma** che ha contribuito anche all'illuminazione del Colosseo, e poi ancora **Jazz Pharmaceuticals**, **UCB**, **Eisai**, **Ecufarma**, **Lusofarmaco** e **Sanofi per il contributo non condizionante alla Campagna**.

La **Campagna LICE 2023 “SI VA IN SCENA. STORIE DI EPILESSIA”** proseguirà per tutto il 2023. Chi volesse partecipare al **contest** e raccontare la propria storia di Epilessia, **entro e non oltre il 13 marzo 2023**, potrà trovare tutte le informazioni su **LICE** e **Fondazione LICE**. Il trailer del cortometraggio sarà presentato in anteprima durante il **46° Congresso Nazionale LICE** che si terrà a Napoli dal **7 al 9 giugno 2023**.

Per maggiori informazioni:

www.lice.it

in Evidenza

Assonautica -Assonat: "Bolkestein non è applicabile ai porti turistici"

in Evidenza

"La salute conta", evento Msd a Roma

in Evidenza

Malattie rare, nel 2021 122 nuove terapie in Italia

in Evidenza

Scienza & Salute: 'I lampascioni, le stimolanti proprietà di un'eccellenza meridionale'

in Evidenza

Nasce l'Osservatorio economico sulla filiera della Mozzarella di Bufala campana Dop

in Evidenza

Aste, nel 2022 3,7 milioni di oggetti online su Catawiki, l'inflazione spinge le vendite

in Evidenza

Present4Future, un progetto di inclusione sociale per i giovani

in Evidenza

Poste, progetto Polis contro il digital divide

in Evidenza

Trasporto pubblico locale in ripresa nel 2022 ma ancora sotto livelli pre Covid

in Evidenza

Farmaci, un anticorpo monoclonale protegge il rene attaccato dal lupus

in Evidenza

Dermatite atopica, ok Aifa a rimborsabilità terapia mirata AbbVie

in Evidenza

Pnrr, Scuola Superiore Sant'Anna di Pisa seleziona laureati in numerose discipline

in Evidenza

Startup, EY: oltre 2 mld di investimenti in venture capital nel 2022

in Evidenza

Forum Information Technology

in Evidenza

Banche e assicurazioni italiane settori più virtuosi in digitalizzazione vendite

in Evidenza

Oltre lo 'smart', Gruppo Nestlé in Italia lancia il Fab Working flessibile e adattabile

<https://fondazionelice.it/>

<https://www.facebook.com/FondazioneEpilessiaLICE>

Ufficio Stampa

GAS Communication

Francesca Rossini – Stefania Perrelli – Manuela Indraccolo

f.rossini@aimcommunication.eu;

s.perrelli@aimcommunication.eu;

m.indraccolo@aimcommunication.eu

Cell. 347.8663183 – Cell. 345 2622937

RIPRODUZIONE RISERVATA
© COPYRIGHT ADNKRONOS



in Evidenza

Ok dell'Aifa alla rimborsabilità del monoclonale di AbbVie per artrite psoriasica

in Evidenza

Lines lancia nuovo Seta Ultra con rivoluzionarie ali a incastro

in Evidenza

Airbnb, 'Effetto Sanremo' sulla Liguria

in Evidenza

Consumi, marche industriali si confermano al centro delle preferenze per le famiglie

in Evidenza

Salvini in visita a Cciaa Frosinone Latina

in Evidenza

La Voce della tua generazione

in Evidenza

Torna Safte, la Scuola di formazione per la transizione ecologica

in Evidenza

News in collaborazione con Fortune Italia

in Evidenza

Preoccupiamoci della meningite

Doctor's Life, formazione continua per i medici



Il primo canale televisivo di formazione e divulgazione scientifica dedicato a Medici di Medicina Generale, Medici Specialisti e Odontoiatri e Farmacisti. **Disponibile on demand su SKY**

Tag

CAMPAGNA DI LICE

STORIE DI EPILESSIA

STORIA

CAMPAGNA

Vedi anche

Demografica | Speciale

Notizie dall'Ucraina | podcast

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

NEWS TO GO

Terremoto Turchia, donna estratta viva da macerie dopo 170 ore

NEWS TO GO

Ucraina-Russia, 355 giorni di guerra

NEWS TO GO

Ucraina, Berlusconi stigmatizza incontro tra Meloni e Zelensky

NEWS TO GO

Cospito, procura generale della Cassazione: "Revocare il 41 bis"

NEWS TO GO

Terremoto Turchia e Siria, cresce ancora numero vittime

NEWS TO GO

Turismo, 12 milioni di italiani scelgono montagna in primi 3 mesi 2023

NEWS TO GO

Sanremo 2023, Zelensky: "L'Ucraina vincerà la guerra"

NEWS TO GO

Ucraina, gruppo Wagner: "Conquistata Krasna Hora"

NEWS TO GO

Elezioni regionali Lazio e Lombardia, urne aperte

NEWS TO GO

Scuola, l'allarme di Svimez

NEWS TO GO

San Valentino, torna la cena a lume di candela

NEWS TO GO

Ucraina, Zelensky: "Missili russi su Romania e Moldavia sfida a Nato"

raccomandato per te

Raccomandato da 

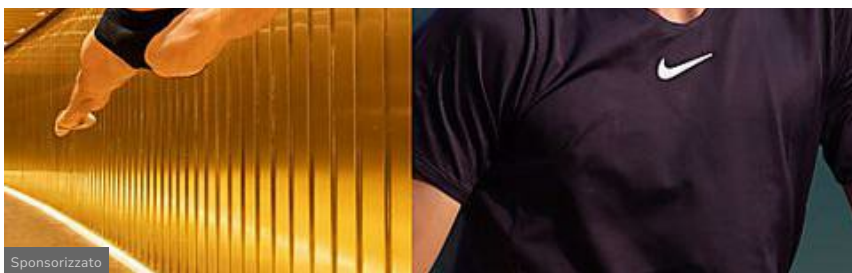


Sponsorizzato

1 milione di euro può durare 30 anni in pensione?

(Fisher Investments Italia)





Scegli i tuoi interessi e rimani aggiornato su tutte le iniziative. Non perderti la nostra newsletter

(Intesa Sanpaolo)

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



RSS FEED



Temi caldi

Speciali

Categorie

POLITICA

ECONOMIA

CRONACA

SPETTACOLI

SPORT

ITALIA ECONOMIA

FINTECH ROTOCALCO ADNKRONOS

MUSA TV

LIVE CALCIO FANTACALCIO

FINANZA

CULTURA

MODA

MEDIA & COMUNICAZIONE TECH&GAMES

LIFESTYLE

MUSA TV

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](#) [ARCHIVIO](#) [COOKIE](#) [PREFERENZE PRIVACY](#)



TV Samsung 55 pollici 51%
749,00€ **369,00€**

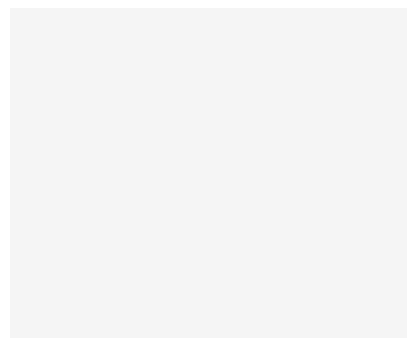
ultimora cronaca esteri economia politica scienze salute duels autori photostory italia libera società

13 Febbraio 2023 Giornata Internazionale dell' Epilessia al via "Si va in scena. Storie di Epilessia"

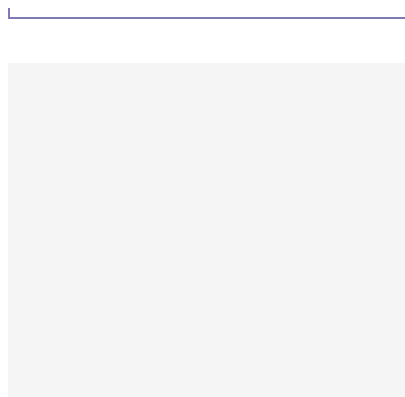


di **Adnkronos**

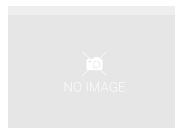
(Adnkronos) - Parte la campagna di LICE e Fondazione LICE per raccontare storie di inclusione sociale delle persone con Epilessia, dalla scuola al lavoro •Il cortometraggio al Giffoni Film Festival 2023 Roma, 13 febbraio 2023 - La vita è un teatro ed ognuno di noi va in scena tutti i giorni, nessuno escluso. È questo il messaggio che la LICE- Lega Italiana Contro l'Epilessia rivolge alle Persone che convivono con l'Epilessia, per non arrendersi alla propria condizione, perché raggiungere una migliore qualità di vita oggi si può. Nei Paesi industrializzati, l'Epilessia interessa circa 1 persona su 100. Questa patologia si può verificare in tutte le età, con due maggiori picchi di incidenza, uno nei primi anni di vita e l'altro - sempre più elevato - nell'età più avanzata. Attualmente si calcola, infatti, che in Italia 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. Alla base dell'alto tasso di incidenza nel primo anno di vita ci sono soprattutto fattori genetici e rischi connessi a varie cause di sofferenza perinatale, mentre per gli over 75 la causa risiede soprattutto nel concomitante aumento delle patologie legate all'età: ictus cerebrale, malattie neurodegenerative, tumori e traumi cranici. In occasione della Giornata Internazionale dell'Epilessia, LICE e Fondazione LICE, in collaborazione con il Giffoni Innovation Hub, davanti a una platea di giornalisti e Istituzioni, hanno presentato in conferenza stampa "Si va in scena. Storie di Epilessia", la campagna di awareness contro lo stigma sociale che spesso comporta l'esclusione da una vita normale per chi convive con l'Epilessia, anche in ambito scolastico e lavorativo. La Giornata Internazionale è stata l'occasione per lanciare un contest dedicato al tema dell'inclusione sociale, dalla scuola al lavoro. La Campagna prevedrà, infatti, il coinvolgimento diretto delle Persone con Epilessia ed i loro caregiver che vorranno raccontare la storia di chi l'Epilessia la vive in prima persona, in ogni ambito della vita quotidiana. La storia migliore verrà selezionata da una giuria di esperti, e diventerà il soggetto di un cortometraggio che sarà presentato dal 20 al 29 luglio al Giffoni Film Festival 2023e, fuori concorso, alla prossima Mostra Internazionale d'Arte Cinematografica di Venezia. "In Italia le Persone con Epilessia sono circa 600 mila - evidenzia Laura Tassi, presidente LICE - 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. L'Epilessia è una



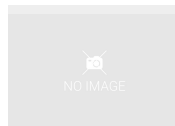
malattia cronica che impatta certamente sulla vita quotidiana di chi ne soffre, anche nei rapporti con le persone, i compagni, i colleghi. Sebbene la strada da percorrere sia ancora lunga, molti passi avanti sono stati fatti, e LICE sostiene le Persone con Epilessia a non arrendersi alla propria condizione e ad affrontare la vita con coraggio in ogni ambito sociale. Ringraziamo i nostri partner e il Giffoni Film Festival che darà visibilità alle storie delle Persone con Epilessia attraverso un cortometraggio". La Giornata Internazionale dell'Epilessia celebra anche i 30 anni de "Il Grande Cocomero", uno dei rari film in cui è stato affrontato il tema dell'Epilessia in modo esaustivo ed emozionante. Durante l'evento è stato proiettato un montaggio speciale del film e, per l'occasione la regista, Francesca Archibugi, ha voluto essere presente con un video saluto. "Siamo davvero orgogliosi di questo progetto – spiega Oriano Mecarelli, Past-president LICE – che vedrà 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. 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". Anche quest'annosi rinnova la tradizionale illuminazione dei monumenti italiani: nella serata del 13 febbraio, infatti, i monumenti delle principali città italiane, a partire dal Colosseo, si coloreranno di viola, il colore della lotta all'Epilessia. Numerose le manifestazioni previste nelle varie Regioni italiane consultabili sul sito LICE. La Campagna di sensibilizzazione per la Giornata del 13 febbraio ha ottenuto il sostegno di Rai per la Sostenibilità per il supporto informativo attraverso i canali editoriali Rai. "Quest'anno ancor di più -conclude Antonio Gambardella, Presidente della Fondazione LICE- abbiamo voluto evidenziare quanto l'inclusione sociale sia importante per chi convive con le Epilessie. Chi è affetto da patologie come queste affronta quotidianamente la discriminazione e l'esclusione dalla vita sociale, professionale o scolastica in base all'età. Per questo vogliamo che le Persone con Epilessia non si nascondano più per paura del giudizio, vogliamo che raccontino le loro storie, le loro paure ma anche i loro successi. Per questo motivo, sempre al fianco di LICE, conosceremo con grande emozione la più bella storia di Epilessia che verrà selezionata e diventerà un cortometraggio presentato in un contesto internazionale come il Giffoni Film Festival a cui va il nostro ringraziamento". Hanno partecipato all'evento di oggi Laura Tassi, Presidente LICE; Oriano Mecarelli, Past President LICE, Antonio Gambardella, Presidente della Fondazione LICE; Francesca Sofia, Presidente International Bureau for Epilepsy, IBE; Domenico Di Giorgio, AIFA, con la moderazione di Mario Moroni, Testimonial LICE. Un ringraziamento speciale va alle Aziende che oggi sono qui al fianco di LICE e di Fondazione LICE per aver sostenuto la Giornata Internazionale dell'Epilessia e per il loro impegno straordinario che dedicano tutti i giorni in questo ambito: Angelini Pharma che ha contribuito anche all'illuminazione del Colosseo, e poi ancora Jazz Pharmaceuticals, UCB, Eisai, Eucufarma, Lusofarmaco e Sanofi per il contributo non condizionante alla Campagna. La Campagna LICE 2023 "SI VA IN SCENA. STORIE DI EPILESSIA" proseguirà per tutto il 2023. Chi volesse partecipare al contest e raccontare la propria storia di Epilessia, entro e non oltre il 13 marzo 2023, potrà trovare tutte le informazioni su LICE e Fondazione LICE. Il trailer del cortometraggio sarà presentato in anteprima durante il 46° Congresso Nazionale LICE che si terrà a Napoli dal 7 al 9 giugno 2023. Per maggiori



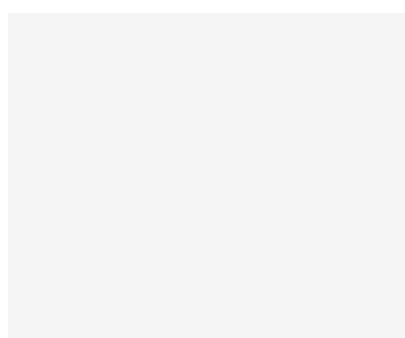
I più recenti



Fuga dai pronto soccorso, le proposte dell'Osservatorio Innovazione di Motore...



Kaspersky: per i dirigenti C-level italiani è difficile adottare nuove soluzioni...



informazioni:www.lice.ithttps://fondazionelice.it/https://www.facebook.com/FondazioneEpilessiaLICEUfficio
Stampa GAS Communication Francesca Rossini – Stefania Perrelli – Manuela
Indraccolof.rossini@aimcommunication.eu;s.perrelli@aimcommunication.eu;m.indraccolo@aimcommunication.euCell.
347.8663183 – Cell. 345 2622937

13 febbraio 2023



Commenti

[Leggi la Netiquette](#)

Attualità

Ultimora
Cronaca
Economia
Politica
Le nostre firme
Interviste
Ambiente
Sport
Innovazione
Motori
Argomenti e Personaggi della settimana

Intrattenimento

Shopping
Gamesurf
Cinema
Rockol Awards
Milleunadonna
People
Benessere
Spettacoli
Televisione
Musica
Cultura

Servizi

Mail
Fax
Luce e Gas
Assicurazioni
Immobili
Tagliacosti
Noloeggio auto
Sicurezza
Posta certificata
Raccomandata elettronica
Meteo

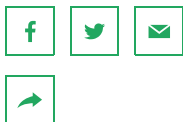
Prodotti e Assistenza

Internet e Voce
Mobile
Professionisti/P. IVA
Aziende
Pubblica Amministrazione
Negozi
MyTiscali
Assistenza

[Chi siamo](#) | [Mappa](#) | [Investor Relations](#) | [Pubblicità](#) | [Redazione](#) | [Condizioni d'uso](#) | [Privacy Policy](#) | [Cookie Policy](#) | [Gestione privacy](#) | [Modello 231](#)

© Tiscali Italia S.p.A. 2023 P.IVA 02508100928 | [Dati Sociali](#)

Condividi:



HOME / CORR.IT / ADNKRONOS

Giornata dell'epilessia, monumenti in viola iniziative contro lo stigma

13 febbraio 2023

a a a

Roma, 13 feb. (Adnkronos Salute) - Come ogni anno, il 13 febbraio, Giornata internazionale dell'epilessia, in tutto il mondo vengono organizzate iniziative volte a far conoscere questa malattia e combattere lo stigma che la accompagna. Tra queste - spiega in una nota Neuromed - spiccano l'illuminazione di viola dei monumenti più rappresentativi delle varie città, come la Reggia Vanvitelliana di Caserta, e l'incontro virtuale, il 16 febbraio, tra Alfredo D'Aniello, neuropsichiatra infantile al Centro Epilessia Irccs Neuromed di Pozzilli (Is) e consigliere della macro area Campania-Molise della Lega italiana contro l'epilessia (Lice), e i docenti di alcuni Istituti di Roma e Milano nell'ambito dell'iniziativa 'A scuola di epilessia' promossa dall'Associazione italiana epilessia.

“Si tratta di una iniziativa volta ad aumentare le conoscenze sull'epilessia e le sue manifestazioni cliniche - afferma D'Aniello - combattere lo stigma e i pregiudizi che ancora si accompagnano ad essa, affrontare argomenti importanti come le modalità di apprendimento dei bambini con epilessia nonché la gestione del tempo libero e delle attività sportive e, infine, offrire ai docenti e al tutto il personale scolastico informazioni sulle corrette modalità di gestione e soccorso del bambino in corso di crisi epilettica e le modalità di somministrazione dei farmaci 'di emergenza' in corso di crisi”.

L'epilessia è una delle condizioni neurologiche croniche più frequenti. Si stima che in Italia ne soffrano circa 600mila persone, 6 milioni Europa e circa 50 milioni nel mondo. Si tratta di una condizione - spiega la nota - che nella maggior parte dei casi può essere curata con successo grazie alle terapie farmacologiche a disposizione, ma un terzo dei pazienti non risponde alle cure con risvolti importanti sulla qualità della vita. La non prevedibilità delle crisi epilettiche può infatti inficiare il contesto lavorativo, scolastico e affettivo. Se a questo si sommano l'accesso disomogeneo delle cure, che ancora si registra soprattutto nei Paesi a basso reddito, oltre allo stigma presente in tutti i Paesi, anche quelli occidentali, si capisce perché questa condizione sia ad alta pervasività.

"E' per tali motivi – spiega il professor Giancarlo Di Gennaro, direttore dell'Uo Centro Epilessia dell'Irccs Neuromed e coordinatore del Gruppo di studio Epilessia della Sin (Società italiana di neurologia) – che l'Organizzazione mondiale della sanità, nel maggio del 2022, ha inserito l'epilessia, insieme ad altre condizioni neurologiche, al centro di un ambizioso Piano decennale di politiche nazionali e internazionali. Gli obiettivi strategici del piano Igap-10 (Piano d'azione globale decennale per l'epilessia ed altri disturbi neurologici) sono quelli di rendere la gestione di queste patologie prioritaria nelle politiche nazionali; fornire su larga scala tempestive diagnosi efficaci; poter attuare strategie di prevenzione; favorire la ricerca e l'innovazione in questi campi, rafforzare un approccio a queste condizioni che segue il modello della salute pubblica”.

Contro lo stigma - si legge nella nota - gli specialisti del Centro Neuromed contribuiscono con la loro opera a promuovere il più possibile una corretta informazione e formazione non solo alle famiglie che combattono quotidianamente questa condizione, ma anche all'interno della società stessa.

“Stigma è una parola la cui etimologia è greca e vuol dire macchia, pregiudizio, discredito che continua nel tempo – ricorda Liliana Grammaldo, neuropsicologa e psicoterapeuta del Centro Epilessia Neuromed – Parte da una nutrita fetta di popolazione nei confronti di un'altra, di una malattia o di un'etnia, con il risultato di impedirne l'avvicinamento. Lo stigma è qualcosa che separa. Da questo stigma sociale ne discende uno individuale. La persona con epilessia fa suo il concetto di valere meno. Questo accade perché l'identità non è biologica ma è un dono sociale. Se dal verificarsi della prima crisi non viene detto ad un bambino, ad una persona, che il suo valore prescinde dall'epilessia ma è ontologico, connaturato, quel bambino, quella persona fa specchio di ciò e accetta di essere di minor valore”.

L'epilessia esordisce, comunemente, con le crisi in età infantile. Sebbene molte forme vadano incontro a una risoluzione spontanea, il 30-40% di bambini continueranno a presentare crisi, talora farmacoresistenti, anche da adulti. Nel mondo si stima che, ogni anno, circa un milione di bambini affetti da epilessia transita nell'età adulta.

“La transizione - sottolinea D'Aniello - è un processo che riguarda non solo quei bambini e adolescenti che continuano a presentare crisi in età adulta ma anche quei ragazzi che pur avendo crisi ben controllate presentano altre comorbidità neurologiche o psicopatologiche. Non esiste una età specifica per iniziare il processo di transizione ma la maggior parte degli esperti individua nella tarda infanzia, prima adolescenza l'età in cui intraprendere questo percorso. Si tratta di un processo lento, che mette al centro l'adolescente e la sua famiglia e che necessita di figure specializzate come neuropsichiatra infantile, neurologo e psicologo che operino in equipe multidisciplinare e che possano avvalersi anche dell'aiuto di altre figure professionali come, ad esempio, il ginecologo o lo psichiatra”.

UMBRIA



Lavoro, ecco chi assume. Le ultime offerte sul portale Arpal

UMBRIA



Salvini cerca di blindare Tesei: "La più forte candidata del centrodestra". Fdi tace (per ora)

CORRIERE DELL'UMBRIA

AREZZO

Giovane e due adulti intossicati da esalazioni di monossido a Tegoleto

CORRIERE DELL'UMBRIA

COME CONTATTARCI

Problemi e disservizi? Denunciali al Corriere

Corriere dell'Umbria TV



Perugia, ospedale da campo in Turchia per curare i feriti del terremoto

Terremoto a Siena, notte di paura. Molti hanno dormito in auto

Terremoto a Siena, notte di paura. Molti hanno dormito in auto

LINK: https://www.lacnews24.it/salute/epilessia-un-libro-ai-comuni-del-tirreno-cosentino-per-aumentare-la-consapevolezza_166782/

La **C** News24 SALUTE

IL LIBRO

Aumentare la consapevolezza sull'epilessia: l'iniziativa nei comuni del Tirreno cosentino

Il tecnico di neurofisiopatologia Antonio Guaragna consegnerà ai primi cittadini il libro "Vivere con... l'Epilessia", scritto a quattro mani da Laura Tassi e Oriano Mecarelli. «È importante parlarne e sconfiggere i pregiudizi»

di Francesca Lagatta | 13 febbraio 2023 | 12:29



Antonio Guaragna

Secondo le stime ufficiali, le persone affette da epilessia in Italia sono circa cinquecentomila. Nonostante i numeri impressionanti, di tale patologia si parla ancora troppo poco e, proprio per questo, molto spesso i malati e le loro famiglie vivono da emarginati, sopraffatti dalla paura e dalla solitudine. L'unica arma per combattere quest'ulteriore forma di disagio nella malattia, è informare. Ne è convinto il giovane Antonio Guaragna, tecnico di neurofisiopatologia, che, a tal proposito, ha deciso di incontrare i sindaci del Tirreno cosentino e consegnare loro un libro sull'argomento. Si tratta di "Vivere con... l'Epilessia", scritto a quattro mani da Laura Tassi e Oriano Mecarelli per la casa editrice Demetra. Il tour di consegna comincerà oggi 13 febbraio. Non si tratta di una data a caso: in oltre 130 Paesi del mondo, oggi è la Giornata Internazionale dell'Epilessia. L'obiettivo di Guaragna è invitare i sindaci a una maggiore consapevolezza.

Che cos'è l'epilessia?

«L'epilessia - spiega Guaragna - è una delle più diffuse patologie neurologiche croniche. Non si tratta di una patologia rara, ma di una malattia sociale. Essa - continua - costituisce un peso per le persone affette e per chi gli sta vicino. Nella mia routine quotidiana, parlando con chi è affetto, emerge un qualcosa di non accettabile, alcuni di loro arrivano quasi a non definirsi persona ma epilettico. Per me questo è

SEGUICI SUI SOCIAL

f	202.000 Followers	Seguici
t	4290 Followers	Follow Us

ISCRIVITI ALLA NEWSLETTER

Se vuoi ricevere gratuitamente tutte le notizie sulla Calabria lascia il tuo indirizzo email nel box sotto e iscriviti:

La tua E-mail	ISCRIVI
---------------	---------

ULTIM' ORA

🕒 13:58 - **TRISTE VERDETTO** Tribunali fatiscenti, l'allarme: «Usare i fondi del Pnrr per la ristrutturazione o sarà paralisi della giustizia»

🕒 13:46 - **POLEMICHE IN CORSO** Anci Calabria nel caos, sindaci in crisi di identità tra ricorsi al Tar e mancanza di leadership

🕒 13:39 - **RIFIUTI** Discariche abusive, in Calabria i carabinieri ne bonificano 20 su 22

🕒 13:13 - **INFRASTRUTTURE** Porto di Gioia Tauro, arrivate tre nuove mega gru dalla Cina

🕒 12:44 - **ATTIMI DI APPRENSIONE** Incidente nel Crotonese, auto si schianta contro un muretto di cemento: due feriti gravi

intollerabile, ma stiamo scherzando? Una volta avuta la diagnosi sembrano non preoccuparsi degli aspetti della patologia, delle cure, ecc, ma il loro unico pensiero è come nascondere tutto ciò. Di chi potrò fidarmi e di conseguenza confidarmi? No, non possiamo permetterci più che ciò avvenga».

L'importanza di parlarne

«Tutto si può “combattere” con l’informazione - afferma convinto il tecnico di neurofisiopatologia -. Abbiamo bisogno tutti noi di uscire da quella sfera di ignoranza nei confronti dell’epilessia. Se non lo vogliamo fare per noi stessi, almeno proviamo a farlo per il nostro familiare, amico, compagno di scuola, collega. In effetti negli ultimi anni tantissime sono le iniziative soprattutto della LICE (Lega Italiana contro l’Epilessia) volte a sensibilizzare sull’argomento, soprattutto nelle scuole dove spesso attraverso giochi, video e attività si fa conoscere l’epilessia ai bambini e come comportarsi se qualche amichetto/a abbia una crisi. Spesso - dice ancora - quando ad esserne affetto è un bambino, il genitore entra in un mondo di iperprotezione e quindi automaticamente attua una limitazione nei confronti del figlio. Si può arrivare addirittura a favorire il figlio all’assunzione di comportamenti di isolamento e di difficoltà relazionali. Invece è importantissimo informare l’insegnante sullo stato del piccolo, delle possibili ed eventuali crisi, come comportarsi se queste si verificano e la terapia da assumere. Dono questo libro - conclude Guaragna - con l’augurio che possa aiutare in qualche modo le persone a conoscere questo mondo per alcuni sconosciuto. Come affermano gli stessi autori questo libro ha lo scopo di sconfiggere il pregiudizio nei confronti dell’epilessia e farla conoscere in modo semplice e chiaro così che chi ne è affetto possa affrontarla senza paura».

COSENZA EPILESSIA

Tutti gli articoli della sezione **Salute** >



Francesca Lagatta
Giornalista

ARTICOLI CORRELATI



Epilessia, l'ambulatorio di Lamezia riconosciuto come centro di eccellenza



Epilessia, per la giornata mondiale visite gratuite al "Riuniti"



Scarica l' app di LaC News24

In onda su:
DTT - Canali 11 e 111
tivùsat - Canale 411
Sky - Canale 820



Contatti

Chi Siamo
Note legali
Privacy
Cambia impostazioni privacy

Vuoi fare pubblicità con noi?

Network LaC

lacplay.it
lactv.it
lacairport.it
lacradio.it
lacnetwork.it

Progetti LaC

lacmed.it
laceuropa.it
lacialabriavisione.it

DIEMMECOM
SOCIETÀ EDITORIALE

LINK: <https://www.trend-online.com/adn/giornata-dell-epilessia-monumenti-in-viola-e-iniziative-contro-lo-stigma/>



/ **NOTIZIE** / Giornata dell'epilessia, monumenti in viola e iniziative contro lo stigma / Pubblicato: 13 feb 2023 - 13:26 / [di Adn](#)

Giornata dell'epilessia, monumenti in viola e iniziative contro lo stigma



Roma, 13 feb. (Adnkronos Salute) - Come ogni anno, il 13 febbraio, Giornata internazionale dell'epilessia, in tutto il mondo vengono organizzate iniziative volte a far conoscere questa malattia e combattere lo stigma che la accompagna. Tra queste - spiega in una nota Neuromed - spiccano l'illuminazione di viola dei monumenti più rappresentativi delle varie città, come la Reggia Vanvitelliana di Caserta, e l'incontro virtuale, il 16 febbraio, tra Alfredo D'Aniello, neuropsichiatra infantile al Centro Epilessia Irccs Neuromed di Pozzilli (Is) e consigliere della macro area Campania-Molise della Lega italiana contro l'epilessia (Lice), e i docenti di alcuni Istituti di Roma e Milano nell'ambito dell'iniziativa 'A scuola di epilessia' promossa dall'Associazione italiana epilessia.

"Si tratta di una iniziativa volta ad aumentare le conoscenze sull'epilessia e le sue manifestazioni cliniche - afferma D'Aniello - combattere lo stigma e i pregiudizi che ancora si accompagnano ad essa, affrontare argomenti importanti come le modalità di apprendimento dei bambini con epilessia nonché la gestione del

tempo libero e delle attività sportive e, infine, offrire ai docenti e al tutto il personale scolastico informazioni sulle corrette modalità di gestione e soccorso del bambino in corso di crisi epilettica e le modalità di somministrazione dei farmaci 'di emergenza' in corso di crisi".

L'epilessia è una delle condizioni neurologiche croniche più frequenti. Si stima che in Italia ne soffrano circa 600mila persone, 6 milioni Europa e circa 50 milioni nel mondo. Si tratta di una condizione - spiega la nota - che nella maggior parte dei casi può essere curata con successo grazie alle terapie farmacologiche a disposizione, ma un terzo dei pazienti non risponde alle cure con risvolti importanti sulla qualità della vita. La non prevedibilità delle crisi epilettiche può infatti inficiare il contesto lavorativo, scolastico e affettivo. Se a questo si sommano l'accesso disomogeneo delle cure, che ancora si registra soprattutto nei Paesi a basso reddito, oltre allo stigma presente in tutti i Paesi, anche quelli occidentali, si capisce perché questa condizione sia ad alta pervasività.

"E' per tali motivi - spiega il professor Giancarlo Di Gennaro, direttore dell'Uo Centro Epilessia dell'Irccs Neuromed e coordinatore del Gruppo di studio Epilessia della Sin (Società italiana di neurologia) - che l'Organizzazione mondiale della sanità, nel maggio del 2022, ha inserito l'epilessia, insieme ad altre condizioni neurologiche, al centro di un ambizioso Piano decennale di politiche nazionali e internazionali. Gli obiettivi strategici del piano Igap-10 (Piano d'azione globale decennale per l'epilessia ed altri disturbi neurologici) sono quelli di rendere la gestione di queste patologie prioritaria nelle politiche nazionali; fornire su larga scala tempestive diagnosi efficaci; poter attuare strategie di prevenzione; favorire la ricerca e l'innovazione in questi campi, rafforzare un approccio a queste condizioni che segue il modello della salute pubblica".

Contro lo stigma - si legge nella nota - gli specialisti del Centro Neuromed contribuiscono con la loro opera a promuovere il più possibile una corretta informazione e formazione non solo alle famiglie che combattono quotidianamente questa condizione, ma anche all'interno della società stessa.

"Stigma è una parola la cui etimologia è greca e vuol dire macchia, pregiudizio, discredito che continua nel tempo - ricorda Liliana Grammaldo, neuropsicologa e psicoterapeuta del Centro Epilessia Neuromed - Parte da una nutrita fetta di popolazione nei confronti di un'altra, di una malattia o di un'etnia, con il risultato di impedirne l'avvicinamento. Lo stigma è qualcosa che separa. Da questo stigma sociale ne discende uno individuale. La persona con epilessia fa suo il concetto di valere meno. Questo accade perché l'identità non è biologica ma è un dono sociale. Se dal verificarsi della prima crisi non viene detto ad un bambino, ad una persona, che il suo valore prescinde dall'epilessia ma è ontologico, connaturato, quel bambino, quella persona fa specchio di ciò e accetta di essere di minor valore".

L'epilessia esordisce, comunemente, con le crisi in età infantile. Sebbene molte forme vadano incontro a una risoluzione spontanea, il 30-40% di bambini continueranno a presentare crisi, talora farmacoresistenti, anche da adulti. Nel mondo si stima che, ogni anno, circa un milione di bambini affetti da epilessia transita nell'età adulta.

"La transizione - sottolinea D'Aniello - è un processo che riguarda non solo quei bambini e adolescenti che continuano a presentare crisi in età adulta ma anche quei ragazzi che pur avendo crisi ben controllate presentano altre comorbidità neurologiche o psicopatologiche. Non esiste una età specifica per iniziare il processo di transizione ma la maggior parte degli esperti individua nella tarda infanzia, prima adolescenza l'età in cui intraprendere questo percorso. Si tratta di un processo lento, che mette al centro l'adolescente e

la sua famiglia e che necessita di figure specializzate come neuropsichiatra infantile, neurologo e psicologo che operino in équipe multidisciplinare e che possano avvalersi anche dell'aiuto di altre figure professionali come, ad esempio, il ginecologo o lo psichiatra".

[Prossimo articolo >](#)

ULTIMI ARTICOLI

- Fedez è sparito dai Social dopo il Festival di Sanremo: ecco perché
- Ricorso cartelle esattoriali: quanto costa e cosa bisogna fare
- Saipem crolla, ma ci sono buone news. Che sta succedendo?
- Matteo Salvini è laureato? Ecco qual è il titolo di studio del leader della Lega
- Come aumentare la busta paga nel 2023: tra esoneri e premi, ecco tutte le opportunità

Mailing list

Registrati alla nostra newsletter

john.doe@email.com

Accetto la [Privacy Policy](#)

Registrati

LEGGI ANCHE

LINK: <https://www.brainfactor.it/giornata-dellepilessia-si-va-in-scena/>

BRAINFACOR

TESTATA REGISTRATA AL TRIBUNALE DI MILANO N. 538 DEL 18/9/2008 | ISSN 2035-7109 | DIRETTORE RESPONSABILE: MARCO MOZZONI

TESTATA | LE FIRME | REDAZIONE | AVVERTENZE | PARTNER | RISORSE | BRAINFACOR JOURNAL ©

BRAINFACOR RESEARCH © | C*GENS CIRCULAR GENERATIONS ©

HOT TOPICS | 10/02/2023 | ANTICIPAZIONE: SUPERBATTERI E ANTIBIOTICO RESISTENZA, PROSSIMA EMERGENZA SANITARIA

CERCA ...

HOME

NEUROPSICOLOGIA

Giornata epilessia, si va in scena!



POSTED BY: REDAZIONE | 13/02/2023

ROMA – Nella Giornata internazionale dell’epilessia, la **Lega Italiana Contro l’Epilessia (LICE)** e la **Fondazione LICE**, in collaborazione con **Giffoni Innovation Hub**, hanno lanciato questa mattina a Roma il “contest” focalizzato sull’inclusione sociale, dalla scuola al lavoro.

“Si va in scena: storie di epilessia” è il nome della campagna, che vuole coinvolgere direttamente le persone con epilessia, i loro familiari e caregiver che vorranno raccontare la propria storia, perché “la vita è un teatro e ognuno di noi va in scena tutti i giorni, nessuno escluso”.

La storia migliore verrà selezionata da una giuria di esperti e costituirà il soggetto di un cortometraggio che sarà presentato dal 20 al 29 luglio al Giffoni Film Festival 2023 e, fuori concorso, alla prossima Mostra Internazionale d’Arte Cinematografica di Venezia.

“In Italia – sottolinea **Laura Tassi**, presidente LICE – le persone con epilessia sono circa 600 mila: un terzo di esse non è sensibile alla cura farmacologica, rappresentando un grave problema di inclusione sociale e la quota più grande di spesa per il Servizio Sanitario Nazionale”.

“Siamo davvero orgogliosi di questo progetto – aggiunge il past-president **Oriano Mecarelli** –: 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”.

“Vogliamo – conclude **Antonio Gambardella**, presidente della Fondazione – che le persone con epilessia non si nascondano più per paura del giudizio; vogliamo che raccontino le loro storie, le loro paure, ma anche i loro successi

C*GENS Circular Generations ©



Why do we waste humans?

BRAINFACOR RESEARCH ©

BRAINFACOR
RESEARCH

ANVUR – MINISTERO UNIVERSITÀ RICERCA



AGENZIA NAZIONALE DI VALUTAZIONE
DEL SISTEMA UNIVERSITARIO E DELLA RICERCA

Rivista Scientifica in elenco ANVUR - Area
11 valida per l’Abilitazione Scientifica
Nazionale MIUR

MEDIA PARTNER

REPUTATION
NEL TUO NOME
IL TUO VALORE **today**

BICOCCA LAB

SEGRETERIA DI REDAZIONE

Per inviare comunicati stampa
contattare: redazione@brainfactor.it

nella vita sociale, professionale e scolastica”.

Anche quest'anno si rinnova la tradizionale illuminazione dei monumenti italiani: questa sera le principali città italiane, a partire dal Colosseo, si coloreranno di viola, il colore della lotta all'epilessia. **Numerose le manifestazioni in Italia**, consultabili sul sito della Fondazione.

Nei Paesi industrializzati, l'epilessia interessa circa 1 persona su 100. Due i picchi di incidenza: uno nei primi anni di vita e l'altro, sempre più elevato, in età avanzata. In Italia ogni anno si registrano 86 nuovi casi nel primo anno, 20-30 nell'età giovanile e adulta, 180 dopo i 75 anni.

Fattori genetici e rischi connessi a sofferenza perinatale incidono nel primo anno di vita, mentre per gli over 75 la causa risiederebbe nel concomitante aumento delle patologie legate all'età, come ictus cerebrale, malattie neurodegenerative, tumori e traumi cranici.

Per maggiori informazioni sulla campagna e per partecipare al “contest”, entro e non oltre il 13 marzo 2023, si rimanda al [sito web della LICE](#) e della sua Fondazione. Il trailer sarà presentato in anteprima al 46° Congresso Nazionale LICE che si terrà a Napoli dal 7 al 9 giugno.



Foto di Nadim Merrikh su [Unsplash](#)

ULTIMI ARTICOLI

Giornata epilessia, si va in scena!

Anticipazione: superbatteri e antibiotico resistenza, prossima emergenza sanitaria globale?

Dove sta andando il mondo? Monografico di Brainfactor a 15 anni dalla fondazione (call for papers)

Nati per giudicare: origine e sviluppo della morale

Emergenze sanitarie, da oggi c'è rete europea

Auguri The Lancet, altri 200 anni!

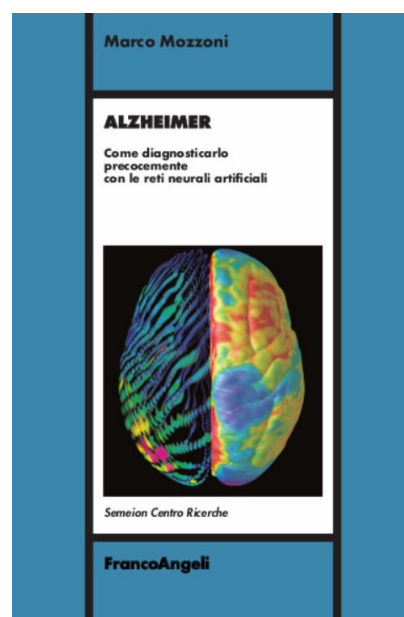
SLYM, il quarto strato

Integrità della ricerca, siamo ancora lontani...

La Bicocca festeggia i suoi primi 25 anni

L'elaborazione multisensoriale è innata?

IN LIBRERIA



NUOVI EQUILIBRI

Marco Mozzoni

ASMR

Related articles:



Clever cuttlefish show advanced self-control, like chimps and crows



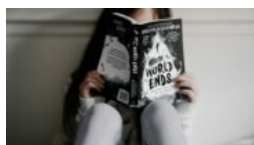
La distinzione tra morale e convenzionale in vecchiaia



Kripke e l'identità mente-corpo. Un'obiezione



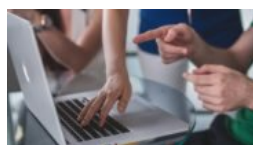
Primo convegno nazionale di Neuropsicopatologia, a Padova dal 24 al 26 febbraio



Dislessia mancanza di ritmo?



Neuroscienze ambientali, a che punto siamo?



Neuropsicologia, congresso SINP in vista



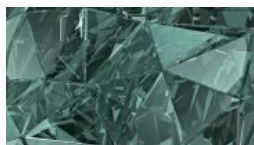
Lo sviluppo dell'approvazione morale



La geometria dell'attività neuronale



Neglect, presto riabilitazione take-away



Filosofia del linguaggio: una ipotesi di metodo per le neuroscienze



Nuove frontiere della pubblicazione in psicologia e scienze cognitive?

f SHARE

TWEET

PIN

g+ SHARE

◀ Previous post

BE THE FIRST TO COMMENT

ON "GIORNATA EPILESSIA, SI VA IN SCENA!"

Leave a comment

Your email address will not be published.

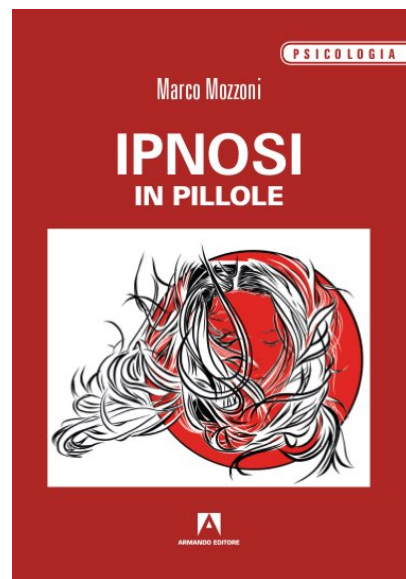
Comment

Name *

La rivoluzione dei sussurri



tecniche nuove



TERMINOLOGIA MEDICA

Gli studi clinici

Quando le unità di misura le fa il corpo umano

Come si scrivono batteri e virus?

Taglio cesareo o parto cesareo?

Termini di posizione e di movimento

Elenchi e parentesi

Segni e operatori matematici

Uso del corsivo

Come trattare figure e tabelle e loro

riferimenti nel testo

Le unità di misura

A cura di Tiziano Cornegliani

TOP AUTHORS



Redazione

published 643 articles



Alessandra Gilardini

published 92 articles

Email *

Website

Invia commento

Questo sito usa Akismet per ridurre lo spam. Scopri come i tuoi dati vengono elaborati.



Francesco Margoni

published 55 articles



Andrea Bucci

published 33 articles



Paolo G. Bianchi

published 32 articles

I 10 ARTICOLI PIÙ LETTI

- Pensare/Internet. Il coraggio della filosofia (64.572)
- Event 201 (61.964)
- Russell e la natura del dato sensoriale (46.460)
- Vaccini, attenzione ai disturbi neurologici funzionali (43.761)
- Diagnosi e riabilitazione del neglect: intervista a Paolo Bartolomeo, direttore di ricerca all'Inserm di Parigi (40.654)
- Quando gli umani fanno gli struzzi (35.018)
- I neuroni di Von Economo (30.184)
- Le tracce mnestiche (25.615)
- Recitare i Veda modifica in modo esteso volume e organizzazione del cervello (22.948)
- Lettera da un amico. Ai tempi del Covid-19 (20.454)

ISCRIVITI ALLA NEWSLETTER

Email *

Iscriviti

Brainfactor non riceve contributi pubblici per l'editoria | GDPR Privacy Policy

COPYRIGHT ©

Attribuzione - Non commerciale - Non opere derivate 4.0 Internazionale



© PROTECTED BY COPYSCAPE

Be wary of scientists and press releases over-claiming for studies (Science Media Centre)

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

BFJ – BRAINFACITOR JOURNAL



Dove sta andando il mondo? Monografico di Brainfactor a 15 anni dalla fondazione (call for papers)

Quanti anniversari nel 2023! Da The Lancet, che compie 200 anni, all'Università di Milano Bicocca, che ne fa 25. Anche Brainfactor quest'anno raggiunge il traguardo...

READ MORE



Solo una questione di misure? La complessità dei sistemi meccanici e neurologici



I Cetacei, modelli di studio per le neuropatie umane



Il Case Study Criminologico sul Profilo del Terrorista Islamico

RECENSIONI



Anticipazione: superbatteri e antibiotico resistenza, prossima emergenza sanitaria globale?

“Cosa succederebbe se non si potessero più fare interventi chirurgici? Perché è proprio questa una delle più grandi minacce che deriverebbero dall'antibiotico resistenza che va...

READ MORE



Nati per giudicare: origine e sviluppo della morale



Sclerosi multipla e malattie demielinizzanti del sistema nervoso centrale, nuovi orizzonti



Crimini digitali, responsabilità e fattore umano

C*GENS



Economia circolare, le Giornate di Trevi

TREVI (PG) – Energia, mobilità, riciclo, riuso, talenti; il coraggio di un futuro giusto e sostenibile. Sono i temi cardine della sesta edizione delle “Giornate...

READ MORE



Sostenibilità intergenerazionale, questione di cervello



Nasce C*Gens, largo alle generazioni circolari



La polarizzazione
della scienza



Neuroscienze
ambientali, a che
punto siamo?

COPYRIGHT (C) BRAINFACITOR 2021 | REDAZIONE@BRAINFACITOR.IT

TESTATA | LE FIRME | REDAZIONE | AVVERTENZE | PARTNER | RISORSE
BRAINFACITOR JOURNAL © | BRAINFACITOR RESEARCH ©
C*GENS CIRCULAR GENERATIONS ©

[Privacy & Cookies Policy](#)

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

LINK: https://www.adnkronos.com/giornata-dellepilessia-monumenti-in-viola-e-iniziativa-contro-lo-stigma_6G0otmpw3eM4C6zj8TzFSv

MENU

NEWSLETTER

AK BLOG

GRUPPO ADNKRONOS



CERCA

Lunedì 13 Febbraio 2023
Aggiornato: 14:13



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 Cronaca

Giornata dell'epilessia, monumenti in viola e iniziative contro lo stigma

13 febbraio 2023 | 13.22

LETTURA: 4 minuti



D'Aniello (Neuromed- Lice): "Far conoscere la malattia e combattere i pregiudizi"



ORA IN

Prima pagina

Ucraina-Russia, Kiev: "Berlusconi bacia mani insanguinate di Putin"

Elezioni regionali 2023 Lazio e Lombardia, urne aperte fino alle 15

Regeni, Meloni e Tajani chiamati a testimoniare da gup

Attacco hacker a diversi siti Nato, gruppo filorusso di Killnet sotto accusa



Come ogni anno, il 13 febbraio, **Giornata internazionale dell'epilessia**, in tutto il mondo vengono organizzate iniziative volte a far conoscere questa malattia e combattere lo stigma che la accompagna. Tra queste - spiega in una nota Neuromed - spiccano l'illuminazione di viola dei monumenti più rappresentativi delle varie città, come la Reggia Vanvitelliana di Caserta, e l'incontro virtuale, il 16 febbraio, tra **Alfredo D'Aniello, neuropsichiatra infantile al Centro Epilessia Irccs Neuromed** di Pozzilli (Is) e consigliere della macro area Campania-Molise della Lega italiana contro l'epilessia (Lice), e i docenti di alcuni Istituti di Roma e Milano nell'ambito dell'iniziativa 'A scuola di epilessia' promossa dall'Associazione italiana epilessia.

"Si tratta di una iniziativa volta ad aumentare le conoscenze sull'epilessia e le sue manifestazioni cliniche - afferma D'Aniello - **combattere lo stigma e i pregiudizi** che ancora si accompagnano ad essa, affrontare argomenti importanti come le modalità di apprendimento dei bambini con epilessia nonché la gestione del tempo libero e delle attività sportive e, infine, offrire ai docenti e al tutto il personale scolastico informazioni sulle corrette modalità di gestione e soccorso del bambino in corso di crisi epilettica e le modalità di somministrazione dei farmaci 'di emergenza' in corso di crisi".

L'epilessia è una delle condizioni neurologiche croniche più frequenti. Si stima che in Italia ne soffrano circa 600mila persone, 6 milioni Europa e circa 50 milioni nel mondo. Si tratta di una condizione - spiega la nota - che nella maggior parte dei casi può essere curata con successo grazie alle terapie farmacologiche a disposizione, ma un terzo dei pazienti non risponde alle cure con risvolti importanti sulla qualità della vita. La non prevedibilità delle crisi epilettiche può infatti inficiare il contesto lavorativo, scolastico e affettivo. Se a questo si sommano l'accesso disomogeneo delle cure, che ancora si registra soprattutto nei Paesi a basso reddito, oltre allo stigma presente in tutti i Paesi, anche quelli occidentali, si capisce perché questa condizione sia ad alta pervasività.

"E' per tali motivi - spiega il professor **Giancarlo Di Gennaro, direttore dell'Uo Centro Epilessia dell'Irccs Neuromed** e coordinatore del Gruppo di studio Epilessia della Sin (Società italiana di neurologia) - che l'Organizzazione mondiale della sanità, nel maggio del 2022, ha inserito l'epilessia, insieme ad altre condizioni neurologiche, al centro di un ambizioso Piano decennale di politiche nazionali e internazionali. Gli obiettivi strategici del piano Igap-10 (Piano d'azione globale decennale per l'epilessia ed altri disturbi neurologici) sono quelli di rendere la gestione di queste patologie prioritaria nelle politiche nazionali; fornire su larga scala tempestive diagnosi efficaci; poter attuare strategie di prevenzione; favorire la ricerca e l'innovazione in questi campi, rafforzare un approccio a queste condizioni che segue il modello della salute pubblica".

Roma, militare ucciso: c'è un sospettato

ARTICOLI

in Evidenza

in Evidenza

Evanews, una nuova visione delle news europee

in Evidenza

Giro d'Italia della Csr, al via 11esima edizione 'Abitare il cambiamento'

in Evidenza

Italia, Somalia. Una relazione speciale

in Evidenza

'Sanremo accessibile', grazie a innovazione tech hanno ascoltato la finale anche persone non udenti

in Evidenza

Bms, Regina Vasiliou alla guida dell'azienda in Italia

in Evidenza

leg su Rimini acquisisce 'Sintonie', expo b2c sull'audio-video di altissima qualità

in Evidenza

Marzollo (Fmsi): 'In arresto cardiaco, fondamentale rianimazione cardiopolmonare'

in Evidenza

SIFÀ, nel 2022 fatturato di 240 milioni e oltre 40 mila unità di flotta gestita

Contro lo stigma - si legge nella nota - gli specialisti del Centro Neuromed contribuiscono con la loro opera a promuovere il più possibile **una corretta informazione e formazione** non solo alle famiglie che combattono quotidianamente questa condizione, ma anche all'interno della società stessa.

“Stigma è una parola la cui etimologia è greca e vuol dire macchia, pregiudizio, discredito che continua nel tempo – ricorda **Liliana Grammaldo, neuropsicologa e psicoterapeuta del Centro Epilessia Neuromed** – Parte da una nutrita fetta di popolazione nei confronti di un'altra, di una malattia o di un'etnia, con il risultato di impedirne l'avvicinamento. Lo stigma è qualcosa che separa. Da questo stigma sociale ne discende uno individuale. **La persona con epilessia fa suo il concetto di valere meno.** Questo accade perché l'identità non è biologica ma è un dono sociale. Se dal verificarsi della prima crisi non viene detto ad un bambino, ad una persona, che il suo valore prescinde dall'epilessia ma è ontologico, connaturato, quel bambino, quella persona fa specchio di ciò e accetta di essere di minor valore”.

L'epilessia esordisce, comunemente, con le crisi in età infantile. Sebbene molte forme vadano incontro a una risoluzione spontanea, **il 30-40% di bambini continueranno a presentare crisi, talora farmacoresistenti**, anche da adulti. Nel mondo si stima che, ogni anno, circa un milione di bambini affetti da epilessia transita nell'età adulta.

“La transizione - sottolinea D'Aniello - è un processo che riguarda non solo quei bambini e adolescenti che continuano a presentare crisi in età adulta ma anche quei ragazzi che pur avendo crisi ben controllate presentano altre comorbidità neurologiche o psicopatologiche. Non esiste una età specifica per iniziare il processo di transizione ma la maggior parte degli esperti individua nella tarda infanzia, prima adolescenza l'età in cui intraprendere questo percorso. Si tratta di un processo lento, che mette al centro l'adolescente e la sua famiglia e che necessita di figure specializzate come neuropsichiatra infantile, neurologo e psicologo che operino in **équipe multidisciplinare** e che possano avvalersi anche dell'aiuto di altre figure professionali come, ad esempio, il ginecologo o lo psichiatra”.

RIPRODUZIONE RISERVATA
© COPYRIGHT ADNKRONOS



Doctor's Life, formazione continua per i medici



Il primo canale televisivo di formazione e divulgazione scientifica dedicato a Medici di Medicina Generale, Medici Specialisti e Odontoiatri e Farmacisti. **Disponibile on demand su SKY**

in Evidenza

Bper presenta studio su multipli e valutazioni delle Ipo del 2022

in Evidenza

Scuola, a Trento il Ddl 'Libertà educativa famiglie'

in Evidenza

leg lancia 'The wellness experience show', la nuova era di Riminiwellness

in Evidenza

La stanza su Airbnb per combattere il caro vita

in Evidenza

Covid, nuovo test molecolare rapido distingue tra virus e influenza A e B

in Evidenza

Huawei nelle piazze d'Italia con 'SmartBus' per promuovere la sicurezza digitale

in Evidenza

Trasporti, dall'8 all'11 marzo a Verona Letexpo 2023

in Evidenza

Starbucks by Nespresso nell'Alleanza per il riciclo delle capsule

in Evidenza

Webuild firma contratto per acquisizione asset di Clough

in Evidenza

Samsung lancia la nuova serie Galaxy S23

in Evidenza

"Custodire l'Ambiente custodendo l'Uomo"

in Evidenza

L'insonnia ha 89 facce, 'una malattia delle 24 ore'

in Evidenza

Emofilia A moderata, nuova indicazione in Ue per anticorpo bispecifico

in Evidenza

Nasce 'Generazione Terra' per l'acquisto di terreni da parte dei giovani

in Evidenza

Freddo e apparato respiratorio, torna la campagna 'Proteggi i tuoi polmoni'

in Evidenza

Assonautica -Assonat: "Bolkestein non è applicabile ai porti turistici"

adv

Giornata dell epilessia, monumenti in viola e iniziative contro lo stigma



Roma, 13 feb. (Adnkronos Salute) - Come ogni anno, il 13 febbraio, Giornata internazionale dell epilessia, in tutto il mondo vengono organizzate iniziative volte a far conoscere questa malattia e combattere lo stigma che la accompagna. Tra queste - spiega in una nota Neuromed - spiccano l'illuminazione di viola dei monumenti più rappresentativi delle varie città, come la Reggia Vanvitelliana di Caserta, e l'incontro virtuale, il 16 febbraio, tra Alfredo D Aniello, neuropsichiatra infantile al Centro Epilessia Irccs Neuromed di Pozzilli (Is) e consigliere della macro area Campania-Molise della Lega italiana contro l'epilessia (Lice), e i docenti di alcuni Istituti di Roma e Milano nell'ambito dell'iniziativa A scuola di epilessia promossa dall'Associazione italiana epilessia.

Si tratta di una iniziativa volta ad aumentare le conoscenze sull'epilessia e le sue manifestazioni cliniche - afferma D Aniello - combattere lo stigma e i pregiudizi che ancora si accompagnano ad essa, affrontare argomenti importanti come le modalità di apprendimento dei bambini con epilessia nonché la gestione del tempo libero e delle attività sportive e, infine, offrire ai docenti e al tutto il personale scolastico informazioni sulle corrette modalità di gestione e soccorso del bambino in corso di crisi epilettica e le modalità di somministrazione dei farmaci di emergenza in corso di crisi.

L'epilessia è una delle condizioni neurologiche croniche più frequenti. Si stima che in Italia ne soffrano circa 600mila persone, 6 milioni in Europa e circa 50 milioni nel mondo. Si tratta di una condizione - spiega la nota - che nella maggior parte dei casi può essere curata con successo grazie alle terapie farmacologiche a disposizione, ma un terzo dei pazienti non risponde alle cure con risvolti importanti sulla qualità della vita. La non prevedibilità delle crisi epilettiche può infatti inficiare il contesto lavorativo, scolastico e affettivo. Se a questo si sommano l'accesso disomogeneo delle cure, che ancora si registra soprattutto nei Paesi a basso reddito, oltre allo stigma presente in tutti i Paesi, anche quelli occidentali, si capisce perché questa condizione sia ad alta pervasività.

"E per tali motivi spiega il professor Giancarlo Di Gennaro, direttore dell'Uo Centro Epilessia dell'Irccs Neuromed e coordinatore del Gruppo di studio Epilessia della Sin (Società italiana di neurologia) che l'Organizzazione mondiale della sanità, nel maggio del 2022, ha inserito l'epilessia, insieme ad altre condizioni neurologiche, al centro di un ambizioso Piano decennale di politiche nazionali e internazionali. Gli obiettivi strategici del piano Igap-10 (Piano d'azione globale decennale per l'epilessia ed altri disturbi neurologici) sono quelli di rendere la gestione di queste patologie prioritaria nelle politiche nazionali; fornire su larga scala tempestive diagnosi efficaci; poter attuare strategie di prevenzione; favorire la ricerca e l'innovazione in questi campi, rafforzare un approccio a queste condizioni che segue il modello della salute pubblica.

Contro lo stigma - si legge nella nota - gli specialisti del Centro Neuromed contribuiscono con la loro opera a promuovere il più possibile una corretta informazione e formazione non solo alle famiglie che combattono quotidianamente questa condizione, ma anche all'interno della società stessa.

Stigma è una parola la cui etimologia è greca e vuol dire macchia, pregiudizio, discredito che continua nel tempo ricorda Liliana Grammaldo, neuropsicologa e psicoterapeuta del Centro Epilessia Neuromed Parte da una nutrita fetta di popolazione nei confronti di un'altra, di una malattia o di un'etnia, con il risultato di impedirne l'avvicinamento. Lo stigma è qualcosa che separa. Da questo stigma sociale ne discende uno individuale. La persona con epilessia fa suo il concetto di valere meno. Questo accade perché l'identità non è biologica ma è un dono sociale. Se dal verificarsi della prima crisi non viene detto ad un bambino, ad una persona, che il suo valore prescinde dall'epilessia ma è ontologico, connaturato, quel bambino, quella persona fa specchio di ciò e accetta di essere di minor valore .

L'epilessia esordisce, comunemente, con le crisi in età infantile. Sebbene molte forme vadano incontro a una risoluzione spontanea, il 30-40% di bambini continueranno a presentare crisi, talora farmaco-resistenti, anche da adulti. Nel mondo si stima che, ogni anno, circa un milione di bambini affetti da epilessia transita nell'età adulta.

La transizione - sottolinea D Aniello - è un processo che riguarda non solo quei bambini e adolescenti che continuano a presentare crisi in età adulta ma anche quei ragazzi che pur avendo crisi ben controllate presentano altre comorbidità neurologiche o psicopatologiche. Non esiste una età specifica per iniziare il processo di transizione ma la maggior parte degli esperti individua nella tarda infanzia, prima adolescenza l'età in cui intraprendere questo percorso. Si tratta di un processo lento, che mette al centro l'adolescente e la sua famiglia e che necessita di figure specializzate come neuropsichiatra infantile, neurologo e psicologo che operino in équipe multidisciplinare e che possano avvalersi anche dell'aiuto di altre figure professionali come, ad esempio, il ginecologo o lo psichiatra .

Ultimo aggiornamento: Lunedì 13 Febbraio 2023, 13:26

LINK: https://www.ilmattino.it/ultimissime_adn/giornata_dell_epilessia_monumenti_in_viola_e_iniziative_contro_lo_stigma-20230213132650.html

☰ Q CERCA


IL MATTINO

ACCEDI ABBONATI

adv

Giornata dell epilessia, monumenti in viola e iniziative contro lo stigma

Lunedì 13 Febbraio 2023, 13:26

 Roma, 13 feb. (Adnkronos Salute) - Come ogni anno, il 13 febbraio, Giornata internazionale dell epilessia, in tutto il mondo vengono organizzate iniziative volte a far conoscere questa malattia e combattere lo stigma che la accompagna. Tra queste - spiega in una nota Neuromed - spiccano l illuminazione di viola dei monumenti più rappresentativi delle varie città, come la Reggia Vanvitelliana di Caserta, e l incontro virtuale, il 16 febbraio, tra Alfredo D Aniello, neuropsichiatra infantile al Centro Epilessia Irccs Neuromed di Pozzilli (Is) e consigliere della macro area Campania-Molise della Lega italiana contro l epilessia (Lice), e i docenti di alcuni Istituti di Roma e Milano nell ambito dell iniziativa A scuola di epilessia promossa dall Associazione italiana epilessia.

Si tratta di una iniziativa volta ad aumentare le conoscenze sull epilessia e le sue manifestazioni cliniche - afferma D Aniello - combattere lo stigma e i pregiudizi che ancora si accompagnano ad essa, affrontare argomenti importanti come le modalità di apprendimento dei bambini con epilessia nonché la gestione del tempo libero e delle attività sportive e, infine, offrire ai docenti e al tutto il personale scolastico informazioni sulle corrette modalità di gestione e soccorso del bambino in corso di crisi epilettica e le modalità di somministrazione dei farmaci di emergenza in corso di crisi .

L epilessia è una delle condizioni neurologiche croniche più frequenti. Si stima che in Italia ne soffrano circa 600mila persone, 6 milioni Europa e circa 50 milioni nel mondo. Si tratta di una condizione - spiega la nota - che nella maggior parte dei casi può essere curata con

successo grazie alle terapie farmacologiche a disposizione, ma un terzo dei pazienti non risponde alle cure con risvolti importanti sulla qualità della vita. La non prevedibilità delle crisi epilettiche può infatti inficiare il contesto lavorativo, scolastico e affettivo. Se a questo si sommano l'accesso disomogeneo delle cure, che ancora si registra soprattutto nei Paesi a basso reddito, oltre allo stigma presente in tutti i Paesi, anche quelli occidentali, si capisce perché questa condizione sia ad alta pervasività.

"E per tali motivi spiega il professor Giancarlo Di Gennaro, direttore dell'Uo Centro Epilessia dell'Irccs Neuromed e coordinatore del Gruppo di studio Epilessia della Sin (Società italiana di neurologia) che l'Organizzazione mondiale della sanità, nel maggio del 2022, ha inserito l'epilessia, insieme ad altre condizioni neurologiche, al centro di un ambizioso Piano decennale di politiche nazionali e internazionali. Gli obiettivi strategici del piano Igap-10 (Piano d'azione globale decennale per l'epilessia ed altri disturbi neurologici) sono quelli di rendere la gestione di queste patologie prioritaria nelle politiche nazionali; fornire su larga scala tempestive diagnosi efficaci; poter attuare strategie di prevenzione; favorire la ricerca e l'innovazione in questi campi, rafforzare un approccio a queste condizioni che segue il modello della salute pubblica.

Contro lo stigma - si legge nella nota - gli specialisti del Centro Neuromed contribuiscono con la loro opera a promuovere il più possibile una corretta informazione e formazione non solo alle famiglie che combattono quotidianamente questa condizione, ma anche all'interno della società stessa.

Stigma è una parola la cui etimologia è greca e vuol dire macchia, pregiudizio, discredito che continua nel tempo ricorda Liliana Grammaldo, neuropsicologa e psicoterapeuta del Centro Epilessia Neuromed. Parte da una nutrita fetta di popolazione nei confronti di un'altra, di una malattia o di un'etnia, con il risultato di impedirne l'avvicinamento. Lo stigma è qualcosa che separa. Da questo stigma sociale ne discende uno individuale. La persona con epilessia fa suo il concetto di valere meno. Questo accade perché l'identità non è biologica ma è un dono sociale. Se dal verificarsi della prima crisi non viene detto ad un bambino, ad una persona, che il suo valore prescinde dall'epilessia ma è ontologico, connaturato, quel bambino, quella persona fa specchio di ciò e

accetta di essere di minor valore .

L'epilessia esordisce, comunemente, con le crisi in età infantile. Sebbene molte forme vadano incontro a una risoluzione spontanea, il 30-40% di bambini continueranno a presentare crisi, talora farmacoresistenti, anche da adulti. Nel mondo si stima che, ogni anno, circa un milione di bambini affetti da epilessia transita nell'età adulta.

La transizione - sottolinea D Aniello - è un processo che riguarda non solo quei bambini e adolescenti che continuano a presentare crisi in età adulta ma anche quei ragazzi che pur avendo crisi ben controllate presentano altre comorbidità neurologiche o psicopatologiche. Non esiste una età specifica per iniziare il processo di transizione ma la maggior parte degli esperti individua nella tarda infanzia, prima adolescenza l'età in cui intraprendere questo percorso. Si tratta di un processo lento, che mette al centro l'adolescente e la sua famiglia e che necessita di figure specializzate come neuropsichiatra infantile, neurologo e psicologo che operino in équipe multidisciplinare e che possano avvalersi anche dell'aiuto di altre figure professionali come, ad esempio, il ginecologo o lo psichiatra .

LINK: <https://www.brainfactor.it/giornata-dellepilessia-si-va-in-scena/>

BRAINFACOR

TESTATA REGISTRATA AL TRIBUNALE DI MILANO N. 538 DEL 18/9/2008 | ISSN 2035-7109 | DIRETTORE RESPONSABILE: MARCO MOZZONI

TESTATA | LE FIRME | REDAZIONE | AVVERTENZE | PARTNER | RISORSE | BRAINFACOR JOURNAL ©

BRAINFACOR RESEARCH © | C*GENS CIRCULAR GENERATIONS ©

HOT TOPICS | 10/02/2023 | ANTICIPAZIONE: SUPERBATTERI E ANTIBIOTICO RESISTENZA, PROSSIMA EMERGENZA SANITARIA

CERCA ...

HOME

NEUROPSICOLOGIA

Giornata epilessia, si va in scena!



POSTED BY: REDAZIONE | 13/02/2023

ROMA – Nella Giornata internazionale dell’epilessia, la **Lega Italiana Contro l’Epilessia (LICE)** e la **Fondazione LICE**, in collaborazione con **Giffoni Innovation Hub**, hanno lanciato questa mattina a Roma il “contest” focalizzato sull’inclusione sociale, dalla scuola al lavoro.

“Si va in scena: storie di epilessia” è il nome della campagna, che vuole coinvolgere direttamente le persone con epilessia, i loro familiari e caregiver che vorranno raccontare la propria storia, perché “la vita è un teatro e ognuno di noi va in scena tutti i giorni, nessuno escluso”.

La storia migliore verrà selezionata da una giuria di esperti e costituirà il soggetto di un cortometraggio che sarà presentato dal 20 al 29 luglio al Giffoni Film Festival 2023 e, fuori concorso, alla prossima Mostra Internazionale d’Arte Cinematografica di Venezia.

“In Italia – sottolinea **Laura Tassi**, presidente LICE – le persone con epilessia sono circa 600 mila: un terzo di esse non è sensibile alla cura farmacologica, rappresentando un grave problema di inclusione sociale e la quota più grande di spesa per il Servizio Sanitario Nazionale”.

“Siamo davvero orgogliosi di questo progetto – aggiunge il past-president **Oriano Mecarelli** –: 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”.

“Vogliamo – conclude **Antonio Gambardella**, presidente della Fondazione – che le persone con epilessia non si nascondano più per paura del giudizio; vogliamo che raccontino le loro storie, le loro paure, ma anche i loro successi

C*GENS Circular Generations ©



Why do we waste humans?

BRAINFACOR RESEARCH ©

BRAINFACOR
RESEARCH

ANVUR – MINISTERO UNIVERSITÀ RICERCA



AGENZIA NAZIONALE DI VALUTAZIONE
DEL SISTEMA UNIVERSITARIO E DELLA RICERCA

Rivista Scientifica in elenco ANVUR - Area
11 valida per l’Abilitazione Scientifica
Nazionale MIUR

MEDIA PARTNER

REPUTATION
NEL TUO NOME
IL TUO VALORE **today**

BICOCCA LAB

SEGRETERIA DI REDAZIONE

Per inviare comunicati stampa
contattare: redazione@brainfactor.it

nella vita sociale, professionale e scolastica”.

Anche quest’anno si rinnova la tradizionale illuminazione dei monumenti italiani: questa sera le principali città italiane, a partire dal Colosseo, si coloreranno di viola, il colore della lotta all’epilessia. **Numerose le manifestazioni in Italia**, consultabili sul sito della Fondazione.

Nei Paesi industrializzati, l’epilessia interessa circa 1 persona su 100. Due i picchi di incidenza: uno nei primi anni di vita e l’altro, sempre più elevato, in età avanzata. In Italia ogni anno si registrano 86 nuovi casi nel primo anno, 20-30 nell’età giovanile e adulta, 180 dopo i 75 anni.

Fattori genetici e rischi connessi a sofferenza perinatale incidono nel primo anno di vita, mentre per gli over 75 la causa risiederebbe nel concomitante aumento delle patologie legate all’età, come ictus cerebrale, malattie neurodegenerative, tumori e traumi cranici.

Per maggiori informazioni sulla campagna e per partecipare al “contest”, entro e non oltre il 13 marzo 2023, si rimanda al [sito web della LICE](#) e della sua Fondazione. Il trailer sarà presentato in anteprima al 46° Congresso Nazionale LICE che si terrà a Napoli dal 7 al 9 giugno.



Foto di Nadim Merrikh su Unsplash

ULTIMI ARTICOLI

Giornata epilessia, si va in scena!

Anticipazione: superbatteri e antibiotico resistenza, prossima emergenza sanitaria globale?

Dove sta andando il mondo? Monografico di Brainfactor a 15 anni dalla fondazione (call for papers)

Nati per giudicare: origine e sviluppo della morale

Emergenze sanitarie, da oggi c'è rete europea

Auguri The Lancet, altri 200 anni!

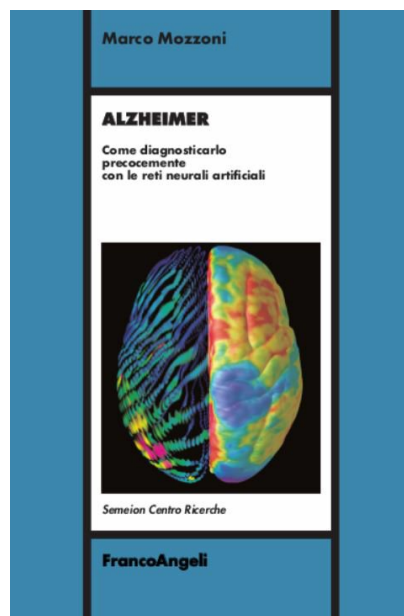
SLYM, il quarto strato

Integrità della ricerca, siamo ancora lontani...

La Bicocca festeggia i suoi primi 25 anni

L'elaborazione multisensoriale è innata?

IN LIBRERIA

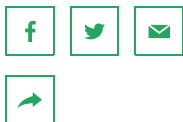


NUOVI EQUILIBRI

Marco Mozzoni

ASMR

Condividi:



HOME / CORR.IT / ADNKRONOS

Giornata dell'epilessia, monumenti in viola iniziative contro lo stigma

13 febbraio 2023

a a a

Roma, 13 feb. (Adnkronos Salute) - Come ogni anno, il 13 febbraio, Giornata internazionale dell'epilessia, in tutto il mondo vengono organizzate iniziative volte a far conoscere questa malattia e combattere lo stigma che la accompagna. Tra queste - spiega in una nota Neuromed - spiccano l'illuminazione di viola dei monumenti più rappresentativi delle varie città, come la Reggia Vanvitelliana di Caserta, e l'incontro virtuale, il 16 febbraio, tra Alfredo D'Aniello, neuropsichiatra infantile al Centro Epilessia Irccs Neuromed di Pozzilli (Is) e consigliere della macro area Campania-Molise della Lega italiana contro l'epilessia (Lice), e i docenti di alcuni Istituti di Roma e Milano nell'ambito dell'iniziativa 'A scuola di epilessia' promossa dall'Associazione italiana epilessia.

“Si tratta di una iniziativa volta ad aumentare le conoscenze sull'epilessia e le sue manifestazioni cliniche - afferma D'Aniello - combattere lo stigma e i pregiudizi che ancora si accompagnano ad essa, affrontare argomenti importanti come le modalità di apprendimento dei bambini con epilessia nonché la gestione del tempo libero e delle attività sportive e, infine, offrire ai docenti e al tutto il personale scolastico informazioni sulle corrette modalità di gestione e soccorso del bambino in corso di crisi epilettica e le modalità di somministrazione dei farmaci 'di emergenza' in corso di crisi”.

L'epilessia è una delle condizioni neurologiche croniche più frequenti. Si stima che in Italia ne soffrano circa 600mila persone, 6 milioni Europa e circa 50 milioni nel mondo. Si tratta di una condizione - spiega la nota - che nella maggior parte dei casi può essere curata con successo grazie alle terapie farmacologiche a disposizione, ma un terzo dei pazienti non risponde alle cure con risvolti importanti sulla qualità della vita. La non prevedibilità delle crisi epilettiche può infatti inficiare il contesto lavorativo, scolastico e affettivo. Se a questo si sommano l'accesso disomogeneo delle cure, che ancora si registra soprattutto nei Paesi a basso reddito, oltre allo stigma presente in tutti i Paesi, anche quelli occidentali, si capisce perché questa condizione sia ad alta pervasività.

"E' per tali motivi – spiega il professor Giancarlo Di Gennaro, direttore dell'Uo Centro Epilessia dell'Irccs Neuromed e coordinatore del Gruppo di studio Epilessia della Sin (Società italiana di neurologia) – che l'Organizzazione mondiale della sanità, nel maggio del 2022, ha inserito l'epilessia, insieme ad altre condizioni neurologiche, al centro di un ambizioso Piano decennale di politiche nazionali e internazionali. Gli obiettivi strategici del piano Igap-10 (Piano d'azione globale decennale per l'epilessia ed altri disturbi neurologici) sono quelli di rendere la gestione di queste patologie prioritaria nelle politiche nazionali; fornire su larga scala tempestive diagnosi efficaci; poter attuare strategie di prevenzione; favorire la ricerca e l'innovazione in questi campi, rafforzare un approccio a queste condizioni che segue il modello della salute pubblica”.

Contro lo stigma - si legge nella nota - gli specialisti del Centro Neuromed contribuiscono con la loro opera a promuovere il più possibile una corretta informazione e formazione non solo alle famiglie che combattono quotidianamente questa condizione, ma anche all'interno della società stessa.

“Stigma è una parola la cui etimologia è greca e vuol dire macchia, pregiudizio, discredito che continua nel tempo – ricorda Liliana Grammaldo, neuropsicologa e psicoterapeuta del Centro Epilessia Neuromed – Parte da una nutrita fetta di popolazione nei confronti di un'altra, di una malattia o di un'etnia, con il risultato di impedirne l'avvicinamento. Lo stigma è qualcosa che separa. Da questo stigma sociale ne discende uno individuale. La persona con epilessia fa suo il concetto di valere meno. Questo accade perché l'identità non è biologica ma è un dono sociale. Se dal verificarsi della prima crisi non viene detto ad un bambino, ad una persona, che il suo valore prescinde dall'epilessia ma è ontologico, connaturato, quel bambino, quella persona fa specchio di ciò e accetta di essere di minor valore”.

L'epilessia esordisce, comunemente, con le crisi in età infantile. Sebbene molte forme vadano incontro a una risoluzione spontanea, il 30-40% di bambini continueranno a presentare crisi, talora farmacoresistenti, anche da adulti. Nel mondo si stima che, ogni anno, circa un milione di bambini affetti da epilessia transita nell'età adulta.

“La transizione - sottolinea D'Aniello - è un processo che riguarda non solo quei bambini e adolescenti che continuano a presentare crisi in età adulta ma anche quei ragazzi che pur avendo crisi ben controllate presentano altre comorbidità neurologiche o psicopatologiche. Non esiste una età specifica per iniziare il processo di transizione ma la maggior parte degli esperti individua nella tarda infanzia, prima adolescenza l'età in cui intraprendere questo percorso. Si tratta di un processo lento, che mette al centro l'adolescente e la sua famiglia e che necessita di figure specializzate come neuropsichiatra infantile, neurologo e psicologo che operino in equipe multidisciplinare e che possano avvalersi anche dell'aiuto di altre figure professionali come, ad esempio, il ginecologo o lo psichiatra”.

SIENA



Terremoto, la decisione del Comune: "Le scuole restano aperte. Manteniamo però prudenza"

TOSCANA



Turismo, alla Bit di Milano la firma di quattro accordi internazionali

CORRIERE SIENA

COME CONTATTARCI

Problemi e disservizi? Denunciali al Corriere. Nuovo spazio dedicato alle segnalazioni dei lettori

CORRIERE SIENA

■ SALUTE



Farmaci da raffreddore alla pseudoefedrina, l'Ema indaga sui possibili rischi per il cervello

In evidenza

Corriere di Siena TV



Terremoto a Siena, evacuato il palazzo di giustizia per controlli

Andy Bellotti a Tali e Quali: tutta l'esibizione dedicata a Malgioglio

LINK: https://www.corriere.it/salute/neuroscienze/23_febbraio_13/epilessia-in-scena-contro-stigma-pregiudizi-racconto-chi-ne-soffre-e630a5c2-a893-...

Sezioni

SALUTE / NEUROSCIENZE

Attiva le notifiche

SPORTELLI CANCRO
NUTRIZIONE
CARDIOLOGIA



Epilessia, «in scena» contro stigma e pregiudizi: il racconto di chi ne soffre

di Maria Giovanna Faiella

Con la malattia neurologica, ancora poco conosciuta, convivono 50 milioni di persone al mondo, circa 600 mila in Italia. Necessario l'accesso omogeneo alle cure. Concorso letterario promosso da LICE e cortometraggio al Giffoni Film Festival



Nel mondo oltre 50 milioni di persone convivono con l'epilessia, in Italia circa 600 mila. Eppure, nonostante questa **malattia neurologica** sia così diffusa, sono ancora difficili da sradicare **d iscriminazioni e pregiudizi** verso chi ne è colpito. «Fare un passo avanti contro lo **stigma**», che **a volte fa soffrire più della stessa malattia**, è lo slogan scelto quest'anno per la giornata mondiale che ricorre il 13 febbraio, un'occasione per accendere i

riflettori su una condizione che fa ancora paura, anche a causa della scarsa conoscenza.

In occasione della giornata, [Lega Italiana Contro l'Epilessia](#) (LICE) e [Fondazione LICE](#), in collaborazione con il Giffoni Film Festival, lanciano «Si va in scena! Storie di epilessia», campagna per **combattere lo stigma sociale**, che prevede un **concorso letterario** al quale possono partecipare le persone che convivono con la malattia, i loro familiari e caregivers. Anche quest'anno alcuni monumenti delle principali città, a partire dal Colosseo, si illuminano di viola, il colore della lotta all'epilessia.

Malattia neurologica

Ancora oggi c'è chi considera l'[epilessia](#) un disturbo mentale; è, invece, una **malattia neurologica** che si può manifestare **a tutte le età**, con due maggiori picchi di incidenza, uno nei **primi anni di vita** e l'altro (in crescita) nell' **età avanzata**. Attualmente si stima che ogni anno nel nostro Paese si verifichino 86 nuovi casi di epilessia nel **primo anno di vita**, 20-30 nell'età giovanile/adulta e **180 casi dopo i 75 anni**. L'alto tasso di incidenza nel primo anno di vita è dovuto soprattutto a fattori genetici e rischi connessi a varie cause di sofferenza perinatale; per gli over 75 la causa è principalmente il concomitante **aumento delle patologie legate all'età**: [ictus cerebrale](#), malattie neuro-degenerative, tumori e [traumi cranici](#).

«**Una persona con epilessia su tre non è sensibile alla cura farmacologica** – ricorda Laura Tassi, presidente LICE –. Questo rappresenta un **grave problema di inclusione sociale scolastica e lavorativa**, oltre che la quota più alta di spesa per il Servizio Sanitario Nazionale e per i caregivers. Sebbene la strada da percorrere sia ancora lunga, molti passi avanti sono stati fatti – osserva la presidente di LICE –. Sosteniamo le persone con epilessia affinché non si arrendano alla propria condizione e affrontino la vita con coraggio in ogni ambito sociale».

Concorso letterario

La campagna contro lo stigma sociale, attiva tutto l'anno, prevede un **concorso letterario**, dedicato al tema dell'**inclusione sociale**, dalla scuola al lavoro: si può partecipare, **entro il 13 marzo**, con il **racconto della propria esperienza** ([qui](#) le informazioni e il regolamento). La storia selezionata da una giuria di esperti diventerà il **soggetto della sceneggiatura di un cortometraggio** che sarà presentato al Giffoni Film Festival 2023 in programma dal 20 al 29 luglio e, fuori concorso, alla Mostra Internazionale d'Arte Cinematografica di Venezia.

«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» dice Oriano Mecarelli, past-president LICE.

Aggiunge Antonio Gambardella, presidente della Fondazione LICE: «Chi è affetto da patologie come queste affronta quotidianamente la discriminazione e l'esclusione dalla vita sociale, professionale o scolastica, in base all'età. Per questo vogliamo che le persone con epilessia **non si nascondano più per paura del giudizio**, che raccontino le loro storie, le loro paure ma anche i loro successi».

Accesso omogeneo alle cure

In occasione della giornata mondiale, la Società italiana di neurologia (SIN) sottolinea l'importanza di un accesso omogeneo alle cure in tutta Italia.

Commenta il professor Alfredo Berardelli, presidente SIN: «È necessario che le politiche sanitarie operino per garantire un omogeneo accesso alle cure con **modelli assistenziali uniformi** in tutto il territorio nazionale e combattano lo stigma e la discriminazione delle persone affette da epilessia attuando **percorsi di formazione per operatori sanitari e didattico-informativi per familiari/caregivers** e altre figure presenti nella vita di chi è affetto da epilessia, come per esempio in ambiente scolastico e lavorativo».

Bando per progetti di ricerca

L'Associazione italiana contro l'epilessia ([AICE ODV](#)) con la Fondazione FIRE lancia il 17° bando pubblico per l'assegnazione di 40 mila euro a **progetti di ricerca sull'«Epilessia farmaco-resistente»** (in particolare su «meccanismi di preavviso dell'insorgere di crisi epilettica» e «meccanismi fisiopatologici, aspetti clinici e nuovi approcci terapeutici»).


«**Oltre il 40 per cento** delle persone con epilessia in età lavorativa è **disoccupato** – ricorda Giovanni Battista Pesce, presidente AICE –. Il **solo dichiarare di assumere medicinali contro le crisi epilettiche**, pur nel loro pieno controllo, è **causa di preconcezzo** rigetto di accedere a qualsiasi mansione lavorativa. Il solo manifestare una crisi epilettica, se da una parte ti pone **limiti all'accesso al lavoro non** ti riconosce il minimo accesso alle **misure inclusive** al lavoro. È necessaria – conclude il presidente AICE – l'approvazione di una **Legge per i diritti delle persone con epilessia**».

Ti potrebbe interessare: [Epilessia, diagnosi e cure: che cosa fare in caso di crisi](#) di Antonella Sparvoli

13 febbraio 2023 (modifica il 13 febbraio 2023 | 13:45)
© RIPRODUZIONE RISERVATA

 [Leggi e commenta](#)

DIZIONARIO DELLA SALUTE

Cerca il tuo organo/patologia 

CORRIERE TV

INFLUENZA AUSTRALIANA
Record di casi: 943mila in una settimana
I consigli dei pediatri per riconoscerla e affrontarla



Influenza australiana, videoscheda su come affrontarla: tutto quello che c'è da sapere

LINK: <https://www.ilgiornaleditalia.it/news/approfondimenti/454291/giornata-dellepilessia-monumenti-in-viola-e-iniziativa-contro-lo-stigma.html>

lunedì, 13 febbraio 2023

Seguici su



IL GIORNALE D'ITALIA

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 » Approfondimenti

Giornata dell'epilessia, monumenti in viola e iniziative contro lo stigma

D'Aniello (Neuromed- Lice): "Far conoscere la malattia e combattere i pregiudizi"

13 Febbraio 2023



Roma, 13 feb. (Adnchronos Salute) - Come ogni anno, il 13 febbraio, Giornata internazionale dell'epilessia, in tutto il mondo vengono organizzate iniziative volte a far conoscere questa malattia e combattere lo stigma che la accompagna. Tra queste - spiega in una nota Neuromed - spiccano l'illuminazione di viola dei monumenti più rappresentativi delle varie città, come la Reggia Vanvitelliana di Caserta, e l'incontro virtuale, il 16 febbraio, tra Alfredo D'Aniello, neuropsichiatra infantile al Centro Epilessia Irccs Neuromed di Pozzilli (Is) e consigliere della macro area Campania-Molise della Lega italiana contro l'epilessia (Lice), e i docenti di alcuni Istituti di Roma e Milano nell'ambito dell'iniziativa 'A scuola di epilessia' promossa dall'Associazione italiana epilessia.



Articoli Recenti



Lazio, Rampelli: se confermato, dato Rocca molto significativo



Israele, urla e slogan dentro la Knesset contro riforma giustizia



Enel, al via "energie per la scuola" un ponte tra imprese e formazione per la transizione energetica



Calcio: stazionarie ma in lieve recupero condizioni Zaccheroni



Sci alpino: Mondiali. Domani prova a squadre e qualificazioni parallele

AD

Si installano senza permessi in una giornata

Belle Pergole



Questi nuovi montascale sono impressionanti

Montascale | [Annunci di ricerca](#)

“Si tratta di una iniziativa volta ad aumentare le conoscenze sull’epilessia e le sue manifestazioni cliniche - afferma D’Aniello - combattere lo stigma e i pregiudizi che ancora si accompagnano ad essa, affrontare argomenti importanti come le modalità di apprendimento dei bambini con epilessia nonché la gestione del tempo libero e delle attività sportive e, infine, offrire ai docenti e al tutto il personale scolastico informazioni sulle corrette modalità di gestione e soccorso del bambino in corso di crisi epilettica e le modalità di somministrazione dei farmaci ‘di emergenza’ in corso di crisi”.

L’epilessia è una delle condizioni neurologiche croniche più frequenti. Si stima che in Italia ne soffrano circa 600mila persone, 6 milioni Europa e circa 50 milioni nel mondo. Si tratta di una condizione - spiega la nota - che nella maggior parte dei casi può essere curata con successo grazie alle terapie farmacologiche a disposizione, ma un terzo dei pazienti non risponde alle cure con risvolti importanti sulla qualità della vita. La non prevedibilità delle crisi epilettiche può infatti inficiare il contesto lavorativo, scolastico e affettivo.



Risorse, progetti, passione. **Per le imprese.**

Offriamo alle imprese finanziamenti e competenze per innovare e crescere in Italia e all'estero.

SCOPRI I NOSTRI PRODOTTI

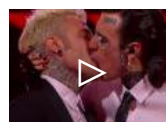
messaggio pubblicitario con finalità promozionale

cdp

Più visti



Sanremo 2023, Gino Paoli e la gaffe su Amadeus: "Conduce il fes... VIDEO esilarante



Rosa Chemical e Fedez, bacio in bocca a Sanremo 2023: VIDEO



Sophia Urista fa la pipì sul palco sulla faccia di un fan: VIDEO CHOC



Guerra in Ucraina, il militare di Kiev Sergei Makarenko fucila prigion... VIDEO choc



Died Suddenly, il film americano su morti e malori improvvisi post vaccino ... VIDEO



Voyager: terremoti in territorio nemico scatenati dalle onde a bassa frequen... VIDE



Bacio Rosa Chemical-Fedez, la Ferragni incredula "riprende" il marito dietro le quinte

Se a questo si sommano l'accesso disomogeneo delle cure, che ancora si registra soprattutto nei Paesi a basso reddito, oltre allo stigma presente in tutti i Paesi, anche quelli occidentali, si capisce perché questa condizione sia ad alta pervasività.

"E' per tali motivi – spiega il professor Giancarlo Di Gennaro, direttore dell'Uo Centro Epilessia dell'Irccs Neuromed e coordinatore del Gruppo di studio Epilessia della Sin (Società italiana di neurologia) – che l'Organizzazione mondiale della sanità, nel maggio del 2022, ha inserito l'epilessia, insieme ad altre condizioni neurologiche, al centro di un ambizioso Piano decennale di politiche nazionali e internazionali. Gli obiettivi strategici del piano Igap-10 (Piano d'azione globale decennale per l'epilessia ed altri disturbi neurologici) sono quelli di rendere la gestione di queste patologie prioritaria nelle politiche nazionali; fornire su larga scala tempestive diagnosi efficaci; poter attuare strategie di prevenzione; favorire la ricerca e l'innovazione in questi campi, rafforzare un approccio a queste condizioni che segue il modello della salute pubblica".

Contro lo stigma - si legge nella nota - gli specialisti del Centro Neuromed contribuiscono con la loro opera a promuovere il più possibile una corretta informazione e formazione non solo alle famiglie che combattono quotidianamente questa condizione, ma anche all'interno della società stessa.

"Stigma è una parola la cui etimologia è greca e vuol dire macchia, pregiudizio, discredito che continua nel tempo – ricorda Liliana Grammaldo, neuropsicologa e psicoterapeuta del Centro Epilessia Neuromed – Parte da una nutrita fetta di popolazione nei confronti di un'altra, di una malattia o di un'etnia, con il risultato di impedirne l'avvicinamento. Lo stigma è qualcosa che separa. Da questo stigma sociale ne discende uno individuale. La persona con epilessia fa suo il concetto di valere meno. Questo accade perché l'identità non è biologica ma è un dono sociale. Se dal verificarsi della prima crisi non viene detto ad un bambino, ad una persona, che il suo valore prescinde dall'epilessia ma è ontologico, connaturato, quel bambino, quella persona fa specchio di ciò e accetta di essere di minor valore".

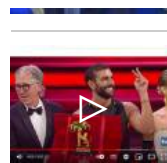
L'epilessia esordisce, comunemente, con le crisi in età infantile. Sebbene molte forme vadano incontro a una risoluzione spontanea, il 30-40% di bambini continueranno a presentare crisi, talora farmaco-resistenti, anche da adulti. Nel mondo si stima che, ogni anno, circa un milione di bambini affetti da epilessia transita nell'età adulta.

"La transizione - sottolinea D'Aniello - è un processo che riguarda non solo quei bambini e adolescenti che continuano a presentare crisi in età adulta ma anche quei ragazzi che pur avendo crisi ben controllate presentano altre comorbidità neurologiche o psicopatologiche. Non esiste una età specifica per iniziare il processo di transizione ma la maggior parte degli esperti individua nella tarda infanzia, prima adolescenza l'età in cui intraprendere questo percorso. Si tratta di un processo lento, che mette al centro l'adolescente e la sua famiglia e che necessita di figure specializzate come neuropsichiatra infantile, neurologo e psicologo che operino in équipe multidisciplinare e che possano avvalersi anche dell'aiuto di altre figure professionali come, ad esempio, il ginecologo o lo psichiatra".

Seguici su



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



Mengoni vince Sanremo dopo 10 anni con Due vite: sempre prim... VIDEO



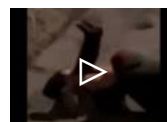
Marco Mengoni domina Sanremo 2023 con la canzone Due vite... UFFICIALE



Sanremo 2023, stasera la finale: per strada la m... Zelensky' - VIDEO



Blanco ha spaccato il palco a Sanremo e ha smesso di cantare: ecco cosa ha ... VIDEO



Ses*o orale sul marciapiede a Brescia: il VIDEO del cunnil... davanti a tutti



Vaccini Covid, Project Veritas contro Pfizer: "Favoriscono mutazione vi... VIDEO



Facile Ristrutturare, recensioni false, cantieri abbandonati e l... La Notizia - VIDEO



Sara Croce al Maurizio Costanzo incidente hot: il VIDEO



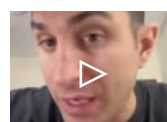
Autista Cotral si masturba mentre guida il bus: il VIDEO diventa virale



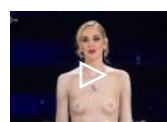
Facile Ristrutturare, Striscia la Notizia rivela nuovi scandali: firme (forse) ... VIDEO



Fortunello Errigo, chi è il "sindaco" e "presidente" che pop... TikTok: VIDEO



Anima, youtuber "truffato": "Matteo Saba mi ha rubato 13000€ e... riciclaggio



Ferragni a Sanremo, monologo retorico su "Essere donne non è un limite" co... VIDEO

Commenti

Scrivi/Scopri i commenti ▾



Vedi anche outbrain ▶

Sanremo, Amadeus: "Mia moglie è una figura fondamentale"

Crosetto: "C'è chi ha voluto sporcare arresto Messina Denaro, manca onestà intellettuale"



Sanremo 2023, vincitore e classifica: riassunto diretta con i VIDEO



Marco Mengoni fidanzato con Mahmood o un volto n... I rumor impazzano



Marco Mengoni: tutto sulla misteriosa vita privata del cantante in gara a Sanremo 2023



Frasca (ISS) al GdI: "Il vaccino Covid provoca miocarditi e ... verità" - ESCLUSIVA



Sanremo ascolti tv finale 11 febbraio 2023: dati auditel quinta serata ieri sera



Gianmaria: tutto sul cantante biondo del Festival di Sanremo 2023 e... brano Mostro



Sanremo, un terzo di spettatori in meno rispetto al 1995 ma ve lo s... grande successo



Giorgia cantante: età, compagno, ex marito, figli, altezza, canzoni, Sanremo 2023



Gianni Morandi è coprofago? Tutta la verità



Sanremo, lo squallido messaggio guerrafondaio di Zelensky: ... ideologica



Frasca (ISS) al GdI: "Il vaccino Covid provoca miocarditi e ... verità" - ESCLUSIVA



Vaccino Covid e reazioni avverse, lo studio dell'Università di Bologna su Pescara:



Gianmaria: tutto sul cantante biondo del Festival di Sanremo 2023 e... brano Mostro



Marco Mengoni: tutto



sulla misteriosa vita privata del cantante in gara a Sanremo 2023



Sanremo 2023, vincitore e classifica: riassunto diretta con i VIDEO



Cose importanti da sapere sullo sciopero mezzi a Milano di venerdì 27 ge... motivi



Marco Mengoni fidanzato con Mahmood o un volto n... I rumor impazzano



Gianni Morandi è coprofago? Tutta la verità



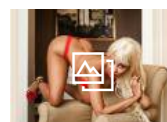
Thailandia, arresto cardiaco per la principessa Bajra... danni a Pfizer"



Anticipazioni Uomini e Donne, la scelta di Federico: fine del Trono



Sanremo 2023, i meme più divertenti del web: Chiara Ferragni l... bersagliata



Soumahoro, le foto hot della moglie Liliane Murekatete: nuda a letto e pi... a 90



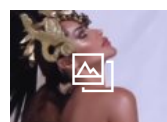
Concorso d'Eleganza di Miniatura Lopresto, al via la s... tema "Mille Miglia"



Gli abiti di Chiara Ferragni a Sanremo 2023: i nomi degli haters sul ... monologo



Relitti di navi affondate: i 10 vascelli più spettacolari (e carichi di storia... mare



Calendario For Men 2023, Delia Duran protagonista: "Nudo artistico, i... GALLERY



Eva Kaili, chi è la

Sanremo, l'applauso per Morandi in sala stampa che si commuove

Sanremo, ecco la lettera di Amadeus dedicata al Festival

AD

Sono imperdibili e sono tornati: fino al 19 febbraio, approfitta degli XDays

Rullo di tamburi: tornano gli XDays di MediaWorld, solo online, fino al 19/02. Approfitta di sconti imperdibili e consegna standard gratuita!

MediaWorld.it

AD

Negozio Online Würth: scopri i migliori prodotti per la tua azienda.
Solo per P.Iva.
Würth Italia

Scopri

AD

Fai la differenza anche tu! Scopri tutto sui lasciti testamentari con la guida gratuita.
Unhcr

AD

Dimenticate i costosi pannelli solari: I prezzi nel 2022 potrebbero sorprendervi
Sistemi e pannelli solari | Ricerca annunci



vicepresidente
dell'Europarlamento
arrestata nell'inchiesta



Mattia Narducci, il
modello che ha
conquistato Re
Giorgio A... L'intervista



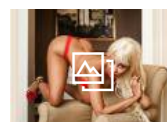
Arresto Matteo
Messina Denaro, i
meme più divertenti
del Web



Carnevale di
Viareggio 2023, via
alla tradizionale festa
co... sfilano: GALLERY



Arresto Matteo
Messina Denaro, i
meme più divertenti
del Web



Soumahoro, le foto
hot della moglie
Liliane Murekatete:
nuda a letto e pi... a 90



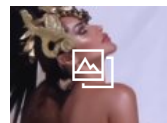
Gli abiti di Chiara
Ferragni a Sanremo
2023: i nomi degli
haters sul ... monologo



Sanremo 2023, i
meme più divertenti
del web: Chiara
Ferragni l... bersagliata



Rachmaninov,
celebrati i 150 anni del
compositore con l'XI
Edizion... Ballo Storico



Calendario For Men
2023, Delia Duran
protagonista: "Nudo
artistico, i... GALLERY



Eva Kaili, chi è la
vicepresidente
dell'Europarlamento
arrestata nell'inchiesta



Miss Universo 2023,
chi è R'Bonney
Gabriel: "Faccio
lezioni di c... violenza"



Mattia Narducci, il
modello che ha
conquistato Re
Giorgio A... L'intervista



Marie Technimont con



Biorenova per sviluppare la CatC, tecnologia d... chimico



Messaggio promozionale, fogli informativi su bancobpm.it

Scegli i tuoi **interessi** e rimani aggiornato sulle nostre **iniziative**

ISCRIVITI ALLA NEWSLETTER

Messaggio Pubblicitaria

INTESA SANPAOLO

Scopri di più su giovaatutti.it

VAI AL SITO

a2a LIFE COMPANY

Ses*o tra due uomini in pieno giorno alla fermata del bus a Cosenza: VIDEO

Paola Ferrari in romantica compagnia con un giovane accompagnatore

Donzelli: "Parole di Berlusconi? Politica del Governo è chiara, mai voti parlamentari in dissonanza"



Vaccino Covid, Robert Malone: "Fermare le vaccinazioni, sono infezioni di terapia genetica" - VIDEO

AD

Per San Valentino approfitta dell'offerta, valida solo per oggi
[MediaWorld.it](#)

AD

Sai quanto costa farsi cremare in Italia? Rimarrai sorpreso
[Link sponsorizzati](#)

AD

Splendidi costumi da bagno (Dacci un'occhiata)
Costume da bagno | [Link sponsorizzati](#)

AD

Le ville a Dubai potrebbero essere così economiche da essere quasi regalate
[Ville a Dubai](#) | [Link sponsorizzati](#) Raccomandato da  outbrain 

Testata giornalistica registrata - Direttore responsabile Giovan Battista Vico - Reg. Trib. di Milano n°40 del 14/05/2020 - © 2023 - Il Giornale d'Italia

[RSS](#) [Privacy Policy](#) [Contatti](#)

X

LINK: <https://www.ilgiornaleditalia.it/news/salute/454290/giornata-dellepilessia-monumenti-in-viola-e-iniziativa-contro-lo-stigma.html>

lunedì, 13 febbraio 2023

Seguici su



IL GIORNALE D'ITALIA

Il Quotidiano Indipendente

Cerca...



"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 » Salute

Giornata dell'epilessia, monumenti in viola e iniziative contro lo stigma

D'Aniello (Neuromed- Lice): "Far conoscere la malattia e combattere i pregiudizi"

13 Febbraio 2023



Roma, 13 feb. (Adnkronos Salute) - Come ogni anno, il 13 febbraio, Giornata

internazionale dell'epilessia, in tutto il mondo vengono organizzate iniziative volte a far conoscere questa malattia e combattere lo stigma che la accompagna. Tra queste - spiega in una nota Neuromed - spiccano l'illuminazione di viola dei monumenti più rappresentativi delle varie città, come la Reggia Vanvitelliana di Caserta, e l'incontro virtuale, il 16 febbraio, tra Alfredo D'Aniello, neuropsichiatra infantile al Centro Epilessia Irccs Neuromed di Pozzilli (Is) e consigliere della macro area Campania-Molise della Lega italiana contro l'epilessia (Lice), e i docenti di alcuni Istituti di Roma e Milano nell'ambito dell'iniziativa 'A scuola di epilessia' promossa dall'Associazione italiana epilessia.



[Цены на квартиры в Дубае могут вас удивить](#)

[квартиры в Дубае](#)

AD

[Ecobonus 2023 sulle pergole. Approfittane ora](#)

[Belle Pergole](#)

Raccomandato da outbrain

“Si tratta di una iniziativa volta ad aumentare le conoscenze sull'epilessia e le sue manifestazioni cliniche - afferma D'Aniello - combattere lo stigma e i pregiudizi che ancora si accompagnano ad essa, affrontare argomenti importanti come le modalità di apprendimento dei bambini con epilessia nonché la gestione del tempo libero e delle attività sportive e, infine, offrire ai docenti e al tutto il personale scolastico informazioni sulle corrette modalità



Articoli Recenti



Lazio, Rampelli: se confermato, dato Rocca molto significativo



Israele, urla e slogan dentro la Knesset contro riforma giustizia



Enel, al via "energie per la scuola" un ponte tra imprese e formazione per la transizione energetica



Calcio: stazionarie ma in lieve recupero condizioni Zaccheroni



Sci alpino: Mondiali. Domani prova a squadre e qualificazioni parallelo



COMMERCIANTE, INCREMENTA LE TUE VENDITE
CONTATTACI

Più visti

di gestione e soccorso del bambino in corso di crisi epilettica e le modalità di somministrazione dei farmaci 'di emergenza' in corso di crisi".

L'epilessia è una delle condizioni neurologiche croniche più frequenti. Si stima che in Italia ne soffrano circa 600mila persone, 6 milioni in Europa e circa 50 milioni nel mondo. Si tratta di una condizione - spiega la nota - che nella maggior parte dei casi può essere curata con successo grazie alle terapie farmacologiche a disposizione, ma un terzo dei pazienti non risponde alle cure con risvolti importanti sulla qualità della vita. La non prevedibilità delle crisi epilettiche può infatti inficiare il contesto lavorativo, scolastico e affettivo. Se a questo si sommano l'accesso disomogeneo delle cure, che ancora si registra soprattutto nei Paesi a basso reddito, oltre allo stigma presente in tutti i Paesi, anche quelli occidentali, si capisce perché questa condizione sia ad alta pervasività.

"E' per tali motivi - spiega il professor Giancarlo Di Gennaro, direttore dell'Uo Centro Epilessia dell'Irccs Neuromed e coordinatore del Gruppo di studio Epilessia della Sin (Società italiana di neurologia) - che l'Organizzazione mondiale della sanità, nel maggio del 2022, ha inserito l'epilessia, insieme ad altre condizioni neurologiche, al centro di un ambizioso Piano decennale di politiche nazionali e internazionali. Gli obiettivi strategici del piano Igap-10 (Piano d'azione globale decennale per l'epilessia ed altri disturbi neurologici) sono quelli di rendere la gestione di queste patologie prioritaria nelle politiche nazionali; fornire su larga scala tempestive diagnosi efficaci; poter attuare strategie di prevenzione; favorire la ricerca e l'innovazione in questi campi, rafforzare un approccio a queste condizioni che segue il modello della salute pubblica".

Contro lo stigma - si legge nella nota - gli specialisti del Centro Neuromed contribuiscono con la loro opera a promuovere il più possibile una corretta informazione e formazione non solo alle famiglie che combattono quotidianamente questa condizione, ma anche all'interno della società stessa.

"Stigma è una parola la cui etimologia è greca e vuol dire macchia, pregiudizio, discredito che continua nel tempo - ricorda Liliana Grammaldo, neuropsicologa e psicoterapeuta del Centro Epilessia Neuromed - Parte da una nutrita fetta di popolazione nei confronti di un'altra, di una malattia o di un'etnia, con il risultato di impedirne l'avvicinamento. Lo stigma è qualcosa che separa. Da questo stigma sociale ne discende uno individuale. La persona con epilessia fa suo il concetto di valere meno. Questo accade perché l'identità non è biologica ma è un dono sociale. Se dal verificarsi della prima crisi non viene detto ad un bambino, ad una persona, che il suo valore prescinde dall'epilessia ma è ontologico, connotato, quel bambino, quella persona fa specchio di ciò e accetta di essere di minor valore".

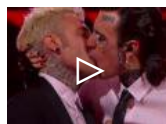
L'epilessia esordisce, comunemente, con le crisi in età infantile. Sebbene molte forme vadano incontro a una risoluzione spontanea, il 30-40% di bambini continueranno a presentare crisi, talora farmaco-resistenti, anche da adulti. Nel mondo si stima che, ogni anno, circa un milione di bambini affetti da epilessia transita nell'età adulta.

"La transizione - sottolinea D'Aniello - è un processo che riguarda non solo quei bambini e adolescenti che continuano a presentare crisi in età adulta ma anche quei ragazzi che pur avendo crisi ben controllate presentano altre comorbidità neurologiche o psicopatologiche. Non esiste una età specifica per iniziare il processo di transizione ma la maggior parte degli esperti individua nella tarda infanzia, prima adolescenza l'età in cui intraprendere questo percorso. Si tratta di un processo lento, che mette al centro l'adolescente e la sua famiglia e che necessita di figure specializzate come neuropsichiatra

VIDEO	NEWS	FOTO
-------	------	------



Sanremo 2023, Gino Paoli e la gaffe su Amadeus: "Conduce il fes... VIDEO esilarante



Rosa Chemical e Fedez, bacio in bocca a Sanremo 2023: VIDEO



Sophia Urista fa la pipì sul palco sulla faccia di un fan: VIDEO CHOC



Guerra in Ucraina, il militare di Kiev Sergei Makarenko fucila prigion... VIDEO choc



Died Suddenly, il film americano su morti e malori improvvisi post vaccino ... VIDEO



Voyager: terremoti in territorio nemico scatenati dalle onde a bassa frequen... VIDE



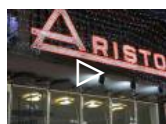
Bacio Rosa Chemical-Fedez, la Ferragni incredula "riprende" il marito dietro le quinte



Mengoni vince Sanremo dopo 10 anni con Due vite: sempre prim... VIDEO



Marco Mengoni domina Sanremo 2023 con la canzone Due vite... UFFICIALE



Sanremo 2023, stasera la finale: per strada la m... Zelensky' - VIDEO

BANCO BPM
APRI CONTO YOU
Messaggio promozionale, fogli informativi su bancobpm.it

infantile, neurologo e psicologo che operino in equipe multidisciplinare e che possano avvalersi anche dell'aiuto di altre figure professionali come, ad esempio, il ginecologo o lo psichiatra”.

Seguici su



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

Commenti

Scrivi/Scopri i commenti ▾



Vedi anche [outbrain](#)

Scegli i tuoi interessi e rimani aggiornato sulle nostre iniziative

ISCRIVITI ALLA NEWSLETTER

Messaggio Pubblicitario

INTESA SANPAOLO

Scopri di più su [giovaatutti.it](#)

VAI AL SITO



Sanremo, Lomboni (MED-EL): "Con tecnologia evoluta musica a portata di non udenti"

Otorinolaringoiatra Canale: "Musica importante per riabilitazione non udenti"

Audiologo Di Lisi: "Musica Sanremo arrivata a non udenti con impianti cocleari"

Sanremo, grazie a innovazione tech serata finale ascoltata anche dai non udenti

AD

Sono imperdibili e sono tornati: fino al 19 febbraio, approfitta degli XDays

Rullo di tamburi: tornano gli XDays di MediaWorld, solo online, fino al 19/02. Approfitta di sconti imperdibili e consegna standard gratuita!
[MediaWorld.it](https://www.mediaworld.it)

AD

Negozio Online Würth: scopri i migliori prodotti per la tua azienda.

Solo per P.Iva.

[Würth Italia](#)

[Scopri](#)

AD

Le tendenze dei costumi da bagno nel 2023 potrebbero impressionarti

[Costumi da bagno](#) | [Ricerca annunci](#)

AD

Dimenticate i costosi pannelli solari: I prezzi nel 2022 potrebbero sorprendervi
[Sistemi e pannelli solari](#) | [Ricerca annunci](#)

Vaccini e conseguenze, l'isteria dell'ISS conferma: la scienza non è democratica, ovvero segue il potere (e i soldi)

Endometriosi, in Italia ne soffre il 15% delle donne in età fertile

PubMed: "Vaccini Covid a mRNA associati a miocarditi e pericarditi ad under 40".
Necessario valutare reazioni avverse

Fumo: Nuova Zelanda, vietato per sempre a chi è nato dopo il 2008

AD

Per San Valentino approfitta dell'offerta, valida solo per oggi
[MediaWorld.it](#)

AD

Sai quanto costa farsi cremare in Italia? Rimarrai sorpreso
[Link sponsorizzati](#)

AD

Testamento solidale 2023: scopri cosa donare con la guida gratuita.
[Unhcr](#)

AD

Splendidi costumi da bagno (Dacci un'occhiata)
[Costume da bagno](#) | [Link sponsorizzati](#)

Testata giornalistica registrata - Direttore responsabile Giovan Battista Vico - Reg. Trib. di Mila

Israele, urla e slogan dentro la Knesset contro riforma giustizia



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.ilgiornaleditalia.it/news/notiziario/454289/giornata-dellepilessia-monumenti-in-viola-e-iniziativa-contro-lo-stigma.html>

lunedì, 13 febbraio 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 » Notiziario

cronaca

Giornata dell'epilessia, monumenti in viola e iniziative contro lo stigma

13 Febbraio 2023



Roma, 13 feb. (Adnkronos Salute) - Come ogni anno, il 13 febbraio, Giornata internazionale dell'epilessia, in tutto il mondo vengono organizzate iniziative volte a far conoscere questa malattia e combattere lo stigma che la accompagna. Tra queste - spiega in una nota Neuromed - spiccano l'illuminazione di viola dei monumenti più rappresentativi delle varie città, come la Reggia Vanvitelliana di Caserta, e l'incontro virtuale, il 16 febbraio, tra Alfredo D'Aniello, neuropsichiatra infantile al Centro Epilessia Irccs Neuromed di Pozzilli (Is) e consigliere della macro area Campania-Molise della Lega italiana contro l'epilessia (Lice), e i docenti di alcuni Istituti di Roma e Milano nell'ambito dell'iniziativa 'A scuola di epilessia' promossa dall'Associazione italiana epilessia.

AD

Ecobonus 2023 sulle pergole. Approfittane ora

[Belle Pergole](#)

AD



Articoli Recenti



Lazio, Rampelli: se confermato, dato Rocca molto significativo



Israele, urla e slogan dentro la Knesset contro riforma giustizia



Enel, al via "energie per la scuola" un ponte tra imprese e formazione per la transizione energetica



Calcio: stazionarie ma in lieve recupero condizioni Zaccheroni



Sci alpino: Mondiali. Domani prova a squadre e qualificazioni parallelo



Dimenticate i costosi pannelli solari: I prezzi nel 2022 potrebbero sorprendervi

Sistemi e pannelli solari | Ricerca annunci

“Si tratta di una iniziativa volta ad aumentare le conoscenze sull’epilessia e le sue manifestazioni cliniche - afferma D’Aniello - combattere lo stigma e i pregiudizi che ancora si accompagnano ad essa, affrontare argomenti importanti come le modalità di apprendimento dei bambini con epilessia nonché la gestione del tempo libero e delle attività sportive e, infine, offrire ai docenti e al tutto il personale scolastico informazioni sulle corrette modalità di gestione e soccorso del bambino in corso di crisi epilettica e le modalità di somministrazione dei farmaci ‘di emergenza’ in corso di crisi”.

L’epilessia è una delle condizioni neurologiche croniche più frequenti. Si stima che in Italia ne soffrano circa 600mila persone, 6 milioni Europa e circa 50 milioni nel mondo. Si tratta di una condizione - spiega la nota - che nella maggior parte dei casi può essere curata con successo grazie alle terapie farmacologiche a disposizione, ma un terzo dei pazienti non risponde alle cure con risvolti importanti sulla qualità della vita. La non prevedibilità delle crisi epilettiche può infatti inficiare il contesto lavorativo, scolastico e affettivo. Se a questo si sommano l’accesso disomogeneo delle cure, che ancora si registra soprattutto nei Paesi a basso reddito, oltre allo stigma presente in tutti i Paesi, anche quelli occidentali, si capisce perché questa condizione sia ad alta pervasività.

“E’ per tali motivi – spiega il professor Giancarlo Di Gennaro, direttore dell’Uo Centro Epilessia dell’Ircs Neuromed e coordinatore del Gruppo di studio Epilessia della Sin (Società italiana di neurologia) – che l’Organizzazione mondiale della sanità, nel maggio del 2022, ha inserito l’epilessia, insieme ad altre condizioni neurologiche, al centro di un ambizioso Piano decennale di politiche nazionali e internazionali. Gli obiettivi strategici del piano Igap-10 (Piano d’azione globale decennale per l’epilessia ed altri disturbi neurologici) sono quelli di rendere la gestione di queste patologie prioritaria nelle politiche nazionali; fornire su larga scala tempestive diagnosi efficaci; poter attuare strategie di prevenzione; favorire la ricerca e l’innovazione in questi campi, rafforzare un approccio a queste condizioni che segue il modello della salute pubblica”.

Contro lo stigma - si legge nella nota - gli specialisti del Centro Neuromed contribuiscono con la loro opera a promuovere il più possibile una corretta informazione e formazione non solo alle famiglie che combattono




COMMERCIANTE, INCREMENTA LE TUE VENDITE
CONTATTACI
COMPASS GRUPPO MEDISANCA PIGOLIGHT

Più visti

VIDEO	NEWS	FOTO
-------	------	------

 **Sanremo 2023, Gino Paoli e la gaffe su Amadeus: "Conduce il fes... VIDEO esilarante**

 **Rosa Chemical e Fedez, bacio in bocca a Sanremo 2023: VIDEO**

 **Sophia Urista fa la pipì sul palco sulla faccia di un fan: VIDEO CHOC**

 **ATTENZIONE**
Questo video contiene immagini che potrebbero urticare la sensibilità dei lettori.
Guerra in Ucraina, il militare di Kiev Sergei Makarenko fucila prigion... VIDEO choc

 **DIED SUDDENLY**
Died Suddenly, il film americano su morti e malori improvvisi post vaccino ... VIDEO

 **Voyager: terremoti in territorio nemico scatenati dalle onde a bassa frequen... VIDE**

 **Bacio Rosa Chemical-Fedez, la Ferragni incredula "riprende" il**

quotidianamente questa condizione, ma anche all'interno della società stessa.

“Stigma è una parola la cui etimologia è greca e vuol dire macchia, pregiudizio, discredito che continua nel tempo – ricorda Liliana Grammaldo, neuropsicologa e psicoterapeuta del Centro Epilessia Neuromed – Parte da una nutrita fetta di popolazione nei confronti di un'altra, di una malattia o di un'etnia, con il risultato di impedirne l'avvicinamento. Lo stigma è qualcosa che separa. Da questo stigma sociale ne discende uno individuale. La persona con epilessia fa suo il concetto di valere meno. Questo accade perché l'identità non è biologica ma è un dono sociale. Se dal verificarsi della prima crisi non viene detto ad un bambino, ad una persona, che il suo valore prescinde dall'epilessia ma è ontologico, connaturato, quel bambino, quella persona fa specchio di ciò e accetta di essere di minor valore”.

L'epilessia esordisce, comunemente, con le crisi in età infantile. Sebbene molte forme vadano incontro a una risoluzione spontanea, il 30-40% di bambini continueranno a presentare crisi, talora farmaco-resistenti, anche da adulti. Nel mondo si stima che, ogni anno, circa un milione di bambini affetti da epilessia transita nell'età adulta.

“La transizione - sottolinea D'Aniello - è un processo che riguarda non solo quei bambini e adolescenti che continuano a presentare crisi in età adulta ma anche quei ragazzi che pur avendo crisi ben controllate presentano altre comorbidità neurologiche o psicopatologiche. Non esiste una età specifica per iniziare il processo di transizione ma la maggior parte degli esperti individua nella tarda infanzia, prima adolescenza l'età in cui intraprendere questo percorso. Si tratta di un processo lento, che mette al centro l'adolescente e la sua famiglia e che necessita di figure specializzate come neuropsichiatra infantile, neurologo e psicologo che operino in équipe multidisciplinare e che possano avvalersi anche dell'aiuto di altre figure professionali come, ad esempio, il ginecologo o lo psichiatra”.

Seguici su



Tags: adnkronos, news

Commenti

Scrivi/Scopri i commenti ▾



Vedi anche outbrain ▶

marito dietro le quinte

Mengoni vince Sanremo dopo 10 anni con Due vite: sempre prim... VIDEO

Marco Mengoni domina Sanremo 2023 con la canzone Due vite... UFFICIALE

Sanremo 2023, stasera la finale: per strada la m... Zelensky' - VIDEO

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



Sanremo, Amadeus: "Mia moglie è una figura fondamentale"

Lazio, Rampelli: se confermato, dato Rocca molto significativo

Crosetto: "C'è chi ha voluto sporcare arresto Messina Denaro, manca onestà intellettuale"

Sanremo, ecco la lettera di Amadeus dedicata al Festival

AD

Non perderti una visita a Merano durante l'inverno.

La città ti aspetta per prendersi cura del tuo benessere! Una visita a Merano in inverno è un'occasione da non perdere.

[Alto Adige/Südtirol](#)

AD

Sono imperdibili e sono tornati: fino al 19 febbraio, approfitta degli XDays

Rullo di tamburi: tornano gli XDays di MediaWorld, solo online, fino al 19/02. Approfitta di sconti imperdibili e consegna standard gratuita!

[MediaWorld.it](#)

AD

Negozio Online Würth: scopri i migliori prodotti per la tua azienda.

Solo per P.Iva.
Würth Italia

Scopri

AD

Fai la differenza anche tu! Scopri tutto sui lasciti testamentari con la guida gratuita.

Unhcr

Ses*o tra due uomini in pieno giorno alla fermata del bus a Cosenza: VIDEO

Ses*o tra due uomini in pieno giorno alla fermata del bus a Cosenza: VIDEO

Si chiamerà 1500 REV il primo pick-up elettrico di Ram

Si chiamerà 1500 REV il primo pick-up elettrico di Ram
Coldiretti: "Allarme siccità, Po a secco come d'estate"

Coldiretti: "Allarme siccità, Po a secco come d'estate"
Raoul Bova: in "Buongiorno, mamma! 2" temi completamente nuovi

Raoul Bova: in "Buongiorno, mamma! 2" temi completamente nuovi
Splendidi costumi da bagno (Dacci un'occhiata)

AD

Splendidi costumi da bagno (Dacci un'occhiata)

[Costume da bagno](#) | [Link sponsorizzati](#)

Questi nuovi montascale sono impressionanti

AD

Questi nuovi montascale sono impressionanti

[Montascale](#) | [Annunci di ricerca](#)

Quali sono i fornitori di elettricità con il miglior rapporto qualità-prezzo?

AD


Quali sono i fornitori di elettricità con il miglior rapporto qualità-prezzo?

[Offerte di elettricità](#) | [Ricerca annunci](#)

Per San Valentino approfitta dell'offerta, valida solo per oggi

AD

Per San Valentino approfitta dell'offerta, valida solo per oggi
[MediaWorld.it](#)

Raccomandato da 



Testata giornalistica registrata - Direttore responsabile Giovan Battista Vico - Reg. Trib. di Mila

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 all'uso dei cookie

Ok

LINK: <https://www.ilgiornaleditalia.it/news/comunicati/454255/13-febbraio-2023-giornata-internazionale-dell-epilessia-al-via-si-va-in-scena-storie...>

lunedì, 13 febbraio 2023

Seguici su



IL GIORNALE D'ITALIA

Il Quotidiano Indipendente

Cerca...



"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

13 Febbraio 2023 Giornata Internazionale dell' Epilessia al via "Si va in scena. Storie di Epilessia"

13 Febbraio 2023



(Adnkronos) - •Parte la campagna di LICE e Fondazione LICE per raccontare storie di inclusione sociale delle persone con Epilessia, dalla scuola al lavoro

Raccomandato da Outbrain



Articoli Recenti



Lazio, Rampelli: se confermato, dato Rocca molto significativo



Israele, urla e slogan dentro la Knesset contro riforma giustizia



Enel, al via "energie per la scuola" un ponte tra imprese e formazione per la transizione energetica



Calcio: stazionarie ma in lieve recupero condizioni Zaccheroni



Sci alpino: Mondiali. Domani prova a squadre e qualificazioni parallelo

•Il cortometraggio al Giffoni Film Festival 2023

Roma, 13 febbraio 2023 - La vita è un teatro ed ognuno di noi va in scena tutti i giorni, nessuno escluso. È questo il messaggio che la LICE- Lega Italiana Contro l'Epilessia rivolge alle Persone che convivono con l'Epilessia, per non arrendersi alla propria condizione, perché raggiungere una migliore qualità di vita oggi si può.

Nei Paesi industrializzati, l'Epilessia interessa circa 1 persona su 100. Questa patologia si può verificare in tutte le età, con due maggiori picchi di incidenza, uno nei primi anni di vita e l'altro - sempre più elevato - nell'età più avanzata. Attualmente si calcola, infatti, che in Italia 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. Alla base dell'alto tasso di incidenza nel primo anno di vita ci sono soprattutto fattori genetici e rischi connessi a varie cause di sofferenza perinatale, mentre per gli over 75 la causa risiede soprattutto nel concomitante aumento delle patologie legate all'età: ictus cerebrale, malattie neurodegenerative, tumori e traumi cranici.

In occasione della Giornata Internazionale dell'Epilessia, LICE e Fondazione LICE, in collaborazione con il Giffoni Innovation Hub, davanti a una platea di giornalisti e Istituzioni, hanno presentato in conferenza stampa "Si va in

scena. Storie di Epilessia”, la campagna di awareness contro lo stigma sociale che spesso comporta l’esclusione da una vita normale per chi convive con l’Epilessia, anche in ambito scolastico e lavorativo.

La Giornata Internazionale è stata l’occasione per lanciare un contest dedicato al tema dell’inclusione sociale, dalla scuola al lavoro. La Campagna prevedrà, infatti, il coinvolgimento diretto delle Persone con Epilessia ed i loro caregiver che vorranno raccontare la storia di chi l’Epilessia la vive in prima persona, in ogni ambito della vita quotidiana.

La storia migliore verrà selezionata da una giuria di esperti, e diventerà il soggetto di un cortometraggio che sarà presentato dal 20 al 29 luglio al Giffoni Film Festival 2023e, fuori concorso, alla prossima Mostra Internazionale d’Arte Cinematografica di Venezia.

“In Italia le Persone con Epilessia sono circa 600 mila - evidenzia Laura Tassi, presidente LICE -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. L’Epilessia è una malattia cronica che impatta certamente sulla vita quotidiana di chi ne soffre, anche nei rapporti con le persone, i compagni, i colleghi. Sebbene la strada da percorrere sia ancora lunga, molti passi avanti sono stati fatti, e LICE sostiene le Persone con Epilessia a non arrendersi alla propria condizione e ad affrontare la vita con coraggio in ogni ambito sociale. Ringraziamo i nostri partner e il Giffoni Film Festival che darà visibilità alle storie delle Persone con Epilessia attraverso un cortometraggio”.

La Giornata Internazionale dell’Epilessia celebra anche i 30 anni de “Il Grande Cocomero”, uno dei rari film in cui è stato affrontato il tema dell’Epilessia in modo esaustivo ed emozionante. Durante l’evento è stato proiettato un montaggio speciale del film e, per l’occasione la regista, Francesca Archibugi, ha voluto essere presente con un video saluto.

“Siamo davvero orgogliosi di questo progetto – spiega Oriano Mecarelli, Past-president LICE – che vedrà 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. 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”.

Anche quest’annosi rinnova la tradizionale illuminazione dei monumenti italiani: nella serata del 13 febbraio, infatti, i monumenti delle principali città italiane, a partire dal Colosseo, si coloreranno di viola, il colore della lotta all’Epilessia. Numerose le manifestazioni previste nelle varie Regioni italiane consultabili sul sito LICE.

La Campagna di sensibilizzazione per la Giornata del 13 febbraio ha ottenuto il sostegno di Rai per la Sostenibilità per il supporto informativo attraverso i canali editoriali Rai.

“Quest’anno ancor di più -conclude Antonio Gambardella, Presidentedella Fondazione LICE-abbiamo voluto evidenziare quanto l’inclusione sociale sia importante per chi convive con le Epilessie. Chi è affetto da patologie come



COMMERCIANTE, INCREMENTA LE TUE VENDITE
CONTATTACI
COMPASS GRUPPO MEDISANCA PAGO LIGHT

Più visti

VIDEO	NEWS	FOTO
-------	------	------

Sanremo 2023, Gino Paoli e la gaffe su Amadeus: "Conduce il fes... VIDEO esilarante

Rosa Chemical e Fedez, bacio in bocca a Sanremo 2023: VIDEO

Sophia Urista fa la pipì sul palco sulla faccia di un fan: VIDEO CHOC

ATTENZIONE
Questo video contiene immagini che potrebbero urtare la sensibilità dei lettori.
Guerra in Ucraina, il militare di Kiev Sergei Makarenko fucila prigion... VIDEO choc

Died Suddenly, il film americano su morti e malori improvvisi post vaccino ... VIDEO

Voyager: terremoti in territorio nemico scatenati dalle onde a bassa frequen... VIDE

Bacio Rosa Chemical-Fedez, la Ferragni incredula "riprende" il

queste affronta quotidianamente la discriminazione e l'esclusione dalla vita sociale, professionale o scolastica in base all'età. Per questo vogliamo che le Persone con Epilessia non si nascondano più per paura del giudizio, vogliamo che raccontino le loro storie, le loro paure ma anche i loro successi. Per questo motivo, sempre al fianco di LICE, conosceremo con grande emozione la più bella storia di Epilessia che verrà selezionata e diventerà un cortometraggio presentato in un contesto internazionale come il Giffoni Film Festival a cui va il nostro ringraziamento”.

Hanno partecipato all'evento di oggi Laura Tassi, Presidente LICE; Oriano Mecarelli, Past President LICE, Antonio Gambardella, Presidente della Fondazione LICE; Francesca Sofia, Presidente International Bureau for Epilepsy, IBE; Domenico Di Giorgio, AIFA, con la moderazione di Mario Moroni, Testimonial LICE.

Un ringraziamento speciale va alle Aziende che oggi sono qui al fianco di LICE e di Fondazione LICE per aver sostenuto la Giornata Internazionale dell'Epilessia e per il loro impegno straordinario che dedicano tutti i giorni in questo ambito: Angelini Pharma che ha contribuito anche all'illuminazione del Colosseo, e poi ancora Jazz Pharmaceuticals, UCB, Eisai, EcuFarma, Lusofarmaco e Sanofi per il contributo non condizionante alla Campagna.

La Campagna LICE 2023 “SI VA IN SCENA. STORIE DI EPILESSIA” proseguirà per tutto il 2023. Chi volesse partecipare al contest e raccontare la propria storia di Epilessia, entro e non oltre il 13 marzo 2023, potrà trovare tutte le informazioni su [LICE](#) e [Fondazione LICE](#). Il trailer del cortometraggio sarà presentato in anteprima durante il 46° Congresso Nazionale LICE che si terrà a Napoli dal 7 al 9 giugno 2023.

Per maggiori informazioni:

www.lice.it

<https://fondazionelice.it/>

<https://www.facebook.com/FondazioneEpilessiaLICE>

Ufficio Stampa

GAS Communication

Francesca Rossini – Stefania Perrelli – Manuela Indraccolo

f.rossini@aimcommunication.eu;

s.perrelli@aimcommunication.eu;

m.indraccolo@aimcommunication.eu

Cell. 347.8663183 – Cell. 345 2622937

Seguici su



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

Commenti

[Scrivi/Scopri i commenti](#) ▾



marito dietro le quinte



Mengoni vince Sanremo dopo 10 anni con Due vite: sempre prim... VIDEO



Marco Mengoni domina Sanremo 2023 con la canzone Due vite... UFFICIALE



Sanremo 2023, stasera la finale: per strada la m... Zelensky' - VIDEO

LINK: https://laprovinciapavese.gelocal.it/salute/2023/02/13/news/epilessia_giornata_internazionale_discriminazione_storie-387787984/

SALUTE

FESTIVAL DI SALUTE 2022 COVID SPORTELLI CUORE TUMORI PSICOLOGIA ALIMENTAZIONE LONGFORM VIDEO PODCAST SCRIVICI

Epilessia, ancora troppa discriminazione per le persone che ne soffrono

DI LETIZIA GABAGLIO



Dalla scuola al lavoro, l'esclusione sociale pesa sulla vita dei pazienti. La denuncia della Lega Italiana contro l'epilessia che in occasione della Giornata internazionale lancia un concorso

13 FEBBRAIO 2023 AGGIORNATO ALLE 16:55



QUESTO ARTICOLO È RISERVATO A CHI HA UN ABBONAMENTO PREMIUM

la Provincia
PAVESE

MENSILE

1€ PER 3 MESI (0,33€ al mese)

Tutti i contenuti del sito

DISDICI QUANDO VUOI

ATTIVA ORA

Abbonati per leggere anche

GREEN AND BLUE



La Cei alle parrocchie: "Diventate comunità energetiche"

DI FIAMMETTA CUPELLARO

LEGGI ANCHE



L'orologio biologico batte in maniera diversa in uomini e donne



Salute

Stare bene secondo la scienza

FESTIVAL DI SALUTE 2022 COVID SPORTELLINO CUORE TUMORI PSICOLOGIA ALIMENTAZIONE LONGFORM VIDEO PODCAST SCRIVICI

Epilessia, ancora troppa discriminazione per le persone che ne soffrono

Dalla scuola al lavoro, l'esclusione sociale pesa sulla vita dei pazienti. La der italiana contro l'epilessia che in occasione della Giornata internazionale lan

DI LETIZIA GABAGLIO

13 FEBBRAIO 2023 ALLE 15:12 2 MINUTI DI LETTURA

Non arrendersi di fronte alla malattia e allo stigma che la circonda. Nella giornata internazionale dedicata all'epilessia, la LICE - Lega Italiana Contro l'epilessia lancia un appello alle persone con epilessia e ai loro caregiver e li invita a raccontare le loro storie. Racconti che contribuiranno ad abbattere la discriminazione che ancora è presente, dalla scuola al lavoro, e che è al centro di "Si va in scena. Storie di Epilessia", la campagna di sensibilizzazione contro lo stigma sociale che spesso comporta l'esclusione dalla vita sociale per chi convive con l'epilessia.

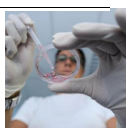


Il peso della malattia

Nei paesi industrializzati, l'epilessia interessa circa 1 persona su 100. Una malattia che può colpire a tutte le età, anche se la maggiore incidenza si registra nei primi anni di vita e nell'età più avanzata. In Italia si stima siano 600mila le persone che ne soffrono e 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. Alla base dell'alto tasso di incidenza nel primo anno di vita ci sono soprattutto fattori genetici e rischi connessi a varie cause di sofferenza perinatale, mentre per gli over 75 la causa risiede soprattutto nel concomitante aumento delle patologie legate all'età: ictus cerebrale, malattie neurodegenerative, tumori e traumi cranici.

Epilessia, un nuovo farmaco per le forme resistenti

di Anna Lisa Bonfranceschi
05
Luglio
2022



Negli ultimi 20 anni il numero di farmaci disponibili è notevolmente

LEGGI ANCHE



L'orologio biologico batte in maniera diversa in uomini e donne



Ricerca clinica, l'Italia si allinea all'Europa: cosa cambia con i nuovi decreti



Beta talassemia, verso una nuova terapia genica

© Riproduzione riservata

RACCOMANDA



Ecco a che palloni si svolgono c dai satellit



Caso Orlar commissio parlament inchiesta

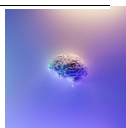


Il Sudan di una base n Mar Rosso. "accerchia"

umentato, ma c'è ancora molto da fare. "Un terzo delle persone con epilessia, infatti, 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", sottolinea Laura Tassi, presidente LICE.

Prove di terapia genica "on-demand" contro l'epilessia

di Anna Lisa Bonfranceschi
03
Novembre
2022



Il concorso

LICE, insieme alla sua Fondazione e in collaborazione con il Giffoni Innovation Hub, ha presentato anche un concorso dedicato al tema dell'inclusione sociale, dalla scuola al lavoro. Le persone con epilessia e i caregiver che vorranno raccontare la loro storia potranno concorrere alla selezione per lo scritto, che diventerà il soggetto di un cortometraggio che sarà presentato dal 20 al 29 luglio al Giffoni Film Festival 2023 e, fuori concorso, alla prossima Mostra Internazionale d'Arte Cinematografica di Venezia. "Siamo davvero orgogliosi di questo progetto - spiega **Oriano Mecarelli**, Past-president LICE - che vedrà 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. 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". Per presentare le storie c'è tempo fino al 13 marzo. Tutte le informazioni per partecipare sul sito di LICE.

Epilessia: l'importanza dei ritmi sonno-veglia

di Anna Lisa Bonfranceschi
14
Luglio
2022



Monumenti illuminati di viola

Centinaia di comuni in tutta Italia - da Modena a Palermo, passando per il Colosseo a Roma - hanno aderito all'appello di illuminare di viola un monumento simbolo della città come segno di sensibilizzazione nei confronti dell'epilessia e di adesione alla giornata internazionale. L'International Epilepsy Day è infatti un evento mondiale e coinvolge oltre 180 paesi.

Quanto fa bene lo sport ai bambini con epilessia

di Nicola Panciera
08
Giugno
2022



Salute

ULTIMISSIME

Lunedì 13 Febbraio - agg. 15:59

adv

Giornata dell'epilessia, monumenti in viola e iniziative contro lo stigma

ULTIMISSIME ADN

Lunedì 13 Febbraio 2023



Roma, 13 feb. (Adnkronos Salute) - Come ogni anno, il 13 febbraio, Giornata internazionale dell'epilessia, in tutto il mondo vengono organizzate iniziative volte a far conoscere questa malattia e combattere lo stigma che la accompagna. Tra queste - spiega in una nota Neuromed - spiccano l'illuminazione di viola dei monumenti più rappresentativi delle varie città, come la Reggia Vanvitelliana di Caserta, e l'incontro virtuale, il 16 febbraio, tra Alfredo D Aniello, neuropsichiatra infantile al Centro Epilessia Irccs Neuromed di Pozzilli (Is) e consigliere della macro area Campania-Molise della Lega italiana contro l'epilessia (Lice), e i docenti di alcuni Istituti di Roma e Milano nell'ambito dell'iniziativa A scuola di epilessia promossa dall'Associazione italiana epilessia.

Si tratta di una iniziativa volta ad aumentare le conoscenze sull'epilessia e le sue manifestazioni cliniche - afferma D Aniello - combattere lo stigma e i pregiudizi che ancora si accompagnano ad essa, affrontare argomenti importanti come le modalità di apprendimento dei bambini con epilessia nonché la gestione del tempo libero e delle attività sportive e, infine, offrire ai docenti e al tutto il personale scolastico informazioni sulle corrette modalità di gestione e soccorso del bambino in corso di crisi epilettica e le modalità di somministrazione dei farmaci di emergenza in corso di crisi .

L'epilessia è una delle condizioni neurologiche croniche più frequenti. Si stima che in Italia ne soffrano circa 600mila persone, 6 milioni in Europa e circa 50 milioni nel mondo. Si tratta di una condizione - spiega la nota - che nella maggior parte dei casi può essere curata con successo grazie alle terapie farmacologiche a disposizione, ma un terzo dei pazienti non risponde alle cure con risvolti importanti sulla qualità della vita. La non prevedibilità delle crisi epilettiche può infatti inficiare il contesto lavorativo, scolastico e affettivo. Se a questo si sommano l'accesso disomogeneo delle cure, che ancora si registra soprattutto nei Paesi a basso reddito, oltre allo stigma presente in tutti i Paesi, anche quelli occidentali, si capisce perché questa condizione sia ad alta pervasività.

"E per tali motivi spiega il professor Giancarlo Di Gennaro, direttore dell'Uo Centro Epilessia dell'Irccs Neuromed e coordinatore del Gruppo di studio Epilessia della Sin (Società italiana di neurologia) che l'Organizzazione mondiale della sanità, nel maggio del 2022, ha inserito l'epilessia, insieme ad altre condizioni neurologiche, al centro di un ambizioso Piano decennale di politiche nazionali e internazionali. Gli obiettivi strategici del piano Igap-10 (Piano d'azione globale decennale per l'epilessia ed altri disturbi neurologici) sono quelli di rendere la gestione di queste patologie prioritaria nelle politiche nazionali; fornire su larga scala tempestive diagnosi efficaci; poter attuare strategie di prevenzione; favorire la ricerca e l'innovazione in questi campi, rafforzare un approccio a queste condizioni che segue il modello della salute pubblica .

Contro lo stigma - si legge nella nota - gli specialisti del Centro Neuromed

contribuiscono con la loro opera a promuovere il più possibile una corretta informazione e formazione non solo alle famiglie che combattono quotidianamente questa condizione, ma anche all'interno della società stessa.

Stigma è una parola la cui etimologia è greca e vuol dire macchia, pregiudizio, discredito che continua nel tempo ricorda Lilliana Grammaldo, neuropsicologa e psicoterapeuta del Centro Epilessia Neuromed Parte da una nutrita fetta di popolazione nei confronti di un'altra, di una malattia o di un'etnia, con il risultato di impedire l'avvicinamento. Lo stigma è qualcosa che separa. Da questo stigma sociale ne discende uno individuale. La persona con epilessia fa suo il concetto di valere meno. Questo accade perché l'identità non è biologica ma è un dono sociale. Se dal verificarsi della prima crisi non viene detto ad un bambino, ad una persona, che il suo valore prescinde dall'epilessia ma è ontologico, connaturato, quel bambino, quella persona fa specchio di ciò e accetta di essere di minor valore.

L'epilessia esordisce, comunemente, con le crisi in età infantile. Sebbene molte forme vadano incontro a una risoluzione spontanea, il 30-40% di bambini continueranno a presentare crisi, talora farmaco-resistenti, anche da adulti. Nel mondo si stima che, ogni anno, circa un milione di bambini affetti da epilessia transita nell'età adulta.

La transizione - sottolinea D Aniello - è un processo che riguarda non solo quei bambini e adolescenti che continuano a presentare crisi in età adulta ma anche quei ragazzi che pur avendo crisi ben controllate presentano altre comorbidità neurologiche o psicopatologiche. Non esiste una età specifica per iniziare il processo di transizione ma la maggior parte degli esperti individua nella tarda infanzia, prima adolescenza l'età in cui intraprendere questo percorso. Si tratta di un processo lento, che mette al centro l'adolescente e la sua famiglia e che necessita di figure specializzate come neuropsichiatra infantile, neurologo e psicologo che operino in équipe multidisciplinare e che possano avvalersi anche dell'aiuto di altre figure professionali come, ad esempio, il ginecologo o lo psichiatra.

LINK: <https://www.liberoquotidiano.it/news/adnkronos/34863588/13-febbraio-2023-giornata-internazionale-dell-epilessia-al-via-si-va-in-scena-storie...>



-50% Detrazione

Soluzione Chiavi in Mano per la tua Doccia

Piùesse

Preventivo >



Monte Pegni
Parma

Hai bisogno
un prestito
immediato
Rivolgiti
ProntoPe

ProntoPe

Scopri di



Monte Pegni
Parma

Hai bisogno
un prestito
immediato
Rivolgiti
ProntoPe

ProntoPe

Scopri di



Monte

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

Condividi:



HOME / ADNKRONOS

13 Febbraio 2023 Giornata Internazionale dell' Epilessia al via "Si va in scena. Storie di Epilessia"



SBAM



Milano: Liquidazione di auto 2021 invendute (vedi prezzi)



Sponsorizzato da Offerte auto | Ricerca annunci

"Non vi resta che...": dai vertici FdI il brutale sfottò a sinistra e Pd

PREGO?



"Minniti ha pagato i criminali": la prof delira, in studio si scatena il caos | Video

FLOP

"Per quattro mesi...": Dago-bomba sulla Ferragni, il fallimento è totale

FORZA MEME

Meloni ridicolizza la sinistra: dopo il voto... la "foto" clamorosa | Guarda

13 febbraio 2023

a a a



Ascolta: "FdI sfotte Pd: "Non vi resta che piangere""



(Adnkronos) - •Parte la campagna di LICE e Fondazione LICE per raccontare storie di inclusione sociale delle persone con Epilessia, dalla scuola al lavoro

•Il cortometraggio al Giffoni Film Festival 2023



Pizzikotto

Pizzikotto Pizzeria e Lifferia

Alta, bassa o di mezzo: scegli la tua preferita!



Raccomandato da Outbrain

Roma, 13 febbraio 2023 - La vita è un teatro ed ognuno di noi va in scena tutti i giorni, nessuno escluso. È questo il messaggio che la LICE- Lega Italiana Contro l'Epilessia rivolge alle Persone che convivono con l'Epilessia, per non arrendersi alla propria condizione, perché raggiungere una migliore qualità di vita oggi si può.

Nei Paesi industrializzati, l'Epilessia interessa circa 1 persona su 100. Questa patologia si può verificare in tutte le età, con due maggiori picchi di incidenza, uno nei primi anni di vita e l'altro - sempre più elevato - nell'età più avanzata. Attualmente si calcola, infatti, che in Italia 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. Alla base dell'alto tasso di incidenza nel primo anno di vita ci sono soprattutto fattori genetici e rischi connessi a varie cause di sofferenza perinatale, mentre per gli over 75 la causa risiede soprattutto nel concomitante aumento delle patologie legate all'età: ictus cerebrale, malattie neurodegenerative, tumori e traumi cranici.

In occasione della Giornata Internazionale dell'Epilessia, LICE e Fondazione LICE, in collaborazione con il Giffoni Innovation Hub, davanti a una platea di giornalisti e Istituzioni, hanno presentato in conferenza stampa "Si va in scena. Storie di Epilessia", la campagna di awareness contro lo stigma sociale che spesso comporta l'esclusione da una vita normale per chi convive con l'Epilessia, anche in ambito scolastico e lavorativo.

La Giornata Internazionale è stata l'occasione per lanciare un contest dedicato al tema dell'inclusione sociale, dalla scuola al lavoro. La Campagna prevedrà, infatti, il coinvolgimento diretto delle Persone con Epilessia ed i loro caregiver che vorranno raccontare la storia di chi l'Epilessia la vive in prima persona, in ogni ambito della vita quotidiana.

La storia migliore verrà selezionata da una giuria di esperti, e diventerà il soggetto di un cortometraggio che sarà presentato dal 20 al 29 luglio al Giffoni Film Festival 2023e, fuori concorso, alla prossima Mostra Internazionale d'Arte Cinematografica di Venezia.

"In Italia le Persone con Epilessia sono circa 600 mila - evidenzia Laura Tassi, presidente LICE - 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. L'Epilessia è una malattia cronica che impatta certamente sulla vita quotidiana di chi ne

Parma

La Galleria

SOUTH CENTRO

Stadio Ennio Tardini

Parco della Cittadella

CITTADELLA

Via Giuditta S...

SS62

SP515

SP513R

SP16

Store info

Directions

Pizzikotto

Scopri i nostri dolci

La nostra pizza tutto il sapore della semplicità

Parco della

Store info

Directions

In evidenza

Ricarica D'ESTATE

PARTI PER IL NORD EUROPA E RISPARIAMIA FINO AL 30%

PRENOTA ORA

MSC CROCIERE

Video

Ufo e alieni nei cieli Usa? La risposta ufficiale della Casa Bianca

Amerai il tuo sorriso

Denti dritti comodamente da casa. Risultati in breve tempo! A partire da 33€ al mese.

DR SMILE

dr-smile.it

Vêtements Femme

Découvrez l'univers Please et ne manquez pas notre style à l'âme Denim, Street et Fashion.

PLEASE

Monte Pegni
Parma

Hai bisogno di un prestito immediato? Rivolgiti a ProntoPai

ProntoPe

Scopri di



Monte Pegni
Parma

Hai bisogno di un prestito immediato? Rivolgiti a ProntoPai

ProntoPe

Scopri di



Monte Pegni
Parma

impatta certamente sulla vita quotidiana di chi ne soffre, anche nei rapporti con le persone, i compagni, i colleghi. Sebbene la strada da percorrere sia ancora lunga, molti passi avanti sono stati fatti, e LICE sostiene le Persone con Epilessia a non arrendersi alla propria condizione e ad affrontare la vita con coraggio in ogni ambito sociale. Ringraziamo i nostri partner e il Giffoni Film Festival che darà visibilità alle storie delle Persone con Epilessia attraverso un cortometraggio”.

La Giornata Internazionale dell'Epilessia celebra anche i 30 anni de “Il Grande Cocomero”, uno dei rari film in cui è stato affrontato il tema dell'Epilessia in modo esaustivo ed emozionante. Durante l'evento è stato proiettato un montaggio speciale del film e, per l'occasione la regista, Francesca Archibugi, ha voluto essere presente con un video saluto.

“Siamo davvero orgogliosi di questo progetto – spiega Oriano Mecarelli, Past-president LICE – che vedrà 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. 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”.

Anche quest'annosi rinnova la tradizionale illuminazione dei monumenti italiani: nella serata del 13 febbraio, infatti, i monumenti delle principali città italiane, a partire dal Colosseo, si coloreranno di viola, il colore della lotta all'Epilessia. Numerose le manifestazioni previste nelle varie Regioni italiane consultabili sul sito LICE .

La Campagna di sensibilizzazione per la Giornata del 13 febbraio ha ottenuto il sostegno di Rai per la Sostenibilità per il supporto informativo attraverso i canali editoriali Rai.

“Quest'anno ancor di più -conclude Antonio Gambardella, Presidente della Fondazione LICE- abbiamo voluto evidenziare quanto l'inclusione sociale sia importante per chi convive con le Epilessie. Chi è affetto da patologie come queste affronta quotidianamente la discriminazione e l'esclusione dalla vita sociale, professionale o scolastica in base all'età. Per questo vogliamo che le Persone con Epilessia non si nascondano più per paura del giudizio, vogliamo che raccontino le loro storie, le loro paure ma anche i loro successi. Per questo motivo, sempre al fianco di LICE, conosceremo con grande emozione la più bella

pleasefashion.com
Approfittane ora
Sconti esclusivi sulla spesa online su Carrefour.it
carrefour.it

il sondaggio
Regionali, per voi chi ha subito la sconfitta maggiore?



VOTA

Tecnologia Italiana: cabine doccia con bagno turco, angoli doccia e hammam su misura
Piùesse

Hai bisogno di un prestito immediato? Rivolgiti a ProntoPi

ProntoPe

Scopri di



Monte Pegni Parma

Hai bisogno di un prestito immediato? Rivolgiti a ProntoPi

ProntoPe

Scopri di



Monte Pegni Parma

Hai bisogno di un prestito immediato? Rivolgiti a ProntoPi

storia di Epilessia che verrà selezionata e diventerà un cortometraggio presentato in un contesto internazionale come il Giffoni Film Festival a cui va il nostro ringraziamento”.

Hanno partecipato all'evento di oggi Laura Tassi, Presidente LICE; Oriano Mecarelli, Past President LICE, Antonio Gambardella, Presidente della Fondazione LICE; Francesca Sofia, Presidente International Bureau for Epilepsy, IBE; Domenico Di Giorgio, AIFA, con la moderazione di Mario Moroni, Testimonial LICE.

Un ringraziamento speciale va alle Aziende che oggi sono qui al fianco di LICE e di Fondazione LICE per aver sostenuto la Giornata Internazionale dell'Epilessia e per il loro impegno straordinario che dedicano tutti i giorni in questo ambito: Angelini Pharma che ha contribuito anche all'illuminazione del Colosseo, e poi ancora Jazz Pharmaceuticals, UCB, Eisai, EcuFarma, Lusofarmaco e Sanofi per il contributo non condizionante alla Campagna.

La Campagna LICE 2023 “SI VA IN SCENA. STORIE DI EPILESSIA” proseguirà per tutto il 2023. Chi volesse partecipare al contest e raccontare la propria storia di Epilessia, entro e non oltre il 13 marzo 2023, potrà trovare tutte le informazioni su LICE e Fondazione LICE. Il trailer del cortometraggio sarà presentato in anteprima durante il 46° Congresso Nazionale LICE che si terrà a Napoli dal 7 al 9 giugno 2023.

Per maggiori informazioni:

www.lice.it

<https://fondazionelice.it/>

<https://www.facebook.com/FondazioneEpilessiaLICE>

Ufficio Stampa

GAS Communication

Francesca Rossini – Stefania Perrelli – Manuela Indraccolo

f.rossini@aimcommunication.eu ;

s.perrelli@aimcommunication.eu ;

m.indraccolo@aimcommunication.eu

Cell. 347.8663183 – Cell. 345 2622937



PRONTOPÉ

ProntoPe

[Scopri di](#)



**Monte
Pegni
Parma**

Hai bisogno
un prestito
immediato
Rivolgiti
ProntoPe

ProntoPe

[Scopri di](#)



**Monte
Pegni
Parma**

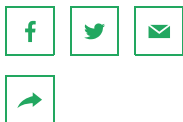
Hai bisogno
un prestito
immediato
Rivolgiti
ProntoPe

ProntoPe



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

Condividi:



HOME / CORR.IT / ADNKRONOS

Giornata dell'epilessia, monumenti in viola iniziative contro lo stigma

13 febbraio 2023

a a a

Roma, 13 feb. (Adnkronos Salute) - Come ogni anno, il 13 febbraio, Giornata internazionale dell'epilessia, in tutto il mondo vengono organizzate iniziative volte a far conoscere questa malattia e combattere lo stigma che la accompagna. Tra queste - spiega in una nota Neuromed - spiccano l'illuminazione di viola dei monumenti più rappresentativi delle varie città, come la Reggia Vanvitelliana di Caserta, e l'incontro virtuale, il 16 febbraio, tra Alfredo D'Aniello, neuropsichiatra infantile al Centro Epilessia Irccs Neuromed di Pozzilli (Is) e consigliere della macro area Campania-Molise della Lega italiana contro l'epilessia (Lice), e i docenti di alcuni Istituti di Roma e Milano nell'ambito dell'iniziativa 'A scuola di epilessia' promossa dall'Associazione italiana epilessia.

“Si tratta di una iniziativa volta ad aumentare le conoscenze sull'epilessia e le sue manifestazioni cliniche - afferma D'Aniello - combattere lo stigma e i pregiudizi che ancora si accompagnano ad essa, affrontare argomenti importanti come le modalità di apprendimento dei bambini con epilessia nonché la gestione del tempo libero e delle attività sportive e, infine, offrire ai docenti e al tutto il personale scolastico informazioni sulle corrette modalità di gestione e soccorso del bambino in corso di crisi epilettica e le modalità di somministrazione dei farmaci 'di emergenza' in corso di crisi”.

L'epilessia è una delle condizioni neurologiche croniche più frequenti. Si stima che in Italia ne soffrano circa 600mila persone, 6 milioni Europa e circa 50 milioni nel mondo. Si tratta di una condizione - spiega la nota - che nella maggior parte dei casi può essere curata con successo grazie alle terapie farmacologiche a disposizione, ma un terzo dei pazienti non risponde alle cure con risvolti importanti sulla qualità della vita. La non prevedibilità delle crisi epilettiche può infatti inficiare il contesto lavorativo, scolastico e affettivo. Se a questo si sommano l'accesso disomogeneo delle cure, che ancora si registra soprattutto nei Paesi a basso reddito, oltre allo stigma presente in tutti i Paesi, anche quelli occidentali, si capisce perché questa condizione sia ad alta pervasività.

"E' per tali motivi – spiega il professor Giancarlo Di Gennaro, direttore dell'Uo Centro Epilessia dell'Irccs Neuromed e coordinatore del Gruppo di studio Epilessia della Sin (Società italiana di neurologia) – che l'Organizzazione mondiale della sanità, nel maggio del 2022, ha inserito l'epilessia, insieme ad altre condizioni neurologiche, al centro di un ambizioso Piano decennale di politiche nazionali e internazionali. Gli obiettivi strategici del piano Igap-10 (Piano d'azione globale decennale per l'epilessia ed altri disturbi neurologici) sono quelli di rendere la gestione di queste patologie prioritaria nelle politiche nazionali; fornire su larga scala tempestive diagnosi efficaci; poter attuare strategie di prevenzione; favorire la ricerca e l'innovazione in questi campi, rafforzare un approccio a queste condizioni che segue il modello della salute pubblica”.

Contro lo stigma - si legge nella nota - gli specialisti del Centro Neuromed contribuiscono con la loro opera a promuovere il più possibile una corretta informazione e formazione non solo alle famiglie che combattono quotidianamente questa condizione, ma anche all'interno della società stessa.

“Stigma è una parola la cui etimologia è greca e vuol dire macchia, pregiudizio, discredito che continua nel tempo – ricorda Liliana Grammaldo, neuropsicologa e psicoterapeuta del Centro Epilessia Neuromed – Parte da una nutrita fetta di popolazione nei confronti di un'altra, di una malattia o di un'etnia, con il risultato di impedirne l'avvicinamento. Lo stigma è qualcosa che separa. Da questo stigma sociale ne discende uno individuale. La persona con epilessia fa suo il concetto di valere meno. Questo accade perché l'identità non è biologica ma è un dono sociale. Se dal verificarsi della prima crisi non viene detto ad un bambino, ad una persona, che il suo valore prescinde dall'epilessia ma è ontologico, connaturato, quel bambino, quella persona fa specchio di ciò e accetta di essere di minor valore”.

L'epilessia esordisce, comunemente, con le crisi in età infantile. Sebbene molte forme vadano incontro a una risoluzione spontanea, il 30-40% di bambini continueranno a presentare crisi, talora farmacoresistenti, anche da adulti. Nel mondo si stima che, ogni anno, circa un milione di bambini affetti da epilessia transita nell'età adulta.

“La transizione - sottolinea D'Aniello - è un processo che riguarda non solo quei bambini e adolescenti che continuano a presentare crisi in età adulta ma anche quei ragazzi che pur avendo crisi ben controllate presentano altre comorbidità neurologiche o psicopatologiche. Non esiste una età specifica per iniziare il processo di transizione ma la maggior parte degli esperti individua nella tarda infanzia, prima adolescenza l'età in cui intraprendere questo percorso. Si tratta di un processo lento, che mette al centro l'adolescente e la sua famiglia e che necessita di figure specializzate come neuropsichiatra infantile, neurologo e psicologo che operino in equipe multidisciplinare e che possano avvalersi anche dell'aiuto di altre figure professionali come, ad esempio, il ginecologo o lo psichiatra”.

AREZZO



Ex Konz di via Setteponti all'asta: prezzo e data della vendita

AREZZO



Santucci nell'orchestra della Rai: "Questo festival, Mengoni, Blanco, le canzoni"

CORRIERE AREZZO

AREZZO

Arrestato 25enne in centro. Era a passeggio con un chilo e mezzo di droga

CORRIERE AREZZO

COME CONTATTARCI

Problemi e disservizi? Denunciali al Corriere. Nuovo spazio dedicato alle segnalazioni dei lettori

In evidenza

Corriere di Arezzo TV



Arezzo, bancomat asportato dai ladri: cosa resta dopo il colpo. Video

Armi, droga e coltivazione domestica di marijuana: arrestato. Video

Giornata dell'epilessia, monumenti in viola e iniziative contro lo stigma

13 FEB 2023



Roma, 13 feb. (Adnkronos Salute) - Come ogni anno, il 13 febbraio, Giornata internazionale dell'epilessia, in tutto il mondo vengono organizzate iniziative volte a far conoscere questa malattia e combattere lo stigma che la accompagna. Tra queste - spiega in una nota Neuromed - spiccano l'illuminazione di viola dei monumenti più rappresentativi delle varie città, come la Reggia Vanvitelliana di Caserta, e l'incontro virtuale, il 16 febbraio, tra Alfredo D'Aniello, neuropsichiatra infantile al Centro Epilessia Irccs Neuromed di Pozzilli (Is) e consigliere della macro area Campania-Molise della Lega italiana contro l'epilessia (Lice), e i docenti di alcuni Istituti di Roma e Milano nell'ambito dell'iniziativa 'A scuola di epilessia' promossa dall'Associazione italiana epilessia.

“Si tratta di una iniziativa volta ad aumentare le conoscenze sull'epilessia e le sue manifestazioni cliniche - afferma D'Aniello - combattere lo stigma e i pregiudizi che ancora si accompagnano ad essa, affrontare argomenti importanti come le modalità di apprendimento dei bambini con epilessia nonché la gestione del tempo libero e delle attività sportive e, infine, offrire ai docenti e al tutto il personale scolastico informazioni sulle corrette modalità di gestione e soccorso del bambino in corso di crisi epilettica e le modalità di somministrazione dei farmaci 'di emergenza' in corso di crisi”.

L'epilessia è una delle condizioni neurologiche croniche più frequenti. Si stima che in Italia ne soffrano circa 600mila persone, 6 milioni Europa e circa 50 milioni nel mondo. Si tratta di una condizione - spiega la nota - che nella maggior parte dei casi può essere curata con successo grazie alle terapie farmacologiche a disposizione, ma un terzo dei

pazienti non risponde alle cure con risvolti importanti sulla qualità della vita. La non prevedibilità delle crisi epilettiche può infatti inficiare il contesto lavorativo, scolastico e affettivo. Se a questo si sommano l'accesso disomogeneo delle cure, che ancora si registra soprattutto nei Paesi a basso reddito, oltre allo stigma presente in tutti i Paesi, anche quelli occidentali, si capisce perché questa condizione sia ad alta pervasività.

"E' per tali motivi – spiega il professor Giancarlo Di Gennaro, direttore dell'Uo Centro Epilessia dell'Irccs Neuromed e coordinatore del Gruppo di studio Epilessia della Sin (Società italiana di neurologia) – che l'Organizzazione mondiale della sanità, nel maggio del 2022, ha inserito l'epilessia, insieme ad altre condizioni neurologiche, al centro di un ambizioso Piano decennale di politiche nazionali e internazionali. Gli obiettivi strategici del piano Igap-10 (Piano d'azione globale decennale per l'epilessia ed altri disturbi neurologici) sono quelli di rendere la gestione di queste patologie prioritaria nelle politiche nazionali; fornire su larga scala tempestive diagnosi efficaci; poter attuare strategie di prevenzione; favorire la ricerca e l'innovazione in questi campi, rafforzare un approccio a queste condizioni che segue il modello della salute pubblica”.

Contro lo stigma - si legge nella nota - gli specialisti del Centro Neuromed contribuiscono con la loro opera a promuovere il più possibile una corretta informazione e formazione non solo alle famiglie che combattono quotidianamente questa condizione, ma anche all'interno della società stessa.

“Stigma è una parola la cui etimologia è greca e vuol dire macchia, pregiudizio, discredito che continua nel tempo – ricorda Liliana Grammaldo, neuropsicologa e psicoterapeuta del Centro Epilessia Neuromed – Parte da una nutrita fetta di popolazione nei confronti di un'altra, di una malattia o di un'etnia, con il risultato di impedirne l'avvicinamento. Lo stigma è qualcosa che separa. Da questo stigma sociale ne discende uno individuale. La persona con epilessia fa suo il concetto di valere meno. Questo accade perché l'identità non è biologica ma è un dono sociale. Se dal verificarsi della prima crisi non viene detto ad un bambino, ad una persona, che il suo valore prescinde dall'epilessia ma è ontologico, connotato, quel bambino, quella persona fa specchio di ciò e accetta di essere di minor valore”.

L'epilessia esordisce, comunemente, con le crisi in età infantile. Sebbene molte forme vadano incontro a una risoluzione spontanea, il 30-40% di bambini continueranno a presentare crisi, talora farmacoresistenti, anche da adulti. Nel mondo si stima che, ogni anno, circa un milione di bambini affetti da epilessia transita nell'età adulta.

“La transizione - sottolinea D'Aniello - è un processo che riguarda non solo quei bambini e adolescenti che continuano a presentare crisi in età adulta ma anche quei ragazzi che pur avendo crisi ben controllate presentano altre comorbidità neurologiche o psicopatologiche. Non esiste una età specifica per iniziare il processo di transizione ma la maggior parte degli esperti individua nella tarda infanzia, prima adolescenza l'età in cui intraprendere questo percorso. Si tratta di un processo lento, che mette al centro l'adolescente e la sua famiglia e che necessita di figure specializzate come neuropsichiatra infantile, neurologo e psicologo che operino in équipe multidisciplinare e che possano avvalersi anche dell'aiuto di altre figure professionali come, ad esempio, il ginecologo o lo psichiatra”.

LINK: <https://www.ilfoglio.it/adnkronos/2023/02/13/news/giornata-dell-epilessia-monumenti-in-viola-e-iniziative-contro-lo-stigma-4950716/>



IL FOGLIO
quotidiano

IL FOGLIO

D'ANIELLO (NEUROMED- LICE): "FAR CONOSCERE LA MALATTIA E COMBATTERE I PREGIUDIZI"

Giornata dell'epilessia, monumenti in viola e iniziative contro lo stigma

13 FEB 2023



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

Roma, 13 feb. (Adnkronos Salute) - Come ogni anno, il 13 febbraio, Giornata internazionale dell'epilessia, in tutto il mondo vengono organizzate iniziative volte a far conoscere questa malattia e combattere lo stigma che la accompagna. Tra queste - spiega in una nota Neuromed - spiccano l'illuminazione di viola dei monumenti più rappresentativi delle varie città, come la Reggia Vanvitelliana di Caserta, e l'incontro virtuale, il 16 febbraio, tra Alfredo D'Aniello, neuropsichiatra infantile al Centro Epilessia Irccs Neuromed di Pozzilli (Is) e consigliere della macro area Campania-Molise della Lega italiana contro l'epilessia (Lice), e i docenti di alcuni Istituti di Roma e Milano nell'ambito dell'iniziativa 'A scuola di epilessia' promossa dall'Associazione italiana epilessia.

“Si tratta di una iniziativa volta ad aumentare le conoscenze sull'epilessia e le sue manifestazioni cliniche - afferma D'Aniello - combattere lo stigma e i pregiudizi che ancora si accompagnano ad essa, affrontare argomenti importanti come le modalità di apprendimento dei bambini con epilessia nonché la gestione del tempo libero e delle attività sportive e, infine, offrire ai docenti e al tutto il personale scolastico informazioni sulle corrette modalità di gestione e soccorso del bambino in corso di crisi epilettica e le modalità di somministrazione dei farmaci 'di emergenza' in corso di crisi”.

L'epilessia è una delle condizioni neurologiche croniche più frequenti. Si stima che in Italia ne soffrano circa 600mila persone, 6 milioni Europa e circa 50 milioni nel mondo. Si tratta di una condizione - spiega la nota - che nella maggior parte dei casi può essere curata con successo grazie alle terapie farmacologiche a disposizione, ma un terzo dei pazienti non risponde alle cure con risvolti importanti sulla qualità della vita. La non prevedibilità delle crisi epilettiche può infatti inficiare il contesto lavorativo, scolastico e affettivo. Se a questo si sommano l'accesso disomogeneo delle cure, che ancora si registra soprattutto nei Paesi a basso reddito, oltre allo stigma presente in tutti i Paesi, anche quelli occidentali, si capisce perché questa condizione sia ad alta pervasività.

"E' per tali motivi - spiega il professor Giancarlo Di Gennaro, direttore dell'Uo Centro Epilessia dell'Irccs Neuromed e coordinatore del Gruppo di studio Epilessia della Sin (Società italiana di neurologia) - che l'Organizzazione mondiale della sanità, nel maggio del 2022, ha inserito l'epilessia, insieme ad altre condizioni neurologiche, al centro di un ambizioso Piano decennale di politiche nazionali e internazionali. Gli obiettivi strategici del piano Igap-10 (Piano d'azione globale decennale per l'epilessia ed altri disturbi neurologici) sono quelli di rendere la gestione di queste patologie prioritaria nelle politiche nazionali; fornire su larga scala tempestive diagnosi efficaci; poter attuare strategie di prevenzione; favorire la ricerca e l'innovazione in questi campi, rafforzare un approccio a queste condizioni che segue il modello della salute pubblica”.

Contro lo stigma - si legge nella nota - gli specialisti del Centro Neuromed contribuiscono con la loro opera a promuovere il più possibile una corretta informazione e formazione non solo alle famiglie che combattono quotidianamente questa condizione, ma anche all'interno della società stessa.

“Stigma è una parola la cui etimologia è greca e vuol dire macchia, pregiudizio, discredito che continua nel tempo - ricorda Liliana Grammaldo, neuropsicologa e psicoterapeuta del Centro Epilessia Neuromed - Parte da una nutrita fetta di popolazione nei confronti di un'altra, di una malattia o di un'etnia, con il risultato di impedirne l'avvicinamento. Lo stigma è qualcosa che separa. Da questo stigma sociale ne discende uno individuale. La persona con epilessia fa suo il concetto di valere meno.

Questo accade perché l'identità non è biologica ma è un dono sociale. Se dal verificarsi della prima crisi non viene detto ad un bambino, ad una persona, che il suo valore prescinde dall'epilessia ma è ontologico, connaturato, quel bambino, quella persona fa specchio di ciò e accetta di essere di minor valore”.

L'epilessia esordisce, comunemente, con le crisi in età infantile. Sebbene molte forme vadano incontro a una risoluzione spontanea, il 30-40% di bambini continueranno a presentare crisi, talora farmacoresistenti, anche da adulti. Nel mondo si stima che, ogni anno, circa un milione di bambini affetti da epilessia transita nell'età adulta.

“La transizione - sottolinea D'Aniello - è un processo che riguarda non solo quei bambini e adolescenti che continuano a presentare crisi in età adulta ma anche quei ragazzi che pur avendo crisi ben controllate presentano altre comorbidità neurologiche o psicopatologiche. Non esiste una età specifica per iniziare il processo di transizione ma la maggior parte degli esperti individua nella tarda infanzia, prima adolescenza l'età in cui intraprendere questo percorso. Si tratta di un processo lento, che mette al centro l'adolescente e la sua famiglia e che necessita di figure specializzate come neuropsichiatra infantile, neurologo e psicologo che operino in equipe multidisciplinare e che possano avvalersi anche dell'aiuto di altre figure professionali come, ad esempio, il ginecologo o lo psichiatra”.

[I PIÙ LETTI DI ADNKRONOS](#)

IL FOGLIO

Napoli-Cremonese 3-0, tris azzurro e fuga scudetto continua



TV Samsung 55 pollici 51%
749,00€ **369,00€**

ultimora **cronaca** esteri economia politica scienze salute duels autori photostory italia libera società

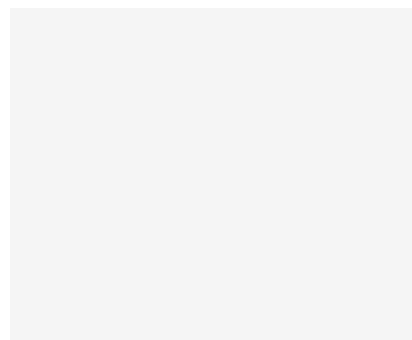
Giornata dell'epilessia, monumenti in viola e iniziative contro lo stigma



di **Adnkronos**

Roma, 13 feb. (Adnkronos Salute) - Come ogni anno, il 13 febbraio, Giornata internazionale dell'epilessia, in tutto il mondo vengono organizzate iniziative volte a far conoscere questa malattia e combattere lo stigma che la accompagna. Tra queste - spiega in una nota Neuromed - spiccano l'illuminazione di viola dei monumenti più rappresentativi delle varie città, come la Reggia Vanvitelliana di Caserta, e l'incontro virtuale, il 16 febbraio, tra Alfredo D'Aniello, neuropsichiatra infantile al Centro Epilessia Irccs Neuromed di Pozzilli (Is) e consigliere della macro area Campania-Molise della Lega italiana contro l'epilessia (Lice), e i docenti di alcuni Istituti di Roma e Milano nell'ambito dell'iniziativa 'A scuola di epilessia' promossa dall'Associazione italiana epilessia.

"Si tratta di una iniziativa volta ad aumentare le conoscenze sull'epilessia e le sue manifestazioni cliniche - afferma D'Aniello - combattere lo stigma e i pregiudizi che ancora si accompagnano ad essa, affrontare argomenti importanti come le modalità di apprendimento dei bambini con epilessia nonché la gestione del tempo libero e delle attività sportive e, infine, offrire ai docenti e al tutto il personale scolastico informazioni sulle corrette modalità di gestione e soccorso del bambino



RISPARMIA SUBITO
TISCALI taglia i costi



in corso di crisi epilettica e le modalità di somministrazione dei farmaci 'di emergenza' in corso di crisi".

L'epilessia è una delle condizioni neurologiche croniche più frequenti. Si stima che in Italia ne soffrano circa 600mila persone, 6 milioni Europa e circa 50 milioni nel mondo. Si tratta di una condizione - spiega la nota - che nella maggior parte dei casi può essere curata con successo grazie alle terapie farmacologiche a disposizione, ma un terzo dei pazienti non risponde alle cure con risvolti importanti sulla qualità della vita. La non prevedibilità delle crisi epilettiche può infatti inficiare il contesto lavorativo, scolastico e affettivo. Se a questo si sommano l'accesso disomogeneo delle cure, che ancora si registra soprattutto nei Paesi a basso reddito, oltre allo stigma presente in tutti i Paesi, anche quelli occidentali, si capisce perché questa condizione sia ad alta pervasività.

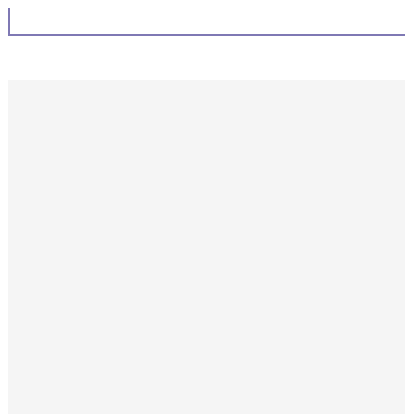
"E' per tali motivi - spiega il professor Giancarlo Di Gennaro, direttore dell'Uo Centro Epilessia dell'Irccs Neuromed e coordinatore del Gruppo di studio Epilessia della Sin (Società italiana di neurologia) - che l'Organizzazione mondiale della sanità, nel maggio del 2022, ha inserito l'epilessia, insieme ad altre condizioni neurologiche, al centro di un ambizioso Piano decennale di politiche nazionali e internazionali. Gli obiettivi strategici del piano Igap-10 (Piano d'azione globale decennale per l'epilessia ed altri disturbi neurologici) sono quelli di rendere la gestione di queste patologie prioritaria nelle politiche nazionali; fornire su larga scala tempestive diagnosi efficaci; poter attuare strategie di prevenzione; favorire la ricerca e l'innovazione in questi campi, rafforzare un approccio a queste condizioni che segue il modello della salute pubblica".

Contro lo stigma - si legge nella nota - gli specialisti del Centro Neuromed contribuiscono con la loro opera a promuovere il più possibile una corretta informazione e formazione non solo alle famiglie che combattono quotidianamente questa condizione, ma anche all'interno della società stessa.

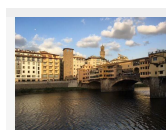
"Stigma è una parola la cui etimologia è greca e vuol dire macchia, pregiudizio, discredito che continua nel tempo - ricorda Liliana Grammaldo, neuropsicologa e psicoterapeuta del Centro Epilessia Neuromed - Parte da una nutrita fetta di popolazione nei confronti di un'altra, di una malattia o di un'etnia, con il risultato di impedirne l'avvicinamento. Lo stigma è qualcosa che separa. Da questo stigma sociale ne discende uno individuale. La persona con epilessia fa suo il concetto di valere meno. Questo accade perché l'identità non è biologica ma è un dono sociale. Se dal verificarsi della prima crisi non viene detto ad un bambino, ad una persona, che il suo valore prescinde dall'epilessia ma è ontologico, connaturato, quel bambino, quella persona fa specchio di ciò e accetta di essere di minor valore".

L'epilessia esordisce, comunemente, con le crisi in età infantile. Sebbene molte forme vadano incontro a una risoluzione spontanea, il 30-40% di bambini continueranno a presentare crisi, talora farmacoresistenti, anche da adulti. Nel mondo si stima che, ogni anno, circa un milione di bambini affetti da epilessia transita nell'età adulta.

"La transizione - sottolinea D'Aniello - è un processo che riguarda non solo quei bambini e adolescenti che continuano a presentare crisi in età adulta ma anche quei ragazzi che pur avendo crisi ben controllate presentano altre comorbidità neurologiche o psicopatologiche. Non esiste una età specifica per iniziare il processo di transizione ma la maggior parte degli esperti individua nella tarda



I più recenti



In gita scrive sul muro di Ponte Vecchio, denunciata



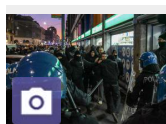
Cospito: a Milano volantinaggio anarchico e presidio in Comune



Coldiretti: "Allarme siccità, Po a secco come d'estate"



Malattie croniche intestinali, confronto medici-pazienti su gestione patologie

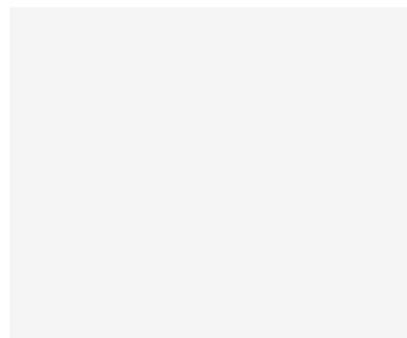


Cospito: scontri tra anarchici e polizia a Milano



infanzia, prima adolescenza l'età in cui intraprendere questo percorso. Si tratta di un processo lento, che mette al centro l'adolescente e la sua famiglia e che necessita di figure specializzate come neuropsichiatra infantile, neurologo e psicologo che operino in équipe multidisciplinare e che possano avvalersi anche dell'aiuto di altre figure professionali come, ad esempio, il ginecologo o lo psichiatra".

13 febbraio 2023



Commenti [Leggi la Netiquette](#)

Sullo stesso tema



Giornata dell'epilessia, monumenti in viola e iniziative contro lo stigma



Leone (Sin): "Raddoppiati casi di epilessia e ictus in Africa subsahariana"



Leone (Sin): "Raddoppiati casi di epilessia e ictus in Africa subsahariana"

Attualità	Intrattenimento	Servizi	Prodotti e Assistenza
Ultimora	Shopping	Mail	Internet e Voce
Cronaca	Gamesurf	Fax	Mobile
Economia	Cinema	Luce e Gas	Professionisti/P. IVA
Politica	Rockol Awards	Assicurazioni	Aziende
Le nostre firme	Milleunadonna	Immobili	Pubblica Amministrazione
Interviste	People	Tagliacosti	Negozi
Ambiente	Benessere	Noloeggio auto	MyTiscali
Sport	Spettacoli	Sicurezza	Assistenza
Innovazione	Televisione	Posta certificata	
Motori	Musica	Raccomandata elettronica	
Argomenti e Personaggi della settimana	Cultura	Meteo	

[Chi siamo](#) | [Mappa](#) | [Investor Relations](#) | [Pubblicità](#) | [Redazione](#) | [Condizioni d'uso](#) | [Privacy Policy](#) | [Cookie Policy](#) | [Gestione privacy](#) | [Modello 231](#)

© Tiscali Italia S.p.A. 2023 P.IVA 02508100928 | [Dati Sociali](#)

LINK: https://www.lastampa.it/salute/2023/02/13/news/epilessia_giornata_internazionale_discriminazione_storie-387787984/

IL QUOTIDIANO
MENU CERCA

SALUTE

FESTIVAL DI SALUTE 2022 COVID SPORTELLI CUORE TUMORI PSICOLOGIA ALIMENTAZIONE LONGFORM VIDEO PODCAST SCRIVICI

Epilessia, ancora troppa discriminazione per le persone che ne soffrono

di Letizia Gabaglio

Dalla scuola al lavoro, l'esclusione sociale pesa sulla vita dei pazienti. La denuncia della Lega Italiana contro l'epilessia c'occasione della Giornata internazionale lancia un concorso

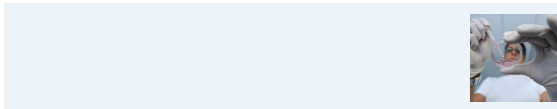
13 Febbraio 2023 alle 15:12 2 minuti di lettura

Non arrendersi di fronte alla malattia e allo stigma che la circonda. Nella giornata internazionale dedicata all'epilessia, la LICE - Lega Italiana Contro l'Epilessia lancia un appello alle persone con epilessia e ai loro caregiver e li invita a raccontare le loro storie. Racconti che contribuiranno ad abbattere la discriminazione che ancora è presente, dalla scuola al lavoro, e che è al centro di "Si va in scena. Storie di Epilessia", la campagna di sensibilizzazione contro lo stigma sociale che spesso comporta l'esclusione dalla vita sociale per chi convive con l'epilessia.

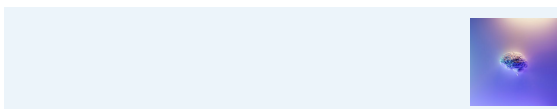


Il peso della malattia

Nei paesi industrializzati, l'epilessia interessa circa 1 persona su 100. Una malattia che può colpire a tutte le età, anche se la maggiore incidenza si registra nei primi anni di vita e nell'età più avanzata. In Italia si stima siano 600mila le persone che ne soffrono e 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. Alla base dell'alto tasso di incidenza nel primo anno di vita ci sono soprattutto fattori genetici e rischi connessi a varie cause di sofferenza perinatale, mentre per gli over 75 la causa risiede soprattutto nel concomitante aumento delle patologie legate all'età: ictus cerebrale, malattie neurodegenerative, tumori e traumi cranici.

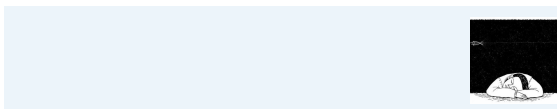


Negli ultimi 20 anni il numero di farmaci disponibili è notevolmente aumentato, ma c'è ancora molto da fare. "Un terzo delle persone con epilessia, infatti, non è sensibile alla cura farmacologica, rappresentando un grave problema di inclusione sociale scolastica e lavorativa e la quota più grande di spesa per il Servizio Sanitario Nazionale e per i caregiver", sottolinea Laura Tassi, presidente LICE.



Il concorso

LICE, insieme alla sua Fondazione e in collaborazione con il Giffoni Innovation Hub, ha presentato anche un concorso dedicato al tema dell'inclusione sociale, dalla scuola al lavoro. Le persone con epilessia e i caregiver che vorranno raccontare la loro storia potranno concorrere alla selezione per lo scritto, che diventerà il soggetto di un cortometraggio che sarà presentato dal 20 al 29 luglio al Giffoni Film Festival 2023 e, fuori concorso, alla prossima Mostra Internazionale d'Arte Cinematografica di Venezia. "Siamo davvero orgogliosi di questo progetto - spiega **Oriano Mecarelli**, Past-president LICE - che vedrà 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. 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". Per presentare le storie c'è tempo fino al 15 marzo. Tutte le informazioni per partecipare sul sito di LICE.



Monumenti illuminati di viola

Centinaia di comuni in tutta Italia - da Modena a Palermo, passando per il Colosseo a Roma - hanno aderito all'appello di illuminare di viola un monumento simbolo della città come segno di sensibilizzazione nei confronti dell'epilessia e di adesione alla giornata internazionale. L'International Epilepsy Day è infatti un evento mondiale e coinvolge oltre 180 paesi.

SALUTE



Qualche dubbio sui nuovi farmaci per dimagrire
DI ROBERTA VILLA

Freddo, virus e inquinamento: come proteggere i polmoni d'inverno
DI IRMA D'ARBA

Scompenso cardiaco, via libera Ema a farmaco che riduce mortalità e migliora qualità di vita
DI FEDERICO MERETA

Giornata contro il bullismo, la storia di Giacomo: "Tutto è iniziato il primo giorno di scuola"
DI TINA SIMONIELLO

[leggi tutte le notizie di Salute >](#)

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



[CRONACHE](#) [ESTER](#) [SPORT](#)

[ECONOMIA](#) [POLITICA](#) [TORI](#)

I diritti delle immagini e dei testi sono riservati. È espressamente vietata la loro riproduzione con qualsiasi mezzo e l'adattamento totale o

[Scrivi alla redazione](#) [Contattaci](#) [CMP](#)
[Cookie Policy](#) [Sede](#)
[Pubblicità](#) [Codice Etico](#)
[Dati Societari](#)

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

LINK: <http://www.vivereroma.org/2023/02/14/giornata-dellepilessia-monumenti-in-viola-e-iniziative-contro-lo-stigma/28615/>

vivere roma

IL QUOTIDIANO DELLA CITTÀ E DEL TERRITORIO

Top News

Ultima Ora

Giornata dell'epilessia, monumenti in viola e iniziative contro lo stigma



4' di lettura

13/02/2023

(Adnkronos) - Come ogni anno, il 13 febbraio, Giornata internazionale dell'epilessia, in tutto il mondo vengono organizzate iniziative volte a far conoscere questa malattia e combattere lo stigma che la accompagna.

Tra queste - spiega in una nota Neuromed - spiccano l'illuminazione di viola dei monumenti più rappresentativi delle varie città, come la Reggia Vanvitelliana di Caserta, e l'incontro virtuale, il 16 febbraio, tra Alfredo D'Aniello, neuropsichiatra infantile al Centro Epilessia Irccs Neuromed di Pozzilli (Is) e consigliere della macro area Campania-Molise della Lega italiana contro l'epilessia (Lice), e i docenti di alcuni Istituti di Roma e Milano nell'ambito dell'iniziativa 'A scuola di epilessia' promossa dall'Associazione italiana epilessia.

"Si tratta di una iniziativa volta ad aumentare le conoscenze sull'epilessia e le sue manifestazioni cliniche - afferma D'Aniello - combattere lo stigma e i pregiudizi che ancora si accompagnano ad essa, affrontare argomenti importanti come le modalità di apprendimento dei bambini con epilessia nonché la gestione del tempo libero e delle attività sportive e, infine, offrire ai docenti e al tutto il personale scolastico informazioni sulle corrette modalità di gestione e soccorso del bambino in corso di crisi epilettica e le modalità di somministrazione dei farmaci 'di emergenza' in corso di crisi".

L'epilessia è una delle condizioni neurologiche croniche più frequenti. Si stima che in Italia ne soffrano circa 600mila persone, 6 milioni Europa e circa 50 milioni nel mondo. Si tratta di una condizione - spiega la nota - che nella maggior parte dei casi può essere curata con successo grazie alle terapie farmacologiche a disposizione, ma un terzo dei pazienti non risponde alle cure con risvolti importanti sulla qualità della vita. La non prevedibilità delle crisi epilettiche può infatti inficiare il contesto lavorativo, scolastico e affettivo. Se a questo si sommano l'accesso disomogeneo delle cure, che ancora si registra soprattutto nei Paesi a basso reddito, oltre allo stigma presente in tutti i Paesi, anche quelli occidentali, si capisce perché questa condizione sia ad alta pervasività.

"E' per tali motivi - spiega il professor Giancarlo Di Gennaro, direttore dell'Uo Centro Epilessia dell'Irccs Neuromed e coordinatore del Gruppo di studio Epilessia della Sin (Società italiana di neurologia) - che l'Organizzazione mondiale della sanità, nel maggio del 2022, ha inserito l'epilessia, insieme ad altre condizioni neurologiche, al centro di un ambizioso Piano decennale di politiche nazionali e internazionali. Gli obiettivi strategici del piano Igap-10 (Piano d'azione globale decennale per l'epilessia ed altri disturbi neurologici) sono quelli di rendere la gestione di queste patologie prioritaria nelle politiche nazionali; fornire su larga scala tempestive diagnosi efficaci; poter attuare strategie di prevenzione; favorire la ricerca e l'innovazione in questi campi, rafforzare un approccio a queste condizioni che segue il modello della salute

pubblica". Contro lo stigma - si legge nella nota - gli specialisti del Centro Neuromed contribuiscono con la loro opera a promuovere il più possibile una corretta informazione e formazione non solo alle famiglie che combattono quotidianamente questa condizione, ma anche all'interno della società stessa.

"Stigma è una parola la cui etimologia è greca e vuol dire macchia, pregiudizio, discredito che continua nel tempo - ricorda Liliana Grammaldo, neuropsicologa e psicoterapeuta del Centro Epilessia Neuromed - Parte da una nutrita fetta di popolazione nei confronti di un'altra, di una malattia o di un'etnia, con il risultato di impedirne l'avvicinamento. Lo stigma è qualcosa che separa. Da questo stigma sociale ne discende uno individuale. La persona con epilessia fa suo il concetto di valere meno. Questo accade perché l'identità non è biologica ma è un dono sociale. Se dal verificarsi della prima crisi non viene detto ad un bambino, ad una persona, che il suo valore prescinde dall'epilessia ma è ontologico, connaturato, quel bambino, quella persona fa specchio di ciò e accetta di essere di minor valore".

L'epilessia esordisce, comunemente, con le crisi in età infantile. Sebbene molte forme vadano incontro a una risoluzione spontanea, il 30-40% di bambini continueranno a presentare crisi, talora farmacoresistenti, anche da adulti. Nel mondo si stima che, ogni anno, circa un milione di bambini affetti da epilessia transita nell'età adulta.

"La transizione - sottolinea D'Aniello - è un processo che riguarda non solo quei bambini e adolescenti che continuano a presentare crisi in età adulta ma anche quei ragazzi che pur avendo crisi ben controllate presentano altre comorbidità neurologiche o psicopatologiche. Non esiste una età specifica per iniziare il processo di transizione ma la maggior parte degli esperti individua nella tarda infanzia, prima adolescenza l'età in cui intraprendere questo percorso. Si tratta di un processo lento, che mette al centro l'adolescente e la sua famiglia e che necessita di figure specializzate come neuropsichiatra infantile, neurologo e psicologo che operino in équipe multidisciplinare e che possano avvalersi anche dell'aiuto di altre figure professionali come, ad esempio, il ginecologo o lo psichiatra".

È attivo il servizio di notizie **in tempo reale** tramite [Facebook](#) e [Telegram](#) di **Vivere Roma**.

Per Facebook [Clicca QUI](#) per trovare la pagina.

Per Telegram cerca il canale [@vivereroma](#) o [Clicca QUI](#).

da **Adnkronos**

Spingi su ↑  



Questo è un lancio di agenzia pubblicato il 13-02-2023 alle 15:07 sul giornale del 14 febbraio 2023 - 6 letture

In questo articolo si parla di **attualità**, **adnkronos**



L'indirizzo breve è <https://vivere.me/dSnR>

Commenti



LINK: <https://mag.corriereal.info/wordpress/2023/02/13/giornata-internazionale-dellepilessia-la-facciata-dellazienda-ospedaliera-si-colora-di-viol...>



ULTIMI ARTICOLI > [13/02/2023] Martedì alla Gambarina presentazione del libro "La pietra sul tempo" di

CERCA ...



siamo  diversi

IN PRIMO PIANO ▾ INTERVISTE POLITICA ▾ ECONOMIA ▾ SPORT BLOG ▾ ALGIOVANI ALUTILITY DISABILITAL ▾
AGRICAL CMM SANTITAL VIDEOAL

CHI SIAMO COME CONTATTARCI ARCHIVIO SONDAGGI PRIVACY POLICY COOKIE POLICY PUBBLICITÀ ELETTORALE

HOME > IN PRIMO PIANO > Giornata internazionale dell'epilessia: la facciata dell'Azienda Ospedaliera si colora di viola

Giornata internazionale dell'epilessia: la facciata dell'Azienda Ospedaliera si colora di viola

13/02/2023 corriereal In primo piano, SanitAl



In Italia sono oltre 700 mila le persone che ne soffrono

La facciata storica di via Venezia 16 dell'Azienda Ospedaliera di Alessandria sarà colorata di viola in occasione della Giornata Internazionale dell'epilessia. **Oggi, lunedì 13 febbraio**, si celebra infatti in tutto mondo l'evento con iniziative ed eventi per sensibilizzare sulla malattia.

Come ricordato dalla Lice – Lega Italiana Contro l'Epilessia, questa malattia neurologica cronica è tra quelle più diffuse: già nel 1965 come "sociale" dall'Organizzazione Mondiale della Sanità (OMS) e oggi nei Paesi ad alto e medio sviluppo interessa circa 1 persona su 100, con dati che indicano circa 6 milioni di pazienti in Europa e oltre 700 mila in Italia.

All'Ospedale di Alessandria sono presenti due ambulatori dedicati alle diverse forme di epilessia, quello per gli adulti all'interno della struttura di Neurologia e quello riconosciuto dalla Lice per la Neuropsichiatria Infantile che segue i pazienti da 0 a 18 anni.

Per ricordare quindi l'importanza della sensibilizzazione su una patologia che genera ancora molti pregiudizi, questa sera il colore viola sarà protagonista dell'illuminazione della facciata dell'Ospedale Civile, così come per migliaia di

ARCHIVI

Seleziona il mese ▾



Associazione Cultura Viva
Diffusione della Cultura e
Rilancio del Territorio
Seguici su Facebook 

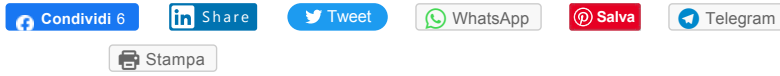
SEGUICI SU FACEBOOK



monumenti cittadini sparsi in Italia e nel mondo.



Condividi:



Mi piace:

Caricamento...

Correlati

[L'Azienda Ospedaliera
domenica celebra la
Giornata Mondiale del
Diabete](#)

13/11/2021
In "Società"

[Neuropsichiatria
Infantile dell'Azienda
Ospedaliera: rinnovato
ambulatorio LICE](#)

15/02/2022
In "Società"

["Raccontami la tua
storia": al via il concorso
letterario dell'Azienda
Ospedaliera di
Alessandria](#)

06/05/2015
In "Cultura"



Giovedì in biblioteca il nuovo romanzo del giallista Fabio Gandini

Martedì alla Gambarina presentazione del libro "La pietra sul tempo" di Sandro Buoro

Carnevale al Cristo: domenica attese migliaia di persone. Ecco tutte le modifiche alla viabilità

Giornata internazionale dell'epilessia: la facciata dell'Azienda Ospedaliera si colora di viola

Cardiologie aperte: i professionisti rispondono alle domande dei cittadini

Pedrazzi (Confcommercio Alessandria): "Saldi leva fondamentale: ma il rapporto con i clienti dura tutto l'anno". Il ruolo dei Distretti Urbani del Commercio, e la questione sicurezza

Ad Alessandria serve più un teatro o un parcheggio? E poi le strade, e il miraggio di una risonanza magnetica a Casale Monferrato [Le pagelle di GZL]

Dare fiducia [Il Flessibile]

Grigi, solo 1 a 1 in casa con il San Donato Tavarnelle. E il Moccagatta è deserto

Alessandro Galeandro dopo Alessandria-San Donato Tavarnelle

VIDEOAL



Alessandro Galeandro dopo Alessandria-San Donato Tavarnelle

LINK: https://mattinopadova.gelocal.it/salute/2023/02/13/news/epilessia_giornata_internazionale_discriminazione_storie-387787984/

SALUTE

FESTIVAL DI SALUTE 2022 COVID SPORTELLO CUORE TUMORI PSICOLOGIA ALIMENTAZIONE LONGFORM VIDEO PODCAST SCRIVICI



-50% Detrazione
Soluzione Chiavi in Mano per la tua Doccia

Piùesse [Preventivo >](#)

Epilessia, ancora troppa discriminazione per le persone che ne soffrono

DI LETIZIA GABAGLIO



Dalla scuola al lavoro, l'esclusione sociale pesa sulla vita dei pazienti. La denuncia della Lega Italiana contro l'epilessia che in occasione della Giornata internazionale lancia un concorso

13 FEBBRAIO 2023 AGGIORNATO ALLE 16:55



QUESTO ARTICOLO È RISERVATO A CHI HA UN ABBONAMENTO PREMIUM

il mattino di Padova

MENSILE

1€ PER 3 MESI (0,33€ al mese)

Tutti i contenuti del sito

DISDICI QUANDO VUOI

[ATTIVA ORA](#)

informazione pubblicitaria

-50% Detrazione
Soluzione Chiavi in Mano per la tua Doccia

Piùesse [Preventivo >](#)

SALUTE



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

LINK: https://www.repubblica.it/salute/2023/02/13/news/epilessia_giornata_internazionale_discriminazione_storie-387787984/

Seguici su:  







SALUTE

CERCA 

FESTIVAL DI SALUTE 2022 COVID SPORTELLI CUORE TUMORI PSICOLOGIA ALIMENTAZIONE LONGFORM VIDEO PODCAST SCRIVICI

adv



Epilessia, ancora troppa discriminazione per le persone che ne soffrono







di Letizia Gabaglio



Dalla scuola al lavoro, l'esclusione sociale pesa sulla vita dei pazienti. La denuncia della Lega Italiana contro l'epilessia che in occasione della Giornata internazionale lancia un concorso

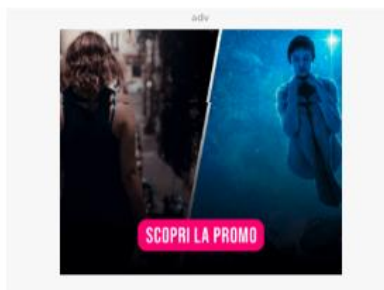
13 FEBBRAIO 2023 ALLE 15.12

 2 MINUTI DI LETTURA

Non arrendersi di fronte alla malattia e allo stigma che la circonda. Nella giornata internazionale dedicata all'epilessia, la LICE - Lega Italiana Contro l'Epilessia lancia un appello alle persone con epilessia e ai loro caregiver e li invita a raccontare le loro storie. Racconti che contribuiranno ad abbattere la discriminazione che ancora è presente, dalla scuola al lavoro, e che è al centro di "Si va in scena. Storie di Epilessia", la campagna di sensibilizzazione contro lo stigma sociale che spesso comporta l'esclusione dalla vita sociale per chi convive con l'epilessia.

adv




Il peso della malattia

Nei paesi industrializzati, l'epilessia interessa circa 1 persona su 100. Una malattia che può colpire a tutte le età, anche se la maggiore incidenza si registra nei primi anni di vita e nell'età più avanzata. In Italia si stima siano 600mila le persone che ne soffrono e

 IL GUSTO



DI REDAZIONE

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

vita e nell'età più avanzata. In Italia si stima siano 600mila le persone che ne soffrono e 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. Alla base dell'alto tasso di incidenza nel primo anno di vita ci sono soprattutto fattori genetici e rischi connessi a varie cause di sofferenza perinatale, mentre per gli over 75 la causa risiede soprattutto nel concomitante aumento delle patologie legate all'età: ictus cerebrale, malattie neurodegenerative, tumori e traumi cranici.

Epilessia, un nuovo farmaco per le forme resistenti

di Anna Lisa Bonfranceschi
05 Luglio 2022



Negli ultimi 20 anni il numero di farmaci disponibili è notevolmente aumentato, ma c'è ancora molto da fare. "Un terzo delle persone con epilessia, infatti, 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", sottolinea Laura Tassi, presidente LICE.

Prove di terapia genica "on-demand" contro l'epilessia

di Anna Lisa Bonfranceschi
03 Novembre 2022



Il concorso

LICE, insieme alla sua Fondazione e in collaborazione con il Giffoni Innovation Hub, ha presentato anche un concorso dedicato al tema dell'inclusione sociale, dalla scuola al lavoro. Le persone con epilessia e i caregiver che vorranno raccontare la loro storia potranno concorrere alla selezione per lo scritto, che diventerà il soggetto di un cortometraggio che sarà presentato dal 20 al 29 luglio al Giffoni Film Festival 2023 e, fuori concorso, alla prossima Mostra Internazionale d'Arte Cinematografica di Venezia. "Siamo davvero orgogliosi di questo progetto - spiega Oriano Mecarelli, Past-president LICE - che vedrà 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. 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". Per presentare le storie c'è tempo fino al 13 marzo. Tutte le informazioni per partecipare sul sito di LICE.

Epilessia: l'importanza dei ritmi sonno-veglia

di Anna Lisa Bonfranceschi
14 Luglio 2022



Monumenti illuminati di viola

Centinaia di comuni in tutta Italia - da Modena a Palermo, passando per il Colosseo a Roma - hanno aderito all'appello di illuminare di viola un monumento simbolo della città come segno di sensibilizzazione nei confronti dell'epilessia e di adesione alla giornata internazionale. L'International Epilepsy Day è infatti un evento mondiale e coinvolge oltre 180 paesi.

Quanto fa bene lo sport ai bambini con epilessia

di Nicla Panciera
08 Giugno 2022



Leggi anche

L'orologio biologico batte in maniera diversa in uomini e donne

Ricerca clinica, l'Italia si allinea all'Europa: cosa cambia con i nuovi decreti

Beta talassemia, verso una nuova terapia genica

SALUTE



dell'Appennino ho scoperto fotografato) il gatto selvatico
DI CRISTINA NADOTTI

Leggi anche

L'orologio biologico batte in maniera diversa in uomini e donne

Ricerca clinica, l'Italia si allinea all'Europa: cosa cambia con i nuovi decreti

Beta talassemia, verso una nuova terapia genica

SALUTE



Qualche dubbio sui nuovi farmaci per dimagrire
DI ROBERTA VILLA

Freddo, virus e inquinamento: come proteggere i polmoni d'inverno
DI IRMA D'ARIA

Scompenso cardiaco, via libera Ema a farmaco che riduce mortalità e migliora qualità di vita
DI FEDERICO MERETA

Giornata contro il bullismo, la storia di Giacomo: "Tutto è iniziato il primo giorno di scuola"
DI TINA SIMONIELLO

[leggi tutte le notizie di Salute >](#)



LINK: https://www.ilmattino.it/napolismart/in_evidenza/giornata_internazionale_dell_epilessia_lunedì13_febbraio_monumenti_viola-7228659.html

☰ Q CERCA

IL MATTINO

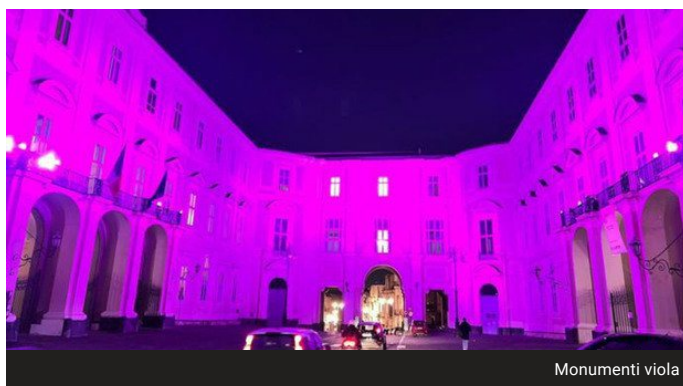
ACCEDI ABBONATI

NAPOLI SMART |
IN EVIDENZA

adv

Giornata internazionale dell'epilessia, da lunedì 13 febbraio una settimana di eventi per infrangere lo stigma



Piazze e monumenti si tingono di viola



Monumenti viola

Lunedì 13 Febbraio 2023, 16:01

4 Minuti di
Lettura

 Con l'hashtag #ENDSTIGMA le associazioni **Famiglie LGS Italia** e **Vivi l'Epilessia in Campania**, in collaborazione  con l'**Ospedale Santobono Pausillipon** e con il patrocinio della **Fondazione Epilessia LICE**, promuovono una serie di iniziative per celebrare la giornata internazionale per l'epilessia, che ricorre ogni anno **il secondo lunedì di febbraio**. Un calendario di appuntamenti che coinvolgeranno tutta la regione per **informare, sensibilizzare e accendere i riflettori sul tema dello stigma sociale** ancora troppo diffuso su questa patologia che riguarda l'1% della popolazione italiana e che vede chi ne è affetto spesso privato di ogni opportunità di partecipazione alla vita sociale.

APPROFONDIMENTI



IL MATTINO TV

Bit, Jelinic (Enit):
«Grande voglia di viaggiare»



L'arte del reale: il cinema di Milo Rau: tre giorni di proiezioni e incontri nella Sala Assoli



Spandau Ballet, c'è Steve Norman a Napoli per il compleanno di Pasquale Cerza



Napoli: "VATEmecum" di Luigi D'Angelo, presentazione del libro al Circolo Posillipo

Si parte proprio **lunedì 13** con due appuntamenti che avranno luogo nelle scuole di **San Sebastiano al Vesuvio**, in provincia di **Napoli**: volontari, medici, pazienti e caregiver saranno presenti dalle 9 alle 11 nella **Scuola Media Statale Gaetano Salvemini** e dalle 11 alle 13 al **Liceo Statale Salvatore Di Giacomo** per confrontarsi con gli studenti, rispondere alle loro domande e abbattere il pregiudizio sull'epilessia. Parteciperanno i dottori **Anna Dolcini, Viola Franzese, Maria Rosaria Manna, Roberto Stella** del team di neurologia dell'Ospedale Santobono Pausillipon.

Martedì 14 febbraio, invece, alle ore **19** presso il **Social Break Point**, l'hub sociale che ha sede sempre a **San Sebastiano al Vesuvio**, in Piazza Municipio 8, si terrà un convegno per riflettere con la cittadinanza e soprattutto con i giovani sull'impatto sociale degli stereotipi che si legano a questa malattia. Interverranno **Francesca Cozzolino**, responsabile del progetto **Social Break point**, **Giovanpaolo Gaudino**, Presidente Consorzio Co.Re, il dottor Antonio Varone, primario di neurologia e la dottoressa **Anna Dolcini** dell'Ospedale Santobono

DELLA STESSA SEZIONE



La magia di San Valentino 2023: idee regalo e cosa fare a Napoli



Campania, monumenti in viola per sensibilizzare sull'epilessia



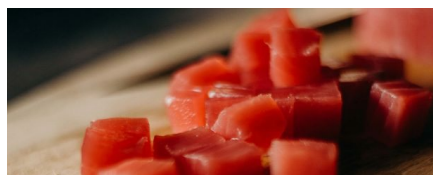
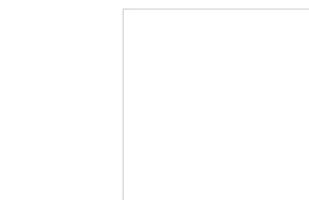
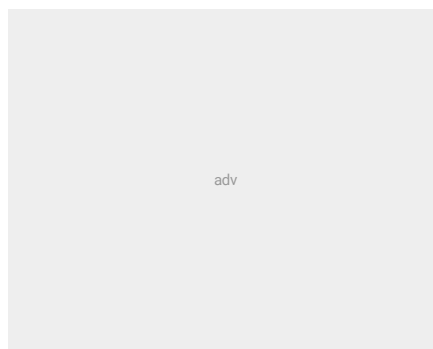
Cosa fare a Napoli nel weekend: ecco tutti gli appuntamenti



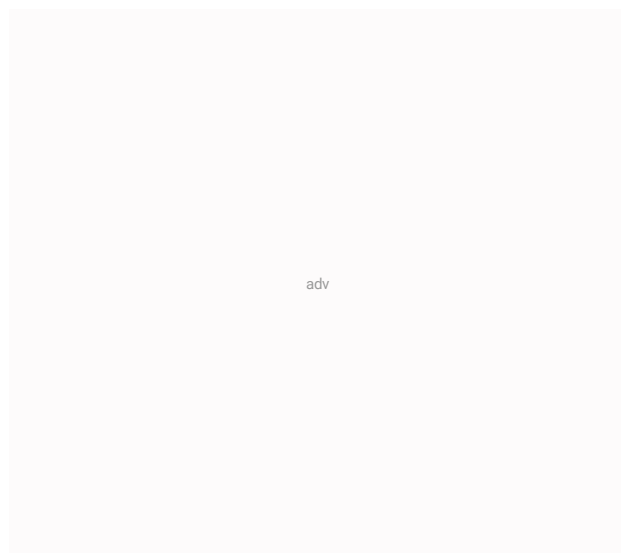
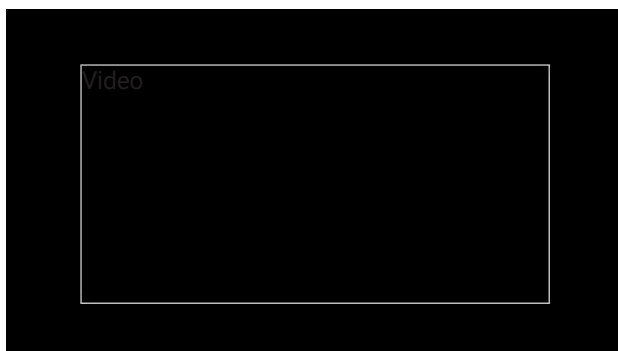
«Sottencoppa», tre date per il carnevale partenopeo



Carnevale a Palma Campania: tradizione e tanti ospiti



Pausillipon, il dottor **Cristofaro Nocerino** del **Centro Epilessia dell'Ospedale San Leonardo di Castellammare di Stabia** e **Consigliere regionale LICE**. Infine, venerdì **17 febbraio** dalle ore **10** verrà organizzato un incontro informativo presso il **Liceo Classico e Scientifico F.-De Santis di Salerno**, in collaborazione con l'associazione Lions Club di **Salerno Principessa Sichelgaita**. Interverranno il Dirigente Scolastico, Prof.ssa **Cinzia Lucia Guida**, la Presidente Lions Club Salerno Principessa Sichelgaita **Maria Pia Ciccone**, la Responsabile UOC di Neuropsiatria Infantile AOU San Giovanni di Dio e Ruggi d'Aragona di Salerno, **Francesca Felicia Operto**. Un focus sulla gestione delle crisi epilettiche sarà invece curato dai Neuropsichiatri Infantili **Salvatore Aiello** e **Grazia M.G. Pastorino** e dalla psicologa **Chaira Scuppo**.



«La Giornata internazionale dell'epilessia è l'occasione per condividere ed affrontare i problemi **delle persone con epilessia**, delle loro famiglie e dei caregivers. Chi soffre di questa patologia ancora oggi è vittima di pregiudizi e limitazioni in vari ambiti della propria vita sociale, scuola, sport, lavoro. È per questo motivo che emarginazione e discriminazione vanno combattute con ogni iniziativa di informazione, formazione e sensibilizzazione possibile, partendo soprattutto dalle



Pantheon gourmet, la ricetta del crudo alla Mediterranea

GUIDA ALLO SHOPPING



Gewürztraminer: come scegliere il migliore tra le diverse cantine di origine trentina e friulana?

LE PIÙ LETTE

1

IL DRAMMA

Mamma si addormenta alla guida, figlio di 4 anni muore nell'incidente

di *Maria Elena Pattaro*



2

IL FOCUS

Reddito, duecentomila famiglie hanno già rinunciato al sussidio

di *Umberto Mancini e Francesco Bisozzi*

3

FESTIVAL

Gino Paoli senza freni su Little Tony (e le corna)

4

IL CASO

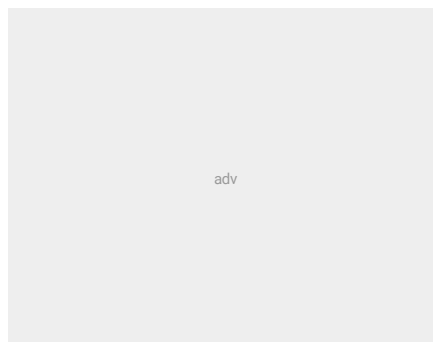
Ferragni e Fedez, che litigio dopo il bacio sul palco

5

GLI OUTFIT

La pagella dei look della finale: Elodie supersexy. E la Ferragni...

di *Costanza Ignazzi*



giovani generazioni. Ringrazio quanti ogni anno sostengono le nostre iniziative come la Professoressa Leonilda Bilo della Lega Italiana contro l'Epilessia - sezione Campania». Queste le parole di **Katia Santoro** presidente dell'Associazione Famiglie LGS Italia, una realtà costituita da famiglie i cui figli sono affetti da una rara e grave forma di encefalopatia epilettica farmaco resistente (la sindrome di Lennox Gastaut) che opera da anni sul territorio nazionale proprio per sensibilizzare sulla malattia, sostenere la ricerca e promuovere ogni azione che possa migliorare la vita di questi ragazzi e dei loro cari.

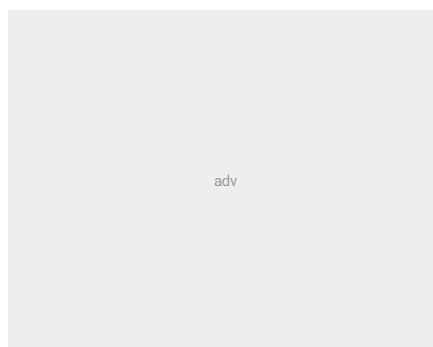
Per celebrare la **giornata internazionale dell'epilessia**, inoltre, molti monumenti italiani **si tingeranno di viola**, il colore simbolo della lotta contro questa malattia. Nella nostra regione si coloreranno la **Reggia di Portici**, il **Parco archeologico di Ercolano**, il **Palazzo comunale di San Giorgio a Cremano**, la **Corte di San Sebastiano al Vesuvio**, il **Palazzo comunale di Salerno**, il **Maschio Angioino di Napoli** e la **Reggia di Caserta**. Per la sensibilità, il supporto e il sostegno le associazioni ringraziano: per Portici il sindaco **Enzo Cuomo**, per Ercolano il sindaco **Ciro Buonajuto**, per San Giorgio a Cremano il **Sindaco Giorgio Zinno** e l'assessore **Giuseppe Giordano**, per San Sebastiano il sindaco **Peppe Panico**, per Salerno il Sindaco e il vicesindaco **Pasqualina Memoli**, per Napoli il sindaco **Gaetano Manfredi**, per Caserta il sindaco **Carlo Marino**.

© RIPRODUZIONE RISERVATA

VIDEO PIÙ VISTO



Amadeus, quel dettaglio sul suo cellulare che in pochi hanno notato durante il Festival



Cerca il tuo immobile all'asta

Regione	<input type="text" value="Qualsiasi"/>
Provincia	<input type="text" value="Tutte"/>
Fascia di prezzo	<input type="text" value="Tutti"/>
Data	<input type="text" value="gg-mm-aaaa"/>

INVIA



LINK: <https://www.sanita24.ilsole24ore.com/art/medicina-e-ricerca/2023-02-13/giornata-epilessia-via-campagna-lice-l-inclusione-sociale-scuola-lavo...>

ABBONATI

ACCEDI

Sanità24

Il Sole 24 ORE

Home | Analisi | Sanità risponde | Scadenze fiscali | Sanità in borsa



13 feb
2023

SEGNALIBRO | ☆

FACEBOOK | f

TWITTER | t

MEDICINA E RICERCA



Giornata dell'epilessia: al via campagna della Lice per l'inclusione sociale dalla scuola al lavoro

La vita è un teatro ed ognuno di noi va in scena tutti i giorni, nessuno escluso. È questo il messaggio che la LICE – Lega Italiana Contro l'Epilessia rivolge alle persone che convivono con l'Epilessia, per non arrendersi alla propria condizione, perché raggiungere una migliore qualità di vita oggi si può.

Nei Paesi industrializzati, l'Epilessia interessa circa 1 persona su 100. Questa patologia si può verificare in tutte le età, con due maggiori picchi di incidenza, uno nei primi anni di vita e l'altro – sempre più elevato – nell'età più avanzata. Attualmente si calcola, infatti, che in Italia 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. Alla base dell'alto tasso di incidenza nel primo anno di vita ci sono soprattutto fattori genetici e rischi connessi a varie cause di sofferenza perinatale, mentre per gli over 75 la causa risiede soprattutto nel concomitante aumento delle patologie legate all'età: ictus cerebrale, malattie neurodegenerative, tumori e traumi cranici.

In occasione della Giornata Internazionale dell'Epilessia, LICE e Fondazione LICE, in collaborazione con Giffoni Innovation Hub, davanti a una platea di giornalisti e Istituzioni, hanno presentato in conferenza stampa “Si va in scena. Storie di Epilessia”, la campagna di awareness contro lo stigma sociale che spesso comporta l'esclusione da una vita normale per chi convive con l'Epilessia, anche in ambito scolastico e lavorativo.

La Giornata Internazionale è stata l'occasione per lanciare un contest dedicato al tema dell'inclusione sociale, dalla scuola al lavoro. La Campagna prevedrà, infatti, il coinvolgimento diretto delle persone con epilessia ed i loro caregiver che vorranno raccontare la storia di chi l'epilessia la vive in prima persona, in ogni ambito della vita quotidiana. La storia migliore verrà selezionata da una giuria di esperti, e diventerà il soggetto di un cortometraggio che sarà presentato dal 20 al 29 luglio al Giffoni Film Festival 2023 e, fuori concorso, alla prossima Mostra Internazionale d'Arte Cinematografica di Venezia.

“In Italia le Persone con Epilessia sono circa 600 mila - evidenzia **Laura Tassi**, presidente LICE - 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. L'epilessia è una malattia cronica che impatta certamente sulla vita quotidiana di chi ne soffre, anche nei rapporti con le persone, i compagni, i colleghi. Sebbene la strada da percorrere sia ancora lunga, molti passi avanti sono stati fatti, e LICE sostiene le persone con epilessia a non arrendersi alla propria condizione e ad affrontare la vita con coraggio in ogni ambito sociale. Ringraziamo i nostri partner e il Giffoni Film Festival che darà visibilità alle storie delle persone con epilessia attraverso un cortometraggio”.



La Giornata Internazionale dell'Epilessia celebra anche i 30 anni de "Il Grande Cocomero", uno dei rari film in cui è stato affrontato il tema dell'Epilessia in modo esaustivo ed emozionante. Durante l'evento è stato proiettato un montaggio speciale del film e, per l'occasione la regista, Francesca Archibugi, ha voluto essere presente con un video saluto.

"Siamo davvero orgogliosi di questo progetto – spiega **Oriano Mecarelli**, Past-president LICE – che vedrà 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. 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".

Anche quest'anno si rinnova la tradizionale illuminazione dei monumenti italiani: nella serata del 13 febbraio, infatti, i monumenti delle principali città italiane, a partire dal Colosseo, si coloreranno di viola, il colore della lotta all'epilessia.

"Quest'anno ancor di più - conclude **Antonio Gambardella**, Presidente della Fondazione LICE –abbiamo voluto evidenziare quanto l'inclusione sociale sia importante per chi convive con le Epilessie. Chi è affetto da patologie come queste affronta quotidianamente la discriminazione e l'esclusione dalla vita sociale, professionale o scolastica in base all'età. Per questo vogliamo che le Persone con Epilessia non si nascondano più per paura del giudizio, vogliamo che raccontino le loro storie, le loro paure ma anche i loro successi. Per questo motivo, sempre al fianco di LICE, conosceremo con grande emozione la più bella storia di Epilessia che verrà selezionata e diventerà un cortometraggio presentato in un contesto internazionale come il Giffoni Film Festival a cui va il nostro ringraziamento".

© RIPRODUZIONE RISERVATA

LINK: <https://www.ennamagazine.it/News/TabId/92/ArtMid/490/ArticleID/5564/Si-celebra-oggi-la-giornata-mondiale-dellepilessia.aspx>

ENNA MAGAZINE

L'INFORMAZIONE DELLA PROVINCIA DI ENNA



HOME PROVINCIA COMUNI LA RIVISTA TURISMO COSTUME E SOCIETA SALUTE STORIA GUSTO



CORPORE SANO

NEWS



Si celebra oggi la giornata mondiale dell'epilessia

Una patologia neurologica al terzo posto dopo le malattie cardiovascolari e quelle con deficit intellettuale e sensoriale

Oggi si celebra la giornata dell'epilessia. L'Oasi di Troina è tra i centri specializzati nella diagnosi e cura di questa patologia. Grazie ad un team di professionisti del settore, sotto la direzione di

Maurizio Elia, Direttore dell'Unità Operativa Complessa di Neurologia e Neurofisiopatologia Clinica e Strumentale dell'IRCCS "Associazione Oasi Maria SS" e presidente del Comitato Scientifico della Lega Italiana contro l'Epilessia (LICE), collaborati da specialisti che vanno dalla pediatria alla genetica, l'istituto di ricerca garantisce un approccio globale al paziente, al fine di affrontare in modo approfondito le epilessie. Una patologia neurologica quella dell'epilessia che è al terzo posto dopo le malattie cardiovascolari e quelle con deficit intellettuale e sensoriale. Si tratta dunque di una malattia non tanto rara, determinata da diverse cause, che interessa globalmente circa l'1% della popolazione. La crisi epilettica è caratterizzata da una scarica anomala sincronizzata e prolungata di cellule nervose della corteccia cerebrale. La modernizzazione della medicina ha fatto progressi soprattutto nel campo dell'epilettologia e, con una corretta diagnosi e un'adeguata terapia farmacologica, si possono ottenere soddisfacenti risultati. "La genetica – dice il dott. Elia - ha dato un contributo importante consentendo di definire molte sindromi epilettiche in maniera più precisa e quindi anche di poter migliorare la qualità della vita delle persone. Inoltre, ad oggi, vi sono nuovi farmaci che migliorano il trattamento, anche per alcune forme più resistenti: ad esempio il cannabidiolo e la fenfluramina che trovano il loro impiego, in particolare, in due sindromi epilettiche gravissime, la sindrome di Dravet e quella di Lennox-Gastaut". Purtroppo, nei confronti dell'epilessia non mancano i pregiudizi e l'approccio culturale rispetto ad altre patologie è diverso. "Presso il nostro IRCCS – continua il dott. Elia – ci si occupa quotidianamente della diagnosi e cura delle epilessie dell'età evolutiva e adulta, in comorbidità e non con i disturbi del neurosviluppo (disabilità intellettiva, disturbo dello spettro autistico, ADHD, ecc.), anche nell'ambito di malattie rare. Viene applicato un work-up pluridisciplinare: clinico (neurologia, genetica clinica), neuropsicologico, EEGrafico (EEG standard, dinamico, video-EEG), genetico (cariotipo, CGH-array, MLPA, sequenziamento, esoma), biochimico-metabolico (monitoraggio plasmatico dei farmaci anti-crisi, test per patologie metaboliche), di neuroimaging (risonanza magnetica). L'attività clinica è strettamente correlata con quella di ricerca che si traduce annualmente nella produzione di lavori scientifici innovativi sull'epilessia".

Tweet Share Condividi Print

Autore: Rossella Inveninato

Categorie: **I Comuni, Troina** Numero di visite: 5

Tags: Oasi di Troina Maurizio Elia giornata mondiale dell'epilessia

Search

Febbraio 2023

lun	mar	mer	gio	ven	sab	dom
30	31	1	2	3	4	5
6	7	8	9	10	11	12
13	14	15	16	17	18	19
20	21	22	23	24	25	26
27	28	1	2	3	4	5
6	7	8	9	10	11	12

Archivio

2023	45
2022	304
2021	356
2020	280
2019	239
2018	217
2017	265
2016	243
2015	277
2014	313
2013	403
2012	7
2008	81
2007	192
2006	202
2005	225
2004	247
2003	246

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

LINK: [https://www.difesapopolo.it/Mosaico/Epilessia-oggi-la-Giornata-internazionale.-In-Italia-600-mila-malati/\(language\)/ita-IT](https://www.difesapopolo.it/Mosaico/Epilessia-oggi-la-Giornata-internazionale.-In-Italia-600-mila-malati/(language)/ita-IT)

I cookie ci aiutano ad erogare servizi di qualità. Utilizzando i nostri servizi, l'utente accetta le nostre modalità d'uso dei cookie.

[Maggiori informazioni](#)

[OK](#)



la difesa del popolo

SETTIMANALE DELLA DIOCESI DI PADOVA

Cerca

[ACCEDI](#)

[ABBONATI](#)

Lunedì 13 Febbraio 2023

[Chi siamo](#) | [Dall'Alba al Tramonto](#) | [Toniolo Ricerca](#) | [Il Santo dei Miracoli](#) | [Vangelo della domenica](#) | [E-shop](#) | [Blog](#)

[Padova capitale](#) | [Sagre e Feste](#)

[Diocesi](#) | [Sinodo diocesano](#) | [Chiesa nel mondo](#) | [Idee](#) | [Storie](#) | [Fatti](#) | [In agenda](#) | **Mosaico** | [Rubriche](#) | [Archivio](#) | [Presepi](#)

[Servizio civile](#)

Epilessia, oggi la Giornata internazionale. In Italia 600 mila malati

"Un terzo non è sensibile alla cura farmacologica". Lice e Fondazione Lice, lanciano una campagna e un contest contro lo stigma e per l'inclusione sociale. La migliore storia diventerà il soggetto di un corto che sarà presentato al Giffoni Film Festival 2023



13/02/2023

'La vita è un teatro ed ognuno di noi va in scena tutti i giorni, nessuno escluso'. È questo il messaggio che la **Lega italiana contro l'epilessia** (Lice) rivolge alle persone che convivono con l'epilessia, per non arrendersi alla propria condizione, perché raggiungere una migliore qualità di vita oggi si può.

Nei Paesi industrializzati, **l'epilessia interessa circa 1 persona su 100**. Questa patologia si può verificare in tutte le età, con due maggiori picchi di incidenza, uno nei primi anni di vita e l'altro, sempre più elevato, nell'età più avanzata. Attualmente si calcola, infatti, che **in Italia 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**. Alla base dell'alto tasso di incidenza nel primo anno di vita ci sono soprattutto fattori genetici e rischi connessi a varie cause di sofferenza perinatale, mentre per gli over 75 la causa risiede soprattutto nel concomitante aumento delle patologie legate all'età: ictus cerebrale, malattie neurodegenerative, tumori e traumi cranici.

In occasione della Giornata internazionale dell'epilessia, Lice e Fondazione Lice, in collaborazione con Giffoni Innovation Hub, hanno presentato **'Si va in scena. Storie di Epilessia'**, la **campagna di awareness contro lo stigma sociale** che spesso comporta l'esclusione da una vita normale per chi convive con l'epilessia, anche in ambito scolastico e lavorativo.

La Difesa del popolo del 12 febbraio 2023



Sanità

[archivio notizie](#)

13/02/2023

Sanità in affanno. Leoni (Fnomceo): "Senza investire sui professionisti sarà sempre più difficile rispondere ai bisogni dei cittadini"

In Italia mancano all'appello 30mila medici e 250mila infermieri, a rischio il Ssn. "Occorre equiparare gli stipendi di medici e infermieri agli standard europei, migliorare le condizioni di lavoro e la sicurezza degli operatori. La sanità pubblica non è un costo da tagliare sistematicamente ma un investimento, oltre ad essere l'indicatore per eccellenza del grado di civiltà di una nazione", dice al Sir il vicepresidente Fnomceo

11/02/2023

A Casa di Edo dove si riaccende la speranza per i piccoli malati e le loro famiglie

Un nido, un rifugio sicuro e gratuito che accoglie bimbi in cura per gravi malattie onco-ematologiche presso l'Ospedale Bambino Gesù di Roma, insieme alle loro famiglie. È la struttura d'accoglienza "A Casa di Edo", sorta nel 2017 per iniziativa dei genitori del piccolo Edoardo Marcangeli, stroncato nel 2015 dalla leucemia. L'abbiamo visitata in compagnia dell'assistente ludica Nadia De Santis

08/02/2023

Lombardia, il 13% degli over 55 è in condizioni di povertà. "Più fragili dopo la tempesta?"

Spi Cgil, Fnp Cisl e Uilp Uil regionali presentano il secondo rapporto, nell'ambito dell'Osservatorio regionale sulla terza età promosso insieme ad Ars. 46 anziani su 100 invecchiano attivamente, ma chi è solo e meno istruiti si isola. Il 27% degli anziani chiede più aiuti e tutele

04/02/2023

Cure palliative. Bellini (psicologa in hospice): "In 20 anni nessuno dei nostri pazienti ha mai chiesto di morire"

Una valida risposta al dolore e alla sofferenza del

La Giornata internazionale è stata l'occasione per lanciare un **contest dedicato al tema dell'inclusione sociale**, dalla scuola al lavoro. La Campagna prevede, infatti, il coinvolgimento diretto delle persone con epilessia e i loro caregiver che vorranno raccontare la storia di chi l'epilessia la vive in prima persona, in ogni ambito della vita quotidiana.

La storia migliore verrà selezionata da una giuria di esperti e **diventerà il soggetto di un cortometraggio** che sarà presentato dal 20 al 29 luglio al **Giffoni Film Festival 2023** e, fuori concorso, alla prossima **Mostra Internazionale d'Arte Cinematografica di Venezia**.

"In Italia- ha evidenziato la presidente Lice, **Laura Tassi**- le persone con epilessia **sono circa 600mila 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. L'epilessia è una malattia cronica che impatta certamente sulla vita quotidiana di chi ne soffre, anche nei rapporti con le persone, i compagni, i colleghi".

"Sebbene la strada da percorrere sia ancora lunga- ha continuato- molti passi avanti sono stati fatti e **Lice sostiene le persone con epilessia a non arrendersi alla propria condizione** e ad affrontare la vita con coraggio in ogni ambito sociale. Ringraziamo i nostri partner e il Giffoni Film Festival che darà visibilità alle storie delle persone con epilessia attraverso un cortometraggio".

La Giornata internazionale dell'epilessia celebra anche i 30 anni de 'Il Grande Cocomero', uno dei rari film in cui è stato affrontato il tema dell'epilessia in modo esaustivo ed emozionante. Durante l'evento è stato proiettato un montaggio speciale del film e, per l'occasione la regista, **Francesca Archibugi**, ha voluto essere presente con un video saluto.

"Siamo davvero orgogliosi di questo progetto- ha spiegato, il past-president Lice, **Oriano Mecarelli**- che vedrà 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. **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".

Per Tassi "rappresentiamo una delle Società scientifiche italiane dalla più lunga tradizione e attività- ha tenuto a sottolineare- 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".

Anche quest'anno **si rinnova la tradizionale illuminazione dei monumenti italiani**: nella serata di oggi, infatti, i monumenti delle principali città italiane, a partire dal Colosseo, si coloreranno di **viola**, il colore della lotta all'epilessia. Numerose le manifestazioni previste nelle varie regioni italiane consultabili sul sito Lice.

"Quest'anno ancora di più- ha concluso il presidente della Fondazione Lice, **Antonio Gambardella**- abbiamo voluto evidenziare quanto l'inclusione sociale sia importante per chi convive con le epilessie. Chi è affetto da patologie come queste affronta quotidianamente la discriminazione e l'esclusione dalla vita sociale, professionale o scolastica in base all'età. Per questo **vogliamo che le persone con epilessia non si nascondano più** per paura del giudizio, vogliamo che raccontino le loro storie, le loro paure ma anche i loro successi. Per questo motivo, sempre al fianco di Lice, conosceremo con grande emozione la più bella storia di epilessia che verrà selezionata e diventerà un cortometraggio presentato in un contesto internazionale come il Giffoni Film Festival a cui va il nostro ringraziamento".

La Campagna Lice 2023 'Si va in scena. Storie di epilessia' proseguirà per tutto il 2023. Chi volesse partecipare al contest e raccontare la propria storia di epilessia, entro e non oltre il 13 marzo 2023, potrà trovare tutte le informazioni su Lice e Fondazione Lice. Il trailer del cortometraggio sarà presentato in anteprima durante il 46° Congresso Nazionale Lice, che si terrà a Napoli dal 7 al 9 giugno 2023. (DIRE)

Copyright Difesa del popolo (Tutti i diritti riservati)

Fonte: Redattore sociale (www.redattoresociale.it)

fine vita sono le cure palliative, ma purtroppo, spiega la psicologa Maria Elena Bellini, "sono ancora per molti delle perfette sconosciute". Eppure, assicura, in 20 anni di lavoro in hospice, nessun paziente ha mai chiesto di morire. Anzi, le cure palliative consentono di "colmare di senso e di vita con la V maiuscola anche il tempo che rimane"

Ultim'ora

- > [Vicariato di Montegalda. Formazione per i catechisti, ma anche accompagnamento](#)
- > [Gennaio alla liturgia. C'è fame di fare di più e meglio](#)
- > [Clero padovano. Il 16 febbraio la prima proposta di formazione permanente del nuovo anno. Occasioni di crescita](#)
- > [Terremoto in Siria e Turchia, Oxfam assiste 2 milioni di persone](#)
- > [Sanremo, Nicola Della Maggiora: "Per tradurre Mengoni ci ho messo tutto il mio cuore"](#)
- > [Movimento carismatico: Roma, da tutta Italia 180 rappresentanti delle Comunità di Alleanza per riscoprirsi come "corrente di grazia"](#)
- > [Livio Pepino: "Sul 41 bis si combatte una guerra di religione"](#)
- > [Sanremo 2023. Bernardini: "Un Festival 'medio', ma la presenza di Mattarella è stata un riconoscimento alla musica popolare italiana"](#)
- > [I supermercati Ali si illuminano di meno. Un gesto simbolico per riflettere insieme sull'importanza della tutela ambientale](#)
- > [Di nuovo sulla frontiera. In arrivo su Sky e Now la serie "Django" firmata da Francesca Comencini](#)

Storie per immagini



Ci piace dare **buone notizie**
Diventa anche tu nostro sostenitore



LINK: <https://dedalomultimedia.it/notizie/ultime/8668-troina-en---l'oasi-celebra-come-in-tutto-il-mondo-celebra-la-giornata-dell'epilessia-%20.htm...>

Home

Notizie

NOTA! Questo sito utilizza i cookie e tecnologie simili.

Se non si modificano le impostazioni del browser, l'utente accetta.

Approvo



Cerca...



Lunedì, 13
Febbraio 2023



Troina (EN) – L'Oasi celebra come in tutto il mondo celebra la giornata dell'epilessia.

Categoria: **Ultime**

Pubblicato: 13 Febbraio 2023

Tweet

L'Oasi di Troina è tra i centri specializzati nella diagnosi e cura dell'epilessia. Responsabile di questo servizio è il dottor Maurizio Elia, che ricopre anche il ruolo di Direttore dell'Unità Operativa Complessa di Neurologia e Neurofisiopatologia Clinica e Strumentale dell'IRCCS "Associazione Oasi Maria SS" e attualmente è anche presidente del Comitato Scientifico della Lega Italiana contro l'Epilessia (LICE).



L'Oasi, grazie ad un team di professionisti del settore e alla collaborazione con specialisti che vanno dalla pediatria alla genetica, garantisce un approccio globale al paziente, al fine di affrontare in modo approfondito le epilessie.

Una patologia neurologica quella dell'epilessia che è al terzo posto dopo le malattie cardiovascolari e quelle con deficit intellettuale e sensoriale. Si tratta dunque di una malattia non tanto rara, determinata da diverse cause, che interessa globalmente circa l'1% della popolazione. La crisi epilettica è caratterizzata da una scarica anomala sincronizzata e prolungata di cellule nervose della corteccia cerebrale. La modernizzazione della medicina ha fatto progressi soprattutto nel campo dell'epilettologia e, con una corretta diagnosi e un'adeguata terapia farmacologica, si possono ottenere soddisfacenti risultati.

"La genetica – dice il dott. Elia - ha dato un contributo importante consentendo di definire molte sindromi epilettiche in maniera più precisa e quindi anche di poter migliorare la qualità della vita delle persone. Inoltre, ad

Potrebbe interessarti anche...

Enna – Bilancio del Corpo Volontari Pr...

Ultime



Leggi tutto...

Troina (EN) – L'Oasi celebra come in...

Ultime



Leggi tutto...

Enna – Crisafulli "Il Policlinico è...

Ultime



Leggi tutto...

Trapani il

oggi, vi sono nuovi farmaci che migliorano il trattamento, anche per alcune forme più resistenti: ad esempio il cannabidiolo e la fenfluramina che trovano il loro impiego, in particolare, in due sindromi epilettiche gravissime, la sindrome di Dravet e quella di Lennox-Gastaut”.

Purtroppo, nei confronti dell'epilessia non mancano i pregiudizi e l'approccio culturale rispetto ad altre patologie è diverso.

“Presso il nostro IRCCS – continua il dott. Elia – ci si occupa quotidianamente della diagnosi e cura delle epilessie dell'età evolutiva e adulta, in comorbidità e non con i disturbi del neurosviluppo (disabilità intellettiva, disturbo dello spettro autistico, ADHD, ecc.), anche nell'ambito di malattie rare. Viene applicato un work-up pluridisciplinare: clinico (neurologia, genetica clinica), neuropsicologico, EEGrafico (EEG standard, dinamico, video-EEG), genetico (cariotipo, CGH-array, MLPA, sequenziamento, esoma), biochimico-metabolico (monitoraggio plasmatico dei farmaci anti-crisi, test per patologie metaboliche), di neuroimaging (risonanza magnetica). L'attività clinica è strettamente correlata con quella di ricerca che si traduce annualmente nella produzione di lavori scientifici innovativi sull'epilessia”.

Commenti (0)

"Aggiungi nuovo"



Commenta

Commenti offerti da CComment

Condividi con...



...sparsi, ...
cliente ha
ragione:
banca de...

Ultime



Leggi tutto...

Roma -
Energia
rinnovabile,
nuovo
accord...

Ultime



Leggi tutto...

Palermo -
Danni
maltempo,
Regione:
Nei p...

Ultime



Leggi tutto...

Annuncio -
Offerta
Premium:
Renault
Clio...

Ultime



Leggi tutto...

Palermo –
Congresso
PD con

LINK: https://www.ilmattino.it/napoli/cronaca/napoli_giornata_mondiale_dell_epilessia_fontana_tritone_viola-7229040.html

☰ CERCA

IL MATTINO

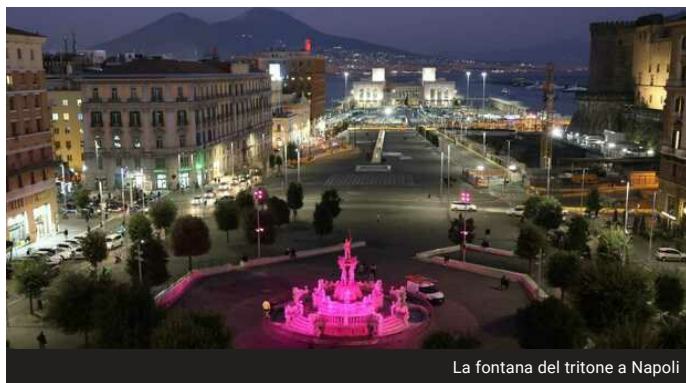
ACCEDI ABBONATI

NAPOLI |
CRONACA

adv




Giornata mondiale dell'epilessia, a Napoli la fontana del Tritone illuminata di viola

Iniziativa di Comune e Lega italiana contro la Leucemia



Lunedì 13 Febbraio 2023, 18:37

1 Minuto di
Lettura

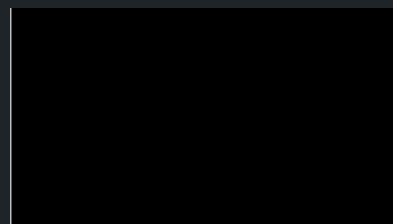
-  Il Comune di Napoli illumina di viola la Fontana del Tritone in Piazza Municipio in occasione della Giornata
-  Mondiale dell'epilessia. L'iniziativa è promossa dalla
-  Lega Italiana Contro l'epilessia (LICE), Società Scientifica che raccoglie circa 1000 specialisti italiani, al fine di contribuire alla cura e all'assistenza dei pazienti affetti da epilessia, al loro inserimento nella società ed al miglioramento della loro qualità di vita.

APPROFONDIMENTI



Giornata mondiale del malato

IL MATTINO TV



«Tramite Amicizia»,
Alessandro Siani a Napoli

DELLA STESSA SEZIONE



Giornata mondiale della pizza, a Napoli nasce la pizza con il ketchup



Giornata dei calzini spaiati

© RIPRODUZIONE RISERVATA



Covid in Campania, 132 casi e 4 morti: l'indice di contagio al 4,57%



Giornata dell'epilessia fontana del Tritone in viola



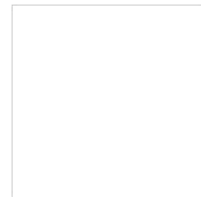
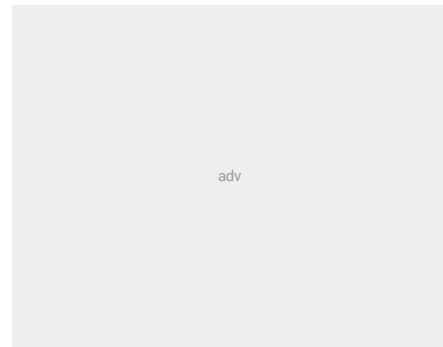
Rapine e stupri a Napoli, arrestati tre africani



Accoltellato in via Marina: «Voleva il mio telefonino»



Moby: verso richiesta processo per l'armatore Onorato e i figli



Innamorati a tavola: la ricetta delle ostriche ai pomodori secchi

GUIDA ALLO SHOPPING



Dite pure addio ai capelli crespi, grazie a questi fantastici prodotti

LE PIÙ LETTE

1

IL DRAMMA

Mamma si addormenta alla guida, figlio di 4 anni muore nell'incidente

di Maria Elena Pattaro



2

IL FOCUS

Reddito, duecentomila famiglie hanno già rinunciato al sussidio

di Umberto Mancini e Francesco Bisozzi

3

FESTIVAL

Gino Paoli senza freni su Little Tony (e le corna)

4

IL CASO

Ferragni e Fedez, che litigio dopo il bacio sul palco

5

SANREMO

Luisa Ranieri incanta l'Ariston e scatena gli spettatori

di Redazione web

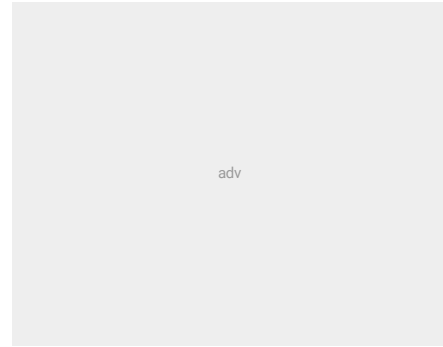
adv

adv

VIDEO PIÙ VISTO



Amadeus, quel dettaglio sul suo cellulare che in pochi hanno notato durante il Festival



Cerca il tuo immobile all'asta

Regione	<input type="text" value="Qualsiasi"/>
Provincia	<input type="text" value="Tutte"/>
Fascia di prezzo	<input type="text" value="Tutti"/>
Data	<input type="text" value="gg-mm-aaaa"/>

INVIA

IL MATTINO



© 2023 Il Mattino - C.F. 01136950639 - P. IVA 05317851003

[CALTAGIRONE EDITORE](#) | [IL MESSAGGERO](#) | [CORRIERE ADRIATICO](#) | [IL GAZZETTINO](#) | [QUOTIDIANO DI PUGLIA](#) | [LEGGO](#) | [PUBBLICITÀ](#)

[Contatti](#) | [Informazioni Legali](#) | [Privacy Policy](#) | [Cookie Policy](#) | [Preferenze cookie](#)

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

LINK: https://palermo.repubblica.it/cronaca/2023/02/13/news/giornata_internazionale_contro_lepilessia_i_monumenti_siciliani_si_tingono_di_viola-38...

MENU | CERCA

ABBONATI

GEDI SMILE |

Seguici su:

Palermo

CERCA

HOME | CRONACA | CIRCOSCRIZIONI | POLITICA | SPORT | SOCIETÀ | FOTO | VIDEO | ANNUNCI LOCALI | CAMBIA EDIZIONE

adv



Il Teatro Massimo di Palermo

Giornata internazionale dell'epilessia, i monumenti siciliani si tingono di viola

La neuropsichiatra Francesca Marchese: "La campagna di sensibilizzazione è fondamentale perché delle epilessie non se ne parla e questa patologia viene vissuta come un tabù"

di Giada Lo Porto

13 FEBBRAIO 2023 ALLE 18:10 | 1 MINUTI DI LETTURA

Dal Teatro Massimo di Palermo alla facciata del Comune di Cefalù, i monumenti e i palazzi siciliani si colorano di viola per la giornata internazionale per la ricerca contro l'epilessia, che ricorre ogni 13 febbraio. L'iniziativa ha lo scopo di sensibilizzare la comunità sul tema delle epilessie e divulgare le informazioni relative a una corretta gestione delle crisi.

"I genitori e i ragazzi ci troveranno in piazza Verdi, a Palermo - dice Francesca Marchese, neuropsichiatra infantile dell'Asp di Palermo nonché consigliera regionale per la Lice (Lega italiana contro epilessia) - la campagna di sensibilizzazione è fondamentale perché delle epilessie non se ne parla ancora e questa patologia viene vissuta come un tabù".

La giornata per la sensibilizzazione sull'epilessia sarà condivisa sui social con l'hashtag #QuannuVeniSiCunta. Per informazioni inerenti alla patologia è possibile contattare Epilessia Palermo all'indirizzo email dr.marchesefrancesca@gmail.com

VIDEO DEL GIORNO



Vauro: "Bacerei in bocca Berlusconi, Zelensky un pupazzo che fa massacrare il suo popolo"

Leggi anche

Un topo morto tra gli alimenti, chiusa panineria in via Maqueda

Festa del collettivo "F.A." ai Candelai per la cattura di Messina Denaro

Le banche in fuga dai piccoli centri. Neanche uno sportello in un comune su tre

© Riproduzione riservata

Raccomandati per

Julianne Moore: battaglia è contr

"Oscar Pistorius | carcere e vuole v

Fontana vince in Fratelli d'Italia pr giunta: "Romano vicepresidente e assessori"

"Lasciate subito l'appello degli U: cittadini

Consigli

La gi

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

LINK: http://www.metronapoli.it/dettaglioews_zoom.asp?pubblicazione=metronapolitw&id=22442



E-Magazine & Web TV della Città' Metropolitana di Napoli - Registrazione al Tribunale di Napoli 5113/2000

Giornata Mondiale dell'Epilessia, illuminata di viola la Fontana del Tritone

13/2/2023 - In occasione della ricorrenza promossa dalla Lega Italiana Contro l'Epilessia (LICE) il comune di Napoli ha deciso di illuminare la fontana di piazza Municipio



Il Comune di Napoli illumina di viola la Fontana del Tritone in Piazza Municipio in occasione della Giornata Mondiale dell'Epilessia.

L'iniziativa è promossa dalla Lega Italiana Contro l'Epilessia (LICE), Società Scientifica che raccoglie circa 1000 specialisti italiani, al fine di contribuire alla cura e all'assistenza dei pazienti affetti da epilessia, al loro inserimento nella società ed al miglioramento della loro qualità di vita.



Notizie Video

- Città Metropolitana
- Area Metropolitana
- Consiglio On Line
- Legalità e Sicurezza
- InfoScuola
- Napoli Città
- Area Flegrea
- Distretto Nolano
- Napoli Nord
- Penisola Sorrentina
- Area Vesuviana



CITTÀ METROPOLITANA DI NAPOLI



AGENZIA STAMPA
Città Metropolitana di Napoli



MetroNapoliTV
YouTube

Tweet di @napolicittametr



Contatti

Area Riservata

Il Progetto Metronapoli.it

Policies

LINK: <http://www.viverenapoli.it/2023/02/14/giornata-mondiale-dellepilessia-illumina-di-viola-la-fontana-del-tritone/29008/>



👍 Top News

🕒 Ultima Ora

Giornata mondiale dell'epilessia, illumina di viola la Fontana del Tritone



🕒 1' di lettura 13/02/2023 - | |
Comune di Napoli illumina di viola la Fontana del Tritone in Piazza Municipio in occasione della Giornata Mondiale dell'Epilessia.

L'iniziativa è promossa dalla Lega Italiana Contro l'Epilessia (LICE), Società Scientifica che raccoglie circa 1000 specialisti italiani, al fine di contribuire alla cura e all'assistenza dei pazienti affetti da epilessia, al loro inserimento nella società ed al miglioramento della loro qualità di vita.

dal **Comune di Napoli**
www.comune.napoli.it

Spingi su ↑



Questo è un comunicato stampa pubblicato il 13-02-2023 alle 18:54 sul giornale del 14 febbraio 2023 - 4 letture

In questo articolo si parla di attualità, napoli, comune, comune di napoli, comunicato stampa



L'indirizzo breve è <https://vivere.me/dSub>

Commenti



Covid, in Campania 219 nuovi casi e nessun decesso



LINK: http://corrieredelmezzogiorno.corriere.it/napoli/cronaca/23_febbraio_13/giornata-mondiale-dell-epilessia-napoli-s-illumina-fontana-tritone-c...

CORRIERE DELLA SERA

CORRIERE DEL MEZZOGIORNO / CRONACA



SALUTE



Giornata mondiale dell'Epilessia, a Napoli s'illumina la fontana del Tritone

Luci viola in piazza Municipio per celebrare momenti di consapevolezza e iniziative a sfondo divulgativo. Un appuntamento al Museo archeologico

di Redazione online



Il Comune di Napoli illumina questa sera di viola la fontana del Tritone, posizionata proprio in Piazza Municipio. Succede in occasione della Giornata Mondiale dell'Epilessia che si celebra come ogni anno il 13 di febbraio. L'iniziativa è promossa dalla **Lega Italiana Contro l'Epilessia (LICE)**, Società Scientifica che raccoglie circa 1000 specialisti italiani al fine di contribuire alla cura e all'assistenza dei pazienti affetti da epilessia, al loro inserimento nella società ed al miglioramento della loro qualità di vita.

Un evento al Mann

A Napoli la Giornata Mondiale dell'Epilessia è stata celebrata con **un evento al Mann** dove in mattinata scuole, istituzioni, associazioni, famiglie e scienza si sono incontrate per diffondere messaggi di istruzione e divulgazione sul tema. Promotrice dell'organizzazione dell'appuntamento è stata la professoressa Leonilda Bilo, responsabile del Centro di Epilessia di riferimento regionale della Federico II e coordinatrice della Lega Italiana Contro l'Epilessia Campania e Molise. Queste istituzioni, insieme all'associazione pazienti Eco (Epilessie Campania Odv) presieduta dall'imprenditrice Rossella Giaquinto, hanno immaginato di "portare in scena" l'Epilessia al Mann, **avvicinando così la patologia alla cultura e all'arte**, grazie alla disponibilità del direttore Paolo Giulierini.

Instagram

Siamo anche su Instagram, seguici

<https://www.instagram.com/corriere.mezzogiorno/>

La newsletter del Corriere del Mezzogiorno

Se vuoi restare aggiornato sulle notizie della Campania iscriviti gratis alla newsletter

Iscriviti alla newsletter

CORRIERE DEL MEZZOGIORNO
Campania

Le news principali sulla Campania
Ogni giorno alle 12, a cura della redazione

ISCRIVITI

I PIÙ VISTI

Corriere della Sera

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

del Corriere del Mezzogiorno. Arriva tutti i giorni direttamente nella tua casella di posta alle 12. [Basta cliccare qui.](#)

13 febbraio 2023 | 18:45
© RIPRODUZIONE RISERVATA

LEGGI I CONTRIBUTI  0

SCRIVI

ALTRE NOTIZIE SU CORRIERE.IT

I PIÙ LETTI

I COMUNI IN PROVINCIA DI NAPOLI

Acerra Afragola Agerola Anacapri Arzano Bacoli Barano d'Ischia Boscoreale Boscotrecase Bruscianno Caivano Calvizzano Camposano Capri Carbonara di Nola Cardito Casalnuovo di Napoli Casamarciano Casamicciola Terme Casandrino Casavatore Casola di Napoli Casoria Castellammare di Stabia Castello di Cisterna Cercola Cicciano Cimitile Comiziano Crispano Ercolano Forio Frattamaggiore Frattaminore Giugliano in Campania Gragnano Grumo Nevano Ischia Lacco Ameno Lettere Liveri Marano di Napoli Mariglianella Marigliano Massa Lubrese Massa di Somma Melito di Napoli Meta Monte di Procida Mugnano di Napoli Napoli Nola Ottaviano Palma Campania Piano di Sorrento Pimonte Poggiomarino Pollena Trocchia Pomigliano d'Arco Pompei Portici Pozzuoli Procida Qualiano Quarto Roccarrainola San Gennaro Vesuviano San Giorgio a Cremano San Giuseppe Vesuviano San Paolo Bel Sito San Sebastiano al Vesuvio San Vitaliano Sant'Agello Sant'Anastasia Sant'Antimo Sant'Antonio Abate Santa Maria la Carità Saviano Scisciano Serrara Fontana Somma Vesuviana Sorrento Striano Terzigno Torre Annunziata Torre del Greco Trecase Tufino Vico Equense Villaricca Visciano Volla

CORRIERE DEL MEZZOGIORNO

Gazzetta | Corriere Mobile | El Mundo | Marca | RCS Mediagroup | Fondazione Corriere | Fondazione Cutuli
Copyright 2023 © Rcs Edizioni locali srl. Tutti i diritti sono riservati Per la pubblicità: CAIRORCS MEDIA SpA - Direzione Pubblicità - Direzione Pubblicità
RCS EDIZIONI LOCALI S.r.l. - Sede Legale in Milano - Via Angelo Rizzoli, 8 - CAP 20132 - Tel. +39 02 25841 Capitale Sociale eurEuroo 1.002.000 I.v. C.F. e P.IVA e Registro Imprese:
03644040960 Soggetta ad attività di direzione e coordinamento di RCS MediaGroup S.p.A.

Chi Siamo | The Trust Project
Servizi | Scrivi | Cookie policy e privacy | Preferenze sui Cookie



LINK: https://gazzettadimantova.gelocal.it/salute/2023/02/13/news/epilessia_giornata_internazionale_discriminazione_storie-387787984/

SEZIONI | CERCA

GAZZETTA DI MANTOVA

VETRINA | ABBONATI

SALUTE

FESTIVAL DI SALUTE 2022 COVID SPORTELLLO CUORE TUMORI PSICOLOGIA ALIMENTAZIONE LONGFORM VIDEO PODCAST

informazione pubblicitaria

WE WILL
NEVER STOP
INNOVATING FOR
A HEALTHIER WORLD

**Insieme, per la lotta
contro il cancro.**



FUJIFILM
Value from Innovation

Epilessia, ancora troppa discriminazione per le persone che ne soffrono

DI LETIZIA GABAGLIO



Dalla scuola al lavoro, l'esclusione sociale pesa sulla vita dei pazienti. La denuncia della Lega Italiana
l'epilessia che in occasione della Giornata internazionale lancia un concorso

13 FEBBRAIO 2023, AGGIORNATO ALLE 16:55

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

LINK: https://www.ilsecoloxix.it/salute/2023/02/13/news/epilessia_giornata_internazionale_discriminazione_storie-387787984/

SALUTE

FESTIVAL DI SALUTE 2022 COVID SPORTELLI CUORE TUMORI PSICOLOGIA ALIMENTAZIONE LONGFORM VIDEO PODCAST SCRIVICI

informazione pubblicitaria

BARDONECCHIA family • sport • holiday
la montagna dà spettacolo

GENOVA > BARDONECCHIA
Nuovo collegamento Intercity per raggiungere direttamente le piste da sci di Bardonecchia in Alta Valle di Susa
Prenota qui il tuo soggiorno www.bardonecchiabooking.com

Epilessia, ancora troppa discriminazione per le persone che ne soffrono

DI LETIZIA GABAGLIO



Dalla scuola al lavoro, l'esclusione sociale pesa sulla vita dei pazienti. La denuncia della Lega Italiana contro l'epilessia che in occasione della Giornata internazionale lancia un concorso

13 FEBBRAIO 2023 AGGIORNATO ALLE 16:55

Non arrendersi di fronte alla malattia e allo stigma che la circonda. Nella giornata internazionale dedicata all'epilessia, la LICE - Lega Italiana Contro l'Epilessia lancia un appello alle persone con epilessia e ai loro caregiver e li invita a raccontare le loro storie. Racconti che contribuiranno ad abbattere la discriminazione che ancora è presente, dalla scuola al lavoro, e che è al centro di "Si va in scena. Storie di Epilessia", la campagna di sensibilizzazione contro lo stigma sociale che spesso comporta l'esclusione dalla vita sociale per chi convive con l'epilessia.



informazione pubblicitaria

LA NOSTRA INNOVAZIONE HA IL NOME DI OGNUNO DI LORO.
SONO LE COMPETENZE DELLE PERSONE A DARE VALORE A CIÒ CHE SIAMO.

CONBINARE SISTEMI DI RICERCA E SELEZIONE ENTELLENZA ARTIFICIALE

LA TECNOLOGIA ENTELLENZA ARTIFICIALE

autostrade per l'Italia

MOVYON TECNE AMPLIA ELGEA FREEIOX

IL GUSTO



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

Il peso della malattia

Nei paesi industrializzati, l'epilessia interessa circa 1 persona su 100. Una malattia che può colpire a tutte le età, anche se la maggiore incidenza si registra nei primi anni di vita e nell'età più avanzata. In Italia si stima siano 600mila le persone che ne soffrono e 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. Alla base dell'alto tasso di incidenza nel primo anno di vita ci sono soprattutto fattori genetici e rischi connessi a varie cause di sofferenza perinatale, mentre per gli over 75 la causa risiede soprattutto nel concomitante aumento delle patologie legate all'età: ictus cerebrale, malattie neurodegenerative, tumori e traumi cranici.

PUBBLICITÀ



A SAN VALENTINO,
SCEGLI IL CUORE LINDOR.

SCOPRI DI PIÙ

Epilessia, un nuovo farmaco per le forme resistenti



Negli ultimi 20 anni il numero di farmaci disponibili è notevolmente aumentato, ma c'è ancora molto da fare. "Un terzo delle persone con epilessia, infatti, 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", sottolinea Laura Tassi, presidente LICE.

Prove di terapia genica "on-demand" contro l'epilessia



Il concorso

LICE, insieme alla sua Fondazione e in collaborazione con il Giffoni Innovation Hub, ha presentato anche un concorso dedicato al tema dell'inclusione sociale, dalla scuola al lavoro. Le persone con epilessia e i caregiver che vorranno raccontare la loro storia potranno concorrere alla selezione per lo scritto, che diventerà il soggetto di un cortometraggio che sarà presentato dal 20 al 29 luglio al Giffoni Film Festival 2023 e, fuori concorso, alla prossima Mostra Internazionale d'Arte Cinematografica di Venezia. "Siamo davvero orgogliosi di questo progetto - spiega **Oriano Mecarelli**, Past-president LICE - che vedrà 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. 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". Per presentare le storie c'è tempo fino al 13 marzo. Tutte le informazioni per

ELEONORA COZZELLA



LEGGI ANCHE



IL GUSTO



Gli scialatielli all'amalfitana

ELEONORA COZZELLA



LEGGI ANCHE

LEGGI ANCHE

L'orologio biologico batte in maniera diversa in uomini e donne



Ricerca clinica, l'Italia si allinea all'Europa: cosa cambia con i nuovi decreti



Beta talassemia, verso una nuova terapia genica



SALUTE



San Valentino, il sessuologo: "Vi spiego come far durare l'amore e il piacere nella coppia"

DI IRMA D'ARIA

Emergenza asma, tumori e infezioni: si allunga la lista dei

presentare le storie c'è tempo fino al 13 marzo. Tutte le informazioni per partecipare sul sito di LICE.

Epilessia: l'importanza dei ritmi sonno-veglia



Monumenti illuminati di viola

Centinaia di comuni in tutta Italia - da Modena a Palermo, passando per il Colosseo a Roma - hanno aderito all'appello di illuminare di viola un monumento simbolo della città come segno di sensibilizzazione nei confronti dell'epilessia e di adesione alla giornata internazionale. L'International Epilepsy Day è infatti un evento mondiale e coinvolge oltre 180 paesi.

Quanto fa bene lo sport ai bambini con epilessia



Argomenti

Epilessia

farmaci che non si trovano. Cosa fare

DI DONATELLA ZORZETTO

Qualche dubbio sui nuovi farmaci per dimagrire

DI ROBERTA VILLA

Freddo, virus e inquinamento: come proteggere i polmoni d'inverno

DI IRMA D'ARIA

[leggi tutte le notizie di Salute >](#)

MEDICINA SALUTE RICERCA



World Cancer Day, in Europa il 32% dei decessi è associato a povertà e bassa istruzione

con il contributo non condizionato di Aion

© Riproduzione riservata

LINK: https://www.huffingtonpost.it/salute/2023/02/13/news/epilessia_giornata_internazionale_discriminazione_storie-387787984/

SEZIONI CERCA **HUFFPOST** ABBONATI MILANO

SALUTE

FESTIVAL DI SALUTE 2022 COVID SPORTELLI CUORE TUMORI PSICOLOGIA ALIMENTAZIONE LONGFORM PODCAST SCRIVICI



-50% Detrazione
Soluzione Chiavi in Mano per la tua Doccia

Piùesse Preventivo >



Epilessia, ancora troppa discriminazione per le persone che ne soffrono

/ di Letizia Gabaglio



Dalla scuola al lavoro, l'esclusione sociale pesa sulla vita dei pazienti. La denuncia della Lega Italiana contro l'epilessia che in occasione della Giornata internazionale lancia un concorso

13 FEBBRAIO 2023 AGGIORNATO ALLE 16:55

2 MINUTI DI LETTURA



Non arrendersi di fronte alla malattia e allo stigma che la circonda. Nella giornata internazionale dedicata all'epilessia, la LICE - Lega Italiana Contro l'Epilessia lancia un appello alle persone con epilessia e ai loro caregiver e li invita a raccontare le loro storie. Racconti che contribuiranno ad abbattere la discriminazione che ancora è presente, dalla scuola al lavoro, e che è al centro di "Si va in scena. Storie di Epilessia", la campagna di sensibilizzazione contro lo stigma sociale che spesso comporta l'esclusione dalla vita sociale per chi convive con l'epilessia.



PUBBLICITÀ

informazione pubblicitaria

Ann

Asta Immobiliare da 1,20mln€

Quimmo Scopri di più >

IL GUSTO



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



Il peso della malattia

Nei paesi industrializzati, l'epilessia interessa circa 1 persona su 100. Una malattia che può colpire a tutte le età, anche se la maggiore incidenza si registra nei primi anni di vita e nell'età più avanzata. In Italia si stima siano 600mila le persone che ne soffrono e 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. Alla base dell'alto tasso di incidenza nel primo anno di vita ci sono soprattutto fattori genetici e rischi connessi a varie cause di sofferenza perinatale, mentre per gli over 75 la causa risiede soprattutto nel concomitante aumento delle patologie legate all'età: ictus cerebrale, malattie neurodegenerative, tumori e traumi cranici.

Epilessia, un nuovo farmaco per le forme resistenti

di Anna Lisa Bonfranceschi
05 Luglio 2022



Negli ultimi 20 anni il numero di farmaci disponibili è notevolmente aumentato, ma c'è ancora molto da fare. "Un terzo delle persone con epilessia, infatti, 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", sottolinea Laura Tassi, presidente LICE.

Prove di terapia genica "on-demand" contro l'epilessia

di Anna Lisa Bonfranceschi
03 Novembre 2022



Il concorso

LICE, insieme alla sua Fondazione e in collaborazione con il Giffoni Innovation Hub, ha presentato anche un concorso dedicato al tema dell'inclusione sociale, dalla scuola al lavoro. Le persone con epilessia e i caregiver che vorranno raccontare la loro storia potranno concorrere alla selezione per lo scritto, che diventerà il soggetto di un cortometraggio che sarà presentato dal 20 al 29 luglio al Giffoni Film Festival 2023 e, fuori concorso, alla prossima Mostra Internazionale d'Arte Cinematografica di Venezia. "Siamo davvero orgogliosi di questo progetto", spiega **Oriano Macarilli**, **Part-president LICE**, che vedrà la

Gli scialatielli all'amalfitana

ELEONORA COZZELLA



Leggi anche



L'orologio biologico batte in maniera diversa in uomini e donne



Ricerca clinica, l'Italia si allinea all'Europa: cosa cambia con i nuovi decreti



Beta talassemia, verso una nuova terapia genica

SALUTE



San Valentino, il sessuologo: "Vi spiego come far durare l'amore e il piacere nella coppia"

DI IRMA D'ARIA

Emergenza asma, tumori e infezioni: si allunga la lista dei farmaci che non si trovano. Cosa fare

DI DONATELLA ZORZETTO

Qualche dubbio sui nuovi farmaci per dimagrire

DI ROBERTA VILLA

Reddito, virus e inquinamento: come proteggere i polmoni d'inverno

DI IRMA D'ARIA

[leggi tutte le notizie di Salute >](#)



World Cancer Day, in Europa il 32% dei decessi è associato a povertà e bassa istruzione

con il contributo non condizionato di Amn

orgogliosi di questo progetto - spiega **Oriano Mecarelli**, Past-president LICE - che vedrà 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. 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". Per presentare le storie c'è tempo fino al 13 marzo. Tutte le informazioni per partecipare sul sito di LICE.

Epilessia: l'importanza dei ritmi sonno-veglia

/ di Anna Lisa Bonfranceschi
14 Luglio 2022



Monumenti illuminati di viola

Centinaia di comuni in tutta Italia - da Modena a Palermo, passando per il Colosseo a Roma - hanno aderito all'appello di illuminare di viola un monumento simbolo della città come segno di sensibilizzazione nei confronti dell'epilessia e di adesione alla giornata internazionale. L'International Epilepsy Day è infatti un evento mondiale e coinvolge oltre 180 paesi.

Quanto fa bene lo sport ai bambini con epilessia

/ di Nicla Panciera
08 Giugno 2022



Argomenti

epilessia

LINK: <https://www.ilroma.net/news/cronaca/epilessia-napoli-la-fontana-del-tritone-sillumina-di-viola>

CARAVAGGIO
sportingvillage

🐦 f



ROMA

QUOTIDIANO D'INFORMAZIONE FONDATA NEL 1862



ACCESSIBILITÀ:

Contrasto / Normale



Cerca

CULTURE DIGITALI.EU

SFRUTTA IL DIGITALE
PER FAR CRESCERE LA TUA AZIENDA

CONTATTACI SU
 (+39) 324 554 5032



13-02 18:31 LOMBARDIA: MAJORINO, 'MI AUGURAVO DI ARRIVARE PIÙ VICINO /



Epilessia, a Napoli la fontana del Tritone s'illumina di viola

di **Redazione** **CONDIVIDI:**

Lun 13

Febbraio 2023 18:25

Il Comune di Napoli illumina di viola la Fontana del Tritone in Piazza Municipio in occasione della Giornata Mondiale dell'Epilessia. L'iniziativa è promossa dalla Lega Italiana Contro l'Epilessia (Lice), Società Scientifica che raccoglie circa 1000 specialisti italiani, al fine di contribuire alla cura e all'assistenza dei pazienti affetti da epilessia, al loro inserimento nella

società ed al miglioramento della loro qualità di vita.

Se vuoi commentare questo articolo [accedi](#) o [registrati](#)

CORRELATI



**Manfredi
incontra il
giovannissimo
attore Mario
Di Leva**



**Totò, 55 anni
dalla morte e
ancora nessun
museo:
l'appello**



**Autonomia, il
consiglio
comunale di
Napoli chiede
il ritiro del ddl
Calderoli**



**Marco
Mengoni dal
palco di
Sanremo al
presepe
napoletano**



LINK: https://www.ilmattino.it/napoli/citta/napoli_giornata_mondiale_dell_epilessia_fontana_tritone_viola-7229040.html

☰ CERCA

IL MATTINO

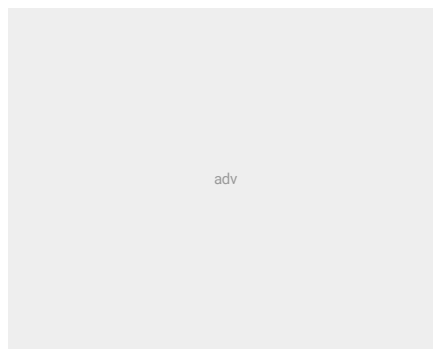
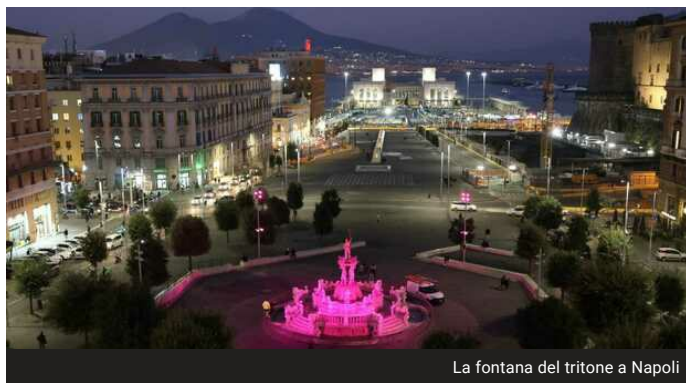
ACCEDI ABBONATI

NAPOLI |
CITTÀ

adv




Giornata mondiale dell'epilessia, a Napoli la fontana del Tritone illuminata di viola

Iniziativa di Comune e Lega italiana contro la Leucemia



Lunedì 13 Febbraio 2023, 18:37 - Ultimo agg. 20:14

1 Minuto di
Lettura

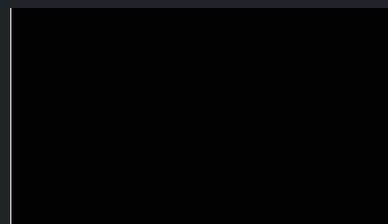
-  Il Comune di Napoli illumina di viola la Fontana del Tritone in Piazza Municipio in occasione della Giornata
-  Mondiale dell'epilessia. L'iniziativa è promossa dalla
-  Lega Italiana Contro l'epilessia (LICE), Società Scientifica che raccoglie circa 1000 specialisti italiani, al fine di contribuire alla cura e all'assistenza dei pazienti affetti da epilessia, al loro inserimento nella società ed al miglioramento della loro qualità di vita.

APPROFONDIMENTI



Giornata mondiale del malato

IL MATTINO TV



«Tramite Amicizia»,
Alessandro Siani a Napoli

DELLA STESSA SEZIONE



Giornata mondiale della pizza, a Napoli nasce la pizza con il ketchup



Giornata dei calzini spaiati

© RIPRODUZIONE RISERVATA



**Giornata dell'epilessia
fontana del Tritone in viola**



**Così la spiaggia della Gaiola
si "allunga" di 3,60 metri**

di Antonio Cangiano



**Carnevale a Napoli, è Sos pulizie:
«Rifiuti e sporcizia dopo la festa»**



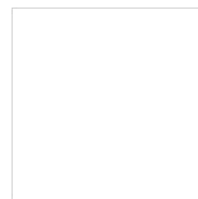
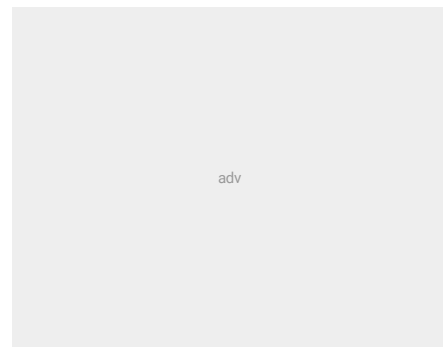
**NauticSud, record di folla:
«Premio al nostro design»**

di Antonino Pane



**Bit Milano, Campania in forze
e Ischia viaggia su Frecciarossa**

di Massimiliano D'Esposito





San Valentino, SOS Villaggi dei Bambini celebra l'amore con le Eat Me Box: un gesto che vale doppio

GUIDA ALLO SHOPPING



Dite pure addio ai capelli crespi, grazie a questi fantastici prodotti

LE PIÙ LETTE

1

IL DRAMMA

Mamma si addormenta alla guida, figlio di 4 anni muore nell'incidente

di *Maria Elena Pattaro*



2

IL FOCUS

Reddito, duecentomila famiglie hanno già rinunciato al sussidio

di *Umberto Mancini e Francesco Bisozzi*

3

FESTIVAL

Gino Paoli senza freni su Little Tony (e le corna)

4

IL CASO

Ferragni e Fedez, che litigio dopo il bacio sul palco

5

SANREMO

Luisa Ranieri incanta l'Ariston e scatena gli spettatori

di *Redazione web*

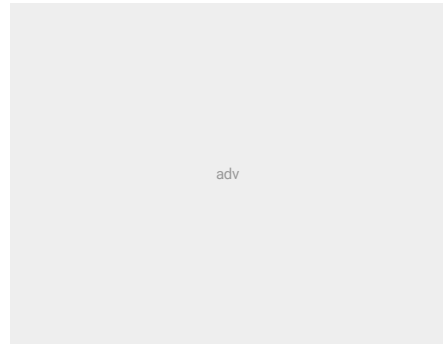
adv

adv

VIDEO PIÙ VISTO



Amadeus, quel dettaglio sul suo cellulare che in pochi hanno notato durante il Festival



Cerca il tuo immobile all'asta

Regione	<input type="text" value="Qualsiasi"/>
Provincia	<input type="text" value="Tutte"/>
Fascia di prezzo	<input type="text" value="Tutti"/>
Data	<input type="text" value="gg-mm-aaaa"/>

INVIA



IL MATTINO



© 2023 Il Mattino - C.F. 01136950639 - P. IVA 05317851003

CALTAGIRONE EDITORE | IL MESSAGGERO | CORRIERE ADRIATICO | IL GAZZETTINO | QUOTIDIANO DI PUGLIA | LEGGO | PUBBLICITÀ

Contatti

Informazioni Legali

Privacy Policy

Cookie Policy

Preferenze cookie

LINK: https://www.ilmattino.it/napoli/citta/napoli_giornata_mondiale_epilessia_fontana_nettono_viola-7229040.html

☰ CERCA

IL MATTINO

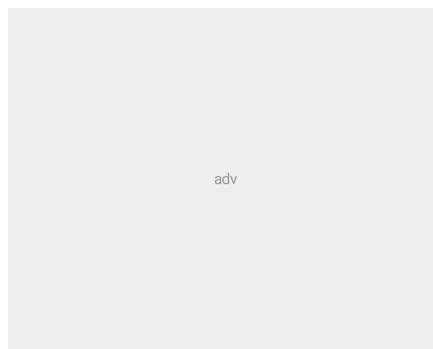
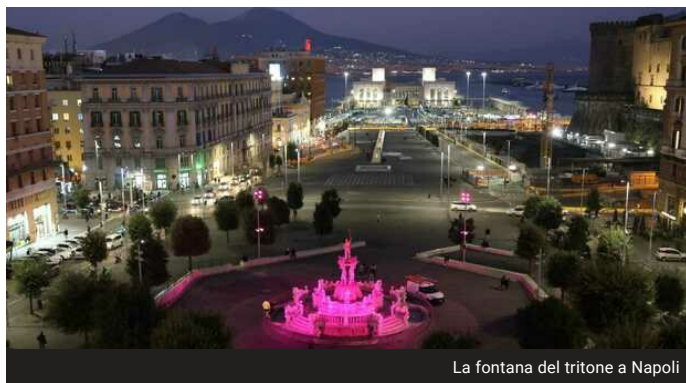
ACCEDI ABBONATI

NAPOLI |
CITTÀ

adv


Giornata mondiale dell'epilessia, a Napoli la fontana del Nettuno illuminata di viola


Iniziativa di Comune e Lega italiana contro la Leucemia



Lunedì 13 Febbraio 2023, 18:37 - Ultimo agg. 22:36

1 Minuto di
Lettura

 Il Comune di Napoli illumina di viola la Fontana del Nettuno in Piazza Municipio in occasione della Giornata Mondiale dell'Epilessia.

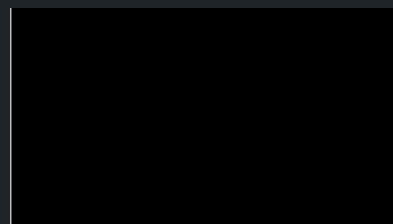
 L'iniziativa è promossa dalla Lega Italiana Contro l'Epilessia (LICE), Società Scientifica che raccoglie circa 1000 specialisti italiani, al fine di contribuire alla cura e all'assistenza dei pazienti affetti da epilessia, al loro inserimento nella società ed al miglioramento della loro qualità di vita.

APPROFONDIMENTI



Giornata mondiale del malato

IL MATTINO TV



«Tramite Amicizia»,
Alessandro Siani a Napoli

DELLA STESSA SEZIONE



Giornata mondiale della pizza, a Napoli nasce la pizza con il ketchup



Giornata dei calzini spaiati

© RIPRODUZIONE RISERVATA



**Giornata dell'epilessia
fontana del Tritone in viola**



**Così la spiaggia della Gaiola
si "allunga" di 3,60 metri**

di Antonio Cangiano



**Monumento ai Caduti
tra degrado e scritte volgari**

di Alessandro Bottone

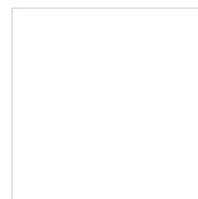
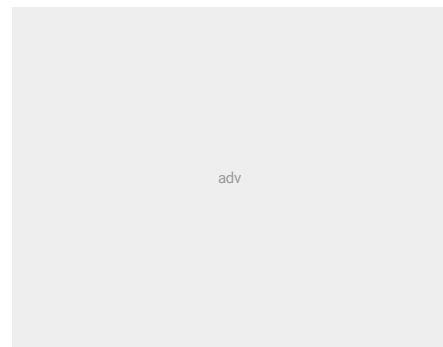


**Carnevale a Napoli, è Sos pulizie:
«Rifiuti e sporcizia dopo la festa»**



**NauticSud, record di folla:
«Premio al nostro design»**

di Antonino Pane





Alicci marinate, la ricetta facile da fare a casa

GUIDA ALLO SHOPPING



Cioccolata calda, i migliori preparati da gustare durante l'inverno

LE PIÙ LETTE

1

IL DRAMMA

Mamma si addormenta alla guida, figlio di 4 anni muore nell'incidente

di *Maria Elena Pattaro*



2

IL FOCUS

Reddito, duecentomila famiglie hanno già rinunciato al sussidio

di *Umberto Mancini e Francesco Bisozzi*

3

FESTIVAL

Gino Paoli senza freni su Little Tony (e le corna)

4

IL CASO

Ferragni e Fedez, che litigio dopo il bacio sul palco

5

SANREMO

Luisa Ranieri incanta l'Ariston e scatena gli spettatori

di *Redazione web*

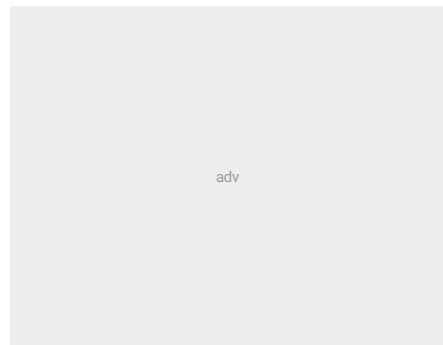
adv

adv

VIDEO PIÙ VISTO



Amadeus, quel dettaglio sul suo cellulare che in pochi hanno notato durante il Festival



Cerca il tuo immobile all'asta

Regione	<input type="text" value="Qualsiasi"/>
Provincia	<input type="text" value="Tutte"/>
Fascia di prezzo	<input type="text" value="Tutti"/>
Data	<input type="text" value="gg-mm-aaaa"/>

INVIA



IL MATTINO



© 2023 Il Mattino - C.F. 01136950639 - P. IVA 05317851003

[CALTAGIRONE EDITORE](#) | [IL MESSAGGERO](#) | [CORRIERE ADRIATICO](#) | [IL GAZZETTINO](#) | [QUOTIDIANO DI PUGLIA](#) | [LEGGO](#) | [PUBBLICITÀ](#)

[Contatti](#)

[Informazioni Legali](#)

[Privacy Policy](#)

[Cookie Policy](#)

[Preferenze cookie](#)

LINK: <http://www.oggi-treviso.it/giornata-dell'E2%80%99epilessia-monumenti-viola-iniziativa-contro-stigma-au16145-300563>

Segnala notizia Segnala evento Pubblicità Redazione

Segui

14/02/2023 sereno
15/02/2023 sereno
16/02/2023 nebbia a banchi

OGGI Treviso

14 febbraio 2023

PRIMA PAGINA	NORD-EST	ITALIA	ESTERI	SPORT	AGENDA	A TAVOLA	BENESSERE	LAVORO	AMBIENTE
BENESSERE									
METEO CASA MOTORI LAVORO CINEMA NEWSLETTER NUMERI UTILI									

OggiTreviso > Benessere

Giornata dell'epilessia, monumenti in viola e iniziative contro lo stigma.

14/02/2023 02:30 | AdnKronos |

★★★★☆



Roma, 13 feb. (AdnKronos Salute) - Come ogni anno, il 13 febbraio, Giornata internazionale dell'epilessia, in tutto il mondo vengono organizzate iniziative volte a far conoscere questa malattia e combattere lo stigma che la accompagna. Tra queste - spiega in una nota Neuromed - spiccano l'illuminazione di viola dei monumenti più rappresentativi delle varie città, come la Reggia Vanvitelliana di Caserta, e l'incontro virtuale, il 16 febbraio, tra Alfredo D'Aniello, neuropsichiatra infantile al Centro Epilessia Irccs Neuromed di Pozzilli (Is) e consigliere della macro area Campania-Molise della Lega italiana contro l'epilessia (Lice), e i docenti di alcuni Istituti di Roma e Milano nell'ambito dell'iniziativa 'A scuola di epilessia' promossa dall'Associazione italiana epilessia.

"Si tratta di una iniziativa volta ad aumentare le conoscenze sull'epilessia e le sue manifestazioni cliniche - afferma D'Aniello - combattere lo stigma e i pregiudizi che ancora si accompagnano ad essa, affrontare argomenti importanti come le modalità di apprendimento dei bambini con epilessia nonché la gestione del tempo libero e delle attività sportive e, infine, offrire ai docenti e al tutto il personale scolastico informazioni sulle corrette modalità di gestione e soccorso del bambino in corso di crisi epilettica e le modalità di somministrazione dei farmaci 'di emergenza' in corso di crisi".

L'epilessia è una delle condizioni neurologiche croniche più frequenti. Si stima che in Italia ne soffrano circa 600mila persone, 6 milioni Europa e circa 50 milioni nel mondo. Si tratta di una condizione - spiega la nota - che nella maggior parte dei casi può essere curata con successo grazie alle terapie farmacologiche a disposizione, ma un terzo dei pazienti non risponde alle cure con risvolti importanti sulla qualità della vita. La non prevedibilità delle crisi epilettiche può infatti inficiare il contesto lavorativo, scolastico e affettivo. Se a questo si sommano l'accesso disomogeneo delle cure, che ancora si registra soprattutto nei Paesi a basso reddito, oltre allo stigma presente in tutti i Paesi, anche quelli occidentali, si capisce perché questa condizione sia ad alta pervasività.

"E' per tali motivi - spiega il professor Giancarlo Di Gennaro, direttore dell'Uo Centro Epilessia dell'Irccs Neuromed e coordinatore del Gruppo di studio Epilessia della Sin (Società italiana di neurologia) - che l'Organizzazione mondiale della sanità, nel maggio del 2022, ha inserito l'epilessia, insieme ad altre condizioni neurologiche, al centro di un ambizioso Piano decennale di politiche nazionali e internazionali. Gli obiettivi strategici del piano Igap-10 (Piano d'azione globale decennale per l'epilessia ed altri disturbi neurologici) sono quelli di rendere la gestione di queste patologie prioritaria nelle politiche nazionali; fornire su larga scala tempestive diagnosi efficaci;

0 Tweet
Condividi
0
Share
Invia ad un amico
stampa la pagina
aggiungi ai preferiti
ZOOM: A- A+

poter attuare strategie di prevenzione; favorire la ricerca e l'innovazione in questi campi, rafforzare un approccio a queste condizioni che segue il modello della salute pubblica”.

Contro lo stigma - si legge nella nota - gli specialisti del Centro Neuromed contribuiscono con la loro opera a promuovere il più possibile una corretta informazione e formazione non solo alle famiglie che combattono quotidianamente questa condizione, ma anche all'interno della società stessa.

“Stigma è una parola la cui etimologia è greca e vuol dire macchia, pregiudizio, discredito che continua nel tempo – ricorda Liliana Grammaldo, neuropsicologa e psicoterapeuta del Centro Epilessia Neuromed – Parte da una nutrita fetta di popolazione nei confronti di un'altra, di una malattia o di un'etnia, con il risultato di impedirne l'avvicinamento. Lo stigma è qualcosa che separa. Da questo stigma sociale ne discende uno individuale. La persona con epilessia fa suo il concetto di valere meno. Questo accade perché l'identità non è biologica ma è un dono sociale. Se dal verificarsi della prima crisi non viene detto ad un bambino, ad una persona, che il suo valore prescinde dall'epilessia ma è ontologico, connaturato, quel bambino, quella persona fa specchio di ciò e accetta di essere di minor valore”.

L'epilessia esordisce, comunemente, con le crisi in età infantile. Sebbene molte forme vadano incontro a una risoluzione spontanea, il 30-40% di bambini continueranno a presentare crisi, talora farmacoresistenti, anche da adulti. Nel mondo si stima che, ogni anno, circa un milione di bambini affetti da epilessia transita nell'età adulta.

“La transizione - sottolinea D'Aniello - è un processo che riguarda non solo quei bambini e adolescenti che continuano a presentare crisi in età adulta ma anche quei ragazzi che pur avendo crisi ben controllate presentano altre comorbidità neurologiche o psicopatologiche. Non esiste una età specifica per iniziare il processo di transizione ma la maggior parte degli esperti individua nella tarda infanzia, prima adolescenza l'età in cui intraprendere questo percorso. Si tratta di un processo lento, che mette al centro l'adolescente e la sua famiglia e che necessita di figure specializzate come neuropsichiatra infantile, neurologo e psicologo che operino in equipe multidisciplinare e che possano avvalersi anche dell'aiuto di altre figure professionali come, ad esempio, il ginecologo o lo psichiatra”.

14/02/2023 02:30



AdnKronos

PRIMA PAGINA	NORD-EST	ITALIA	ESTERI	SPORT	AGENDA	A TAVOLA	BENESSERE	LAVORO	AMBIENTE
Treviso Castelfranco Conegliano Mogliano Montebelluna Oderzo Motta Valdobbiadene Pieve di Soligo Vittorio Veneto Online				Altri sport Atletica Basket Calcio Ciclismo Rugby Tennis Volley	Treviso Castelfranco Conegliano Mogliano Montebelluna Oderzo Motta Valdobbiadene Pieve di Soligo Vittorio Veneto Fuori Provincia Online			Ricerca Lavoro Lavora con noi	

OggiTreviso | Quotidiano on line iscritto al n. 87/2008 del registro stampa del Tribunale di Treviso del 15/02/2008 | ISSN 2785-0714 | Direttore: Ingrid Feltrin Jefwa
Editoriale il Quindicinale srl | Viale della Vittoria Galleria IV Novembre 4 - Vittorio Veneto | C.F. Registro delle imprese e P.I. 04185520261 | Capitale sociale € 10.000,00 i.v.
Tel. 0438 550265 | redazione@oggitreviso.it | PRIVACY E COOKIES POLICY

© OGGITREVISIO
Powered by MULTIWAYS 2012-2022

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

LINK: <https://www.ilcittadinodirecanati.it/notizie-potenza-picena/75922-potenza-picena-aderisce-alla-giornata-sull-epilessia>



il Cittadino di Recanati

Quotidiano online
Editore e direttore responsabile: Fabrizio Carbonetti

HOME NOTIZIE ▾ RECANATI INFO UTILI ▾ REDAZIONE ▾ STATISTICHE



Potenza Picena aderisce alla giornata sull'epilessia

Dettagli

Categoria: Potenza Picena - Porto Potenza

Publicato: Lunedì 13 Febbraio 2023 - 21:43

Visite: 38



POTENZA PICENA - L'epilessia è una delle malattie neurologiche più diffuse al mondo.

Oggi, 13 febbraio, si celebra la Giornata mondiale ad essa dedicata.

La Città, aderendo all'iniziativa promossa dalla Lega Italiana contro l'Epilessia, ha scelto di illuminare di viola il Palazzo Comunale, incentivando così la riflessione e la sensibilizzazione sul tema.



Avanti ➔

SEGUI LA NOSTRA PAGINA
FACEBOOK



ALTRE NOTIZIE DA POTENZA
PICENA

Lunedì 13 Febbraio 16:44



Al via il secondo step di lavori alla palazzina della...

Sabato 11 Febbraio 20:44



Derby intenso, gran bella Label System: a Recanati è un...

Lunedì 13 Febbraio 21:36



Centro ricreativo, sociale, culturale "Armando Fioranelli" di Potenza Picena: una...



LINK: <https://tuttasalutenews.blogspot.com/2023/02/13-febbraio-2023-giornata.html>



13 Febbraio 2023 Giornata Internazionale dell'epilessia



13 FEBBRAIO 2023

**GIORNATA INTERNAZIONALE DELL'EPILESSIA
AL VIA "SI VA IN SCENA. STORIE DI EPILESSIA"**

- **PARTE LA CAMPAGNA DI LICE E FONDAZIONE LICE PER RACCONTARE STORIE DI INCLUSIONE SOCIALE DELLE PERSONE CON EPILESSIA, DALLA SCUOLA AL LAVORO**
- **IL CORTOMETRAGGIO AL GIFFONI FILM FESTIVAL 2023**

La vita è un teatro ed ognuno di noi va in scena tutti i giorni, nessuno escluso. È questo il messaggio che la **LICE – Lega Italiana Contro l'Epilessia** rivolge alle Persone che convivono con l'Epilessia, per non arrendersi alla propria condizione, perché raggiungere una migliore qualità di vita oggi si può.

Nei Paesi industrializzati, l'**Epilessia interessa circa 1 persona su 100**. Questa patologia si può verificare in tutte le età, con due maggiori picchi di incidenza, uno nei primi anni di vita e l'altro – sempre più elevato – nell'età più avanzata. **Attualmente si calcola, infatti, che in Italia 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**. Alla base dell'alto tasso di incidenza nel primo anno di vita ci sono soprattutto fattori genetici e rischi connessi a varie cause di sofferenza perinatale, mentre per gli over 75 la causa risiede soprattutto nel concomitante aumento delle patologie legate all'età: ictus cerebrale, malattie neurodegenerative, tumori e traumi cranici.

In occasione della **Giornata Internazionale dell'Epilessia**, **LICE** e **Fondazione LICE**, in collaborazione con **Giffoni Innovazione Hub**, davanti a una platea di giornalisti e Istituzioni, hanno presentato in conferenza stampa "**Si va in scena. Storie di Epilessia**", la campagna di *awareness* contro lo **stigma sociale** che spesso comporta l'esclusione da una vita normale per chi convive con l'Epilessia, anche in ambito scolastico e lavorativo.

La **Giornata Internazionale** è stata l'occasione per lanciare un **contest** dedicato al tema dell'**inclusione sociale, dalla scuola al lavoro**. La Campagna prevedrà, infatti, il coinvolgimento diretto delle Persone con Epilessia ed i loro *caregiver* che vorranno raccontare la storia di chi l'Epilessia la vive in prima persona, in ogni ambito della vita quotidiana.

La storia migliore verrà selezionata da una giuria di esperti, e diventerà il soggetto di un **cortometraggio** che sarà presentato dal 20 al 29 luglio al **Giffoni Film Festival 2023** e, fuori concorso, alla prossima **Mostra Internazionale d'Arte Cinematografica di Venezia**.

"In Italia le Persone con Epilessia sono circa 600 mila - evidenzia Laura Tassi, presidente LICE - 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. L'Epilessia è una malattia cronica che impatta certamente sulla vita quotidiana di chi ne soffre, anche nei rapporti con le persone, i compagni, i colleghi. Sebbene la strada da percorrere sia ancora lunga, molti passi avanti sono stati fatti, e LICE sostiene le Persone con Epilessia a non arrendersi alla propria condizione e ad affrontare la vita con coraggio in ogni ambito sociale. Ringraziamo i nostri partner e il Giffoni Film Festival che darà visibilità alle storie delle Persone con Epilessia attraverso un cortometraggio".

La Giornata Internazionale dell'Epilessia celebra anche i 30 anni de "**Il Grande Cocomero**", uno dei rari film in cui è stato affrontato il tema dell'Epilessia in modo esaustivo ed emozionante. Durante l'evento è stato proiettato un montaggio speciale del film e, per l'occasione la regista, **Francesca Archibugi**, ha voluto essere presente con un **video saluto**.

"Siamo davvero orgogliosi di questo progetto - spiega Oriano Mecarelli, Past-president LICE - che vedrà 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. 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".

Anche quest'anno si rinnova la tradizionale **illuminazione dei monumenti** italiani: nella serata del 13 febbraio, infatti, i monumenti delle principali città italiane, a partire dal **Colosseo**, si coloreranno di **viola**, il colore della **lotta all'Epilessia**. Numerose le manifestazioni previste nelle varie Regioni italiane consultabili sul sito **LICE**.

La **Campagna di sensibilizzazione** per la Giornata del 13 febbraio ha ottenuto il **sostegno di Rai per la Sostenibilità** per il supporto informativo attraverso i canali editoriali Rai.

"Quest'anno ancor di più - conclude Antonio Gambardella, Presidente della Fondazione LICE - abbiamo voluto evidenziare quanto l'inclusione sociale sia importante per chi convive con le Epilessie. Chi è affetto da patologie

creatività, quanto l'emozione, essere un momento per chi convive con l'epilessia, un soggetto da paragonare come queste affronta quotidianamente la discriminazione e l'esclusione dalla vita sociale, professionale o scolastica in base all'età. Per questo vogliamo che le Persone con Epilessia non si nascondano più per paura del giudizio, vogliamo che raccontino le loro storie, le loro paure ma anche i loro successi. Per questo motivo, sempre al fianco di LICE, conosceremo con grande emozione la più bella storia di Epilessia che verrà selezionata e diventerà un cortometraggio presentato in un contesto Internazionale come il Giffoni Film Festival a cui va il nostro ringraziamento".

Hanno partecipato all'evento: **Laura Tassi**, Presidente LICE; **Oriano Mecarelli**, Past President LICE; **Antonio Gambardella**, Presidente della Fondazione LICE; **Francesca Sofia**, Presidente International Bureau for Epilepsy, IBE; **Domenico Di Giorgio**, AIFA, con la moderazione di **Mario Moroni**, Testimonial LICE. Un ringraziamento speciale va alle Aziende che oggi sono qui al fianco di LICE e di Fondazione LICE per aver sostenuto la Giornata Internazionale dell'Epilessia e per il loro impegno straordinario che dedicano tutti i giorni in questo ambito: **Angelini Pharma** che ha contribuito anche all'illuminazione del Colosseo, e poi ancora **Jazz Pharmaceuticals**, **UCB**, **Eisai**, **Ecufarma**, **Lusofarmaco** e **Sanofi** per il contributo non condizionante alla Campagna.

La Campagna LICE 2023 "SI VA IN SCENA. STORIE DI EPILESSIA" proseguirà per tutto il 2023. Chi volesse partecipare al contest e raccontare la propria storia di Epilessia, entro e non oltre il 13 marzo 2023, potrà trovare tutte le informazioni su LICE e Fondazione LICE. Il trailer del cortometraggio sarà presentato in anteprima durante il 46° Congresso Nazionale LICE che si terrà a Napoli dal 7 al 9 giugno 2023.

Per maggiori informazioni:

www.lice.it

<https://fondazionelice.it/>

<https://www.facebook.com/FondazioneEpilessiaLICE>

Stefania Bortolotti

Postato 14 hours ago da omella torre

Etichette: 13 Febbraio 2023 Giornata Internazionale dell'epilessia



0 Aggiungi un commento

Per lasciare un commento, fai clic sul pulsante di seguito per accedere con Google.

ACCEDI CON GOOGLE

LINK: <https://www.lagone.it/2023/02/12/domani-e-la-giornata-internazionale-per-lepilessia/>

13 Febbraio, 2023

REDAZIONE SCRIVICI CONTATTI ULTIMO NUMERO ARRETRATI ABBONATI DISCLAIMER SOCIAL



Territorio ▾ Ambiente Salute/Sanità Cronaca Politica ▾ Cultura e scuola ▾ Eventi Invio comunicati stampa



ATTUALITÀ Covid-19: numeri di giornata diramati dalla Regione Lazio

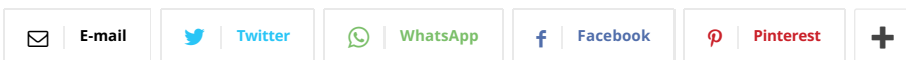


HOME , CRONACA

Domani è la Giornata Internazionale per l'Epilessia

12/02/2023

97 0



Giornata Internazionale dell'Epilessia

In occasione della Giornata Internazionale per l'Epilessia, lunedì 13 febbraio a Roma, presso lo STARHOTELS Metropole , alle 11.30, la LICE – Lega Italiana Contro l'Epilessia lancia “Si va in scena. Storie di Epilessia”. La Giornata è un’iniziativa congiunta dell’Ufficio internazionale per l’epilessia (IBE) e della Lega internazionale contro l’epilessia (ILAE). Ogni anno, il secondo lunedì di febbraio, l’Associazione promuove una campagna di sensibilizzazione contro lo stigma sociale legato alla patologia che spesso porta all’ esclusione di chi vive quotidianamente tale malattia. Si tratta di una riflessione profonda che coinvolge specialisti, famiglie, ma soprattutto pazienti. Ogni paziente ha una sua storia da raccontare, una vita che ha dovuto fare i conti con la famiglia, la scuola e il lavoro. In quest’ottica, quest’ anno, è stato dedicato uno spazio particolare ai malati.

La manifestazione prevede un contest letterario rivolto ai pazienti affetti da epilessia e relativo al tema dell’inclusione nei vari ambiti sociali. Il racconto selezionato da una giuria di esperti diventerà il soggetto della sceneggiatura di un cortometraggio che sarà presentato al Giffoni Film Festival 2023 e alla prossima Mostra Internazionale d’Arte Cinematografica di Venezia.

Troppo spesso si hanno pregiudizi sui malati, si stigmatizza la malattia con mentalità medievale, li si esclude dal gioco, dal lavoro e perfino in famiglia sono osservati in modo “diverso”. Nonostante il lavoro instancabile delle varie Associazioni che lottano fianco a fianco dei malati e senza sosta incentivano la ricerca, nonostante il lavoro commovente ed encomiabile di moltissimi neurologi dei quali magari nessuno parla, permangono casi di mancata accettazione.

Gennaio 2023

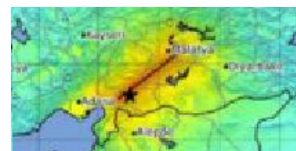


ULTIMI ARTICOLI



POLITICA

Regionali, Lazio, affluenza in calo



CRONACA

Turchia e Siria, il bilancio delle vittime supera quota trentatremila



CRONACA

Covid, i numeri di giornata diramati dalla Regione Lazio



Perché quest' importante evento così vicino al 14 febbraio, San Valentino, festa degli innamorati? Si riporta quanto scrive la Fondazione Lice: "Verosimilmente San Valentino è considerato il Santo protettore delle persone con epilessia perché è uno dei santi decapitati, come San Donato e San Giovanni Battista, anch'essi protettori delle persone con epilessia: sono i santi che "hanno perso la testa", i martiri decapitati e perciò invocati nel mondo cristiano-occidentale come "guaritori di chi soffre di questo male". Inoltre c'è da tener presente che San Valentino è anche il santo protettore delle malattie mentali e delle "possessioni demoniache". Nel Medioevo purtroppo si credeva che l'epilessia derivasse da un disturbo mentale o fosse di derivazione diabolica e che il Santo fosse in grado di scongiurarla".

Si chiude con una curiosità: domani i monumenti delle città d' Italia s' illumineranno di viola, il colore contro lo stigma ormai divenuto il colore simbolo dell'epilessia: sarà affascinante farsi un giro per la città e magari accorgersi del motivo per cui tante persone si riuniscono.

M.D.

TAGS [Giornata Internazionale per l'Epilessia](#)



ARTICOLO PRECEDENTE

Turchia e Siria, il bilancio delle vittime supera quota trentatremila

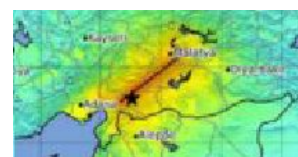
ARTICOLO SUCCESSIVO

Regionali, Lazio, affluenza in calo



POLITICA

Regionali, affluenza molto bassa



CRONACA

Turchia e Siria, la più grande tragedia del secolo

[Carica altri](#) ▾

L'Agone Nuovo

Il giornale della Tuscia romana

Associazione No Profit presente da sempre nel territorio Sabatino e nella Tuscia, e che da tempo è presente anche nel Municipio XIV e Municipio XV e nel territorio della provincia di Viterbo.



ULTIME

Regionali, Lazio, affluenza in calo

12/02/2023

Turchia e Siria, il bilancio delle vittime supera quota trentatremila

12/02/2023

Covid, i numeri di giornata diramati dalla Regione Lazio

12/02/2023

LE NOSTRE SCELTE

Covid, i numeri odierni diramati dalla Regione Lazio

18/05/2022

Un premio per lo "Sviluppo sostenibile"

06/05/2022

"Scrittori di Classe", vince la "Manzi" di Villalba di Guidonia Montecelio

06/04/2022

LE PIÙ LETTE

Società	13977
Territorio	9672
Primo piano	7881
Salute	7608
Cronaca	6364
Politica	6327
Cultura e scuola	3786
Cerveteri	3126

LINK: <https://www.giornaledipuglia.com/2023/02/carnevale-di-putignano-oltre-20mila.html>

[Home](#) [Contact](#) [Meteo Puglia](#) [Giochi](#) [Oroscopo](#) [Lotterie](#) [TV](#)



Giornale di Puglia

[HOME](#) [PROVINCE](#) [MENU](#) [CRONACA](#) [POLITICA](#) [SPORT](#) [CULTURA](#) [INTERVISTE](#) [I NOSTRI SITI](#)

Home page > Cultura e Spettacoli > Carnevale di Putignano: oltre 20mila persone per l'atteso ritorno

Carnevale di Putignano: oltre 20mila persone per l'atteso ritorno

Follow @GiornaledPuglia

2/12/2023 06:57:00 PM

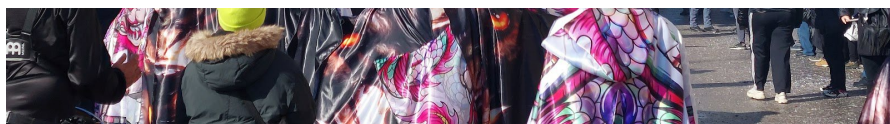


PUTIGNANO (BA) - Per il Carnevale 2023 a Putignano hanno preso vita le fiabe, da quelle tradizionali reinterpretate in chiave moderna a quelle inedite raccontate dai Giganti di Carta.

La sfilata di questa mattina ha raccolto nella cittadina a sud di Bari oltre 20mila persone e il numero del pubblico del carnevale è destinato a crescere grazie a Dargen D'Amico, in concerto sull'Amaro Mediterraneo Stage stasera dalle ore 21.30. Sarà il giudice di X Factor a chiudere infatti l'evento del 12 febbraio firmato, non a caso, "Dove si balla".



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



“Il Carnevale di Putignano finalmente protagonista in Italia per il divertimento. Stiamo celebrando il ritorno alla normalità dopo i due anni di stop forzato per la pandemia, e lo facciamo con un grande sforzo organizzativo per una festa di Carnevale che oggi ha richiamato a Putignano migliaia e migliaia di persone, – commenta soddisfatto il Presidente della Fondazione Carnevale, Giuseppe Vinella – e la festa proseguirà domenica 19 febbraio dalle ore 15.30, il 21 Martedì Grasso dalle ore 18.30 con la Madrina Mara Venier e sabato 25 con un grande Closing Party”.

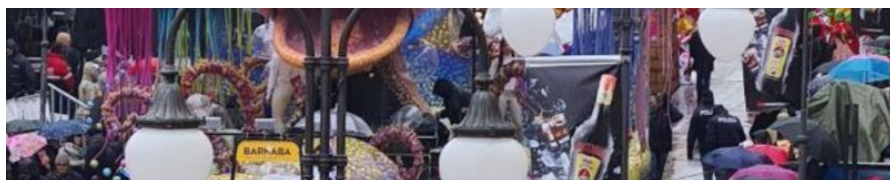
Aggiunge il Direttore Organizzativo Gianluca Ignazzi: “L’allegria contagiosa di questo Carnevale, i sorrisi della gente, i balli spontanei in piazza, tantissime persone di ogni età vestite a maschera. Ciò ci dimostra che il risultato atteso è stato raggiunto, stiamo regalando esperienze di puro divertimento a chi è venuto a trovarci. Anche il meteo è stato clemente e dopo poche gocce di pioggia la sfilata è stata baciata dal sole”.



La parata di oggi è stata aperta intorno alle ore 11.00 da Farinella e dal suo Alter Ego che davanti all'imponente e sfavillante sipario di luci hanno annunciato i protagonisti del Carnevale: i setti carri allegorici in cartapesta alti fino a 16 metri, ognuno ispirato ad una fiaba diversa con riferimenti all'attualità come la guerra in Ucraina, l'imperversare del mondo digitale a discapito dei rapporti sociali, il nuovo ordine politico mondiale che vede protagoniste le donne e il ritorno alla normalità dopo il buio della pandemia. Sui carri anche la satira politica con i volti riconducibili alla Premier Giorgia Meloni, il Ministro Matteo Salvini, Ursula von der Leyen e re Carlo d'Inghilterra.

Molto numerosi i gruppi mascherati dedicati al mondo di Alice, alla fiaba del Ranocchio, alla Sirenetta e all'immancabile lupo cattivo portati in parata da scuole e associazioni di Putignano.





Fra i gruppi fuori concorso hanno sfilato: il gruppo di rievocazione storica dei Normanni; la Lega Italiana contro l'Epilessia, in viola per la Giornata Internazionale dell'Epilessia del 13 febbraio; "La bella e la bestia" degli scolari giunti da Cerignola.

Prossima sfilata domenica 19 febbraio alle ore 15.30.

INFO TICKET - Per partecipare agli eventi del Carnevale di Putignano ticket su sito istituzionale www.carnevalediputignano.it

Tags [Carnevale di Putignano](#) [Cultura e Spettacoli](#)



< VECCHIA

[Turchia, arrestati 100 costruttori edili](#)

NUOVA >

[Carnevale di Putignano: oltre 20mila persone per l'atteso ritorno](#)



PUBBLICATO DA GIORNALE DI PUGLIA

QUESTI POST POTREBBERO INTERESSARTI



Carnevale di Putignano: oltre 20mila persone per l'atteso ritorno

Febbraio 12, 2023



Putignano, si inaugura il 'Museo del Carnevale e della Cartapesta'

Febbraio 09, 2023



Domenica mattina occhi puntati sul Carnevale di Putignano

Febbraio 08, 2023

POSTA UN COMMENTO

0 Commenti

Per lasciare un commento, fai clic sul pulsante di seguito per accedere con Google.

ACCEDI CON GOOGLE

ULTIME NEWS



Carnevale di Putignano: oltre 20mila persone per l'atteso ritorno

Febbraio 12, 2023



Turchia, arrestati 100 costruttori edili

Febbraio 12, 2023

TURISMO



Bit Milano, boom turismo pugliese '22: +8,5% arrivi e +11% presenze

Febbraio 12, 2023



Turismo delle radici: nel 2023 coinvolte 40 associazioni in 3 continenti

Febbraio 12, 2023

AUTO E MOTORI



BMW presenta la M3 CS

Gennaio 29, 2023



Jeep Avenger è l'Auto dell'Anno 2023

Gennaio 22, 2023

LINK: <https://www.borderline24.com/2023/02/12/al-carnevale-di-putignano-prendono-vita-le-fiabe-oltre-20mila-persone-per-la-prima-sfilata/>

DOMENICA, 12 FEBBRAIO 2023



Borderline
- Il giornale -

CAB
Centro Assistenza Bollette

ASSISTENZA GRATUITA E TUTELA LEGALE
ACQUA | TELEFONIA | GAS METANO | ENERGIA ELETTRICA
Il tuo risparmio, il nostro obiettivo!

PRIMA PAGINA BARI ▾ ATTUALITÀ ▾ CRONACA ▾ CULTURA ▾ ECONOMIA ▾ POLITICA ▾ ISTRUZIONE ▾ SPORT ▾ 🔍



Attualità

Al Carnevale di Putignano prendono vita le fiabe: oltre 20mila persone per la prima sfilata

Di redazione - 12 Febbraio, 2023



Articoli recenti

Israele, una moltitudine di farfalle marine al largo delle coste: non si vedeva dal 1994 – VIDEO

12 Febbraio, 2023

Farmaci "orfani" per il trattamento delle malattie rare, Italia seconda solo alla Germania per accesso

12 Febbraio, 2023

Al Carnevale di Putignano prendono vita le fiabe: oltre 20mila persone per la prima sfilata

12 Febbraio, 2023

Segreteria nazionale del Pd, Bari sceglie Bonaccini. Decaro: "Importante non disperdere queste energie"

12 Febbraio, 2023

Bari, fermati due minibus che esercitavano

VISITA IL SITO
WWW.ACIPOCKET.IT

Per il Carnevale 2023 a Putignano hanno preso vita le fiabe, da quelle tradizionali reinterpretate in chiave moderna a quelle inedite raccontate dai Giganti di Carta.

La sfilata di questa mattina ha raccolto nella cittadina a sud di Bari oltre 20mila persone e il numero del pubblico del carnevale è destinato a crescere grazie a Dargen D'Amico, in concerto sull'Amaro Mediterraneo Stage stasera dalle ore 21.30. Sarà il giudice di X Factor a chiudere infatti l'evento del 12 febbraio firmato, non a caso, "Dove si balla".

"Il Carnevale di Putignano finalmente protagonista in Italia per il divertimento. Stiamo celebrando il ritorno alla normalità dopo i due anni di stop forzato per la pandemia, e lo facciamo con un grande sforzo organizzativo per una festa di Carnevale che oggi ha richiamato

a Putignano migliaia e migliaia di persone, - commenta soddisfatto il **Presidente della Fondazione Carnevale, Giuseppe Vinella** - e la festa proseguirà domenica 19 febbraio dalle ore 15.30, il 21 Martedì Grasso dalle ore 18.30 con la Madrina Mara Venier e sabato 25 con un grande Closing Party”.

Aggiunge il **Direttore Organizzativo Gianluca Ignazzi**: “L’allegria contagiosa di questo Carnevale, i sorrisi della gente, i balli spontanei in piazza, tantissime persone di ogni età vestite a maschera. Ciò ci dimostra che il risultato atteso è stato raggiunto, stiamo regalando esperienze di puro divertimento a chi è venuto a trovarci. Anche il meteo è stato clemente e dopo poche gocce di pioggia la sfilata è stata baciata dal sole”.

La parata di oggi è stata aperta intorno alle ore 11.00 da Farinella e dal suo Alter Ego che davanti all'imponente e sfavillante sipario di luci hanno annunciato i protagonisti del Carnevale: i setti carri allegorici in cartapesta alti fino a 16 metri, ognuno ispirato ad una fiaba diversa con riferimenti all'attualità come la guerra in Ucraina, l'imperversare del mondo digitale a discapito dei rapporti sociali, il nuovo ordine politico mondiale che vede protagoniste le donne e il ritorno alla normalità dopo il buio della pandemia. Sui carri anche la satira politica con i volti riconducibili alla Premier Giorgia Meloni, il Ministro Matteo Salvini, Ursula von der Leyen e re Carlo d'Inghilterra.

Molto numerosi i gruppi mascherati dedicati al mondo di Alice, alla fiaba del Ranocchio, alla Sirenetta e all'immane lupo cattivo portati in parata da scuole e associazioni di Putignano.

Fra i gruppi fuori concorso hanno sfilato: il gruppo di rievocazione storica dei Normanni; la Lega Italiana contro l'Epilessia, in viola per la Giornata Internazionale dell'Epilessia del 13 febbraio; “La bella e la bestia” degli scolari giunti da Cerignola.

Prossima sfilata domenica 19 febbraio alle ore 15.30.

© RIPRODUZIONE ANCHE PARZIALE RISERVATA - Borderline24 Il giornale - Ti invitiamo a usare i bottoni di condivisione e a non copiare l'articolo.



ETICHETTE [carnevale](#) [puglia](#) [putignano](#)



Articolo precedente

Segreteria nazionale del Pd, Bari sceglie Bonaccini. Decaro: “Importante non disperdere queste energie”

Articolo successivo

Farmaci “orfani” per il trattamento delle malattie rare, Italia seconda solo alla Germania per accesso

Articoli correlati **Altri articoli del giornalista**

attività di ncc senza autorizzazione

12 Febbraio, 2023

Edizioni precedenti

Febbraio 2023

L	M	M	G	V	S	D
		1	2	3	4	5
6	7	8	9	10	11	12
13	14	15	16	17	18	19
20	21	22	23	24	25	26
27	28					

« Gen



10.2.2023 - ore 18 - ASCOLTA LE AUDIO NEWS

Spreaker

Privacy Policy



Home > Attualità > Giornata internazionale dell'epilessia, le iniziative in programma

ATTUALITÀ

Giornata internazionale dell'epilessia, le iniziative in programma

Il 12 Feb 2023 — 0



Il 13 febbraio 2023 sarà celebrata la **Giornata Internazionale dell'Epilessia** e, come ogni anno, in tutto il mondo vengono organizzate iniziative volte a far conoscere questa malattia e combattere lo stigma che la accompagna.

Tra i numerosi eventi promossi spicca certamente l'illuminazione di viola dei monumenti più rappresentativi delle varie città.

Il dottor Alfredo D'Aniello, Neuropsichiatra Infantile presso il Centro Epilessia IRCCS Neuromed di Pozzilli (IS) e consigliere della Macro Area Campania-Molise della Lega Italiana Contro l'Epilessia (LICE), ci ricorda che "anche quest'anno grazie al supporto delle Amministrazioni del Comune di Caserta per la serata del **13 febbraio** è prevista l'illuminazione di viola della maestosa ed imponente Reggia Vanvitelliana".

Il **16 febbraio**, poi, dottor D'Aniello incontrerà *virtualmente* i docenti di alcuni Istituti di Roma e Milano nell'ambito dell'iniziativa **'A scuola di Epilessia'** promossa dall'Associazione Italiana Epilessia.

"Si tratta di una iniziativa volta ad aumentare le conoscenze sull'Epilessia e le sue manifestazioni cliniche, - spiega il Neuropsichiatra infantile - combattere lo stigma ed i pregiudizi che ancora si accompagnano ad essa, affrontare argomenti importanti come le modalità di apprendimento dei bambini con Epilessia nonché la gestione del tempo libero e delle attività sportive ed, infine, offrire ai docenti e al tutto il personale scolastico informazioni sulle corrette modalità di gestione e soccorso del bambino in corso di crisi epilettica e le modalità di somministrazione dei farmaci "di emergenza" in corso di crisi".

L'Epilessia è una delle condizioni neurologiche croniche più frequenti. Si stima che in Italia ci siano circa 600mila persone affette da Epilessia e in tutta Europa circa sei milioni e nel mondo circa 50milioni. Una condizione che nella maggior parte dei casi può essere curata con successo grazie alle terapie farmacologiche a disposizione, questo almeno nei paesi occidentali, però nei casi che non rispondono alle cure, un terzo delle persone con Epilessia, questa condizione può essere ad alto impatto negativo sulla qualità della vita. Questo perché la non prevedibilità insita delle crisi epilettiche può inficiare il contesto lavorativo, scolastico e affettivo. In più vi è l'alterazione della consapevolezza che spesso si può verificare. Tutto questo insieme anche all'accesso disomogeneo delle cure che ancora si registra soprattutto nei Paesi a basso reddito nonché allo stigma presente in tutti i Paesi, anche quelli occidentali, fanno di questa condizione una malattia ad alta pervasività.

*"E' per tali motivi - spiega il professor **Giancarlo Di Gennaro**, Direttore dell'UO Centro Epilessia dell'IRCCS Neuromed e Coordinatore del Gruppo di studio Epilessia della SIN (Società Italiana di Neurologia) - che l'Organizzazione Mondiale della Sanità nel maggio del 2022 ha inserito l'Epilessia, insieme ad altre condizioni neurologiche, al centro di un ambizioso Piano decennale di politiche nazionali e internazionali. Gli obiettivi strategici del piano IGAP-10 (Piano d'azione globale decennale per l'epilessia ed altri disturbi neurologici) sono quelli di rendere la gestione di queste patologie prioritaria nelle politiche nazionali; di fornire su larga scala tempestive diagnosi efficaci; poter attuare strategie di prevenzione; favorire la ricerca e l'innovazione in questi campi, rafforzare un approccio a queste condizioni che segue il modello della salute pubblica".*

Lo stigma, dunque, è la caratteristica che accomuna questa patologia sia il mondo occidentale che i Paesi a basso reddito. Anche su questo aspetto gli specialisti del Centro Neuromed dedicato contribuiscono con la loro opera a promuovere il più possibile una corretta informazione e formazione non solo alle famiglie che combattono quotidianamente questa condizione ma anche all'interno della società stessa.

*"Stigma è una parola la cui etimologia è greca e vuol dire macchia, pregiudizio, discredito che continua nel tempo. - dice la dottoressa **Liliana Grammaldo**, Neuropsicologa e Psicoterapeuta del Centro Epilessia Neuromed - Parte da una nutrita fetta di popolazione nei confronti di un'altra, di una malattia o di un'etnia, con il risultato di impedirne l'avvicinamento. Lo stigma è qualcosa che separa. Da questo stigma sociale ne discende uno individuale. La persona con Epilessia fa suo il concetto di valere meno. Questo accade perché l'identità non è biologica ma è un dono sociale. Se dal verificarsi della prima crisi non viene detto ad un bambino, ad una persona, che il suo valore prescinde dall'Epilessia ma è ontologico, connaturato, quel bambino, quella persona fa specchio di ciò e accetta di essere di minor valore. Nella storia dell'Epilessia il pregiudizio ha avuto alterne fortune. Nel Medioevo le persone affette da Epilessia erano considerate macchiate da demonio, quindi uccise; nel Rinascimento questa condizione non è stata più considerata tale. Per arrivare i nostri giorni dove questi pregiudizi sono ancora vivi a prescindere dal luogo geografico, dalla storia, dalla famiglia. I nostri sforzi sono indirizzati verso una educazione rispetto a questo. Lo facciamo in vari modi. Ognuno di noi fa la propria parte tramite pubblicità, discussioni nelle scuole con studenti e docenti. Diciamo che la dignità è ontologica, non ha a che fare con l'Epilessia. La malattia, il paziente epilettico deve essere un concetto secondario rispetto alla persona".*

Si tratta di una condizione in cui le crisi molto comunemente esordiscono in età infantile e sebbene in molte forme di epilessia le crisi vanno in contro ad una risoluzione spontanea nella tarda infanzia/giovane adolescenza resta una percentuale del 30-40% di bambini che continueranno a presentare crisi, talora farmacoresistenti, anche da adulti. Nel mondo si stima che, ogni anno, circa un milione di bambini affetti da epilessia transitano nell'età adulta. La transizione non deve essere intesa come il solo passaggio pianificato di "informazioni cliniche" del paziente dal servizio pediatrico a quello dell'adulto ma rappresenta il ben più complesso passaggio dall'assistenza sociosanitaria del neuropsichiatra infantile o epilettologo pediatrico a quella del neurologo dell'adulto in una fase di profondo cambiamento delle esigenze del paziente più sia sul piano relazionale che clinico.

Dice il dottor **Alfredo D'Aniello**: *"È esperienza comune che molti adolescenti e giovani adulti, sperimentano difficoltà al passaggio dalle cure pediatriche a quella dell'adulto e questo è particolarmente vero quando la transizione deve interessare ragazzi con disabilità intellettiva e comorbidità psicopatologiche dove, oltre all'adolescente, bisogna considerare anche le esigenze e le preoccupazioni dei genitori. La transizione, infatti, è un processo che riguarda non solo quei bambini e adolescenti che continuano a presentare crisi in età adulta ma anche quei ragazzi che pur avendo crisi ben controllate presentano altre comorbidità neurologiche o psicopatologiche. Non esiste una età specifica per iniziare il processo di transizione ma la maggior parte degli esperti individua nella tarda infanzia, prima adolescenza l'età in cui intraprendere questo percorso. Si tratta di un processo lento che mette al centro l'adolescente e la sua famiglia e che necessita di figure specializzate come Neuropsichiatra infantile, Neurologo e Psicologo che operino in equipe multidisciplinare e che possano avvalersi anche dell'aiuto di altre figure professionali come, ad*

esempio, il Ginecologo nel caso di una bambina divenuta adolescente e che si appresta a diventare una giovane donna e una madre; oppure lo Psichiatra che può aiutare a gestire le componenti psicopatologiche che talora sono presenti in comorbidità con l'Epilessia. Parliamo di un percorso che quando efficace garantisce un miglior outcome non solo in termini epilettologici e quindi di migliore gestione delle crisi, ma anche un miglior esito psicosociale e della qualità di vita della persona con Epilessia e della sua famiglia”.



Giornata Internazionale dell'epilessia

Lunedì 13 febbraio 2023

Illuminiamoci di viola contro i pregiudizi

**il 13
febbraio
2023**

CASERTA



Con la partnership
della Città di Caserta

In Italia numerosi saranno i monumenti ad illuminarsi di viola. Tra quelli illuminati in Campania c'è la Reggia di Caserta.

“A scuola di epilessia”



ASSOCIAZIONE
ITALIANA
EPILESSIA

**il 16
febbraio
2023**



**A SCUOLA
DI EPILESSIA**

Il dott. Alfredo D'Aniello, Neuropsichiatra Infantile del Centro Epilessia dell'IRCCS Neuromed, incontrerà i docenti di diversi Istituti scolastici nell'ambito dell'iniziativa “A scuola di epilessia”.

LINK: <https://www.puglialive.net/oltre-20mila-persone-per-lattes-ritorno-del-carnevale-di-putignano-bari/>

PUGLIALIVE - QUOTIDIANO DI INFORMAZIONE REGIONALE ON LINE

- Home
- News
- Attualità
- Sport
- Salute
- Cultura e Spettacolo
- Giovani e Scuola
- Progetti
- Libri Novità
- Novità Discografiche
- Mostre d'Arte in Puglia e non
- Premi Letterari
- Archivio
- Contatti



ATTUALITÀ

OLTRE 20MILA PERSONE PER L'ATTESO RITORNO DEL CARNEVALE DI PUTIGNANO (Bari)



Stasera la chiusura è affidata a Dargen D'Amico in concerto

Cerca

CERCA

FEBBRAIO 2023

L	M	M	G	V	S	D
		1	2	3	4	5
6	7	8	9	10	11	12
13	14	15	16	17	18	19
20	21	22	23	24	25	26
27	28					

« Gen

Puglia

Italia **Regione**

Temperature: min. 5°C max. 11°C
 Probabilità precipitazioni: 10%
 Vento: 11.5km/h da ONO

Meteo Puglia

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

Per il Carnevale 2023 a Putignano hanno preso vita le fiabe, da quelle tradizionali reinterpretate in chiave moderna a quelle inedite raccontate dai Giganti di Carta.

La sfilata di questa mattina ha raccolto nella cittadina a sud di Bari oltre 20mila persone e il numero del pubblico del carnevale è destinato a crescere grazie a Dargen D'Amico, in concerto sull'Amaro Mediterraneo Stage stasera dalle ore 21.30. Sarà il giudice di X Factor a chiudere infatti l'evento del 12 febbraio firmato, non a caso, "Dove si balla".

*"Il Carnevale di Putignano finalmente protagonista in Italia per il divertimento. Stiamo celebrando il ritorno alla normalità dopo i due anni di stop forzato per la pandemia, e lo facciamo con un grande sforzo organizzativo per una festa di Carnevale che oggi ha richiamato a Putignano migliaia e migliaia di persone, - commenta soddisfatto il **Presidente della Fondazione Carnevale, Giuseppe Vinella** - e la festa proseguirà domenica 19 febbraio dalle ore 15.30, il 21 Martedì Grasso dalle ore 18.30 con la Madrina Mara Venier e sabato 25 con un grande Closing Party".*

Aggiunge il **Direttore Organizzativo Gianluca Ignazzi**: *"L'allegria contagiosa di questo Carnevale, i sorrisi della gente, i balli spontanei in piazza, tantissime persone di ogni età vestite a maschera. Ciò ci dimostra che il risultato atteso è stato raggiunto, stiamo regalando esperienze di puro divertimento a chi è venuto a trovarci. Anche il meteo è stato clemente e dopo poche gocce di pioggia la sfilata è stata baciata dal sole".*

La parata di oggi è stata aperta intorno alle ore 11.00 da Farinella e dal suo Alter Ego che davanti all'imponente e sfavillante sipario di luci hanno annunciato i protagonisti del Carnevale: i setti carri allegorici in cartapesta alti fino a 16 metri, ognuno ispirato ad una fiaba diversa con riferimenti all'attualità come la guerra in Ucraina, l'imperversare del mondo digitale a discapito dei rapporti sociali, il nuovo ordine politico mondiale che vede protagoniste le donne e il ritorno alla normalità dopo il buio della pandemia. Sui carri anche la satira politica con i volti riconducibili alla Premier Giorgia Meloni, il Ministro Matteo Salvini, Ursula von der Leyen e re Carlo d'Inghilterra.

Molto numerosi i gruppi mascherati dedicati al mondo di Alice, alla fiaba del Ranocchio, alla Sirenetta e

Recent Posts

[Alla Bit di Milano presentati i dati "boom" del turismo pugliese 2022 OLTRE 20MILA PERSONE PER L'ATTESO RITORNO DEL CARNEVALE DI PUTIGNANO \(Bari\) La Basilicata alla Bit di Milano, reso noto il bilancio della stagione turistica 2022 Milano - TURISMO, SPAZIO PUGLIA IN BIT AFFOLLATISSIMO, SI INAUGURA COSÌ LA STAGIONE 2023 La ministra Daniela Santanchè visita lo Stand Volley serie B: Colpaccio Galatone, vince a casa della capolista Leverano](#)

all'immane lupo cattivo portati in parata da scuole e associazioni di Putignano.

Fra i gruppi fuori concorso hanno sfilato: il gruppo di rievocazione storica dei Normanni; la Lega Italiana contro l'Epilessia, in viola per la Giornata Internazionale dell'Epilessia del 13 febbraio; "La bella e la bestia" degli scolari giunti da Cerignola.

Prossima sfilata domenica 19 febbraio alle ore 15.30.







Condividi:



12 FEBBRAIO 2023

PRECEDENTE

La Basilicata alla Bit di Milano, reso noto il bilancio della stagione turistica 2022

SUCCESSIVO

Alla Bit di Milano presentati i dati "boom" del turismo pugliese 2022


Testata giornalistica
Puglialive.net Reg. n.3/2007 del 11/01/2007 Tribunale di Bari

Direttore Responsabile
Nicola Morisco

Editore
Associazione Culturale Puglialive codice fiscale n.93385210724 Reg.n.8135 del 25/05/2010

Cerca

Puglia
Italia Regione



Temperature: min.5°C max.1
Probabilità precipitazioni: 16
Vento: 11.5km/h da ONO

[Meteo Puglia](#)

FEBBRAIO 2023

L	M	M	G	V	S	D
		1	2	3	4	5
6	7	8	9	10	11	12
13	14	15	16	17	18	19
20	21	22	23	24	25	26
27	28					

[« Gen](#)

press,commtech. the leading company in local digital advertising

Rimininotizie.

13 FEBBRAIO



Palazzo Rasponi dalle Teste a Ravenna si illumina di viola per la Giornata Internazionale dell'Epilessia

di Redazione - 12 Febbraio 2023 - 18:09 [Commenta](#) [Stampa](#) [Invia notizia](#) 2 min

[Più informazioni su](#)

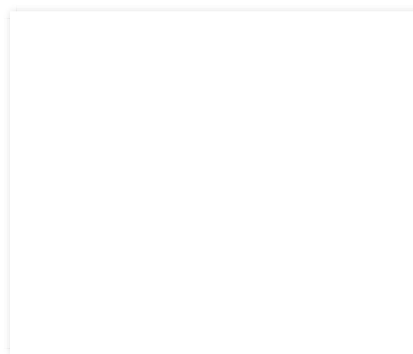


13 febbraio, Giornata Internazionale dell'Epilessia: iniziative di sensibilizzazione in Romagna

Il **13 febbraio** si celebra la **Giornata Internazionale dell'Epilessia**, un evento che ricorre ogni anno nel secondo lunedì di febbraio con l'obiettivo di promuovere la **consapevolezza** su questa patologia che **nel mondo**, secondo l'Organizzazione Mondiale della Sanità, colpisce circa **50 milioni di persone** di tutte le età.

In **Romagna**, anche quest'anno, a testimonianza e supporto delle problematiche che vivono le persone che ne sono affette e le loro famiglie, le Neurologie, le Pediatrie e le Neuropsichiatrie Infantili dell'Ausl insieme alle Associazioni dei pazienti e alle Amministrazioni comunali si uniranno alla 'voce globale'.

Nel dettaglio, **lunedì 13 febbraio** saranno illuminati di viola alcuni **monumenti** cittadini della Romagna, tra cui **Palazzo Rasponi dalle Teste a Ravenna, l'orologio del Palazzo Comunale a Cesena e Castel Sismondo a Rimini**; sempre nella giornata del 13 febbraio, **alle ore 15, a Rimini**, l'Associazione Italiana Epilessia Emilia Romagna e la Lega Italiana Contro



PIÙ POPOLARI PHOTOGALLERY VIDEO

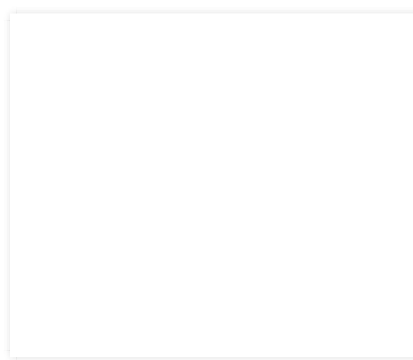


"Radici e nuovi orizzonti": in Germania un evento dedicato al celebre artista santarcangiolese Tonino Guerra

RNmeteo Previsioni

Rimini **11°C** **0°C**

GUARDA IL METEO DELLA TUA CITTÀ >>



AD Ford Kuga Plug-in Hybrid a € 427/mese e Fino a € 4.000 di Incentivi Statali Ford CARFIN

[Scopri di più](#)

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

L'Epilessia Emilia Romagna nell'Aula Magna dell'IC Marvelli promuovono il **Concerto per l'Epilessia** con la partecipazione attiva degli alunni e del 'coro a colori' della scuola Marvelli, (per info: rimini@associazioneepilessia.it); **sabato 25 febbraio, alle ore 9**, nella sala AVIS dell'ospedale di **Faenza**, è invece in programma il **convegno pubblico** "I percorsi dell'epilessia in Romagna: recepimento delle direttive sul Percorso Diagnostico Terapeutico Assistenziale – PDTA regionale" promosso dall'Associazione Italiana Epilessia AIE insieme ai neurologi, neuropsichiatri infantili e pediatri dell'Ausl.

L'epilessia è una **malattia neurologica** caratterizzata dal **ripetersi di crisi epilettiche**, un **fenomeno improvviso** dovuto alla scarica parossistica di una porzione più o meno estesa di neuroni della corteccia cerebrale.

L'International League Against Epilepsy (ILAE) ha definito l'epilessia una malattia "caratterizzata da persistente predisposizione a sviluppare crisi epilettiche e dalle conseguenze neurobiologiche, cognitive, psicologiche e sociali che tale condizione determina". Una definizione che rimarca non solo i caratteri clinico patologici della patologia ma anche l'impatto psicologico e sociale dell'epilessia sulla persona affetta e sulla sua famiglia, in particolare in età evolutiva.

Non si deve dimenticare che l'epilessia è una malattia che comporta in sé un retaggio culturale ancora molto rilevante ed è marcata da uno stigma, che ancora oggi la cultura popolare non ha superato. Lo stigma legato alla malattia, la risonanza affettiva di fronte ad una crisi epilettica e alla preoccupazione dei parenti e dei genitori alla conferma della diagnosi, richiedono una presa in carico globale del paziente secondo percorsi diagnostico terapeutico assistenziali dedicati.

Più informazioni
su

COMMENTI

Accedi o registrati per commentare questo articolo.

L'email è richiesta ma non verrà mostrata ai visitatori. Il contenuto di questo commento esprime il pensiero dell'autore e non rappresenta la linea editoriale di RiminiNotizie, che rimane autonoma e indipendente. I messaggi inclusi nei commenti non sono testi giornalistici, ma post inviati dai singoli lettori che possono essere automaticamente pubblicati senza filtro preventivo. I commenti che includono uno o più link a siti esterni verranno rimossi in automatico dal sistema.

DALLA HOME



PROGETTO

**Riccione. Ampliamento del Conad
Boschetto: giovedì 16 febbraio il voto
in consiglio comunale**



CINEMA

**A Rimini un docufilm reso possibile
dal programma "Aiutare chi Aiuta"
con Caritas Italiana**



CRONACA

**Lievi miglioramenti per Alberto
Zaccheroni: l'allenatore romagnolo
resta ricoverato in prognosi
riservata**



PRESA DI POSIZIONE

**Il deputato del Pd Andrea Gnassi
contrario alla nuova proroga sulle
concessioni balneari**

Rimininotizie.



Invia notizia



Invia notizia



Feed RSS



Facebook



Pubblicità

Canali Tematici

Home
Cronaca
Politica
Economia
Sport
Cultura & Spettacolo

LINK: https://www.ansa.it/canale_viaggiart/it/regione/puglia/2023/02/12/carnevale-putignano-i-giganti-di-carta-raccontano-le-fiabe_1fadd2a7-bf52-4...

CANALI ANSA > Ambiente ANSA2030 ANSA Viaggiart Legalità&Scuola Lifestyle Mare Motori Salute Scienza Terra&Gusto

Seguici su:   

A.it ANSA ViaggiArt > Puglia

Fai la Ricerca

Vai a ANSA.it

Vai al Meteo

Bellezza | Gusto | Evasioni | Low Cost | In Poltrona | Nel Mondo | Speciali | FOTO | VIDEO | Regioni | Cosa vuoi vedere?

ANSA.it > ViaggiArt > Puglia > Carnevale Putignano, i Giganti di Carta raccontano le fiabe

Carnevale Putignano, i Giganti di Carta raccontano le fiabe

Oltre 20mila persone in strada ad ammirare tradizionale sfilata



Redazione ANSA PUTIGNANO 12 febbraio 2023 18:10

Scrivi alla redazione  Stampa



(ANSA) - PUTIGNANO, 12 FEB - Per il Carnevale 2023 a Putignano hanno preso vita le fiabe, da quelle tradizionali reinterperate in chiave moderna a quelle inedite raccontate dai Giganti di Carta.

La sfilata di questa mattina ha raccolto nella cittadina a sud di Bari oltre 20mila persone. La parata di oggi è stata aperta da Farinella e dal suo Alter Ego che davanti all'imponente e sfavillante sipario di luci hanno annunciato i protagonisti del Carnevale: i setti carri allegorici in cartapesta alti fino a 16 metri, ognuno ispirato ad una fiaba diversa con riferimenti all'attualità come la guerra in Ucraina, l'imperversare del mondo digitale a discapito dei rapporti sociali, il nuovo ordine politico mondiale che vede protagoniste le donne e il ritorno alla normalità dopo il buio della pandemia. Sui carri anche la satira politica con i volti riconducibili alla Premier Giorgia Meloni, il Ministro Matteo Salvini, Ursula von der Leyen e re Carlo d'Inghilterra.

Molto numerosi i gruppi mascherati dedicati al mondo di Alice, alla fiaba del Ranocchio, alla Sirenetta e all'immane lupo cattivo portati in parata da scuole e associazioni di Putignano.

Fra i gruppi fuori concorso hanno sfilato: il gruppo di rievocazione storica dei Normanni; la Lega Italiana contro l'Epilessia, in viola per la Giornata Internazionale dell'Epilessia del 13 febbraio; "La bella e la bestia" degli scolari giunti da Cerignola. La giornata sarà chiusa da Dargen D'Amico, in concerto sull'Amaro Mediterraneo Stage stasera dalle ore 21.30. Prossima sfilata domenica 19 febbraio alle ore 15.30.

(ANSA).

DALLA HOME ANSA VIAGGIART



Rapporto enogastronomico, Toscana al top per enoturismo
Gusto



Vacanze invernali in montagna per 12 milioni di italiani
Evasioni



Bit, il budget delle famiglie per i viaggi sfiora i duemila euro
Evasioni



Turismo spinge la filiera del cibo a record 580 miliardi
Evasioni



Irlanda, la cultura gaelica nel rinnovato Basket Centre
Nel Mondo

PRESSRELEASE



Il Maestro Lucarelli: «Turismo e orchestre private? Reciproci vantaggi»

Pagine Srl SpA



Aeroporto di Venezia, BEI firma il finanziamento da 150 milioni per l'ampliamento
FATTORETTO Srl

LUOGHI D'ARTE NEI PRESSI DI "PUTIGNANO"

MOSTRA ALTRI >



CHIESA DI S. MARIA LA GRECA



MUSEO CIVICO



DUOMO DI SAN PIETRO APOSTOLO



MUSEO SPELEOLOGICO "FRANCO ANELLI"

RIPRODUZIONE RISERVATA © Copyright ANSA



Scrivi alla redazione Stampa

LINK: https://www.ansa.it/puglia/notizie/2023/02/12/carnevale-putignano-i-giganti-di-carta-raccontano-le-fiabe_7d40f51d-8c36-4ca7-823f-834f10fdb4...

EDIZIONI > ANSAMed | Europa-Ue | NuovaEuropa | America Latina | Brasil | English | Podcast | ANSAcheck | Social:      

ANSA.it **Puglia**

Fai la ricerca

ABBONATI



Galleria Fotografica

Video

Scegli la Regione +



CRONACA • POLITICA • ECONOMIA • SPORT • SPETTACOLO • ANSA VIAGGIART • TERRA E GUSTO • PUGLIA & EUROPA • SALUTE & WELFARE • SPECIALI

ANSA.it > Puglia > **Carnevale Putignano, i Giganti di Carta raccontano le fiabe**

Carnevale Putignano, i Giganti di Carta raccontano le fiabe

Oltre 20mila persone in strada ad ammirare tradizionale sfilata

Redazione ANSA

PUTIGNANO

12 febbraio 2023

18:23

NEWS

Suggerisci

Facebook

Twitter

Altri

A+ A A-

Stampa

Scrivi alla redazione



© ANSA

CLICCA PER INGRANDIRE

(ANSA) - PUTIGNANO, 12 FEB - Per il Carnevale 2023 a Putignano hanno preso vita le fiabe, da quelle tradizionali reinterpretate in chiave moderna a quelle inedite raccontate dai Giganti di Carta.

La sfilata di questa mattina ha raccolto nella cittadina a sud di Bari oltre 20mila persone. La parata di oggi è stata aperta da Farinella e dal suo Alter Ego che davanti all'imponente e sfavillante sipario di luci hanno annunciato i protagonisti del Carnevale: i setti carri allegorici in cartapesta alti fino a 16 metri, ognuno ispirato ad una fiaba diversa con riferimenti all'attualità come la guerra in Ucraina, l'imperversare del mondo digitale a discapito dei rapporti sociali, il nuovo ordine politico mondiale che vede protagoniste le donne e il ritorno alla normalità dopo il buio della pandemia. Sui carri anche la satira politica con i volti riconducibili alla Premier Giorgia Meloni, il Ministro Matteo Salvini, Ursula von der Leyen e re Carlo d'Inghilterra.

Molto numerosi i gruppi mascherati dedicati al mondo di Alice, alla fiaba del Ranocchio, alla Sirenetta e all'immane lupo cattivo portati in parata da scuole e associazioni di Putignano.

Fra i gruppi fuori concorso hanno sfilato: il gruppo di rievocazione storica dei Normanni; la Lega Italiana contro l'Epilessia, in viola per la Giornata Internazionale dell'Epilessia del 13 febbraio; "La bella e la bestia" degli scolari giunti da Cerignola. La giornata sarà chiusa da Dargen D'Amico, in concerto sull'Amaro Mediterraneo Stage stasera dalle ore 21.30. Prossima sfilata domenica 19 febbraio alle ore 15.30. (ANSA).

Primo Piano

Feste, Carnevale

Carlo d'Inghilterra

Matteo Salvini

Giorgia Meloni

Farinella

Alice

Ursula

RIPRODUZIONE RISERVATA © Copyright ANSA

CONDIVIDI



VIDEO ANSA



12 FEBBRAIO, 17:21

COSPITO, CORTEO A MILANO: "ATTI TERRORISTICI CONTRO LE FORZE DELL'ORDINE"



12 febbraio, 17:01

Terremoto in Turchia, salvato neonato di 2 mesi dopo 128 ore

LINK: <https://ledicoladelsud.it/2023/02/12/carnevale-di-putignano-in-20mila-assistono-alla-sfilata-dei-giganti-di-carta-foto>

Sfoggia il giornale di oggi Abbonati



L'EdicolaSud

Martedì 14 Febbraio 2023

Bari BAT Brindisi Foggia Lecce Taranto | Matera Potenza

ATTUALITÀ CRONACA POLITICA SALUTE SVILUPPO E LAVORO DIRITTO & ECONOMIA CULTURA E SPETTACOLI SPORT

ADNKRONOS Regionali 2023, Berlusconi: "Forza Italia determinante"

BARI

Carnevale di Putignano: in 20mila assistono alla sfilata dei "Giganti di carta" – FOTO

di Redazione 12 Febbraio 2023



Oltre 20mila persone hanno assistito alla sfilata dei "Giganti di carta" a Putignano.

Stamattina il Carnevale, il cui tema è "Tutta un'altra fiaba", è stato aperto da Farinella e dal suo Alter Ego che davanti all'imponente e sfavillante sipario di luci hanno annunciato i protagonisti: i sette carri allegorici in cartapesta alti fino a 16 metri, ognuno ispirato ad una fiaba diversa con riferimenti all'attualità come la guerra in Ucraina, l'imperversare del mondo digitale a discapito dei rapporti sociali, il nuovo ordine politico mondiale che vede protagoniste le donne e il ritorno alla normalità dopo il buio della pandemia.

Sui carri anche la satira politica con i volti riconducibili alla premier Giorgia Meloni, al ministro Matteo Salvini, Ursula von der Leyen e al Conte d'Inghilterra.

re Carlo d'Inghilterra.

Tanti i gruppi mascherati dedicati al mondo di Alice, alla fiaba del Ranocchio, alla Sirenetta e all'immane lupo cattivo portati in parata da scuole e associazioni di Putignano.

Fra i gruppi fuori concorso hanno sfilato: il gruppo di rievocazione storica dei Normanni; la Lega Italiana contro l'Epilessia, in viola per la Giornata Internazionale dell'Epilessia del 13 febbraio; "La bella e la bestia" degli scolari giunti da Cerignola.

A chiudere la giornata il concerto di Dargen D'Amico sull'Amaro Mediterraneo Stage stasera dalle ore 21:30. Prossima sfilata domenica 19 febbraio alle ore 15:30.





TAGS [bari](#) [carnevale](#) [carnevale di putignano](#) [cultura e spettacoli](#) [putignano](#)



ALCUNI ESEMPI SOLO NEI GIORNI

FEBBRAIO	FEBBRAIO	FEBBRAIO
15	16	17

SOLO CON CARTA FEDELTA'

press,commtech. the leading company in local digital advertising

Cesenanotizie.

13 FEBBRAIO



Palazzo Rasponi dalle Teste a Ravenna si illumina di viola per la Giornata Internazionale dell'Epilessia

di Redazione - 12 Febbraio 2023 - 15:15 [Stampa](#) [Invia notizia](#) 2 min

[Più informazioni su](#) [giornata internazionale dell'epilessia](#)

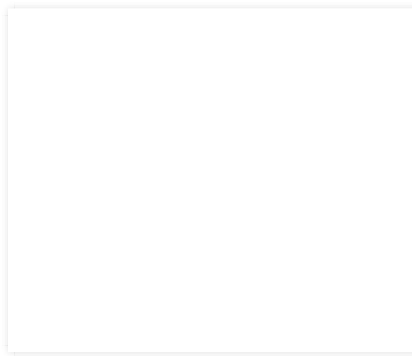


13 febbraio, Giornata Internazionale dell'Epilessia: iniziative di sensibilizzazione in Romagna

Il **13 febbraio** si celebra la **Giornata Internazionale dell'Epilessia**, un evento che ricorre ogni anno nel secondo lunedì di febbraio con l'obiettivo di promuovere la **consapevolezza** su questa patologia che **nel mondo**, secondo l'Organizzazione Mondiale della Sanità, colpisce circa **50 milioni di persone** di tutte le età.

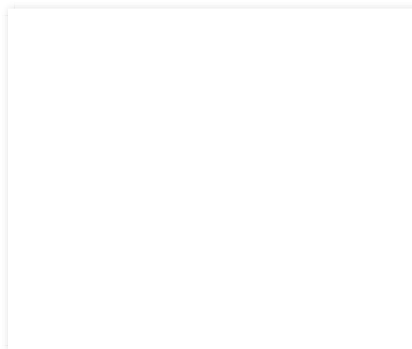
In **Romagna**, anche quest'anno, a testimonianza e supporto delle problematiche che vivono le persone che ne sono affette e le loro famiglie, le Neurologie, le Pediatrie e le Neuropsichiatrie Infantili dell'Ausl insieme alle Associazioni dei pazienti e alle Amministrazioni comunali si uniranno alla 'voce globale'.

Nel dettaglio, **lunedì 13 febbraio** saranno illuminati di viola alcuni **monumenti** cittadini della Romagna, tra cui **Palazzo Rasponi dalle Teste a Ravenna, l'orologio del Palazzo Comunale a Cesena e Castel Sismondo a Rimini**; sempre nella giornata del 13 febbraio, **alle ore 15, a Rimini**, l'Associazione Italiana Epilessia Emilia Romagna e la Lega Italiana Contro



L'allenatore romagnolo Alberto Zaccheroni ricoverato per trauma cranico in Rianimazione al Bufalini di Cesena

CEmeteo Previsioni
Cesena **11°C -1°C**
GUARDA IL METEO DELLA TUA CITTÀ >>



AD Ford Kuga Plug-in Hybrid a € 427/mese e Fino a € 4.000 di Incentivi Statali

Ford CARFIN

[Scopri di più](#)

L'Epilessia Emilia Romagna nell'Aula Magna dell'IC Marvelli promuovono il **Concerto per l'Epilessia** con la partecipazione attiva degli alunni e del 'coro a colori' della scuola Marvelli, (per info: rimini@associazioneepilessia.it); **sabato 25 febbraio, alle ore 9**, nella sala AVIS dell'ospedale di **Faenza**, è invece in programma il **convegno pubblico** "I percorsi dell'epilessia in Romagna: recepimento delle direttive sul Percorso Diagnostico Terapeutico Assistenziale – PDTA regionale" promosso dall'Associazione Italiana Epilessia AIE insieme ai neurologi, neuropsichiatri infantili e pediatri dell'Ausl.

L'epilessia è una **malattia neurologica** caratterizzata dal **ripetersi di crisi epilettiche**, un **fenomeno improvviso** dovuto alla scarica parossistica di una porzione più o meno estesa di neuroni della corteccia cerebrale.

L'International League Against Epilepsy (ILAE) ha definito l'epilessia una malattia "caratterizzata da persistente predisposizione a sviluppare crisi epilettiche e dalle conseguenze neurobiologiche, cognitive, psicologiche e sociali che tale condizione determina". Una definizione che rimarca non solo i caratteri clinico patologici della patologia ma anche l'impatto psicologico e sociale dell'Epilessia sulla persona affetta e sulla sua famiglia, in particolare in età evolutiva.

Non si deve dimenticare che l'Epilessia è una malattia che comporta in sé un retaggio culturale ancora molto rilevante ed è marcata da uno stigma, che ancora oggi la cultura popolare non ha superato. Lo stigma legato alla malattia, la risonanza affettiva di fronte ad una crisi epilettica e alla preoccupazione dei parenti e dei genitori alla conferma della diagnosi, richiedono una presa in carico globale del paziente secondo percorsi diagnostico terapeutico assistenziali dedicati.

[Più informazioni su](#)

 [giornata internazionale dell'epilessia](#)

DALLA HOME



CRONACA

Incendio a Cesenatico, fondamentale l'intervento di due squadre dei Vigili del Fuoco per evitare la propagazione delle fiamme



CULTURA

Cesena. "Il paese delle armi", Giorgio Beretta presenta il suo libro in Biblioteca Malatestiana



CULTURA

Il San Biagio e i monasteri femminili cesenati, un libro svela il passato 'religioso' della città malatestiana



MUSICAL

Cesenatico. Bontempi e Polacchi "in cattedra" alla Dance Dream

Cesenanotizie.



Invia notizia



Feed RSS



Facebook



Pubblicità

Canali Tematici

[Home](#)
[Cronaca](#)
[Politica](#)
[Economia](#)
[Cultura & Spettacolo](#)
[Sport](#)

Città

LINK: <https://www.terzobinario.it/giornata-internazionale-per-lepilessia-a-roma-contest-letterario-in-tuttitalia-i-monumenti-si-illuminano-di-viol...>

+39 328 481 2680

redazione@terzobinario.it



Edizione Civitavecchia

Edizione Litorale

Edizione Lago

Edizione Roma

Sport

Scegli città ▾

[Home](#) [Blog](#) [Politica](#) [Cronaca](#) [Cultura](#) [Ambiente](#) [Benessere](#) [Mondo](#) [Sport](#) [Pubblicità](#) [Contatti](#)



Giornata Internazionale per l'Epilessia: a Roma contest letterario, in tutt'Italia i monumenti si illuminano di viola

domenica, 12 Febbraio 2023 | 0 commenti



In occasione della Giornata Internazionale per l'Epilessia, domani lunedì 13 febbraio a Roma, presso lo STARHOTEL, alle 11.30, la LICE – Lega Italiana Contro l'Epilessia lancia “Si va in scena. Storie di Epilessia”.

La Giornata è un'iniziativa congiunta dell'Ufficio internazionale per l'epilessia (IBE) e della Lega internazionale contro l'epilessia (ILAE). Ogni anno, il secondo lunedì di febbraio l'Associazione promuove una campagna di sensibilizzazione contro lo stigma sociale legato alla patologia che spesso porta all' esclusione di chi vive quotidianamente tale malattia. Si tratta di una riflessione profonda che coinvolge, specialisti, famiglie, ma soprattutto pazienti.

ARTICOLI RECENTI

Giornata Internazionale per l'Epilessia: a Roma contest letterario, in tutt'Italia i monumenti si illuminano di viola

Droga, un arresto dei Carabinieri ad Aranova

One Billion Rising, flash mob contro la violenza di genere il 14 ad Oriolo

Regionali a Cerveteri, l'affluenza alle 12 sotto l'8 per cento

Controlli antidroga a Roma, sei arresti dei Carabinieri in 48 ore

Libri, alla biblioteca di Ladispoli bambini “Con le mani tra le pagine”

Ellen, in canile da 14 anni: diamole finalmente una casa e amore

La Futsal vince e sorpassa la Cccp 1987: 5-2 al PalaTorrino, tripletta di Donati

Coloriamo sale sul carro di Grease a Marina di Cerveteri

Turchia e Siria, a Cerveteri maxiraccolta a sostegno delle vittime del terremoto

Ogni paziente ha una sua storia da raccontare, una storia che ha dovuto fare i conti con la famiglia, la scuola e il lavoro. In quest'ottica, quest'anno, è stato dedicato uno spazio particolare ai malati.

La manifestazione prevede un contest letterario rivolto ai pazienti affetti da epilessia e relativo al tema dell'inclusione nei vari ambiti sociali. Il racconto selezionato da una giuria di esperti diventerà il soggetto della sceneggiatura di un cortometraggio che sarà presentato al Giffoni Film Festival 2023 e alla prossima

Mostra Internazionale d'Arte Cinematografica di Venezia.

Troppo spesso si hanno pregiudizi sui malati, si stigmatizza la malattia con mentalità medievale, li si esclude dal gioco, dal lavoro e perfino in famiglia sono osservati in modo "diverso". Nonostante il lavoro instancabile delle varie Associazioni che lottano fianco a fianco dei malati e senza sosta incentivano la ricerca, nonostante il lavoro commovente ed encomiabile di moltissimi neurologi dei quali magari nessuno parla permangono casi di mancata accettazione.

Perché quest' importante evento così vicino al 14 febbraio, San Valentino, festa degli innamorati? Si riporta quanto scrive la Fondazione Lince: "Verosimilmente San Valentino è considerato il Santo protettore delle persone con epilessia perché è uno dei santi decapitati, come San Donato e San Giovanni Battista, anch'essi protettori delle persone con epilessia: sono i santi che "hanno perso la testa", i martiri decapitati e perciò invocati nel mondo cristiano-occidentale come "guaritori di chi soffre di questo male". Inoltre c'è da tener presente che San Valentino è anche il santo protettore delle malattie mentali e delle "possessioni demoniache".

Nel Medioevo purtroppo si credeva che l'epilessia derivasse da un disturbo mentale o fosse di derivazione diabolica e che il Santo fosse in grado di scongiurarla.

Si chiude con una curiosità: domani i monumenti delle città d'Italia s'illumineranno di viola, il colore contro lo stigma ormai divenuto il colore simbolo dell' epilessia: sarà affascinante farsi un giro per la città e magari accorgersi del motivo per cui tante persone si riuniscono.



Publicato domenica, 12 Febbraio 2023 @ 14:45:00 © RIPRODUZIONE RISERVATA

ARTICOLI RECENTI

Giornata Internazionale per l'Epilessia: a Roma contest letterario, in tutt'Italia i monumenti si illuminano di viola

Droga, un arresto dei Carabinieri ad Aranova

One Billion Rising, flash mob contro la violenza di genere il 14 ad Oriolo

Regionali a Cerveteri, l'affluenza alle 12 sotto l'8 per cento

Controlli antidroga a Roma, sei arresti dei Carabinieri in 48 ore

Libri, alla biblioteca di Ladispoli bambini "Con le mani tra le pagine"

Ellen, in canile da 14 anni: diamoie finalmente una casa e amore

La Futsal vince e sorpassa la Cccp 1987: 5-2 al PalaTorrino, tripletta di Donati

Coloriamo sale sul carro di Grease a Marina di Cerveteri

Turchia e Siria, a Cerveteri maxiraccolta a sostegno delle vittime del terremoto

LINK: <https://www.emiliaromagnanews24.it/fontana-illuminata-di-viola-per-la-giornata-mondiale-per-lepilessia-268111.html>



HOME ▾ BOLOGNA FERRARA FORLÌ CESENA MODENA PARMA PIACENZA RAVENNA REGGIO EMILIA RIMINI 🔍

Home > Modena > Fontana illuminata di viola per la Giornata Mondiale per l'Epilessia

Modena Salute

Fontana illuminata di viola per la Giornata Mondiale per l'Epilessia

Da **Roberto Di Biase** - 12 Febbraio 2023

👁 11



Ultimi articoli



All'Archivio storico il laboratorio
"Mappe di Modena"

Modena 12 Febbraio 2023



"Bella La Vita omaggio a Lucio
Dalla"

Bologna 12 Febbraio 2023



"Il paese delle armi" di Giorgio
Beretta

Cesena 12 Febbraio 2023



Bologna per l'Iran

Bologna 12 Febbraio 2023



Modena

Lunedì 13 febbraio il monumento di largo Garibaldi si colora per sensibilizzare sulla patologia cerebrale e contro lo stigma sociale ad essa correlato

MODENA – Lunedì 13 febbraio, in occasione della Giornata Mondiale per l'Epilessia, la Fontana dei due fiumi di largo Garibaldi verrà illuminata di una luce viola, per sensibilizzare la cittadinanza al tema. L'iniziativa è patrocinata dal Comune di Modena attraverso l'assessorato alle Politiche sociali e viene realizzata grazie alla collaborazione di Hera.

In Italia circa 500.000 persone soffrono di epilessia, un disturbo serio e generalmente ricorrente che colpisce le cellule del cervello determinando l'invio di comandi incontrollati al resto del corpo; per fortuna molte forme di questa malattia sono curabili.

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

International Epilepsy Day è un evento mondiale che promuove la consapevolezza sull'epilessia in più di 180 Paesi dove molte città scelgono di illuminare un monumento di viola per fare luce su una patologia in cui stigma e discriminazione a carico delle persone che ne sono colpite pesano talvolta quanto le sofferenze fisiche indotte dalla malattia. Il viola è il colore scelto per richiamare l'attenzione sul fatto che l'epilessia è un problema mondiale.

In Italia la Giornata è promossa da Lice Lega italiana contro l'epilessia, una Società Scientifica senza scopo di lucro che persegue la finalità di contribuire al miglioramento di diagnosi, terapia, assistenza, ricerca, formazione e informazione scientifica nell'ambito dell'epilessia, nonché al superamento dello stigma sociale a tale patologia correlato, promuovendo e attuando ogni utile iniziativa per il conseguimento di tali finalità.

ARTICOLI CORRELATI

ALTRI ARTICOLI DELL'AUTORE



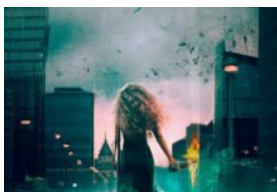
All'Archivio storico il laboratorio "Mappe di Modena"



A Modena una tappa della Coppa Italia di rugby femminile



Ganaceto, un nuovo tratto ciclabile a sud del centro urbano



"Sempre in guerra" il video del nuovo singolo della cantautrice modenese Priscilla Marvel



COTER: a San Valentino una fuga romantica di benessere e salute alle Terme dell'Emilia Romagna



Nota del Sindacato Nazionale Infermieri Nursing Up dell'11 febbraio 2023



LINK: <https://www.giornaledipuglia.com/2023/02/gornata-mondiale-contro-lepilessia-i.html>

[Home](#) [Contact](#) [Meteo Puglia](#) [Giochi](#) [Oroscopo](#) [Lotterie](#) [TV](#)



Giornale di Puglia

[HOME](#) [PROVINCE](#) [MENU](#) [CRONACA](#) [POLITICA](#) [SPORT](#) [CULTURA](#) [INTERVISTE](#) [I NOSTRI SITI](#)

[Home page](#) > [Territorio](#) > [Gornata Mondiale contro l'Epilessia: i monumenti che si illumineranno di viola in Puglia](#)

Gornata Mondiale contro l'Epilessia: i monumenti che si illumineranno di viola in Puglia

[Follow @GiornaledPuglia](#)

[Giornale Di Puglia](#) · 2/12/2023 01:16:00 PM



BARI - Si celebra questa giornata per sensibilizzare e per sottolineare che il futuro di questa importante patologia neurologica vada costruito ogni giorno, passo dopo passo, con il supporto di tutti noi. Un gesto solidale, infatti, può diventare contagioso e fare la differenza nella vita delle tante persone affette da questa patologia, in passato ne ha sofferto anche Napoleone, Alessandro Magno, Dostoewkij, ecc.

Chi ne è affetto è spesso vittima di pregiudizi e discriminazioni a livello morale e a limitazioni in vari ambiti: scuola, lavoro, sport. In questa giornata l'AICE l'associazione Italiana Contro l'Epilessia, insieme ad altre associazioni che si occupano anch'esse di epilessia, mettono in atto varie iniziative per sensibilizzare le persone verso questa importante patologia che in Puglia colpisce 25000 cittadini, soprattutto bambini. Ci saranno Incontri nelle scuole, mercatini dell'usato solidali e quest'anno ci sarà la novità della partecipazione domenica 12 febbraio al carnevale di Putignano con i volontari dell'Aice e della Lice che sfileranno mettendo in scena con costumi e striscioni la "Favola della strega viola". Saranno proprio i più piccoli a portare addosso un messaggio chiaro, che vuole raggiungere quante più persone possibile: "Non abbiamo paura". Si metteranno in gioco anche i medici che curano questa patologia.

Molte Amministrazioni si sono dimostrate sensibili verso questi temi e hanno aderito illuminando di viola (il colore simbolo dell'epilessia) i loro principali monumenti, a Bari il 12 e 13 febbraio la fontana di piazza Moro e la torre dell'ex Palazzo della Provincia, Brindisi illuminerà il Teatro Verdi, Mesagne il suo splendido Castello.

L'obiettivo è quello di accendere una luce speciale contro le false credenze e lo stigma e sensibilizzare verso una patologia molto diffusa.

Il viola è il colore dello stigma ed è il simbolo di una duplice battaglia, contro la malattia e

contro gli effetti collaterali di natura sociale.

E' l'occasione per dire che mancano le strutture pubbliche per curare questa importante patologia, pochi centri specialistici in Puglia, ed è assente una legge per i diritti delle persone con epilessia.

Per info 3201807008

Tags **Bari** Brindisi Territorio



< VECCHIA

NUOVA >

Santeramo, attesa l'autopsia sul corpo della 55enne. Il sindaco: "Comunità scossa, attendiamo le indagini"

100 anni dell'Aeronautica: al Festival di Sanremo l'avvio delle celebrazioni



PUBBLICATO DA GIORNALE DI PUGLIA

QUESTI POST POTREBBERO INTERESSARTI



San Valentino in musica con il Family Concert al Petruzzelli, sul podio il maestro Giacomo Desiante

🕒 Febbraio 12, 2023



Gornata Mondiale contro l'Epilessia: i monumenti che si illumineranno di viola in Puglia

🕒 Febbraio 12, 2023



Santeramo, attesa l'autopsia sul corpo della 55enne. Il sindaco: "Comunità scossa, attendiamo le indagini"

🕒 Febbraio 12, 2023

POSTA UN COMMENTO

0 Commenti

Per lasciare un commento, fai clic sul pulsante di seguito per accedere con Google.

ACCEDI CON GOOGLE

ULTIME NEWS



Turismo delle radici: nel 2023 coinvolte 40 associazioni in 3 continenti

🕒 Febbraio 12, 2023



Omicidio Gomes: confermati in appello 30 anni per Lomolino

🕒 Febbraio 12, 2023



San Valentino in musica con il Family Concert al Petruzzelli, sul podio il maestro Giacomo Desiante

🕒 Febbraio 12, 2023

TURISMO



Turismo delle radici: nel 2023 coinvolte 40 associazioni in 3 continenti

🕒 Febbraio 12, 2023



Accogliere il turista e appassionarlo alla Terra di Bari: in arrivo Educational Tour gratuiti e destinati

🕒 Febbraio 11, 2023



Sindaco di Bari annuncia tassa di soggiorno, Federalberghi: "Tassa iniqua e inopportuna"

AUTO E MOTORI



BMW presenta la M3 CS

🕒 Gennaio 29, 2023



Jeep Avenger è l'Auto dell'Anno 2023

🕒 Gennaio 22, 2023



EMC Wave 3: il test

🕒 Gennaio 15, 2023

LINK: <https://www.newsnovara.it/2023/02/12/leggi-notizia/argomenti/novara/articolo/in-occasione-della-giornata-internazionale-per-lepilessia-novar...>

newsNovara.it

PRIMA PAGINA ATTUALITÀ AMBIENTE AMMINISTRAZIONE ASSOCIAZIONI CRONACA CULTURA E SPETTACOLI ECONOMIA E LAVORO ENOGASTRONOMIA POLITICA SANITÀ
SCUOLA E FORMAZIONE VIABILITÀ E TRASPORTI MALTEMPO TERRITORIO TURISMO SPORT EVENTI E TEMPO LIBERO TUTTE LE NOTIZIE

NOVARA ARONA BORGOMANERO TRECATE PROVINCIA REGIONE CRONACA DAL NORD OVEST

Home / NOVARA

Mobile Facebook RSS Direttore Archivio Meteo

CHE TEMPO FA

NOVARA | 12 febbraio 2023, 10:30



ADESSO
7.2°C



LUN 13
4.3°C
11.6°C



MAR 14
4.8°C
13.4°C

@Datameteo.com

In occasione della Giornata Internazionale per l'Epilessia, Novara celebra con il concerto "RESPIRO di... Jazz



Martedì 14 febbraio alle ore 21 al Castello Visconteo



RUBRICHE

- Il Punto di Beppe Gandolfo
- Fotogallery
- Videogallery
- La storia intorno a noi
- Mangiare consapevolmente
- L'oroscopo di Corinne
- Itinerarium

ACCADEVA UN ANNO FA



1 ANNO FA

Sanità
Contagi e ricoveri, numeri sempre più confortanti in Piemonte



1 ANNO FA

Scuola e formazione
All'Omar si è parlato di bullismo



Il 13 febbraio 2023 ricorre la giornata internazionale dedicata alla epilessia, una delle malattie neurologiche più diffuse al mondo, che in Italia coinvolge circa 500.000 persone con oltre 30.000 nuovi caso l'anno.

Si tratta di una malattia sociale che il Parlamento Europeo e l'Assemblea Mondiale della Sanità (WHA) hanno indicato come una priorità nel campo della ricerca ed assistenza.

Le persone con epilessia, a parte le problematiche di ordine diagnostico e terapeutico (il 30% dei casi sono resistenti ai farmaci oggi disponibili), sono spesso vittime di pregiudizi e discriminazioni a livello sociale ed a limitazioni in vari ambiti: scuola, lavoro, guida, sport, etc.

La LICE (Lega Italiana contro l'Epilessia), società scientifica che in Italia riunisce i medici epilettologi, promuove da molti anni campagne informative sul territorio nazionale ed una serie di iniziative volte a

LAVORA CON NOI

PEDIACOOOP H24

Ricerchiamo in tutta Italia professionisti nel settore sanitario e medici specialisti, da inserire su progetti continuativi e innovativi

clicca per tutte le info

Oscella
bibite

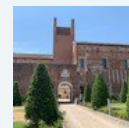
Grappa Riserva 18

MONTEROSA LIQUORI

IN BREVE

domenica 12 febbraio

In occasione della Giornata Internazionale per l'Epilessia, Novara celebra con il concerto "RESPIRO di... Jazz



sabato 11 febbraio



Politica
Gli Emirati Arabi guardano alla robotica Made in Piemonte

[Leggi tutte le notizie](#)

divulgare una **corretta informazione** e a **combattere pregiudizi e discriminazioni** contro le persone con epilessia.

In occasione dell'appuntamento di **lunedì 13 febbraio 2023**, la LICE si attiva per **illuminare di viola i monumenti rappresentativi di ogni città della penisola**.

Il viola è il colore simbolo dell'epilessia riconosciuto a livello internazionale.

Anche a Novara la Cupola di San Gaudenzio si illuminerà di viola.

Il Centro Epilessie dell'Adulto (responsabile dottor Gionata Strigaro) e il Centro Epilessie dell'Età Evolutiva, afferenti rispettivamente alla struttura Neurologia, diretta dal professor Roberto Cantello e alla Neuropsichiatria infantile, diretta dal dottor Maurizio Viri, dell'A.o.u. "Maggiore della Carità" di Novara, hanno organizzato per **martedì 14 febbraio, ore 21** al Castello Visconteo, il concerto "RESPIRO di...Jazz", con l'Ensemble Istituto Brera. Patrocinio della Lega Italiana Contro L'Epilessia (LICE) e del Comune di Novara.

Le donazioni raccolte durante l'evento verranno utilizzate per la realizzazione di uno sportello informativo e di un registro di patologia per le persone con epilessia (progetto RESPIRO), già sostenuto dalla Fondazione Comunità Novarese e dall'Associazione Italiana Epilessia Farmaco resistente (AIEF)



Ti potrebbero interessare anche:

Arresto di un uomo per resistenza e falsa dichiarazione a pubblico ufficiale



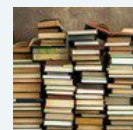
Carnevale a Novara: tre giorni di sfilate, maschere, musica e divertimento per tutti



Agricoltori del territorio a Roma per la IX Conferenza Economica Cia



Il Progetto Nati per Leggere 2021 della Biblioteca Civica Carlo Negrone di Novara è stato selezionato per il "Concorso Art bonus 2023"



Tom Waits: Un viaggio tra parole, canzoni e atmosfere a Novara



venerdì 10 febbraio

Novara, fuoco e fiamme in carcere per la folle protesta di un detenuto straniero, che poi tenta anche di salire sul tetto



La promozione del territorio Novarese alla BIT di Milano 2023



Igor Gorgonzola vincitrice del Best Performance Award 2023, categoria Large Company



Celebrato a Novara il "Giorno del Ricordo"



[Leggi le ultime di: Novara](#)

LINK: <https://www.riminitoday.it/social/san-valentino-chi-e-il-beato-degli-innamorati.html>

Domenica, 12 Febbraio 2023

 Sereno



 Accedi

SOCIAL

San Valentino: chi è il beato degli innamorati?

Dai riti pagani ai poemi d'amore. Storia e origini di San Valentino, protettore degli innamorati dal 1644.

Martina Lazzari

Collaboratrice

12 febbraio 2023 08:50



Il 14 febbraio, si celebra **San Valentino**, il patrono di tutti gli innamorati. Una ricorrenza che, dai cinici di tutto il mondo, viene identificata come "la festa inventata dai fioristi e dai venditori di cioccolatini". In realtà, non c'è convizione o maldicenza più errata. La festa di San Valentino, infatti, è molto più antica di quanto si possa pensare. **Ma qual è la vera storia di San Valentino?**

L'origine

La festività prende il nome dal santo e martire cristiano Valentino da Terni e venne istituita nel 496 d.C. da papa Gelasio I, andando a sostituirsi al precedente rito pagano in onore del dio Fauno Luperco e di Giunone (*lupercalia*) e con ogni probabilità cristianizzare il "rito per la fertilità". Per gli antichi romani, il mese di febbraio era il tempo di morte e rinascita della natura, alla sovversione delle regole e alla distruzione dell'ordine per permettere al mondo e alla società di purificarsi e rinascere. Sin dal quarto secolo a.C., per l'appunto, a metà mese avevano inizio le celebrazioni dei *Lupercali*, al fine di tenere lontano i lupi dai campi coltivati. I sacerdoti di questo ordine entravano nella grotta in cui, secondo la leggenda, la lupa aveva allattato Romolo e Remo, e in questi luoghi compivano sacrifici propiziatori. Contemporaneamente, lungo le strade della città veniva sparso il sangue di alcuni animali. I nomi di uomini e donne che adoravano questo Dio venivano inseriti in un'urna e poi mischiati; quindi un bambino estraeva i nomi di alcune coppie che per un intero anno avrebbero vissuto in intimità, affinché il rito della fertilità fosse concluso.

Questi riti, si celebravano il 15 febbraio e prevedevano festeggiamenti sfrenati apertamente in contrasto con la visione cristiana dell'amore. Per mettere fine a questa licenziosa pratica, si trovò un santo degli innamorati e il pontefice decretò che venisse seguito il culto di San Valentino. Per "battezzare" la festa dell'amore, papa Gelasio I decise di spostarla al giorno precedente, corrispondente alla data del suo martirio (14 febbraio).

Il Santo

Come mai si optò proprio per questa figura? **San Valentino**, nato a Interamna Nahars, l'attuale Terni, nel 176 d.C. e morto a Roma il 14 febbraio 273, era un vescovo romano che era stato martirizzato. Appartenente a una famiglia patrizia, divenne vescovo a soli 21 anni. Durante una sua visita a Roma, fu invitato dall'Imperatore Claudio II ad abiurare la propria fede, ma Valentino rifiutò di farlo, anzi, cercò di convertire al cristianesimo l'imperatore stesso. Claudio II si arrabbiò moltissimo, ma lo graziò dalla prigionia e dall'esecuzione capitale, forse per le sue origini patrizie, e lo affidò a una nobile famiglia della città.

La sua popolarità continuò a crescere negli anni e il vescovo era molto amato dalla popolazione. Probabilmente per questo motivo, venne arrestato una seconda volta sotto l'Imperatore Aureliano durante le sue persecuzioni contro i cristiani. Fu decapitato il 14 febbraio 273, a 97 anni e le sue spoglie vennero sepolte sulla collina di Terni e ancora oggi si trovano nella basilica costruita in quel punto. Dedicò la vita alla comunità cristiana e alla città di Terni dove infuriavano le persecuzioni contro i seguaci di Gesù. Fu consacrato vescovo della città nel 197 da papa San Feliciano, poi divenne il protettore dell'amore in tutto il mondo.

Alla diffusione della festa di San Valentino, soprattutto in Francia e in Inghilterra, contribuirono i benedettini, attraverso i loro numerosi monasteri, essendo stati affidatari della basilica di San Valentino a Terni dalla fine della seconda metà del VII secolo.

Le leggende e l'amore

È considerato il patrono degli innamorati poiché la leggenda narra che fu il primo religioso che celebrò l'unione fra un legionario pagano e una giovane cristiana, e per questo sarebbe stato giustiziato. La cerimonia avvenne in fretta, perché la giovane era malata. E i due sposi morirono, insieme, proprio mentre Valentino li benediceva. A chiudere il cerchio della tragedia sarebbe poi intervenuto il martirio del celebrante.

Secondo altre ricostruzioni, un giorno San Valentino sentì passare, vicino al suo giardino, due giovani fidanzati che stavano litigando. Allora andò loro incontro con in mano una rosa e gliela donò, pregandoli di riconciliarsi stringendo insieme il gambo della stessa, facendo attenzione a non pungersi e pregando affinché il Signore mantenesse vivo in eterno il loro amore.

La loro storia d'amore proseguì e qualche tempo dopo chiesero la benedizione del loro matrimonio. E quando la storia si diffuse, molti decisero di andare in pellegrinaggio dal vescovo di Terni il 14 di ogni mese, poi la data è stata ristretta solo a febbraio, perché in quel giorno nel 273 San Valentino morì.

Altra leggenda, invece, vuole che il santo abbia donato a una fanciulla povera una somma di denaro necessaria come dote per il suo spotalizio, che altrimenti non si sarebbe potuto celebrare, esponendo la ragazza, priva di sostanze e di altro sostegno, al rischio della perdizione. Il generoso dono – frutto di amore e finalizzato all'amore – avrebbe dunque creato la tradizione di considerare il santo vescovo Valentino come il protettore degli innamorati.

In letteratura

Le testimonianze relative a questa festa legata all'amore sono molteplici. Una delle tesi più note è che l'interpretazione di san Valentino come festa degli innamorati si debba ricondurre al circolo di **Geoffrey Chaucer**, che nel poema "*Parlamento degli Uccelli*", scritto durante un soggiorno in Italia. Per la prima volta, in un'opera scritta nel XIV secolo, Valentino è stato chiamato a sovrintendere a una relazione d'amore, quella tra **Riccardo II d'Inghilterra** ed **Anna di Boemia**.

Pur rimanendo incerta l'evoluzione della ricorrenza, ci sono alcuni riferimenti storici che fanno ritenere che la giornata di san Valentino fosse dedicata agli innamorati già dai primi secoli del II millennio. Fra questi c'è la fondazione a Parigi, il 14 febbraio 1400, dell'Alto Tribunale dell'Amore, un'istituzione ispirata ai principi dell'amor cortese. Il tribunale aveva lo scopo di decidere su controversie legate ai contratti d'amore, i tradimenti, e la violenza contro le donne. I giudici venivano selezionati sulla base della loro familiarità con la poesia d'amore. La più antica "Valentina" di cui sia rimasta traccia risale al XV secolo, e fu scritta da **Carlo d'Orléans**, all'epoca detenuto nella Torre di Londra dopo la sconfitta alla battaglia di Agincourt (1415). Carlo si rivolge a sua moglie (la seconda, Bonne di Armagnac) con le parole: Je suis desja d'amour tanné, ma tres douce Valentinée....

Successivamente, nell'Amleto di **Shakespeare** (1601), durante la scena della pazzia di Ofelia (scena V dell'atto IV) la fanciulla canta vaneggiando: "Domani è san Valentino e, appena sul far del giorno, io che son fanciulla busserò alla tua finestra, voglio essere la tua Valentina". Inoltre, alla metà di febbraio si riscontrano i primi segni di risveglio della natura; nel Medioevo, specialmente in Francia e Inghilterra, si riteneva che in quella data cominciasse l'accoppiamento degli uccelli e quindi l'evento si prestava a essere considerato la festa degli innamorati. Considerando la sua collocazione in calendario, la ricorrenza, inoltre, ha ispirato vari motti e proverbi "Per San Valentino fiorisce lo spino", "Per San Valentino la primavera sta vicino" e "A San Valentino ogni "Valentino" sceglie la sua "Valentina" (detto piuttosto antico)". Soprattutto nei paesi di cultura anglosassone, e per imitazione anche altrove, il tratto più caratteristico della festa di san Valentino è lo scambio di valentine, bigliettini d'amore spesso sagomati nella forma di cuori stilizzati o secondo altri temi tipici della rappresentazione popolare dell'amore romantico (la colomba, l'immagine di Cupido con arco e frecce, e così via). A partire dal XIX secolo, questa tradizione ha alimentato la produzione industriale e commercializzazione su vasta scala di biglietti d'auguri dedicati a questa ricorrenza. La Greeting Card Association ha stimato che ogni anno vengano spediti il 14 febbraio circa un miliardo di biglietti d'auguri, numero che colloca questa ricorrenza al secondo posto, per biglietti acquistati e spediti, dopo il Natale.

Già alla metà del XIX secolo negli Stati Uniti alcuni imprenditori come Esther Howland (1828-1904) cominciarono a produrre **biglietti di san Valentino** su scala industriale; a sua volta, la Howland si ispirò a una tradizione antecedente originaria del Regno Unito. Fu proprio la produzione su vasta scala di biglietti d'auguri a dare impulso alla commercializzazione della ricorrenza e, al contempo, alla sua penetrazione nella cultura popolare. Questo processo continuò nella seconda metà del XX secolo, soprattutto a partire dagli Stati Uniti. La tradizione dei biglietti amorosi cominciò a diventare secondaria rispetto allo scambio di regali come scatole di cioccolatini, mazzi di fiori o gioielli.

San Valentino: altri significati della "amata" ricorrenza

Oltre a essere patrono degli innamorati, **San Valentino** è considerato protettore degli **epilettici**. Questo si deve ad un'antica credenza medievale, d'origine tedesca, dovuta alla semplice assonanza del nome del Santo (in tedesco "Valentin" si pronuncia "Falentin") con il verbo "fallen" (cadere). In passato ebbe origine una festa che si teneva il 14 febbraio dove veniva impartita al Santuario delle "Sette Chiese" di Monselice (Padova) la "benedizione di San Valentino" che avrebbe dovuto proteggere i bambini dalla sindrome del "mal caduto" (epilessia, nota anche come "male di San Valentino").

L'epilessia è una malattia neurologica che si manifesta sotto forma di crisi improvvise, transitorie e di varia intensità (fino anche alla perdita di coscienza) che dipendono da un'alterazione della funzionalità dei neuroni. In Italia la ricorrenza è ricordata ogni anno dalla Lige (Lega italiana contro l'epilessia) l'associazione professionale dei medici epilettologi.

© Riproduzione riservata



Si parla di [san valentino](#)

I più letti

- 1.** **SOCIAL**
[Mika "accenderà" l'estate cattolichina dell'Arena della Regina, è già corsa ai biglietti](#)

LINK: <https://www.lagendanews.com/mole-antonelliana-si-illuminera-di-viola-per-la-giornata-internazionale-dellepilessia/>

CHI SIAMO

CONTATTI

PRIVACY POLICY

SITEMAP

LAGENDA



TG24

PIEMONTE

SPORT

CULTURA

ECONOMIA

AZIENDE

SVIZZERA

IN BREVE

11 FEBBRAIO 2023 | IL LIBRO DEL GIORNO NELLE LIBRERIE PANASSI: "MI LIMITAVO

CERCA ...

HOME

PIEMONTE

La Mole Antonelliana si illuminerà di viola per la Giornata Internazionale dell'Epilessia



CORSO XXV APRILE, 14 RIVOLI (Piazza Principe Eugenio)

POSTED BY: REDAZIONE 12 FEBBRAIO 2023

TORINO – La **Mole Antonelliana** si illuminerà di viola per la Giornata Internazionale dell'Epilessia.

LA MOLE ANTONELLIANA SI ILLUMINA DI VIOLA, SIMBOLO DELLA LOTTA ALL'EPILESSIA

Anche quest'anno in occasione della Giornata Internazionale dell'Epilessia la Mole Antonelliana si illuminerà di viola, simbolo della lotta all'Epilessia. L'iniziativa, organizzata dalla Lega Italiana contro l'Epilessia (LICE) e dalla Fondazione LICE, ha come obiettivo quello di accendere una "luce speciale" sull'importanza dell'inclusione sociale delle Persone con Epilessia, dalla scuola al lavoro.



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

L'EPILESSIA

"L'Epilessia è ancora una malattia stigmatizzante – sottolinea la dottoressa Irene Bagnasco, Medico – attorno alla quale c'è pregiudizio e ignoranza. Sono ancora molte le persone che ritengono erroneamente che l'Epilessia sia una malattia rara oppure una malattia mentale. E ancora che non si possa andare a scuola o lavorare. Tutto ciò è dovuto alla scarsa conoscenza. L'epilessia colpisce tutte le età della vita, ma i due picchi di incidenza si hanno nell'età infantile e negli anziani. Ed è proprio in età evolutiva che la patologia va a impattare nel contesto di sviluppo, familiare, di relazioni con i pari, nel percorso scolastico e nelle attività ludico-ricreative-sportive".

In occasione della Giornata Internazionale dell'Epilessia, LICE e Fondazione LICE, in collaborazione con il Giffoni Innovation Hub, presentano "Si va in scena. Storie di Epilessia", la campagna di awareness contro lo stigma sociale che spesso comporta l'esclusione da una vita normale per chi convive con l'Epilessia, anche in ambito scolastico e lavorativo. La Giornata Internazionale sarà anche l'occasione per lanciare un contest dedicato al tema dell'inclusione sociale, dalla scuola al lavoro. La storia migliore, selezionata da una giuria di esperti, diventerà il soggetto di un cortometraggio che sarà presentato dal 20 al 29 luglio al Giffoni Film Festival 2023.

L'AGENDA, TUTTE LE NOTIZIE! COME?

Visita il [sito internet](#). Iscriviti alla pagina [Facebook](#), clicca "Mi Piace" e non perderti più nemmeno una [notizia!](#) Segui L'Agenda su [Instagram](#), [Twitter](#) e [YouTube](#).



CORSO XXV APRILE, 14 RIVOLI (Piazza Principe Eugenio)

Prossimo articolo



IMMOBILIARE
ING. D'AGNELLI
www.dagnelli.jimdo.com
immobiliare.dagnelli@alice.it
351 790 14 66
zero spese di agenzia per la parte venditrice

LA TAMPA
Trattoria Bar
Villar Dora
Piazza San Rocco, 8/a
011 55 00 660

Mobili NINO
Frazione Ponte Pietra
GIAVENO

PARABIO
CONDOVE
OMEDIATA
ERBORISTERIA
BIOCOSMESI
ALIMENTI BIO

SIDOTI
da più di vent'anni al vostro servizio

SCI CLUB BUSSOLENO

AVIGLIANA KUMIAIJUDO
366 1889100

PARCO LE PIGNE
Eventi & Banqueting
Via Freinetto 34, Coazze
011 933 97 07
parcolepigne.it

FISCO SERVICE di Paola Rinetti
BORGONE SUSÀ

bardo. APRÈS SKI
HARALD'S
SCOPRILEDATE
WWW.BARDONECCHIASKI.COM

HYDRA ESTETICA E BENESSERE
AVIGLIANA

IS99 Soluzione Disinfezione
Disinfezione ambientale
340 9838700
AVIGLIANA

ONORANZE FUNEBRI MONDANI - SUSÀ

EUROMASTER
PNEUS PIO
Chiusa San Michele
011.9643326

Scuola dell'Infanzia
B.V.Consolata - Giaveno

ZOOGARDEN
Via Garibaldi 2 - Condove (To)

LINK: <https://www.ravennanotizie.it/cronaca/2023/02/12/palazzo-rasponi-dalle-teste-a-ravenna-si-illumina-di-viola-per-la-giornata-internazionale-d-...>

press,commtech. // the leading company in local digital advertising

Ravennanotizie.it



Palazzo Rasponi dalle Teste a Ravenna si illumina di viola per la Giornata Internazionale dell'Epilessia

di Redazione - 12 Febbraio 2023 - 7:00 Commenta Stampa Invia notizia 2 min

Più informazioni su epilessia ravenna

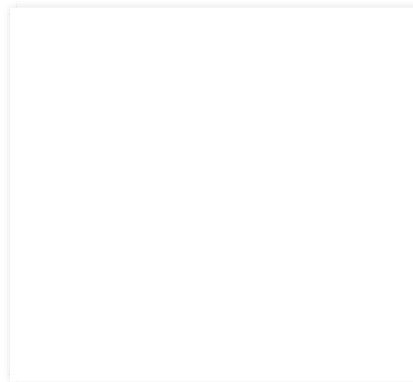


13 febbraio, Giornata Internazionale dell'Epilessia: iniziative di sensibilizzazione in Romagna

Il **13 febbraio** si celebra la **Giornata Internazionale dell'Epilessia**, un evento che ricorre ogni anno nel secondo lunedì di febbraio con l'obiettivo di promuovere la **consapevolezza** su questa patologia che **nel mondo**, secondo l'Organizzazione Mondiale della Sanità, colpisce circa **50 milioni di persone** di tutte le età.

In **Romagna**, anche quest'anno, a testimonianza e supporto delle problematiche che vivono le persone che ne sono affette e le loro famiglie, le Neurologie, le Pediatrie e le Neuropsichiatrie Infantili dell'Ausl insieme alle Associazioni dei pazienti e alle Amministrazioni comunali si uniranno alla 'voce globale'.

Nel dettaglio, **lunedì 13 febbraio** saranno illuminati di viola alcuni **monumenti** cittadini della Romagna, tra cui **Palazzo Rasponi dalle Teste a Ravenna, l'orologio del Palazzo Comunale a Cesena e Castel Sismondo a Rimini**; sempre nella giornata del 13 febbraio, **alle ore 15, a Rimini**, l'Associazione Italiana Epilessia Emilia Romagna e la Lega Italiana Contro



Cotignola. Cardiologia, il prof. Giancarlo Piovaccari è il nuovo responsabile al Maria Cecilia Hospital

RAmeteo Previsioni
Ravenna **12°C** **-2°C**
GUARDA IL METEO DELLA TUA CITTÀ >>



Sabato 11 febbraio, cielo prevalentemente sereno in provincia di Ravenna. Gelate mattutine e serali previsioni

Commenta

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

L'Epilessia Emilia Romagna nell'Aula Magna dell'IC Marvelli promuovono il **Concerto per l'Epilessia** con la partecipazione attiva degli alunni e del 'coro a colori' della scuola Marvelli, (per info: rimini@associazioneepilessia.it); **sabato 25 febbraio, alle ore 9**, nella sala AVIS dell'ospedale di **Faenza**, è invece in programma il **convegno pubblico** "I percorsi dell'epilessia in Romagna: recepimento delle direttive sul Percorso Diagnostico Terapeutico Assistenziale – PDTA regionale" promosso dall'Associazione Italiana Epilessia AIE insieme ai neurologi, neuropsichiatri infantili e pediatri dell'Ausl.

L'epilessia è una **malattia neurologica** caratterizzata dal **ripetersi di crisi epilettiche**, un **fenomeno improvviso** dovuto alla scarica parossistica di una porzione più o meno estesa di neuroni della corteccia cerebrale.

L'International League Against Epilepsy (ILAE) ha definito l'epilessia una malattia "caratterizzata da persistente predisposizione a sviluppare crisi epilettiche e dalle conseguenze neurobiologiche, cognitive, psicologiche e sociali che tale condizione determina". Una definizione che rimarca non solo i caratteri clinico patologici della patologia ma anche l'impatto psicologico e sociale dell'epilessia sulla persona affetta e sulla sua famiglia, in particolare in età evolutiva.

Non si deve dimenticare che l'epilessia è una malattia che comporta in sé un retaggio culturale ancora molto rilevante ed è marcata da uno stigma, che ancora oggi la cultura popolare non ha superato. Lo stigma legato alla malattia, la risonanza affettiva di fronte ad una crisi epilettica e alla preoccupazione dei parenti e dei genitori alla conferma della diagnosi, richiedono una presa in carico globale del paziente secondo percorsi diagnostico terapeutico assistenziali dedicati.



AD
Ford Kuga Plug-in Hybrid a € 427/mese e Fino a € 4.000 di Incentivi Statali

Ford CARFIN

[Scopri di più](#)

Più informazioni su

epilessia ravenna

COMMENTI

Scrivi qualcosa...

Nome*

Email*

Caratteri rimasti 1000

INVIA

L'email è richiesta ma non verrà mostrata ai visitatori. Il contenuto di questo commento esprime il pensiero dell'autore e non rappresenta la linea editoriale di RavennaNotizie, che rimane autonoma e indipendente. I messaggi inclusi nei commenti non sono testi giornalistici, ma post inviati dai singoli lettori che possono essere automaticamente pubblicati senza filtro preventivo. I commenti che includano uno o più link a siti esterni verranno rimossi in automatico dal sistema.

ALTRE NOTIZIE DI RAVENNA



MATCH4DONATO - MATCH4ALL
Ravenna. "MATCH4DONATO" per trovare un donatore di midollo osseo e salvare la vita a Donato, affetto da Leucemia Mieloide Acuta



CALCIO
I giallorossi ricevono la Correggese al Benelli



BASKET
L'OraSi attende Chiusi in un importante scontro diretto. Presentato Josip Vrankic: "Entusiasta dell'ambiente"

LINK: http://corrieredelmezzogiorno.corriere.it/napoli/cronaca/23_febbraio_12/giornata-dell-epilessia-evento-mann-monumenti-illuminati-viola-a1c1d...

CORRIERE DELLA SERA

CORRIERE DEL MEZZOGIORNO / CRONACA



L'APPUNTAMENTO



Giornata dell'Epilessia, un evento al Mann. Monumenti illuminati di viola

In Campania ne sono affette 50 mila persone. Lunedì 13 febbraio comunità scientifica campana riunita al Museo archeologico. La Fontana del Tritone e la Reggia di Caserta cambiano colore

di Elena Scarici



Con un evento al Mann si celebra anche a Napoli, domani 13 febbraio, la Giornata internazionale dell'Epilessia, una patologia che colpisce oltre 500 mila persone in Italia e 50.000 solo in Campania. La comunità scientifica del nostro territorio, specializzata nello studio e nella cura di questa malattia, lo fa partendo dai bisogni di chi soffre e di chi convive con una scomodissima patologia.

Promotrice dell'organizzazione è la professoressa Leonilda Bilo, responsabile del Centro di Epilessia di riferimento regionale della Federico II e coordinatrice della Lega Italiana Contro l'Epilessia Campania e Molise. Queste istituzioni, insieme all'associazione pazienti Eco (Epilessie Campania Odv) presieduta dall'imprenditrice Rossella Giaquinto, hanno immaginato di "portare in scena" l'Epilessia al Mann, avvicinando così la patologia alla cultura e all'arte, grazie al direttore Paolo Giulierini che con generosità ed entusiasmo si è immediatamente reso disponibile per i più fragili aprendo le porte del Museo da lui diretto. E così domani, dalle 9,30 alle 13,30 si riuniranno scuole, istituzioni, associazioni, famiglie e scienza per diffondere messaggi di istruzione e divulgazione sul tema.

«Difendere i diritti di chi soffre di questa patologia e delle loro famiglie, lavorare sullo "stigma" che ancora è presente sulla parola Epilessia, fare in modo che istituzioni, sanità, scuola e territorio possano lavorare in sinergia per il benessere di chi convive con questa malattia. La giornata internazionale dell'Epilessia deve essere un momento divulgativo dedicato a chi ha bisogno di sapere e conoscere. Ecco perché saranno presenti scuole e dirigenti scolastici affinché la divulgazione possa iniziare ad essere capillare», spiega Rossella Giaquinto.

«Epilessia è una parola che deriva dal greco - aggiunge Irene Bilo - e vuol dire "essere colti di sorpresa" ed è questo che accade ai pazienti, di cui un terzo presenta forme farmacoresistenti spesso associate a comorbidità (disabilità cognitive, turbe comportamentali), spesso gravi. Ma l'epilessia va ben oltre le crisi: è una malattia dal forte impatto sociale, che colpisce non solo le persone che ne sono affette ma anche le famiglie e, indirettamente, tutta la società civile». In occasione della Giornata in tutta Italia si illumineranno di viola alcuni monumenti tra cui la Reggia di Caserta e a Napoli la fontana del Tritone in piazza Municipio.

Instagram

Siamo anche su Instagram, seguici

<https://www.instagram.com/corriere.mezzogiorno/>

La newsletter del Corriere del Mezzogiorno

Se vuoi restare aggiornato sulle notizie della Campania iscriviti gratis alla newsletter del Corriere del Mezzogiorno. Arriva tutti i giorni direttamente nella tua casella di

Iscriviti alla newsletter

Le news principali sulla Campania
Ogni giorno alle 12, a cura della redazione

ISCRIVITI

I PIÙ VISTI

Corriere della Sera

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

posta alle 12. [Basta cliccare qui.](#)

12 febbraio 2023 | 13:29
© RIPRODUZIONE RISERVATA

LEGGI I CONTRIBUTI  0

SCRIVI

ALTRE NOTIZIE SU CORRIERE.IT

I PIÙ LETTI

I COMUNI IN PROVINCIA DI NAPOLI

Acerra Afragola Agerola Anacapri Arzano Bacoli Barano d'Ischia Boscoreale Boscotrecase Bruscianno Caivano Calvizzano Camposano Capri Carbonara di Nola Cardito Casalnuovo di Napoli Casamarciano Casamicciola Terme Casandrino Casavatore Casola di Napoli Casoria Castellammare di Stabia Castello di Cisterna Cercola Cicciano Cimitile Comiziano Crispiano Ercolano Forio Frattamaggiore Frattaminore Giugliano in Campania Gragnano Grumo Nevano Ischia Lacco Ameno Lettere Liveri Marano di Napoli Mariglianella Marigliano Massa Lubrese Massa di Somma Melito di Napoli Meta Monte di Procida Mugnano di Napoli Napoli Nola Ottaviano Palma Campania Piano di Sorrento Pimonte Poggioreale Pollena Trocchia Pomigliano d'Arco Pompei Portici Pozzuoli Procida Qualiano Quarto Roccarainola San Gennaro Vesuviano San Giorgio a Cremano San Giuseppe Vesuviano San Paolo Bel Sito San Sebastiano al Vesuvio San Vitaliano Sant'Agnello Sant'Anastasia Sant'Antimo Sant'Antonio Abate Santa Maria la Carità Saviano Scisciano Serrara Fontana Somma Vesuviana Sorrento Striano Terzigno Torre Annunziata Torre del Greco Trecase Tufino Vico Equense Villaricca Visciano Volla

CORRIERE DEL MEZZOGIORNO

Gazzetta | Corriere Mobile | El Mundo | Marca | RCS Mediagroup | Fondazione Corriere | Fondazione Cutuli
Copyright 2023 © Rcs Edizioni locali srl. Tutti i diritti sono riservati Per la pubblicità: CAIRORCS MEDIA SpA - Direzione Pubblicità - Direzione Pubblicità
RCS EDIZIONI LOCALI S.r.l. - Sede Legale in Milano - Via Angelo Rizzoli, 8 - CAP 20132 - Tel. +39 02 25841 Capitale Sociale eurEuroo 1.002.000 I.v. C.F. e P. IVA e Registro Imprese:
03644040960 Soggetta ad attività di direzione e coordinamento di RCS MediaGroup S.p.A.

Chi Siamo | The Trust Project
Servizi | Scrivi | Cookie policy and privacy | Preferenze sui Cookie



LINK: <http://www.vivereosimo.it/2023/02/13/luned-1-febbraio-2023-giornata-internazionale-dellepilessia/28075/>



Top News

Ultima Ora

Lunedì 1 febbraio 2023. Giornata Internazionale dell'Epilessia



3' di lettura 12/02/2023 - 11

secondo lunedì di Febbraio, dal 2016, ricorre la Giornata Internazionale dell'Epilessia, una delle patologie neurologiche maggiormente diffuse. Quest'anno la ricorrenza cade nella giornata del 13 Febbraio p.v. e come di consueto, per

l'occasione, è stata richiesta la collaborazione degli Enti Pubblici per la sensibilizzazione al tema, partecipando con l'illuminazione dei monumenti di colore "viola" (colore simbolo dell'epilessia) dalle ore 17.00 del 13 Febbraio fino alla mezzanotte

L'organizzazione di tale evento è affidata alla LICE (Lega Italiana Contro l'Epilessia), associazione scientifica composta da medici, di cui ogni Regione ha un suo referente. Per la Regione Marche, la Referente è la Dott.ssa Nicoletta Foschi, medico Neurologo Epilettologo Responsabile del Centro Epilessia dell'Azienda Ospedaliero Universitaria delle Marche.

L'(AMCE è l'Associazione Marchigiana lotta Contro l'Epilessia che si occupa della patologia affetta dagli adulti per la Regione Marche, la sua Presidente è Gabriella Venanzi.

L'Epilessia è un insieme di condizioni che interessano l'1/1000 delle persone nel mondo indipendentemente da etnia e sesso.

Si ringrazia gli Enti che hanno risposto alla giornata di sensibilizzazione perché insieme possiamo abbattere i pregiudizi e i tabù che ancora ci sono attorno a questa patologia e che fanno più male della patologia stessa aderendo all'illuminazione di viola:

L'Azienda Ospedaliero Universitaria delle Marche presso l'Ospedale di Torrette di Ancona illuminerà di viola da sabato 11 Febbraio a Lunedì 13 Febbraio dalle ore 17 in poi.

Verranno illuminati di viola l'edificio di Piazza Cavour del Consiglio regionale – Assemblea Legislative delle Marche ed i seguenti Comuni aderenti :

Nella Provincia di Ancona 10 - Ancona, Corinaldo, Fabriano, Jesi, Loreto, Osimo, San Paolo di Jesi, Senigallia, Sirolo e Tre Castelli

Nella Provincia di Fermo 6 - Fermo, Monte Vidon Corrado, Monte Rinaldo, Moresco, Porto San Giorgio e Porto Sant'Elpidio .

Nella Provincia di Ascoli Piceno 6 - Ascoli Piceno, Cupra Marittima, Grottammare, Monteprandone, Offida, e San Benedetto del Tronto.

Nella Provincia di Macerata 6 - Macerata, Fiuminata, Montefano, Recanati, Tolentino e San Severino Marche.

Nella Provincia di Pesaro– Urbino 10 - Pesaro, Urbino, Carpegna, Fano, Gradara, Lunano, Borgo Pace, Gabicce Mare, Piobbico e Tavullia.

Per l'occasione l'Associazione Marchigiana Lotta contro l'epilessia AMCE Odv in collaborazione con la LICE organizza il "Seminario su Epilessia e i suoi pregiudizi per

conoscere questa patologia e non temerla” che vedrà due momenti di incontro:

Lunedì 13/02 alle ore 10.30, presso il Liceo Mamiani di Pesaro con la partecipazione Dott.ssa Nicoletta Foschi - Medico Neurologo Epilettologo, Responsabile del Centro Epilessia dell’Azienda Ospedaliero Universitaria delle Marche e Referente LICE Marche; Presidente dell’Associazione AMCE Gabriella Venanzi.

E sempre lunedì 13/02 alle ore 16.00, presso il Mississippi di Gabicce Mare, con la partecipazione :

- Dott. Domenico Pascuzzi - Sindaco Comune di Gabicce Mare
- Rossana Biagioni - Assessora alla Sanità ed alle Pari Opportunità del Comune di Gabicce Mare
- Dott.ssa Nicoletta Foschi - Medico Neurologo Epilettologo, Responsabile del Centro Epilessia dell’Azienda Ospedaliero Universitaria delle Marche e Referente LICE Marche;
- Gabriella Venanzi, Presidente dell’Associazione AMCE Odv,
- Dott.ssa Maria Lina Vitturini Presidente Commissione Pari Opportunità della Regione Marche
- Associazioni locali e di Soccorso.

All’incontro, rivolto A TUTTA LA CITTADINANZA, è previsto lo spazio al dibattito e alle testimonianze delle Amiche di Marianna.

Oltre ai seminari, nelle giornate **di Sabato 11 e Lunedì 13 Febbraio**, presso L’Azienda Ospedaliero Universitaria delle Marche nello spazio sito al 1° Piano (zona Bar) dell’Ospedale di Torrette, sarà possibile acquistare le Primule per sostenere l’Associazione AMCE, e tutto il suo operato. Il banchetto seguirà il seguente orario :

Sabato 11/02/2023 dalle ore 9 alle ore 15

Lunedì 13/02/2023 dalle ore 9 alle ore 13,00

Per chi verrà agli eventi o acquisterà una piantina verrà donato un fiocco viola quale simbolo del nostro colore .

AMCE odv

(La segreteria)

da **Organizzatori**

Spingi su ↑



Lunedì 13 Febbraio 2023

GIORNATA INTERNAZIONALE DELL’EPILESSIA

“L’Epilessia Non Fa Paura - i Pregiudizi Sì”

Con il Patrocinio di

LICE

(Lega Italiana contro l’epilessia)

L’Associazione Marchigiana Lotta contro l’epilessia **AMCE ODV**

ORGANIZZA

Ore 10.30 Liceo Mamiani Pesaro

**“Seminario su Epilessia e i suoi pregiudizi:
conoscere questa patologia e non temerla”**

Presenti:

Dott.ssa Nicoletta Foschi

*Medico Neurologo Epilettologo, Resp. del Centro Epilessia dell’Az. Osp. Univ. Marche
e Referente LICE Marche*

Gabriella Venanzi *Presidente Associazione AMCE ODV*

LINK: https://bari.repubblica.it/cronaca/2023/02/12/news/il_grande_ritorno_del_carnevale_in_ventimila_a_putignano-387697030/

MENU | CERCA

ABBONATI

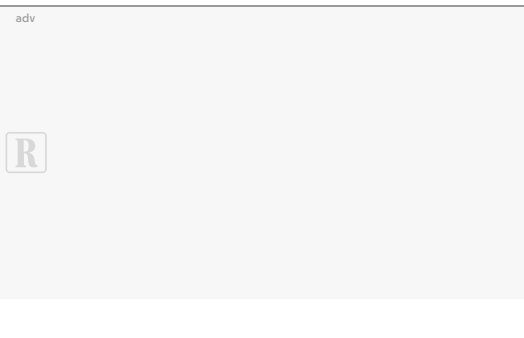
GEDI SMILE

Seguici su:

Bari

CERCA

HOME | CRONACA | QUARTIERI | TEMPO LIBERO | SPORT | FOTO | VIDEO | ANNUNCI LOCALI | CAMBIA EDIZIONE



Il grande ritorno del Carnevale: in ventimila a Putignano

Satira politica e anche fiabe rivisitate nella kermesse della cittadina del Barese presa d'assalto dai visitatori

12 FEBBRAIO 2023 ALLE 17:54 2 MINUTI DI LETTURA

Per il Carnevale 2023 a Putignano hanno preso vita le fiabe, da quelle tradizionali reinterpretate in chiave moderna a quelle inedite raccontate dai Giganti di Carta.

La sfilata di questa mattina domenica 12 febbraio ha raccolto nella cittadina a sud di Bari oltre 20mila persone e il numero del pubblico del carnevale è destinato a crescere grazie a Dargen D'Amico, in concerto sull'Amaro Mediterraneo Stage stasera dalle ore 21.30. Sarà il giudice di X Factor a chiudere infatti l'evento del 12 febbraio firmato, non a caso, "Dove si balla".

"Il Carnevale di Putignano finalmente protagonista in Italia per il divertimento. Stiamo celebrando il ritorno alla normalità dopo i due anni di stop forzato per la pandemia, e lo facciamo con un grande sforzo organizzativo per una festa di Carnevale che oggi ha richiamato a Putignano migliaia e migliaia di persone, - commenta soddisfatto il Presidente della Fondazione Carnevale, Giuseppe Vinella - e la festa proseguirà domenica 19 febbraio dalle ore 15.30, il 21 Martedì Grasso dalle ore 18.30 con la Madrina Mara Venier e sabato 25 con un grande Closing Party".

Aggiunge il Direttore Organizzativo Gianluca Ignazzi: *"L'allegria contagiosa di questo Carnevale, i sorrisi della gente, i balli spontanei in piazza, tantissime persone di ogni età vestite a maschera. Ciò ci dimostra che il risultato atteso è stato raggiunto, stiamo regalando esperienze di puro divertimento a chi è venuto a trovarci. Anche il meteo è stato clemente e dopo poche gocce di pioggia la sfilata è stata baciata dal sole".*

La parata di oggi è stata aperta intorno alle 11 da Farinella e dal suo Alter Ego che davanti all'imponente e sfavillante sipario di luci hanno annunciato i protagonisti del Carnevale: i setti carri allegorici in cartapesta alti fino a 16 metri, ognuno ispirato ad una fiaba diversa con riferimenti all'attualità come la guerra in Ucraina, l'imperversare del mondo digitale a discapito dei rapporti sociali, il nuovo ordine politico mondiale che vede protagoniste le donne e il ritorno alla normalità dopo il buio della pandemia. Sui carri anche la satira politica con i volti riconducibili alla Premier Giorgia Meloni, il Ministro Matteo Salvini, Ursula von der Leyen e re Carlo d'Inghilterra. Molto numerosi i gruppi mascherati dedicati al mondo di Alice, alla fiaba del Ranocchio, alla Sirenetta e all'immancabile lupo cattivo portati in parata da scuole e associazioni di Putignano.

Fra i gruppi fuori concorso hanno sfilato: il gruppo di rievocazione storica

VIDEO DEL GIORNO



Sanremo, la provocazione di Rosa Chemical: simula un atto sessuale con Fedez e lo bacia in bocca

Raccomandati per
Riproduzione riservata

Beppe Fenoglio, Partigiano Johnr

"The exchange", i made in Kuwait

"Che hai combinato sono detti (forse) dopo il bacio con Sanremo 2023

Sanremo delle p di Rosa Chemical spontaneo (ma r

I Quartieri Di Bari

Consigli



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

dei Normanni; la Lega Italiana contro l'Epilessia, in viola per la Giornata Internazionale dell'Epilessia del 13 febbraio; "La bella e la bestia" degli scolari giunti da Cerignola. Prossima sfilata domenica 19 febbraio alle ore 15.30.

INFO TICKET - Per partecipare agli eventi del Carnevale di Putignano ticket su sito istituzionale www.carnevalediputignano.it

I biglietti sono acquistabili anche nei tabacchi che espongono il sistema MOONEY. Si può anche scegliere di prenotare i biglietti online e pagarli comodamente in contanti presso uno dei 45.000 punti Mooney - bar, tabaccherie, edicole - presenti in tutta Italia.

ILMIC



STAMPARE E PUBBLICARE

Scalda il tuo in
per la scrittura



EX NIH

Alessia
AT-NAF

Diventa Talent Scout
Fai valutare il tuo libro

NECROLOGIE

Per pubblicare un necrolo

Numero Verde
800 700800

RICERCA NECRO

CASE MOTORI



Appartamenti
FERROVIA 17 Via Corigli
mq Buono n. bagni 1 1 pi
Posto auto Emarcasa Im
proporre....

CERCA UNA CASA

Vendita Affitto

Provincia

Bari

[Pubblica il tuo annuncio](#)

ASTE GIUDIZIARIE



Appartamenti Surbo Vi
68510

[Vendite giudiziarie in](#)

LINK: <https://www.giornale Trentino.it/viaggiart/carnevale-putignano-i-giganti-di-carta-raccontano-le-fiabe-1.3424328>

IL TRENTINO



Leggi / Abbonati
Il nuovo Trentino

domenica, 12 febbraio 2023

Comuni: Trento Rovereto Riva Arco Altre località



Altre

Salute e Benessere Viaggiart Scienza e Tecnica Ambiente ed Energia Terra e Gusto Qui Europa Speciali

Le ultime



Home page > Viaggiart > Carnevale Putignano, i Giganti di...

Carnevale Putignano, i Giganti di Carta raccontano le fiabe

12 febbraio 2023



(ANSA) - PUTIGNANO, 12 FEB - Per il Carnevale 2023 a Putignano hanno preso vita le fiabe, da quelle tradizionali reinterperate in chiave moderna a quelle inedite raccontate dai Giganti di Carta.

La sfilata di questa mattina ha raccolto nella cittadina a sud di Bari oltre 20mila persone. La parata di oggi è stata aperta da Farinella e dal suo Alter Ego che davanti all'imponente e sfavillante sipario di

Lista degli articoli più letti



Il paesino di montagna dove regna il silenzio, anche quello dei telefoni (e tutti sono furanti)



«Nel nostro condominio di Rovereto risse, schiamazzi e droga: ora basta»



«Mi è arrivato un sms delle Poste: fate attenzione, è una truffa»



Parcheggio della stazione di Mezzocorona, problema risolto: i pendolari altoatesini avranno una...



«Trento invasa dalle zanzare, servono disinfestazioni»



«La raccomandata agli eredi? A casa la può ricevere chiunque, all'ufficio postale no»

luci hanno annunciato i protagonisti del Carnevale: i setti carri allegorici in cartapesta alti fino a 16 metri, ognuno ispirato ad una fiaba diversa con riferimenti all'attualità come la guerra in Ucraina, l'imperversare del mondo digitale a discapito dei rapporti sociali, il nuovo ordine politico mondiale che vede protagoniste le donne e il ritorno alla normalità dopo il buio della pandemia. Sui carri anche la satira politica con i volti riconducibili alla Premier Giorgia Meloni, il Ministro Matteo Salvini, Ursula von der Leyen e re Carlo d'Inghilterra.

Molto numerosi i gruppi mascherati dedicati al mondo di Alice, alla fiaba del Ranocchio, alla Sirenetta e all'immane lupo cattivo portati in parata da scuole e associazioni di Putignano.

Fra i gruppi fuori concorso hanno sfilato: il gruppo di rievocazione storica dei Normanni; la Lega Italiana contro l'Epilessia, in viola per la Giornata Internazionale dell'Epilessia del 13 febbraio; "La bella e la bestia" degli scolari giunti da Cerignola. La giornata sarà chiusa da Dargen D'Amico, in concerto sull'Amaro Mediterraneo Stage stasera dalle ore 21.30. Prossima sfilata domenica 19 febbraio alle ore 15.30.

(ANSA).

Video



VIAGGIARE

Inaugurazione Mostra Visibile Invisibile



VIAGGIARE

Museo Egizio Archeologia Invisibile - video backstage



VIAGGIARE

Inaugurazione Mostra Visibile Invisibile



VIAGGIARE

Torna a splendere rilievo di Eurisace e Atistia (3)

Montagna

CLIMA

Un altro inverno senza
neve l'allarme dei glaciologi Sat

Gigi Zoppello

L'INCIDENTE

Val Daone, ferito iceclimber
28enne travolto da pezzo di
ghiaccio

LA FESTA DEGLI INNAMORATI

San Valentino? Alba in
quota sulle piste del Buffaure

Dillo al Trentino

DILLO AL...

«Trento inv
dalle zanza
servono
disinfestaz.



DILLO AL...

Il paesino
di
montagna
dove regna
il silenzi...



S.I.E. S.p.A.

Società Iniziative Editoriali
Via Missioni Africane n. 17
38121 Trento
P.I. 01568000226

Redazione
Scriveteci
Rss/xml
Pubblicità
Privacy Policy
Cookie Policy
Comunicati stampa

Social media



LINK: <https://www.altoadige.it/viaggiart/carnevale-putignano-i-giganti-di-carta-raccontano-le-fiabe-1.3424328>

ALTO ADIGE



Leggi / Abbonati
Alto Adige



domenica, 12 febbraio 2023



Comuni: Bolzano Merano Laives Bressanone Altre località ■

Salute e Benessere Viaggiart Scienza e Tecnica Ambiente ed Energia Terra e Gusto Qui Europa Immobiliare

Le ultime ●



Home page > Viaggiart > Carnevale Putignano, i Giganti di...

Carnevale Putignano, i Giganti di Carta raccontano le fiabe

12 febbraio 2023



I più letti



Bolzano, donna si allontana dall'ospedale e scompare



Droni e cani per cercare la paziente uscita dall'ospedale e scomparsa a Bolzano



Dodicenne cade dal balcone dell'hotel in valle Aurina: è grave



Scandalo Rosa Chemical all'Ariston: bacia Fedez e mima l'amplesso

(ANSA) - PUTIGNANO, 12 FEB - Per il Carnevale 2023 a Putignano hanno preso vita le fiabe, da quelle tradizionali reinterperate in chiave moderna a quelle inedite raccontate dai Giganti di Carta.

La sfilata di questa mattina ha raccolto nella cittadina a sud di Bari oltre 20mila persone. La parata di oggi è stata aperta da Farinella e dal suo Alter Ego che davanti all'imponente e sfavillante sipario di luci hanno annunciato i protagonisti del Carnevale: i setti carri allegorici in cartapesta alti fino a 16 metri, ognuno ispirato ad una fiaba diversa con riferimenti all'attualità come la guerra in Ucraina, l'imperversare del mondo digitale a discapito dei rapporti sociali, il nuovo ordine politico mondiale che vede protagoniste le donne e il ritorno alla normalità dopo il buio della pandemia. Sui carri anche la satira politica con i volti riconducibili alla Premier Giorgia Meloni, il Ministro Matteo Salvini, Ursula von der Leyen e re Carlo d'Inghilterra.

Molto numerosi i gruppi mascherati dedicati al mondo di Alice, alla fiaba del Ranocchio, alla Sirenetta e all'immane lupo cattivo portati in parata da scuole e associazioni di Putignano.

Fra i gruppi fuori concorso hanno sfilato: il gruppo di rievocazione storica dei Normanni; la Lega Italiana contro l'Epilessia, in viola per la Giornata Internazionale dell'Epilessia del 13 febbraio; "La bella e la bestia" degli scolari giunti da Cerignola. La giornata sarà chiusa da Dargen D'Amico, in concerto sull'Amaro Mediterraneo Stage stasera dalle ore 21.30. Prossima sfilata domenica 19 febbraio alle ore 15.30.

(ANSA).



Trento, fermato per uno spinello, gli trovano la marijuana al lavoro e una serra in casa

Video



VIAGGIARE

Inaugurazione Mostra Visibile Invisibile



VIAGGIARE

Museo Egizio Archeologia Invisibile - video backstage



VIAGGIARE

Inaugurazione Mostra Visibile Invisibile



Sponsor



Raccomandato da outbrain



Ford Kuga Plug-in Hybrid a € 427/mese e Fino a € 4.000 di Incentivi Statali

Anticipo Zero, Tan 6,95% Taeg 7,96%. Approfitta Ora delle promozioni su Ford Kuga Plug-in Hybrid

Ford CARFIN



Terremoto in Turchia, e se fosse in Italia?

Idealista

Sponsor

PROMO FLASH

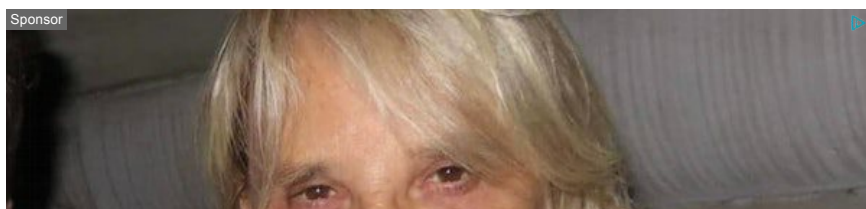
~~29,49€~~
24,49€
per i primi 12 mesi!

Poi **29,49€**
al mese
per sempre.

Devi essere un fulmine: l'offerta scade il 19/02!

Fibra pura dritta a casa a soli 24,49€: sottoscrizione in 5 minuti

Virgin Fibra



VIAGGIARE

Torna a splendere rilievo di Eurisace e Atistia (3)

Altre notizie

Carnevale Putignano, i Giganti di Carta raccontano le fiabe

Stile italiano conquista, chi viene torna 3 volte

ANSA/ Da Selinunte alla Valle dei Templi, Sicilia nel Metaverso

Da Selinunte alla Valle dei Templi, Sicilia nel Metaverso

Capodanno cinese, Prato in festa per l'anno del Coniglio

Gallerie d'Italia Torino, chiude mostra su Lisetta Carmi

Rapporto enogastronomico, Toscana al top per enoturismo

"Due cuori e un biglietto" per San Valentino a Città di Castello

Bit, il budget delle famiglie per i viaggi sfiora i duemila euro

>>>ANSA/Turismo spinge la filiera del cibo a record 580 miliardi



[Foto] A 61 anni, ecco il patrimonio netto di Maria De Filippi

Joy Delivery



Sponsor



Scegli i tuoi interessi e rimani aggiornato su tutte le iniziative. Non perderti la nostra newsletter

Intesa Sanpaolo



Sponsor

La casa più strana del mondo, ecco la "Casa do Penedo"

Idealista



Attualità

GROSSETO

Accusato di aver appiccato 50 incendi,



BRUXELLES

Zelensky oggi al Parlamento europeo.



condanna...

Metsola:...

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



Schlein a Bolzano: "Io unica candidata che non è mai stata nel gruppo dirigente"

altoadige.it



Auto va a fuoco sull'A22: nessun ferito

altoadige.it



Bonus 150 euro a febbraio 2023, a chi spetta e quando arriva

Idealista
Sponsor



Negozi Online Würth: scopri i migliori prodotti per la tua azienda.

Solo per P.Iva.
Würth Italia



Trieste, cade con muletto in mare, muore nel porto

altoadige.it



Calcatori arrestati per violenza sessuale, la difesa chiede la revoca dei domiciliari

altoadige.it



Cani d'assistenza in ufficio, un esempio di inclusione al grattacielo di Torino.

Intesa Sanpaolo



JR con Déplacé-e-s per la prima volta in un museo italiano. Dal 9/2 alle Gallerie d'Italia di Torino

Intesa Sanpaolo



Minaccia di sfregiare la moglie con l'acido, arrestato

altoadige.it



[Foto] 35 celebrità gay che probabilmente non conoscevi

DoctoReport



MediaWorld
FATTO APPOSTA PER .it

Sono imperdibili e sono tornati: fino al 19 febbraio, approfitta degli XDays

MediaWorld.it





Ti sveliamo come raggiungere questo luogo con la Migliore Compagnia Aerea del Mondo.

Qatar Airways & TWA



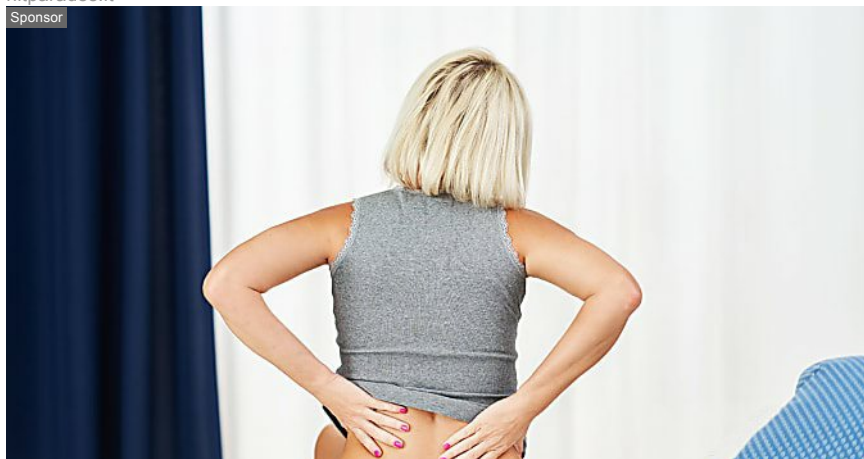
Pulizia della casa, 5 cose che quasi tutti dimenticano

Idealista



Le migliori 10 auto ibride presenti sul mercato

hitparades.it





Mal di schiena cronico? Ecco il grave errore che lo fa tornare sempre

Stop Dolore

S.I.E. S.p.A.

Società Iniziative Editoriali
Via Missioni Africane n. 17
38121 Trento
P.I. 01568000226

Redazione
Scriveteci
Rss/xml
Pubblicità
Privacy Policy
Cookie Policy
Comunicati stampa

Social media



LINK: http://corriedelmezzogiorno.corriere.it/bari/cronaca/23_febbraio_12/carnevale-2023-putignano-hanno-preso-vita-fiabe-22d5df6e-ab0b-11ed-913...

☰ BARI ▼ EDIZIONI LOCALI ▼ CORRIERE TV ARCHIVIO SERVIZI ▼ CERCA 🔍 👤 LOGIN

CORRIERE DELLA SERA

CORRIERE DEL MEZZOGIORNO / CRONACA



LA FESTA

Carnevale 2023, a Putignano hanno preso vita le fiabe



Oltre 20mila le persone in strada ad ammirare tradizionale sfilata



di Carlo Testa



Per il Carnevale 2023 a Putignano hanno preso vita le fiabe, da quelle tradizionali reinterpretate in chiave moderna a quelle inedite raccontate dai Giganti di Carta. La sfilata di questa mattina ha raccolto nella cittadina a sud di Bari oltre 20mila persone. **La parata di domenica è stata aperta da Farinella e dal suo Alter Ego che davanti all'imponente e sfavillante sipario di luci hanno annunciato i protagonisti del Carnevale:** i setti carri allegorici in cartapesta alti fino a 16 metri, ognuno ispirato ad una fiaba diversa con riferimenti all'attualità come la guerra in Ucraina, l'imperversare del mondo digitale a discapito dei rapporti sociali, il nuovo ordine politico mondiale che vede protagoniste le donne e il ritorno alla normalità dopo il buio della pandemia.

Iscriviti alla newsletter
CORRIERE DEL MEZZOGIORNO
Puglia
 Le news principali sulla Puglia
 Ogni giorno alle 12, a cura della redazione
 ISCRIVITI

I PIÙ VISTI

Corriere della Sera

Si lancia col parapendio, 30enne morto nel palermitano

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

Sui carri anche la satira politica con i volti riconducibili alla Premier Giorgia Meloni, il Ministro Matteo Salvini, Ursula von der Leyen e re Carlo d'Inghilterra. Molto numerosi i gruppi mascherati dedicati al mondo di Alice, alla fiaba del Ranocchio, alla Sirenetta e all'immane lupo cattivo portati in parata da scuole e associazioni di Putignano. **Fra i gruppi fuori concorso hanno sfilato: il gruppo di rievocazione storica dei Normanni;** la Lega Italiana contro l'Epilessia, in viola per la Giornata Internazionale dell'Epilessia del 13 febbraio; «La bella e la bestia» degli scolari giunti da Cerignola. La giornata sarà chiusa da Dargen D'Amico, in concerto sull'Amaro Mediterraneo Stage stasera dalle ore 21.30. Prossima sfilata domenica 19 febbraio alle ore 15.30.

La newsletter di Corriere del Mezzogiorno - Puglia

Se vuoi restare aggiornato sulle notizie della Puglia iscriviti gratis alla newsletter del Corriere del Mezzogiorno. Arriva tutti i giorni direttamente nella tua casella di posta alle 12. Basta cliccare [qui](#)

12 febbraio 2023 | 21:05
© RIPRODUZIONE RISERVATA

LEGGI I CONTRIBUTI  0

SCRIVI

ALTRE NOTIZIE SU CORRIERE.IT

I PIÙ LETTI

I COMUNI IN PROVINCIA DI BARI

Acquaviva delle Fonti Adelfia Alberobello Altamura Bari Binetto Bitetto Bitonto Bitritto Capurso Casamassima Cassano delle Murge Castellana Grotte Cellamare Conversano Corato Gioia del Colle Giovinazzo Gravina in Puglia Grumo Appula Locorotondo Modugno Mola di Bari Molfetta Monopoli Noci Noicattaro Palo del Colle Poggiorsini Polignano a Mare Putignano Rutigliano Ruvo di Puglia Sammichele di Bari Sannicandro di Bari Santeramo in Colle Terlizzi Toritto Triggiano Turi Valenzano

CORRIERE DEL MEZZOGIORNO

Gazzetta | Corriere Mobile | El Mundo | Marca | RCS Mediagroup | Fondazione Corriere | Fondazione Cutuli
Copyright 2023 © Rcs Edizioni locali srl. Tutti i diritti sono riservati Per la pubblicità: CAIRORCS MEDIA SpA - Direzione Pubblicità - Direzione Pubblicità
RCS EDIZIONI LOCALI S.r.l. - Sede Legale in Milano - Via Angelo Rizzoli, 8 - CAP 20132 - Tel. +39 02 25841 Capitale Sociale eurEuro 1.002.000 iv. C.F. e P. IVA e Registro Imprese: 03644040960 Soggetta ad attività di direzione e coordinamento di RCS MediaGroup S.p.A.

Chi Siamo | The Trust Project
Servizi | Scrivi | Cookie policy e privacy | Preferenze sui Cookie



LINK: <https://www.sudnotizie.com/eco-si-va-in-scena-al-mann-tra-archeologia-ed-epilessia/>

✉ info@sudnotizie.com



SudNotizie.com

Mezzogiorno protagonista

Ne... di due focus promossi da...

Cavallo (Cisl): Contratto di servizio con Trenitalia, serve saito a
POTENZA – «Alla vigilia del rinnovo del contratto di servizio tra la Regione E
11 Febbraio 2023

- SUD
- ECONOMIA
- INNOVAZIONE / RICERCA
- CULTURA/SPETTACOLI
- LIFESTYLE
- OPINIONI

Lifestyle/Benessere

11 Febbraio 2023 |
SudNotizie.com

ECO: si va in scena...al MANN tra Archeologia ed Epilessia





NAPOLI – Come ogni anno il secondo lunedì del mese di febbraio, si celebra la “**Giornata Internazionale dell’Epilessia**”, per promuovere la consapevolezza dell’epilessia in modo globale, con l’appuntamento che quest’anno cade il 13 Febbraio, a ridosso della giornata dedicata all’Amore. L’associazione **ECO Epilessie Campania Odv**, che sposa l’intento, grazie all’impegno della presidente **Rossella Giaquinto** della vicepresidente **Anna Stilo** e della segretaria **Maria Rosaria Annunziata**, ha attivato una rete di solidarietà, di umanità e di benevolenza intorno ai bisogni di chi soffre e di chi spesso convive con una patologia scomoda e fastidiosa, condividendo esiti e prospettive in tale occasione.



Tutte premesse importanti, che vedono collaborazione e disponibilità aprire porte di solidarietà, come quelle del **MANN – Museo Archeologico Nazionale di Napoli** – dove si terrà l’incontro del 13 febbraio, nella sala conferenze (dalle ore 9,30 alle 13,30), grazie alla sensibilità del Direttore **Paolo Giulierini**, per la festa più attesa da chi soffre di Epilessia, per un momento divulgativo e di condivisione con le scuole, le istituzioni, il territorio e la sanità. L’appuntamento è patrocinato dalla Regione Campania, dal Comune di Napoli, e della **Legga Italiana Contro l’Epilessia (LICE)**, ma anche dalla **Fondazione LICE** e dal **CSV Napoli**. In particolare il Centro dell’Epilessia di riferimento Regionale diretto dalla Prof.ssa **Leonilda Bilo**, Coordinatore LICE per la macroarea Campania e Molise, sarà al fianco dell’associazione E.C.O. Epilessie Campania Odv, con un programma informativo sulla patologia per tutti i presenti alla conferenza, che vedrà protagonista la difficoltà del paziente epilettico nella vita scolastica e lavorativa.

Una mattinata che si prospetta intensa e che vuole diffondere conoscenza sulle complicazioni che spesso si presentano quando si è epilettici, nonché, gli sforzi che la comunità scientifica del nostro territorio pone al servizio della necessità. Attività sottolineata anche dal colore viola, grazie a tutti i sindaci e assessori del territorio campano, che illumineranno i monumenti più importanti delle loro cittadine con il colore simbolo dell’epilessia, e ai singoli cittadini e professionisti, come lo **Studio Gaeta** di Dottori Commercialisti e Revisori contabili di Napoli, che ha sostenuto e supportato l’evento.

Come mostra simbolicamente anche l’immagine della giornata, un disegno iconico realizzato dall’Illustratrice **Irma Ruggiero** che rappresenta una eroina ordinaria, in abiti normali, ma armata di mantello e ventose, che richiamano i grovigli o momenti di crisi, mentre il fascio di luce illumina il cammino per ... “andare in scena”... come al Museo Archeologico, nonostante tutto, per mostrare il meglio di se tra sorrisi e tanta voglia di essere.

Articoli correlati



Rotary: Tango e Sclerosi Multipla, ritroviamo l'equilibrio danzando



Cilento Tastes: nasce l'evento che aggrega le eccellenze



Esperienze gourmet alla Tenuta Cavalier Pepe con gli Atelier del Gusto

LINK: https://www.shmag.it/eventi/11_02_2023/epilessia-conoscerla-per-superare-i-pregiudizi/



Epilessia, conoscerla per superare i pregiudizi

Lunedì 13 febbraio La Clinica di Neurologia dell'Aou di Sassari partecipa alla Giornata internazionale dedicata a questa patologia con una videoconferenza web, dalle 15:00 alle 16:30, aperta a tutti i pazienti, i caregiver e coloro che hanno interesse a conoscere meglio questa malattia

di **Redazione** — 11 Febbraio 2023 in Benessere & Salute, Eventi, Sassari
🕒 3 MINUTI DI LETTURA

👍 43 🗨️ 3



La Palazzina Bompiani, sede della Direzione di Neurologia

18 CONDIVISIONI / 200 VISUALIZZAZIONI

[Condividi su Facebook](#) [Condividi su Twitter](#) [WhatsApp](#) [Share](#)

In antichità era considerato un **morbo sacro**, di origine divina. E ancora, nell'antica Roma, il medico **Aulo Cornelio Celso** nel suo trattato "De Medicina" la chiamava il **malcaduco**, perché provoca la caduta e la perdita dei sensi. Ma, comunque la si volesse chiamare, l'epilessia era una patologia che portava a stigmatizzare le persone che ne soffrivano.

Uno stigma sociale che, purtroppo, ancora oggi sembra interessare chi è colpito da questa malattia, spesso con l'esclusione da una vita normale.

LEGGI ANCHE

- ▶ **Sassari, secondo appuntamento con la rassegna "Specchio del fuoco che tutti agogniamo"**
- ▶ **Tempo di Carnevale alla Pinacoteca di Sassari**
- ▶ **Pallamano: la Raimond Sassari in trasferta a Chieti**

E proprio per questo che il **13 febbraio** prossimo torna la **Giornata internazionale dell'epilessia**, anche con l'obiettivo di superare questo stigma. La **Clinica di Neurologia dell'Aou di Sassari**, diretta dal professor Paolo Solla, parteciperà a questa giornata con un **convegno in videoconferenza** dal titolo **"Conosciamo meglio l'epilessia."**



PREVISIONI SARDEGNA

Sabato 11 febbraio Pomeriggio

Collaborazione meteorologica ECMWF

OGGI MATTINA POM. SERA

DOMANI MATTINA POM. SERA

LE PREVISIONI PER LA TUA LOCALITA':



I PIÙ LETTI



Incontro con gli esperti”.

L'evento rientra tra gli appuntamenti nazionali coordinati della Fondazione Lince, la Lega Italiana contro l'epilessia. L'incontro web si svolgerà lunedì **13 febbraio** dalle **ore 15:00** alle **16:30**, e sarà aperto a tutti i pazienti, i caregiver e tutti coloro che hanno interesse a conoscere meglio questa patologia. Per seguire il convegno sarà sufficiente collegarsi al link: <https://meet.google.com/phr-fnhq-tvm>.

L'epilessia rappresenta un **disturbo neurologico** caratterizzato dall'insorgenza di **crisi epilettiche**. È una malattia neurologica frequente e, in Italia, si stima abbia una prevalenza di circa l'1 per cento. Secondo diversi studi, a soffrire di questa patologia neurologica grave erano anche personaggi storici illustri, a partire da **Alessandro Magno** quindi **Giulio Cesare**, il principe **Chinkim** figlio di Kublai Khan, **Napoleone Bonaparte**, oltre ad artisti come **Michelangelo** e **Van Gogh**.

«L'epilessia rappresenta una malattia neurologica cronica a grande impatto sociale – afferma il professor **Paolo Solla**, direttore della **Neurologia** dell'**Aou** sassarese – con *necessità di competenze elevate e spesso anche di tipo multidisciplinare, che pesa sulla vita di oltre 12.000 sardi e sulle loro famiglie. Si stima, infatti, che ne siamo affette circa 50 milioni di persone al mondo, 6 milioni in Europa, e circa 500-600 mila in Italia*».

L'epilessia è definita attualmente dall'International league against epilepsy (Ilae) come una malattia neurologica caratterizzata dalla persistente predisposizione a sviluppare crisi epilettiche e dalle conseguenze neurobiologiche, cognitive, psicologiche e sociali associate a tale condizione.

«Nel nostro Centro epilessie – riprende **Solla** – *operano attualmente tre specialisti, il dottor Davide Giacomo Corda, la dottoressa Chiara Fois e la dottoressa Sara Todesco, esperti nel trattamento specifico della epilessia, con percorsi e servizi dedicati alla gestione di tutte le sue problematiche. Attualmente seguiamo oltre 1.000 pazienti sia in età adulta sia avanzata, in quanto l'epilessia si caratterizza per un esordio possibile in tutte le fasce di età, con un'etiologia eterogenea, un decorso cronico, solo in rari casi progressivo, e con esigenze assistenziali diverse in relazione ad età – dall'infanzia all'età senile – oltre che a differenze correlate al genere*», conclude il direttore della Neurologia.

Le epilessie sono, infatti, molteplici, con cause ed evoluzioni prognostiche diverse. Alcune sono compatibili con una qualità di vita regolare, con una remissione clinica nella maggioranza dei casi, anche se, purtroppo, altre forme appaiono di maggiore gravità e possono essere associate ad importanti comorbidità, cioè alla presenza di più malattie contemporaneamente.

Gli ambulatori del Centro accolgono le chiamate dei pazienti tutti i giorni, escluso il sabato e i giorni festivi, dalle ore 08:00 alle ore 14:00. **Per appuntamento** è possibile chiamare lo 079/228233 oppure scrivere via mail a clinica.neurologica@aouss.it.

Tags: [Aou Sassari](#) [epilessia](#) [neurologia](#) [Sassari](#)

Chi è Drusilla Foer, la nobildonna alter ego di Gianluca Gori

01

2675 CONDIVISIONI

02

Le origini misteriose dei Mamuthones

1108 CONDIVISIONI

03

A Sassari nasce La Scala Seventy One, il locale che promette di offrire intrattenimento tutto il giorno e tutti i giorni

420 CONDIVISIONI

04

Revenge porn: cos'è e come difendersi da questa forma di violenza "tecnologica"

1501 CONDIVISIONI

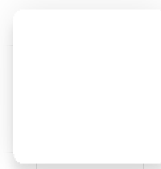
05

Tommy Asmr, lo youtuber dodicenne di Sassari che fa rilassare e dormire oltre 27mila persone

2235 CONDIVISIONI

Ristorante
Cucina mediterranea di mare
Pizzeria

LE NOVITÀ MUSICALI



1
The World's End
Planet Funk

3:35

2
It's Not Impossible - Season 3

Volantino.it



Redazione



LINK: <https://www.assocarenews.it/primo-piano/corsi-ecm-eventi-convegni/giornata-epilessia-lunedì-esperti-a-disposizione-per-informazioni-telefoni...>

E-mail



- PRIMO PIANO ▾
- MEDICI ▾
- INFERMIERI ▾
- PROFESSIONI SANITARIE ▾
- STUDENTI ▾
- OSS ▾
- PAZIENTI ▾
- FORMAZIONE ▾

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

LINK: <https://www.pisatoday.it/cronaca/giornata-internazionale-epilessia-evento-aoup-pisa-13-febbraio-2023.html>

Sabato, 11 Febbraio 2023

 Sereno con lievi velature



 Accedi

CRONACA

Giornata internazionale dell'epilessia: Aoup in campo per combattere i pregiudizi

Lunedì 13 febbraio torna l'appuntamento di sensibilizzazione e informazione sulla malattia neurologica

Redazione

11 febbraio 2023 11:17



Foto d'archivio

Torna il 13 febbraio l'appuntamento con la **Giornata internazionale dell'epilessia**, iniziativa promossa in tutto il mondo per informare l'opinione pubblica in maniera corretta su una delle malattie neurologiche più diffuse e superare così discriminazioni sociali e ignoranza. 'StampOutStigma of epilepsy!', questo lo slogan scelto quest'anno visto che, su questa patologia (ne soffrono quasi 550mila persone in Italia, di cui **oltre 35mila in Toscana**) grava ancora un pesante pregiudizio che condiziona negativamente la vita sociale di chi ne è affetto. Ecco perché è fondamentale informare, oltretutto curare ricorrendo alle più avanzate strategie terapeutiche oggi disponibili.

A Pisa la **Lice-Lega italiana contro l'epilessia**, la Scuola di specializzazione in Neurologia dell'Università di Pisa diretta dal professore Gabriele Siciliano, direttore dell'Unità operativa di Neurologia dell'AouP e il Dipartimento di Medicina clinica e sperimentale dell'ateneo pisano, diretto dal professore Stefano Taddei, promuovono a tal riguardo un evento che travalica l'orizzonte locale e regionale, cercando punti di incontro tra le realtà culturali e sanitarie italiane e quelle di Paesi in via di sviluppo, specie dell'Africa Sub-Sahariana. L'obiettivo comune è combattere lo stigma dell'epilessia per **migliorare la qualità della vita** dei 50 milioni di pazienti nel mondo. 'Dall'Italia all'Africa Sub-Sahariana: la voce dello stigma, il silenzio del malato', questo il titolo del simposio che si terrà lunedì 13 febbraio alle 17 nell'Aula Magna storica della Sapienza con un programma molto ricco. L'evento è rivolto alla cittadinanza e a tutti gli operatori sanitari interessati

Interverranno il dottore Massimo Leone, neurologo dell'Istituto Besta di Milano, coordinatore di operazioni sanitarie in Africa sub-sahariana nell'ambito del progetto Dream (Disease relief through excellent and advanced means) della Comunità di Sant'Egidio. Il dottor Leone, che è anche coordinatore del gruppo di studio Africa Sub-Sahariana della Società italiana di Neurologia, focalizzerà l'attenzione su modelli di sviluppo di sistemi sanitari atti a garantire l'accesso alle cure primarie e racconterà anche l'aspetto drammatico dell'epilessia nel contesto di un sistema sanitario ancora molto fragile. Spazio poi alla dottoressa Francesca Tognon, della Ong 'Medici con l'Africa Cuamm', riportando l'esperienza nell'approccio al paziente epilettico in contesti a risorse limitate, descrivendo i risultati di progetti di questa associazione sul territorio africano.

Dall'altra parte, il punto di vista occidentale sull'epilessia verrà analizzato attraverso la proiezione di alcune clip tratte dal docufilm 'Dissonanze' e la testimonianza diretta di un paziente, il dottor Francesco Sarnari, con cui si darà prova dell'impatto che la malattia ha nel sistema culturale e sanitario italiano, forse meno cruento ma non meno doloroso. Il docufilm è stato prodotto nel 2016 da Fondazione Epilessia Lice Onlus e racconta la storia di vita, le difficoltà e le speranze di due pazienti con gravi forme di epilessia. Il dottor Sarnari verrà intervistato dalla dottoressa Chiara Pizzanelli, referente dell'Ambulatorio epilessia (Unità operativa di Neurologia dell'AouP), cui afferiscono all'incirca 1000 pazienti l'anno.

La Giornata è promossa dall'Ilae-International league against epilepsy, associazione internazionale che raccoglie professionisti della salute e scienziati che operano per garantire risorse educative e di ricerca essenziali per comprendere, diagnosticare e curare le persone con epilessia. Il braccio italiano dell'Ilae, la Lice, da anni è impegnata in campagne informative sul territorio nazionale ed una serie di iniziative volte a diffondere la conoscenza della malattia ed a vincere lo stigma.

© Riproduzione riservata



Si parla di [medicina](#)

Sullo stesso argomento



LINK: <https://www.modenatoday.it/attualita/la-fontana-del-graziosi-s-illumina-di-viola-per-giornata-mondiale-per-l-epilessia.html>

Sabato, 11 Febbraio 2023

 Sereno

 Accedi

ATTUALITÀ CIRO MENOTTI / LARGO GIUSEPPE GARIBALDI

La fontana del Graziosi s'illumina di viola per Giornata Mondiale per l'Epilessia

Lunedì 13 febbraio il monumento di largo Garibaldi si colora per sensibilizzare sulla patologia cerebrale e contro lo stigma sociale ad essa correlato

Redazione

11 febbraio 2023 11:03



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

Lunedì 13 febbraio, in occasione della Giornata Mondiale per l'Epilessia, la Fontana dei due fiumi di largo Garibaldi verrà illuminata di una luce viola, per sensibilizzare la cittadinanza al tema. L'iniziativa è patrocinata dal Comune di Modena attraverso l'assessorato alle Politiche sociali e viene realizzata grazie alla collaborazione di Hera.

In Italia circa 500.000 persone soffrono di epilessia, un disturbo serio e generalmente ricorrente che colpisce le cellule del cervello determinando l'invio di comandi incontrollati al resto del corpo; per fortuna molte forme di questa malattia sono curabili.

International Epilepsy Day è un evento mondiale che promuove la consapevolezza sull'epilessia in più di 180 Paesi dove molte città scelgono di illuminare un monumento di viola per fare luce su una patologia in cui stigma e discriminazione a carico delle persone che ne sono colpite pesano talvolta quanto le sofferenze fisiche indotte dalla malattia. Il viola è il colore scelto per richiamare l'attenzione sul fatto che l'epilessia è un problema mondiale.

In Italia la Giornata è promossa da Lince Lega italiana contro l'epilessia, una Società Scientifica senza scopo di lucro che persegue la finalità di contribuire al miglioramento di diagnosi, terapia, assistenza, ricerca, formazione e informazione scientifica nell'ambito dell'epilessia, nonché al superamento dello stigma sociale a tale patologia correlato, promuovendo e attuando ogni utile iniziativa per il conseguimento di tali finalità.

© Riproduzione riservata



Si parla di [epilessia](#)

Sullo stesso argomento



ATTUALITÀ

[Raccolta differenziata a Fiorano: attivazione ultimo lotto residenziale e consegna kit a domicilio](#)



LINK: <https://www.ravennatoday.it/cronaca/giornata-internazionale-dell-epilessia-iniziative-di-sensibilizzazione-in-romagna.html>

Sabato, 11 Febbraio 2023

 Sereno

 [Accedi](#)

CRONACA

Giornata internazionale dell'epilessia: iniziative di sensibilizzazione in Romagna

Una malattia che, secondo l'Organizzazione Mondiale della Sanità, colpisce circa 50 milioni di persone di tutte le età

Redazione

11 febbraio 2023 08:31



Foto d'archivio

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

Il 13 febbraio si celebra la Giornata Internazionale dell'epilessia, un evento che ricorre ogni anno nel secondo lunedì di febbraio con l'obiettivo di promuovere la consapevolezza su questa patologia che nel mondo, secondo l'Organizzazione Mondiale della Sanità, colpisce circa 50 milioni di persone di tutte le età. In Romagna, anche quest'anno, a testimonianza e supporto delle problematiche che vivono le persone che ne sono affette e le loro famiglie, le Neurologie, le Pediatrie e le Neuropsichiatrie Infantili dell'Ausl insieme alle Associazioni dei pazienti e alle Amministrazioni comunali si uniranno alla 'voce globale'.

Nel dettaglio, lunedì 13 febbraio saranno illuminati di viola alcuni monumenti cittadini della Romagna, tra cui Palazzo Rasponi dalle Teste a Ravenna, l'orologio del Palazzo Comunale a Cesena e Castel Sismondo a Rimini; sempre nella giornata del 13 febbraio, alle ore 15, a Rimini, l'Associazione Italiana Epilessia Emilia Romagna e la Lega Italiana Contro l'Epilessia Emilia Romagna nell'Aula Magna dell'IC Marvelli promuovono il Concerto per l'Epilessia con la partecipazione attiva degli alunni e del 'coro a colori' della scuola Marvelli, (per info: rimini@associazioneepilessia.it); sabato 25 febbraio, alle ore 9, nella sala Avis dell'ospedale di Faenza, è invece in programma il convegno pubblico "I percorsi dell'epilessia in Romagna: recepimento delle direttive sul Percorso Diagnostico Terapeutico Assistenziale - PDTA regionale" promosso dall'Associazione Italiana Epilessia AIE insieme ai neurologi, neuropsichiatri infantili e pediatri dell'Ausl.

L'epilessia è una malattia neurologica caratterizzata dal ripetersi di crisi epilettiche, un fenomeno improvviso dovuto alla scarica parossistica di una porzione più o meno estesa di neuroni della corteccia cerebrale. L'International League Against Epilepsy (ILAE) ha definito l'epilessia una malattia "caratterizzata da persistente predisposizione a sviluppare crisi epilettiche e dalle conseguenze neurobiologiche, cognitive, psicologiche e sociali che tale condizione determina". Una definizione che rimarca non solo i caratteri clinico patologici della patologia ma anche l'impatto psicologico e sociale dell'epilessia sulla persona affetta e sulla sua famiglia, in particolare in età evolutiva.

Non si deve dimenticare che l'epilessia è una malattia che comporta in sé un retaggio culturale ancora molto rilevante ed è marcata da uno stigma, che ancora oggi la cultura popolare non ha superato. Lo stigma legato alla malattia, la risonanza affettiva di fronte ad una crisi epilettica e alla preoccupazione dei parenti e dei genitori alla conferma della diagnosi, richiedono una presa in carico globale del paziente secondo percorsi diagnostico terapeutico assistenziali dedicati.

© Riproduzione riservata



Si parla di [epilessia](#), [salute](#)

I più letti

- 1.** [CRONACA](#)
La giovane coppia apre una focacceria in città: proporrà anche pizza, crescioni e insalate
- 2.** [CRONACA](#)
Salvano suo fratello in fin di vita: la giovane imprenditrice dona un'ambulanza al 118
- 3.** [CRONACA](#)
Dopo l'avventura a MasterChef Nicola si racconta: "Da piccolo mangiavo solo minestrina. Il mio cavallo di battaglia? I passatelli"
- 4.** [CRONACA](#)
Doveva andare a scuola, ma è scomparsa: appello in tv per ritrovare una 14enne
- 5.** [CRONACA](#)
Lacrime e palloncini bianchi per i funerali di Andrea Silvestrone, morto insieme ai due figli

LINK: <https://iltorinese.it/2023/02/11/la-mole-si-illumina-di-viola-per-la-lotta-allepilessia/>

ECONOMIA E SOCIETA' CRONACA CULTURA E SPETTACOLI RUBRICHE LIFESTYLE SPORT



il Torinese

Quotidiano online di Informazione Società Cultura



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

La Mole si illumina di viola per la lotta all'epilessia

11 FEBBRAIO 2023 · BREVI DI CRONACA

Anche quest'anno in occasione della Giornata Internazionale dell'Epilessia il 13 febbraio la Mole Antonelliana si illuminerà di viola, simbolo della lotta all'Epilessia.

L'iniziativa, organizzata dalla **Lega Italiana contro l'Epilessia (LICE)** e dalla **Fondazione LICE**, ha come obiettivo quello di accendere una "luce speciale" sull'importanza dell'inclusione sociale delle Persone con Epilessia, dalla scuola al lavoro.

"L'Epilessia è ancora una malattia stigmatizzante – sottolinea la Dott.ssa Irene Bagnasco, Medico specialista in Neuropsichiatria infantile – Epilettologia presso l'Ospedale Martini di Torino e Coordinatrice LICE Macroarea Piemonte, Liguria, Val D'Aosta – attorno alla quale c'è pregiudizio e ignoranza. Sono ancora molte le persone che ritengono erroneamente che l'Epilessia sia una malattia rara oppure una malattia mentale. E ancora che non si possa andare a scuola o lavorare. Tutto ciò è dovuto alla scarsa conoscenza. L'epilessia colpisce tutte le età della vita, ma i due picchi di incidenza si hanno nell'età infantile e negli anziani. Ed è proprio in età evolutiva che la patologia va a impattare nel contesto di sviluppo, familiare, di relazioni con i pari, nel percorso scolastico e nelle attività ludico-ricreative-sportive".

In occasione della **Giornata Internazionale dell'Epilessia, LICE e Fondazione LICE, in collaborazione con il Giffoni Innovation Hub**, presentano "**Si va in scena. Storie di Epilessia**", la campagna di *awareness* contro lo **stigma sociale** che spesso comporta l'esclusione da una vita normale per chi convive con l'Epilessia, anche in ambito scolastico e lavorativo.

La **Giornata Internazionale** sarà anche l'occasione per lanciare un **contest** dedicato al tema dell'**inclusione sociale, dalla scuola al lavoro**. La storia migliore, selezionata da una giuria di esperti, diventerà il soggetto di un **cortometraggio** che sarà presentato dal 20 al 29 luglio al **Giffoni Film Festival 2023**.

La **Campagna LICE 2023 "SI VA IN SCENA. STORIE DI EPILESSIA"** proseguirà per tutto il 2023. Chi volesse partecipare al **contest** e raccontare la propria storia di Epilessia **entro e non oltre il 13 marzo 2023**, potrà trovare tutte le informazioni su [Lice](#) e [Fondazione LICE](#).

Anche quest'anno si rinnova la tradizionale **illuminazione dei monumenti** italiani: i monumenti delle principali città italiane si coloreranno di **viola**, il colore della **lotta all'Epilessia**. Numerose le manifestazioni previste nella **Macroarea Piemonte-Liguria-Val D'Aosta**.

Sezione Piemonte-Liguria-Val D'Aosta

Elenco illuminazioni di viola

1. Torino, Mole antonelliana e concerto la sera del 13 febbraio
2. Novara, concerto il 14 febbraio
3. Cuneo, Torre Civica e concerto il 12 febbraio
4. Genova, Piazza De Ferrari
5. Novara, Cupola di San Gaudenzio
6. Gaslini di Genova, I Supereroi al centro epilessia
7. Alessandria, ingresso Ospedale SS Arrigo e Biagio

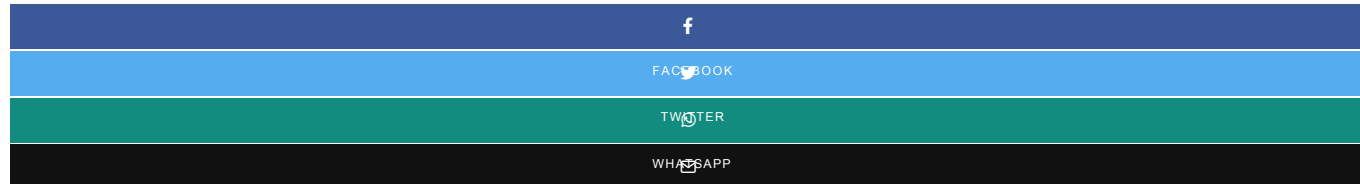
Nei Paesi industrializzati, l'Epilessia interessa circa 1 persona su 100. Questa patologia si può verificare in tutte le età, con due maggiori picchi di incidenza, uno nei primi anni di vita e l'altro – sempre più elevato – nell'età più avanzata. Attualmente si calcola infatti che in Italia ogni anno si verifichino 86 nuovi casi di Epilessia nel primo anno di vita, 20-30 nell'età giovanile/adulta e 180 dopo i 75 anni. Alla base dell'alto tasso di incidenza nel primo anno di vita ci sono soprattutto fattori genetici e rischi connessi a varie cause di sofferenza perinatale, mentre per gli over 75 la causa risiede soprattutto nel concomitante aumento delle patologie legate all'età: ictus cerebrale, malattie neurodegenerative, tumori e traumi cranici.

Per maggiori informazioni:

www.lice.it

<https://fondazionelice.it/>

<https://www.facebook.com/FondazioneEpilessiaLICE>



CRONACA

POTREBBE INTERESSARTI...



11 FEBBRAIO 2023

Numero unico 112, gestione chiamate tra Azienda Zero e polizia municipale

LINK: <https://sestopotere.com/epilessia-iniziativa-di-sensibilizzazione-in-tutta-la-romagna/>

SESTOPOTERE.COM
Online dal 1999

EMILIA-ROMAGNA ▾ NORD ITALIA CENTRO ITALIA POLITICA E CITTÀ SOCIETÀ E CULTURA ECONOMIA E LAVORO WEB E TELEFONIA



Home > Emilia-Romagna > Epilessia: iniziative di sensibilizzazione in tutta la Romagna

Emilia-Romagna Forlì Cesena Ravenna Rimini

Epilessia: iniziative di sensibilizzazione in tutta la Romagna

11 Febbraio 2023



(Sesto Potere) – Forlì – 11 febbraio 2023 – Il **13 febbraio** si celebra la Giornata Internazionale dell'Epilessia, un evento che ricorre ogni anno nel secondo lunedì di febbraio con l'obiettivo di promuovere la consapevolezza su questa patologia che nel mondo, secondo l'Organizzazione Mondiale della Sanità, colpisce circa 50 milioni di persone di tutte le età.

In **Romagna**, anche quest'anno, a testimonianza e supporto delle problematiche che vivono le persone che ne sono affette e le loro famiglie, le Neurologie, le Pediatrie e le Neuropsichiatrie Infantili dell'Ausl insieme alle Associazioni dei pazienti e alle Amministrazioni comunali si uniranno alla 'voce globale'.

Nel dettaglio, lunedì **13 febbraio** saranno illuminati di viola alcuni monumenti cittadini della **Romagna**, tra cui Palazzo Rasponi dalle Teste (*foto in alto*) a **Ravenna**, l'orologio del Palazzo Comunale a **Cesena** e Castel Sismondo a **Rimini** (*foto a lato*).

Sempre nella giornata del **13 febbraio**, alle ore 15, a **Rimini**, l'Associazione Italiana Epilessia Emilia Romagna e la Lega Italiana Contro l'Epilessia Emilia Romagna nell'Aula Magna dell'IC Marvelli promuovono il Concerto per l'Epilessia con la partecipazione attiva degli alunni e del 'coro a colori' della scuola Marvelli, (per info: rimini@associazioneepilessia.it).



Sabato **25 febbraio**, alle ore 9, nella sala AVIS dell'ospedale di **Faenza**, è invece in programma il convegno pubblico "I percorsi dell'epilessia in Romagna: recepimento delle direttive sul Percorso Diagnostico Terapeutico Assistenziale – PDTA regionale" promosso dall'Associazione Italiana

Epilessia AIE insieme ai neurologi, neuropsichiatri infantili e pediatri dell'Ausl.

L'epilessia è una malattia neurologica caratterizzata dal ripetersi di crisi epilettiche, un fenomeno improvviso dovuto alla scarica parossistica di una porzione più o meno estesa di neuroni della corteccia cerebrale.

L'International League Against Epilepsy (ILAE) ha definito l'epilessia una malattia "caratterizzata da persistente predisposizione a sviluppare crisi epilettiche e dalle conseguenze neurobiologiche, cognitive, psicologiche e sociali che tale condizione determina".

Una definizione che rimarca non solo i caratteri clinico patologici della patologia ma anche l'impatto psicologico e sociale dell'Epilessia sulla persona affetta e sulla sua famiglia, in particolare in età evolutiva.

Non si deve dimenticare che l'Epilessia è una malattia che comporta in sé un retaggio culturale ancora molto rilevante ed è marcata da uno stigma, che ancora oggi la cultura popolare non ha superato. Lo stigma legato alla malattia, la risonanza affettiva di fronte ad una crisi epilettica e alla preoccupazione dei parenti e dei genitori alla conferma della diagnosi, richiedono una presa in carico globale del paziente secondo percorsi diagnostici

...ogni... mettere una... grande... insieme...
terapeutico assistenziali dedicati.

Mi piace 4



Previous article

Morrone (Lega): "Forlì e Cesena assenti nel
documentario sull'Emilia Romagna, scelta
ingiustificabile"

Next article

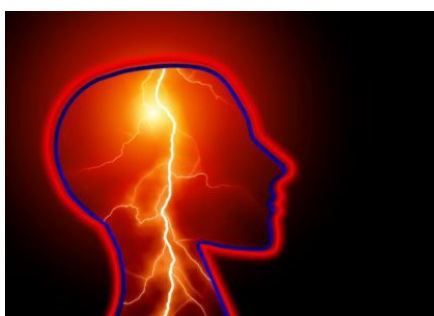
Tornano le giornate di cura del verde pubblico a
Forlìmpopoli



Due eventi per la Giornata Internazionale dell'Epilessia

Nella città di Ferrara sono circa 1300 le persone che convivono con questa patologia

Lunedì 13 febbraio si celebra la **Giornata Internazionale dell'Epilessia**, un evento finalizzato a promuovere la consapevolezza su questa patologia in più di 130 paesi. Ogni anno, il secondo lunedì di febbraio, le persone si uniscono per riconoscere ed evidenziare i problemi affrontati dalle persone con epilessia e dalle loro famiglie.



Per celebrare questa ricorrenza i medici del **Centro Epilessia dell'età evolutiva e dell'Adulto dell'Azienda Ospedaliero - Universitaria di Ferrara** - membri della **Lice (Lega Italiana contro l'Epilessia)**, in collaborazione con **l'Associazione Italiana Epilessia (Aie)** - propongono due eventi.

Un **torneo di minivolley** - organizzato in collaborazione con la **Pgs Ferrarese Don Bosco** - che si svolgerà **sabato 11 febbraio** (ore 15.30) presso la Palestra dell'Oratorio San Benedetto di Ferrara. Al termine delle attività ludico-sportive ci sarà un momento formativo, dedicato ai bambini e a tutti coloro che sono interessati, in cui verranno fornite informazioni sull'epilessia per imparare a conoscerla ed affrontarla insieme, senza timori né pregiudizi.

Inoltre, **lunedì 13 febbraio la fontana di piazza della Repubblica sarà illuminata di viola**, colore simbolo della lotta contro lo stigma, e sarà presente un **gruppo di volontari** che, insieme ad alcuni **medici del Centro**, si renderanno disponibili a fornire qualsiasi informazione riguardo all'epilessia e alle sue implicazioni.

Presso l'ospedale Sant'Anna, da molti anni, è attivo il Centro Epilessia dell'età evolutiva (i cui referenti, per l'Unità Operativa di Pediatria, sono la professoressa Agnese Suppiej (direttore), la dottoressa Giuditta Pellino e la dottoressa Cristina Forest) **e dell'Adulto** (i cui referenti per l'Unità Operativa di Neurologia sono la dottoressa Elisa Fallica e il dottor Edward Cesnik).

Le crisi epilettiche sono dovute ad un'iperattività transitoria e simultanea delle cellule nervose del cervello. L'epilessia è la predisposizione a sviluppare tali crisi in modo duraturo e spesso si manifesta già nell'infanzia. Nei Paesi industrializzati, l'epilessia colpisce circa 1 persona su 100 interessando tutte le età. **Solo in Italia, si contano circa 500.000 persone affette e 30.000 nuovi casi per anno**, con incidenza più elevata nei bambini e negli anziani. Sulla base di queste stime, **nella città di Ferrara sono circa 1300 le persone che convivono con l'epilessia, con l'attesa di 65-70 nuovi casi ogni anno. I numeri tendono a triplicarsi se consideriamo la popolazione**

dell'intera provincia di Ferrara. Più di un terzo di tutte le epilessie ha inizio in età infantile.

Le cause, le tipologie di crisi e il decorso della malattia possono essere molto differenti. In età evolutiva l'epilessia è frequentemente associata ad altre patologie cognitive ed emotive (indicate come neurocomportamentali) che – con le crisi epilettiche e lo stigma sociale ad esse associato – possono pregiudicare significativamente la vita del bambino. Le problematiche psichiatriche – quali disturbo dell'attenzione, depressione e ansia – hanno una prevalenza di circa il 20% rispetto al 3-8% della popolazione generale.

L'attività sportiva ludico/ricreativa sta alla base del benessere di tutti ed è un momento di condivisione e aggregazione. L'esercizio fisico regolare è importantissimo, soprattutto in età evolutiva. Nelle persone affette da epilessia, in particolare, **l'attività fisica aiuta a ridurre la frequenza delle crisi, l'ansia e la depressione, aumenta l'autostima, favorisce la socializzazione, migliora le funzioni cognitive e in generale la salute a lungo termine.**

In Italia è attiva la **Lega Italiana contro l'Epilessia (Lice)**, di cui fanno parte numerosi Neurologi, Neuropediatrati e Neuropsichiatri Infantili, Epilettologi appartenenti a diversi Centri Epilessia in Ospedali di tutta Italia. Esistono inoltre numerose associazioni, tra cui **l'Associazione Epilessia (Ae)**, che condividono con i medici numerose collaborazioni e iniziative.

Grazie per aver letto questo articolo...

Da 17 anni Estense.com offre una informazione indipendente ai suoi lettori e non ha mai accettato fondi pubblici per non pesare nemmeno un centesimo sulle spalle della collettività. Il lavoro che svolgiamo ha un costo economico non indifferente e la pubblicità dei privati non sempre è sufficiente.

Per questo chiediamo a chi quotidianamente ci legge e, speriamo, ci apprezza di darci un piccolo contributo in base alle proprie possibilità. Anche un piccolo sostegno, moltiplicato per le decine di migliaia di ferraresi che ci leggono ogni giorno, può diventare fondamentale.



OPPURE

se preferisci non usare PayPal ma un normale bonifico bancario (anche periodico) puoi intestarlo a:

Scoop Media Edit

IBAN: **IT06D0538713004000000035119**

(Banca BPER)

Causale: **Donazione per Estense.com**



MOSTRA I COMMENTI

LINK: <http://www.quinewsmassacarrara.it/firenze-pronto-epilessia-rispondono-neurologi-careggi.htm>

Questo sito contribuisce alla audience di

CORRIERE DELLA SERA

QUI quotidiano online. Percorso semplificato

Aggiornato alle 11:29

METEO: FIRENZE -1° 11° ☀ QuiNews.net

QUInews Firenze.it

Cerca...

sabato 11 febbraio 2023

TOSCANA FIRENZE EMPOLESE CHIANTI MUGELLO VALDARNO VALDISIEVE PRATO PISTOIA AREZZO SIENA GROSSETO LIVORNO LUCCA PISA MASSA CARRARA

Home Cronaca Politica **Attualità** Lavoro Arte Cultura e Spettacolo Eventi Sport Blog Persone Animali Pubblicità Contatti

BAGNO A RIPOLI CALENZANO CAMPI BISENZIO FIESOLE FIRENZE LASTRA A SIGNA SCANDICCI SESTO FIORENTINO SIGNA

Tutti i titoli: Molestatore seriale incubo delle donne sul tram Benzina, gasolio, gpl, ecco dove risparmiare Pronto epilessia, rispondono i neurologi Chiara Francini star a Sanremo con amore e ironia

CORRIERE TV

Il video del monologo di Francini sulla sua mancata maternità

Guarda gli altri video di **CORRIERE TV**

L'articolo di ieri più letto

Ladri traditi dalla finestra sul cortile



Sorpresi a scassinare la porta finestra di una villetta si sono dati alla fuga ma solo uno è riuscito a sfuggire all'intervento dei carabinieri

DOMANI AVVENNE

Circondato e pestato, 13enne finisce in ospedale

Attualità SABATO 11 FEBBRAIO 2023 ORE 09:29

Pronto epilessia, rispondono i neurologi

Condividi [Tweet](#) [Condividi](#)



Nella Giornata dedicata alla patologia, gli esperti di Careggi sono a disposizione per informare sulla malattia che in Toscana colpisce 35.000 persone

FIRENZE — Pronto epilessia, e a rispondere al telefono per chiarire ogni dubbio sulla patologia ci saranno gli specialisti del **Centro epilessia della Neurologia 2 di Careggi**: accadrà il prossimo 13

Febbraio, quando ricorre la Giornata dell'epilessia.

Il Centro epilessia della Neurologia 2 diretta dal professor Luca Massaccesi dell'Azienda ospedaliero universitaria fiorentina mette a disposizione della cittadinanza il numero **0557947003** per fornire informazioni sulla malattia. La linea sarà attiva la mattina dalle 9 alle 13 e il pomeriggio dalle 15 alle 18.

Ad annunciare l'iniziativa è la dottoressa Eleonora Rosati, referente del Centro epilessia Aouc dove sarà distribuito anche materiale informativo. Lunedì 13, per testimoniare solidarietà e vicinanza ai pazienti e alle loro famiglie, insieme ai monumenti di varie città anche la **statua del David al piazzale Michelangelo sarà illuminata con una luce viola**, colore simbolico dell'epilessia.

"L'epilessia - ricorda Rosati in qualità di coordinatrice della sezione interregionale toско umbro marchigiana della Lega italiana contro l'epilessia Lice - è una fra le malattie neurologiche più diffuse, sono oltre 50 milioni le persone colpite a livello mondiale, in Toscana si stima siano circa **35.000**. In media una persona su dieci può avere esperienza di una sola crisi epilettica durante la propria vita. Nonostante una così elevata frequenza - prosegue Rosati - la malattia suscita ancora oggi pregiudizi e discriminazioni sociali, inducendo le persone con epilessia a isolarsi".

E allora: "Far luce su questa condizione - conclude Rosati - è l'impegno della Lice, società scientifica che riunisce neurologi che si occupano di epilessia e che sostiene in Italia la **giornata internazionale**, nata da un'iniziativa congiunta dell'Ufficio internazionale per l'epilessia (Ibe) e della Lega internazionale contro l'epilessia (Ilae). Ogni anno il **secondo lunedì di Febbraio** si promuovono in oltre 130 paesi nel mondo eventi dedicati alla corretta informazione e alla sensibilizzazione sociale".

OFFERTE DI LAVORO

Programmazione **CINEMA**

FARMACIE DI TURNO

Qui Blog di Adolfo Santoro

Freud e la guerra che uccide i figli **DISINCANTATO**

QUI Condoglianze

Ultimi articoli [Vedi tutti](#)

Cronaca

Molestatore seriale incubo delle donne sul tram

Attualità

Benzina, gasolio, gpl, ecco dove risparmiare

Attualità

Pronto epilessia, rispondono i neurologi

Toscani in TV

Chiara Francini star a Sanremo con amore e ironia

LINK: <https://www.quinewsfirenze.it/firenze-pronto-epilessia-rispondono-neurologi-careggi.htm>

Questo sito contribuisce alla audience di

CORRIERE DELLA SERA

QUI quotidiano online. Percorso semplificato

Aggiornato alle 11:29

METEO: FIRENZE -1° 11° ☀ QuiNews.net

QUInews Firenze.it

sabato 11 febbraio 2023

TOSCANA FIRENZE EMPOLESE CHIANTI MUGELLO VALDARNO VALDISIEVE PRATO PISTOIA AREZZO SIENA GROSSETO LIVORNO LUCCA PISA MASSA CARRARA

Home Cronaca Politica **Attualità** Lavoro Arte Cultura e Spettacolo Eventi Sport Blog Persone Animali Pubblicità Contatti

BAGNO A RIPOLI CALENZANO CAMPI BISENZIO FIESOLE FIRENZE LASTRA A SIGNA SCANDICCI SESTO FIORENTINO SIGNA

Tutti i titoli: **Molestatore seriale incubo delle donne sul tram** **Benzina, gasolio, gpl, ecco dove risparmiare** **Pronto epilessia, rispondono i neurologi** **Chiara Francini star a Sanremo con amore e ironia**

CORRIERE TV

Il video del monologo di Francini sulla sua mancata maternità

Guarda gli altri video di **CORRIERE TV**

L'articolo di ieri più letto

Ladri traditi dalla finestra sul cortile



Sorpresi a scassinare la porta finestra di una villetta si sono dati alla fuga ma solo uno è riuscito a sfuggire all'intervento dei carabinieri

DOMANI AVVENNE

Circondato e pestato, 13enne finisce in ospedale

Attualità SABATO 11 FEBBRAIO 2023 ORE 09:29

Pronto epilessia, rispondono i neurologi

Condividi [Tweet](#) [Condividi](#)



Nella Giornata dedicata alla patologia, gli esperti di Careggi sono a disposizione per informare sulla malattia che in Toscana colpisce 35.000 persone

FIRENZE — Pronto epilessia, e a rispondere al telefono per chiarire ogni dubbio sulla patologia ci saranno gli specialisti del **Centro epilessia della Neurologia 2 di Careggi**: accadrà il prossimo 13

Febbraio, quando ricorre la Giornata dell'epilessia.

Il Centro epilessia della Neurologia 2 diretta dal professor Luca Massaccesi dell'Azienda ospedaliero universitaria fiorentina mette a disposizione della cittadinanza il numero **0557947003** per fornire informazioni sulla malattia. La linea sarà attiva la mattina dalle 9 alle 13 e il pomeriggio dalle 15 alle 18.

Ad annunciare l'iniziativa è la dottoressa Eleonora Rosati, referente del Centro epilessia Aouc dove sarà distribuito anche materiale informativo. Lunedì 13, per testimoniare solidarietà e vicinanza ai pazienti e alle loro famiglie, insieme ai monumenti di varie città anche la **statua del David al piazzale Michelangelo sarà illuminata con una luce viola**, colore simbolico dell'epilessia.

"L'epilessia - ricorda Rosati in qualità di coordinatrice della sezione interregionale tosc umbro marchigiana della Lega italiana contro l'epilessia Lice - è una fra le malattie neurologiche più diffuse, sono oltre 50 milioni le persone colpite a livello mondiale, in Toscana si stima siano circa **35.000**. In media una persona su dieci può avere esperienza di una sola crisi epilettica durante la propria vita. Nonostante una così elevata frequenza - prosegue Rosati - la malattia suscita ancora oggi pregiudizi e discriminazioni sociali, inducendo le persone con epilessia a isolarsi".

E allora: "Far luce su questa condizione - conclude Rosati - è l'impegno della Lice, società scientifica che riunisce neurologi che si occupano di epilessia e che sostiene in Italia la **giornata internazionale**, nata da un'iniziativa congiunta dell'Ufficio internazionale per l'epilessia (Ibe) e della Lega internazionale contro l'epilessia (Ilae). Ogni anno il **secondo lunedì di Febbraio** si promuovono in oltre 130 paesi nel mondo eventi dedicati alla corretta informazione e alla sensibilizzazione sociale".

OFFERTE DI LAVORO

Programmazione **CINEMA**

FARMACIE DI TURNO

Qui Blog di Adolfo Santoro

Freud e la guerra che uccide i figli **DISINCANTATO**

QUI Condoglianze

Ultimi articoli ➕ Vedi tutti

Cronaca

Molestatore seriale incubo delle donne sul tram

Attualità

Benzina, gasolio, gpl, ecco dove risparmiare

Attualità

Pronto epilessia, rispondono i neurologi

Toscani in TV

Chiara Francini star a Sanremo con amore e ironia

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

LINK: <https://www.voce.it/articolo/1/sociale/pronao-del-teatro-in-viola-per-la-giornata-dellepilessia>

Accedi | Abbonati **VOCE** Ricerca | Menù

Sociale Redazione **VOCE**

11 FEBBRAIO 2023 gallery articolo

Per la Giornata dell'Epilessia pronao del Teatro in viola e concerto del Grammers Gram in questa sera al "Bruno Losi"

L'Amministrazione comunale informa che anche quest'anno aderisce alla "Giornata internazionale dell'Epilessia", che si svolge il 13 febbraio, illuminando di luce viola il pronao del Teatro Comunale. Intanto oggi, sabato 11, l'Associazione Italiana Epilessia (AIE) e la Lega Italiana contro l'Epilessia (LICE) organizzano in città un concerto gratuito, in programma alle 20:30 nel circolo "Bruno Losi" in via Medaglie d'oro, con il gruppo vocale "Grammers-gram" diretto da Rossana Bonvento *(nella foto)*:

per

informazioni: modena@associazioneepilessia.it <https://www.associazioneepilessia.it/> <https://www.lice.it/>

SOCIALE

altri articoli



Redazione

Via Catellani, 11/A
41012 Carpi MODENA - Italia
Telefono: 059 698050 - 059 694050
Web: www.voce.it
Email: posta@voce.it

Sezioni

La Redazione Pubblicità

Abbonamenti

Scopri come funziona Abbonati Accedi al tuo profilo

Seguici Su

Facebook
Twitter
Instagram
Youtube

Reg. Trib. Modena n. 1177 del 7 ottobre 1993. Iscritto al Registro Nazionale della stampa n. 4525 del 25 gennaio 1994
[Privacy Policy](#) | [Cookie Policy](#)

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

LINK: <http://www.vivereravenna.it/2023/02/13/13-febbraio-giornata-internazionale-dellepilessia-iniziativa-di-sensibilizzazione-in-romagna/27783/>

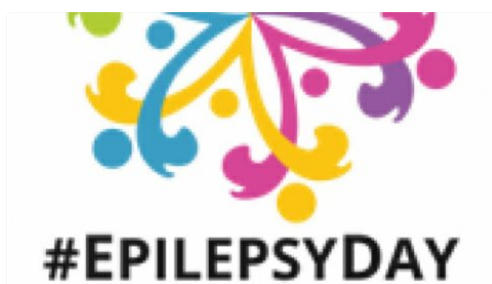
vivere ravenna

IL QUOTIDIANO DELLA CITTÀ E DEL TERRITORIO

Top News

Ultima Ora

13 febbraio, Giornata Internazionale dell'Epilessia: iniziative di sensibilizzazione in Romagna



2' di lettura 11/02/2023 - Il 13 febbraio si celebra la Giornata Internazionale dell'Epilessia, un evento che ricorre ogni anno nel secondo lunedì di febbraio con l'obiettivo di promuovere la consapevolezza su questa patologia che nel mondo, secondo l'Organizzazione

Mondiale della Sanità, colpisce circa 50 milioni di persone di tutte le età.

In Romagna, anche quest'anno, a testimonianza e supporto delle problematiche che vivono le persone che ne sono affette e le loro famiglie, le Neurologie, le Pediatrie e le Neuropsichiatrie Infantili dell'Ausl insieme alle Associazioni dei pazienti e alle Amministrazioni comunali si uniranno alla 'voce globale'. Nel dettaglio, **lunedì 13 febbraio saranno illuminati di viola alcuni monumenti cittadini della Romagna**, tra cui Palazzo Rasponi dalle Teste a Ravenna, l'orologio del Palazzo Comunale a Cesena e Castel Sismondo a Rimini; sempre nella giornata **del 13 febbraio, alle ore 15, a Rimini**, l'Associazione Italiana Epilessia Emilia Romagna e la Lega Italiana Contro l'Epilessia Emilia Romagna nell'Aula Magna dell'IC Marvelli promuovono il **Concerto per l'Epilessia** con la partecipazione attiva degli alunni e del 'coro a colori' della scuola Marvelli, (per info: rimini@associazioneepilessia.it); **sabato 25 febbraio**, alle ore 9, nella sala AVIS dell'ospedale di Faenza, è invece in programma il **convegno pubblico "I percorsi dell'epilessia in Romagna: recepimento delle direttive sul Percorso Diagnostico Terapeutico Assistenziale - PDTA regionale"** promosso dall'Associazione Italiana Epilessia AIE insieme ai neurologi, neuropsichiatri infantili e pediatri dell'Ausl.

L'epilessia è una malattia neurologica caratterizzata dal ripetersi di crisi epilettiche, un fenomeno improvviso dovuto alla scarica parossistica di una porzione più o meno estesa di neuroni della corteccia cerebrale. L'International League Against Epilepsy (ILAE) ha definito l'epilessia una malattia "caratterizzata da persistente predisposizione a sviluppare crisi epilettiche e dalle conseguenze neurobiologiche, cognitive, psicologiche e sociali che tale condizione determina". Una definizione che rimarca non solo i caratteri clinico patologici della patologia ma anche l'impatto psicologico e sociale dell'Epilessia sulla persona affetta e sulla sua famiglia, in particolare in età evolutiva. Non si deve dimenticare che l'Epilessia è una malattia che comporta in sé un retaggio culturale ancora molto rilevante ed è marcata da uno stigma, che ancora oggi la cultura popolare non ha superato. Lo stigma legato alla malattia, la risonanza affettiva di fronte ad una crisi epilettica e alla preoccupazione dei parenti e dei genitori alla conferma della diagnosi, richiedono una presa in carico globale del paziente secondo percorsi diagnostico terapeutico assistenziali dedicati.

da Ausl Romagna

Spingi su ↑



LINK: <https://www.viverepesaro.it/2023/02/12/dieci-comuni-illuminati-di-viola-per-la-giornata-internazionale-dellepilessia/27444/>

vivere pesaro

Il tuo primo quotidiano on line

Top News

Ultima Ora

Dieci Comuni illuminati di viola per la Giornata Internazionale dell'Epilessia



3' di lettura 11/02/2023 - Il secondo lunedì di Febbraio, dal 2016, ricorre la Giornata Internazionale dell'Epilessia, una delle patologie neurologiche maggiormente diffuse.

Quest'anno la ricorrenza cade nella giornata del **13 Febbraio**

p.v. e come di consueto, per l'occasione, è stata richiesta la collaborazione degli Enti Pubblici per la sensibilizzazione al tema, partecipando con l'illuminazione dei monumenti di colore "viola" (colore simbolo dell'epilessia) **dalle ore 17.00 del 13 Febbraio fino alla mezzanotte.**

L'organizzazione di tale evento è affidata alla LICE (Lega Italiana Contro l'Epilessia), associazione scientifica composta da medici, di cui ogni Regione ha un suo referente. Per la Regione Marche, la Referente è la Dott.ssa Nicoletta Foschi, medico Neurologo Epilettologo Responsabile del Centro Epilessia dell'Azienda Ospedaliero Universitaria delle Marche.

L'(AMCE è l'Associazione Marchigiana lotta Contro l'Epilessia che si occupa della patologia affetta dagli adulti per la Regione Marche, la sua Presidente è Gabriella Venanzi.

L'Epilessia è un insieme di condizioni che interessano l'1/1000 delle persone nel mondo indipendentemente da etnia e sesso.

Si ringrazia gli Enti che hanno risposto alla giornata di sensibilizzazione perché insieme possiamo abbattere i pregiudizi e i tabù che ancora ci sono attorno a questa patologia e che fanno più male della patologia stessa aderendo all'illuminazione di viola:

L'Azienda Ospedaliero Universitaria delle Marche presso l'Ospedale di Torrette di Ancona illuminerà di viola da sabato 11 Febbraio a Lunedì 13 Febbraio dalle ore 17 in poi.

Verranno illuminati di viola l'edificio di Piazza Cavour del Consiglio regionale – Assemblea Legislative delle Marche ed i seguenti Comuni aderenti :

Nella Provincia di Ancona 10 - Ancona, Corinaldo, Fabriano, Jesi, Loreto, Osimo, San Paolo di Jesi, Senigallia, Sirolo e Tre Castelli

Nella Provincia di Fermo 6 - Fermo, Monte Vidon Corrado, Monte Rinaldo, Moresco, Porto San Giorgio e Porto Sant'Elpidio .

Nella Provincia di Ascoli Piceno 6 - Ascoli Piceno, Cupra Marittima, Grottammare, Montepandone, Offida, e San Benedetto del Tronto.

Nella Provincia di Macerata 6 - Macerata, Fiuminata, Montefano, Recanati, Tolentino e San Severino Marche.

Nella Provincia di Pesaro– Urbino 10 - Pesaro, Urbino, Carpegna, Fano, Gradara, Lunano, Borgo Pace, Gabicce Mare, Piobbico e Tavullia.

Per l'occasione l'Associazione Marchigiana Lotta contro l'epilessia AMCE Odv in collaborazione con la LICE organizza il "Seminario su Epilessia e i suoi pregiudizi per conoscere questa patologia e non temerla" che vedrà due momenti di incontro: **Lunedì 13/02 alle ore 10.30, presso il Liceo Mamiani di Pesaro** con la partecipazione Dottorssa Nicoletta Foschi - Medico Neurologo Epilettologo, Responsabile del Centro Epilessia dell'Azienda Ospedaliero Universitaria delle Marche e Referente LICE Marche;
Presidente dell'Associazione AMCE Gabriella Venanzi.

E sempre lunedì 13/02 alle ore 16.00, presso il Mississippi di Gabicce Mare, con la partecipazione: del Dott. Domenico Pascuzzi - Sindaco Comune di Gabicce Mare, Rossana Biagioni - Assessora alla Sanità ed alle Pari Opportunità del Comune di Gabicce Mare, Dottorssa Nicoletta Foschi - Medico Neurologo Epilettologo, Responsabile del Centro Epilessia dell'Azienda Ospedaliero Universitaria delle Marche e Referente LICE Marche;, Gabriella Venanzi, Presidente dell'Associazione AMCE Odv, Dott.ssa Maria Lina Vitturini Presidente Commissione Pari Opportunità della Regione Marche, Associazioni locali e di Soccorso.

All'incontro, rivolto A TUTTA LA CITTADINANZA, è previsto lo spazio al dibattito e alle testimonianze delle Amiche di Marianna.

da **AMCE odv**

Spingi su ↑



Questo è un comunicato stampa pubblicato il 11-02-2023 alle 11:06 sul giornale del 12 febbraio 2023 - 200 letture

In questo articolo si parla di **pesaro**



L'indirizzo breve è <https://vivere.me/dR52>

Commenti



"Ho inviato 2mila curriculum, sono stanco di cercare lavoro a vuoto e di sentire che noi giovani non abbiamo voglia di lavorare"

Maggioranza consiliare: "La solita destra anti-Pesaro si presenta e getta la maschera"

Elly Schlein, domenica 12 febbraio, a Pesaro

Temperature sotto zero, si sfilava una condotta di percolato alla discarica di Ca' Lucio

L'assistant coach della Vuelle presenta Venezia-Pesaro: "Sarà sicuramente una partita complicata"

» [altri articoli...](#)



LINK: <https://www.puglialive.net/giornata-mondiale-dellepilessia-le-iniziativa-in-puglia/>

PUGLIALIVE – QUOTIDIANO DI INFORMAZIONE REGIONALE ON LINE

- Home
- News
- Attualità
- Sport
- Salute
- Cultura e Spettacolo
- Giovani e Scuola
- Progetti
- Libri Novità
- Novità Discografiche
- Mostre d'Arte in Puglia e non
- Premi Letterari
- Archivio
- Contatti



SALUTE

Giornata mondiale dell'epilessia: le iniziative in Puglia



Cerca

CERCA

FEBBRAIO 2023

L	M	M	G	V	S	D
		1	2	3	4	5
6	7	8	9	10	11	12
13	14	15	16	17	18	19
20	21	22	23	24	25	26
27	28					

« Gen

Puglia

Italia Regione

Temperature: min. 5°C max. 11°C
 Probabilità precipitazioni: 10%
 Vento: 8.8km/h da N

Meteo Puglia

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



CARNEVALE CON AICE E FIRE PUGLIA

LUNEDI' 13 FEBBRAIO 2023

GIORNATA MONDIALE DELL'EPILESSIA.

DOMENICA 12 LA 'FAVOLA DELLA STREGA VIOLA' A PUTIGNANO

L'APPELLO DELLE FAMIGLIE:

“SUBITO LA LEGGE SU DIRITTO ALLA CURA E LAVORO”

A Bari monumenti illuminati di viola e una speciale sfilata a Putignano

L'annuale rintocco della campana della Giornata Internazionale dell'Epilessia suona anche quest'anno **lunedì 13 febbraio** per oltre 550mila italiani che, insieme alle loro famiglie, vivono questa patologia cronica e invalidante. Il 40 per cento dei casi, poi, è farmaco-resistente, pure a fronte di un iperbolico ventaglio di medicinali che sedano solo i sintomi senza curare la patologia.

Come ogni anno, la luce viola che si accende e si spegne sui monumenti d'Italia segna il quotidiano impegno della comunità dell'epilessia a infrangere un secolare stigma, che nel nostro Paese ha come conseguenza anche la difficoltà dei pazienti a muoversi nel mondo del lavoro. Oltre il 40 per cento delle persone con epilessia in età da lavoro è disoccupato. Il solo dichiarare di assumere medicinali anticrisi, anche nel loro pieno controllo, è causa di preconcetto e rigetto. Se si manifesta una crisi epilettica, poi, diventano inaccessibili perfino le misure più inclusive al lavoro.

A Bari grazie alla disponibilità del Comune di Bari e della Città metropolitana di Bari, il 12 e 13 febbraio si illuminano di viola la fontana di piazza Moro e la torre dell'ex Palazzo della Provincia.

Non è tutto. **Domenica 12 febbraio i volontari dell'Aice e della Lice sfileranno al Carnevale di Putignano, mettendo in scena con costumi e striscioni la “Favola della strega**

Recent Posts

[Bari – La Corte Costituzionale dichiara la illegittimità costituzionale della proroga del Piano Casa Clean Cities Campaign 2023, arriva a Bari la campagna itinerante per promuovere con forza una mobilità urbana più efficiente, sicura e pulita Giornata mondiale dell'epilessia: le iniziative in Puglia Bari – SANITA', PALESE: 4 MLD IN PIU' SONO DEL GOVERNO DRAGHI PER TUTTE LE REGIONI E PER IL 2022. SE FOSSERO SOLO PER LA PUGLIA FAREMMO FESTA NAZIONALE Bari – Bikeconomy: Insediato Comitato tecnico scientifico Anci Puglia Rete Comuni “Pedalare per viaggiare”](#)

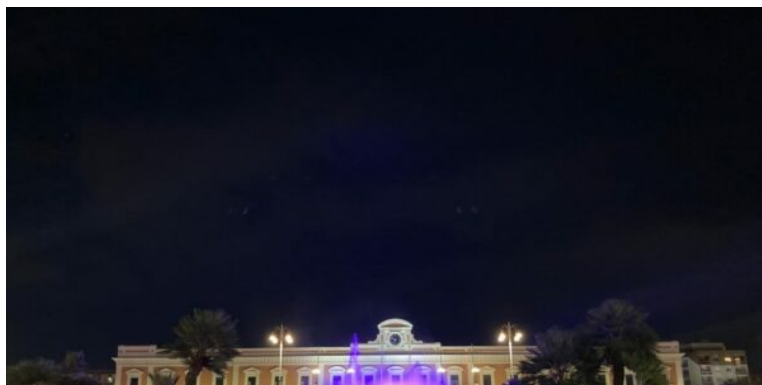
viola". Saranno proprio i più piccoli a portare addosso un messaggio chiaro, che vuole raggiungere quante più persone possibile: "Non abbiamo paura".

Al rintocco della campana, Aice (Associazione italiana contro l'epilessia) e Fire (Fondazione italiana per la ricerca sull'epilessia) risponderanno inoltre con il lancio del **17esimo bando pubblico per l'assegnazione di 40mila euro a progetti di ricerca sulla "Epilessia farmaco-resistente"**, focalizzando l'attenzione su "Meccanismi di preavviso dell'insorgere di crisi epilettica" e "Meccanismi fisiopatologici, aspetti clinici e nuovi approcci terapeutici".

Non saranno certamente le sole campagne culturali ad abbattere lo stigma sull'epilessia, ma serve l'approvazione di una legge che sancisca la nostra piena cittadinanza.

Per il 2023 l'Aice infatti porterà avanti le seguenti proposte, che faranno fare un salto di qualità ai pazienti e alle famiglie:

- Approvazione di una **legge per i diritti delle persone con epilessia**. Già **prossima all'approvazione nella scorsa legislatura** e bloccata (per l'ennesima volta) dalla sua prematura interruzione, è stata riproposta alla trattazione del Parlamento.
- Completamento dei lavori della Cabina di regia nazionale del Piano nazionale della cronicità, su proposta Aice di dedicare all'epilessia una scheda di approfondimento della seconda parte del Piano.
- Tutela della continuità terapeutica per tutte le patologie croniche ed invalidanti, così come realizzato con l'applicazione **Aifa Medicinali** a fronte dell'incremento della carenza dei medicinali.
- Istituzione di tavolo ministeriale partecipato dalle associazioni dell'epilessia e degli altri disturbi neurologici per realizzare la Risoluzione Wha per un piano decennale su tali patologie.







Condividi:



10 FEBBRAIO 2023

PRECEDENTE

Bari – SANITA', PALESE: 4 MLD IN PIU' SONO DEL GOVERNO DRAGHI PER TUTTE LE REGIONI E PER IL 2022. SE FOSSERO SOLO PER LA PUGLIA FAREMMO FESTA NAZIONALE

SUCCESSIVO **CleanCities** 

Clean Cities Campaign 2023, arriva a Bari la
campagna itinerante per promuovere con
forza una mobilità urbana più efficiente,
sicura e pulita

13 FEBBRAIO 2023
 Presentazione dei rapporti
EcosistemaScuola e UniversiBlitz



Testata
giornalist
ica
Puglialive
.net Reg.
n.3/2007
del
11/01/2007
Tribunale
di Bari

Direttore
Responsabi
le
Nicola
Morisco

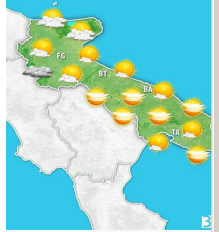
Editore
Associazio
ne
Culturale
Puglialive
codice
fiscale
n.93385210
724
Reg.n.8135
del
25/05/2010

Cerca

CERCA

Puglia

Italia Regione



Temperature: min.5°C max.1
 Probabilità precipitazioni: 1
 Vento: 8.8km/h da N

[Meteo Puglia](#)

FEBBRAIO 2023

L	M	M	G	V	S	D
		1	2	3	4	5
6	7	8	9	10	11	12
13	14	15	16	17	18	19
20	21	22	23	24	25	26
27	28					

[« Gen](#)

LINK: <https://www.puglialive.net/i-monumenti-nelle-province-di-potenza-matera-brindisi-bari-e-foggia-si-illuminano-di-viola-simbolo-della-lotta-al-...>

PUGLIALIVE - QUOTIDIANO DI INFORMAZIONE REGIONALE ON LINE

- Home
- News
- Attualità
- Sport
- Salute
- Cultura e Spettacolo
- Giovani e Scuola
- Progetti
- Libri Novità
- Novità Discografiche
- Mostre d'Arte in Puglia e non
- Premi Letterari
- Archivio
- Contatti



International Epilepsy Day

SALUTE

I MONUMENTI NELLE PROVINCE DI POTENZA, MATERA, BRINDISI, BARI E FOGGIA SI ILLUMINANO DI VIOLA, SIMBOLO DELLA LOTTA AL PREGIUDIZIO SULL'EPILESSIA



International Epilepsy Day

13 Febbraio 2023

Giornata Internazionale dell'epilessia

La sezione della lice Apulo lucana apre la sfilata dei carri al carnevale di putignano

Cerca

CERCA

FEBBRAIO 2023

L	M	M	G	V	S	D
		1	2	3	4	5
6	7	8	9	10	11	12
13	14	15	16	17	18	19
20	21	22	23	24	25	26
27	28					

« Gen

Puglia

Italia Regione

Temperature: min. 5°C max. 10°C
Probabilità precipitazioni: 16%
Vento: 8.8km/h da N

A cura di 3bmeteo.com

Meteo Puglia

Recent Posts

[Bari - La Corte](#)

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

i monumenti nelle province di potenza, Matera, Brindisi, Bari e foggia si illuminano di viola, simbolo della lotta al pregiudizio sull'epilessia

Bari, 10 febbraio 2023 – Quest'anno in occasione della Giornata Internazionale dell'Epilessia la **sezione apulo-lucana della LICE** parteciperà come gruppo di apertura alla sfilata dei carri del **Carnevale di Putignano che si terrà la mattina del 12 febbraio**.

Numerosi monumenti nelle **province di Potenza, Matera, Brindisi, Bari e Foggia si illumineranno di viola, simbolo della lotta al pregiudizio sull'Epilessia**. L'iniziativa, organizzata dalla **Legg Italiana contro l'Epilessia (LICE)** e dalla **Fondazione LICE**, ha come obiettivo quello di accendere una "luce speciale" sull'importanza dell'inclusione sociale delle Persone con Epilessia, dalla scuola al lavoro.

*"Il tema della sfilata sono le favole – commenta il dottor **Giovanni Boero, Direttore S.C. Neurologia Ospedale "SS. Annunziata" e Coordinatore LICE Macroarea Apulo-Lucana** – per questo motivo una folta rappresentanza di medici, pazienti e loro familiari inscenerà la favola dei maghi che sconfiggono la malattia e liberano i bambini dalla stessa. La partecipazione della LICE al Carnevale di Putignano dimostra l'impegno della società a diffondere la conoscenza della malattia, per favorire la caduta di barriere culturali che favoriscono lo stigma che spesso accompagna le persone affette e che contribuisce a peggiorarne la qualità della vita".*

Quest'anno in occasione della **Giornata Internazionale dell'Epilessia, LICE e Fondazione LICE, in collaborazione con Giffoni Innovation Hub**, lanciano **"Si va in scena. Storie di Epilessia"**, la campagna di *awareness* contro lo **stigma sociale** che spesso comporta l'esclusione da una vita normale per chi convive con l'Epilessia, anche in ambito scolastico e lavorativo.

La **Giornata Internazionale** sarà anche l'occasione per lanciare un **contest** dedicato al tema **dell'inclusione sociale, dalla scuola al lavoro**. La storia migliore, selezionata da una giuria di esperti, diventerà il soggetto di un **cortometraggio** che sarà presentato dal 20 al 29 luglio al **Giffoni Film Festival 2023**.

La **Campagna LICE 2023 "SI VA IN SCENA. STORIE DI EPILESSIA"** proseguirà per tutto il 2023. Chi volesse partecipare al **contest** e raccontare la propria storia di Epilessia **entro e non oltre il 13 marzo 2023**, potrà trovare tutte le informazioni su [Lice](#) e [Fondazione LICE](#).

Anche quest'anno si rinnova la tradizionale **illuminazione dei monumenti** italiani: nella serata del 13 febbraio, infatti, i monumenti delle principali città italiane si coloreranno di **viola**, il colore della **lotta all'Epilessia**.

Costituzionale dichiara la illegittimità costituzionale della proroga del Piano Casa Clean Cities Campaign 2023, arriva a Bari la **campagna itinerante per promuovere con forza una mobilità urbana più efficiente, sicura e pulita** Giornata mondiale dell'epilessia: le iniziative in Puglia Bari – SANITA', PALESE: 4 MLD IN PIU' SONO DEL GOVERNO DRAGHI PER TUTTE LE REGIONI E PER IL 2022. SE FOSSERO SOLO PER LA PUGLIA FAREMMO FESTA NAZIONALE Bari – Bikeconomy: Insediato Comitato tecnico scientifico Anci Puglia Rete Comuni "Pedalare per viaggiare"

Numerose le manifestazioni previste nella Macroarea Puglia-Basilicata.

Sezione apulo-lucana

Elenco illuminazioni di viola

Provincia di Potenza

1. Palazzo del Municipio di Atella
2. Monumento ai Caduti (Villa Comunale) ad Avigliano
3. Fontana di piazza Gianturco a Banzi
4. Convento del Sacro Cuore di Genzano
5. Municipio di Ginestra
6. Porta Venosina a Melfi
7. Vecchio Palazzo Comunale di Montemilone
8. Municipio di Palazzo San Gervasio
9. Ex Municipio di piazza Garibaldi a Rapolla
10. Belvedere di Ripacandida
11. Palazzo Giustino Fortunato a Rionero in Vulture che sarà illuminato dal 10 al 13 febbraio
12. Fontana Angioina a Venosa

Provincia di Matera

1. Palazzo Giannantonio di Pisticci
2. Piazza Heraclea e Municipio di Policoro
3. Chiesa Nuova di Marina di Nova Siri
4. Arco dell'orologio di Montalbano Jonico

Provincia di Brindisi

1. Castello Normanno Svevo di Mesagne

Provincia di Bari

1. Torre del palazzo della città metropolitana, Bari
2. Fontana della stazione, Bari
3. Torre normanna, Terlizzi

Provincia di Foggia

1. Palazzo Dogana, Foggia
2. Biblioteca Comunale, San Severo
3. Scuola Petrarca-Padre Pio, San Severo

Nei Paesi industrializzati, **l'Epilessia interessa circa 1 persona su 100**. Questa patologia si può verificare in tutte le età, con due maggiori picchi di incidenza, uno nei primi anni di vita e l'altro – sempre più elevato – nell'età più avanzata. **Attualmente si calcola infatti che in Italia 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**. Alla base dell'alto tasso di incidenza nel primo anno di vita ci sono soprattutto fattori genetici e rischi connessi a varie cause di sofferenza perinatale, mentre per gli over 75 la causa risiede soprattutto nel concomitante aumento delle patologie legate all'età: ictus cerebrale, malattie neurodegenerative, tumori e traumi cranici.

Per maggiori informazioni:

www.lice.it

<https://www.facebook.com/FondazioneEpilessiaLICE>

Condividi:



10 FEBBRAIO 2023

PRECEDENTE

Bari – “Occhio alla salute”: lunedì screening gratuiti della vista nel Centro servizi per le famiglie di Carrassi



SUCCESSIVO

VIA LIBERA ALLA FACOLTA' DI MEDICINA AUTONOMA A TARANTO

Testata
giornalistica
Puglialive.net
Reg.
n.3/2007 del

Cerca

CERCA



FEBBRAIO 2023

L	M	M	G	V	S	D
		1	2	3	4	5
6	7	8	9	10	11	12
13	14	15	16	17	18	19

11/01/2007
Tribunale di
Bari

Direttore
Responsabile
Nicola Morisco

Editore
Associazione
Culturale
PugliaLive
codice fiscale
n.93385210724
Reg.n.8135 del
25/05/2010



Temperature: min.5°C max.10°C
Probabilità precipitazioni: 16%
Vento: 8.8km/h da N

A cura di 3bmeteo.com

[Meteo Puglia](#)

FEBBRAIO 2023

L	M	M	G	V	S	D
20	21	22	23	24	25	26
27	28					

[« Gen](#)

Funziona grazie a WordPress Tema: Gazette di Automattic.

LINK: <https://www.strill.it/citta/reggio/2023/02/giornata-internazionale-dellepilessia-il-gom-di-reggio-calabria-promuove-lopen-day-presso-il-cent...>

VENERDÌ 10 FEBBRAIO 2023

Cerca nel sito

STRILLIT fondato nel 2006 da Raffaele Mortelliti e Giusva Branca | DIRETTORE EDITORIALE: raffaelemortelliti@strill.it | DIRETTORE RESPONSABILE: giusvabranca@strill.it | [Contatti](#)



strill.it
QUOTIDIANO CALABRESE DAL 2006



CATANZARO

COSENZA

CROTONE

MESSINA

REGGIO CALABRIA

VIBO VALENTIA

SPORT

ITALIA

CONTATTI

[Home](#) / [CITTA](#) / [Reggio Calabria](#) / [Giornata Internazionale dell'Epilessia, il Gom di Reggio Calabria promuove l'open day presso il Centro Regionale Epilessie](#)

GIORNATA INTERNAZIONALE DELL'EPILESSIA, IL GOM DI REGGIO CALABRIA PROMUOVE L'OPEN DAY PRESSO IL CENTRO REGIONALE EPILESSIE

🕒 10 Febbraio 2023 📍 [Reggio Calabria](#)

Lunedì 13 febbraio 2023 si celebra in tutto il mondo la Giornata Internazionale dell'Epilessia, patologia neurologica dal forte impatto sociale sulla quale, ancora oggi, grava lo stigma sociale ed attorno alla quale permane grande pregiudizio e ignoranza. Anche la Regione Calabria aderisce con impegno alla campagna di sensibilizzazione promuovendo diverse iniziative di tipo assistenziale ed educativo.

Il Grande Ospedale Metropolitano di Reggio Calabria, in linea con le iniziative regionali, martedì 14 febbraio, dalle ore 9:00 alle ore 13:00, organizzerà, presso il Centro Regionale

Epilessie, un Open Day promosso dalla dottoressa Vittoria Cianci, neurologo del G.O.M. e Coordinatore della Macroarea Sicilia-Calabria della Lega Italiana Contro l'Epilessia (LICE), insieme al prof. Umberto Aguglia, direttore del Centro Regionale Epilessie. L'evento sarà l'occasione per i cittadini di effettuare visite gratuite, confrontarsi con un panel di esperti e ricevere materiale informativo (predisposto dalla LICE) sull'epilessia.

Nell'ambito delle varie iniziative previste per celebrare la Giornata Internazionale dell'Epilessia, si comunica inoltre:

lunedì 13 febbraio 2023 – il Castello Aragonese di Reggio Calabria e la Cittadella Regionale Jole Santelli di Catanzaro si illumineranno di viola, il colore della lotta all'epilessia;

martedì 21 febbraio 2023 – Incontro educativo con docenti e studenti dell'I.I.S.

Boccioni-Fermi di Reggio Calabria.

L'evento, di portata mondiale, ogni anno si rinnova per promuovere la sensibilizzazione e la consapevolezza su una malattia neurologica cronica che interessa 50 milioni di persone nel mondo, di cui 500.000 solo in Italia.

Altre notizie

Reggio Calabria –
Occupazione suolo.
Confcommercio non ci sta
🕒 10 Febbraio 2023

La Metrocity alla Bit
accenderà i riflettori sugli
eventi sportivi e outdoor del
territorio
🕒 10 Febbraio 2023

Abusivismo edilizio –
Denunciati due imprenditori
agricoli ne Reggio
🕒 10 Febbraio 2023

Aeroporto dello Stretto e
porto di Villa San Giovanni: la
Metrocity apre due gare per
la presentazione di progetti
sui collegamenti intermodali
🕒 10 Febbraio 2023

Un 17enne calabrese alla
conquista di Casa Sanremo
🕒 10 Febbraio 2023

Regionale di Trenitalia – Un
nuovo treno Pop in Calabria
🕒 10 Febbraio 2023

Trattamento contro la
processionaria, il Comune di
Reggio Calabria gioca
d'anticipo
🕒 10 Febbraio 2023

Reggio Calabria – Angela
Robusti insieme a 1500
studenti pulisce la città:
"Uniti si può"
🕒 10 Febbraio 2023

Caso Segre: Nicola Barreca,
segretario Lega di Reggio
Calabria non è indagato
🕒 10 Febbraio 2023

Occhipinti: «I cento ragazzi
impiegati con Garanzia
Giovani al porto di Gioia Tauro
chiedono risposte chiare sul
proprio futuro»
🕒 10 Febbraio 2023

Reggio Calabria – Charlotte
M. al Centro Commerciale
Porto Belaro incontrerà i suoi
fan
🕒 10 Febbraio 2023

Reggio Calabria – Sportello
per rilascio passaporti: come
fare
🕒 10 Febbraio 2023

LINK: <https://www.ladigetto.it/interno/salute/130857-giornata-internazionale-dell-epilessia-il-nettuno-si-tinge-di-viola.html>

- Home
- Interno
- Covid-19
- Alto Adige
- Esteri
- Letteratura
- Arte e Cultura
- Pagine di storia
- Economia
- Festival Economia
- Miss
- Sapori
- Sport
- Foto
- Satira
- Necrologie
- Eventi

Farmacie di turno TN

L'arte trentina di fare il formaggio



Meteo Trentino



Stampa digitale on-line

Stasera in TV



Film in Trentino



Ristoranti



Home | Interno | Salute | Lunedì 13 febbraio il Nettuno si tingerà di viola

Lunedì 13 febbraio il Nettuno si tingerà di viola

10/02/2023

Nella ricorrenza della giornata internazionale dell'epilessia il Comune di Trento ha scelto di aderire illuminando di viola la fontana del Nettuno

Lunedì 13 febbraio ricorre la giornata internazionale dell'epilessia a cui il Comune ha scelto di aderire illuminando di viola, il colore della lotta contro l'epilessia, la fontana del Nettuno.

La giornata, promossa dalla Lega italiana contro l'epilessia - LICE - e dalla Fondazione LICE, vuole sensibilizzare e promuovere la consapevolezza dell'epilessia, evidenziando i problemi che ogni giorno i malati, i loro familiari e assistenti devono affrontare. Nei Paesi industrializzati infatti l'epilessia colpisce circa 1 persona su 100.

Questa patologia si può verificare in tutte le età, con due picchi di incidenza, uno nei primi anni di vita e l'altro - sempre più elevato - nelle età più avanzate. Alla base dell'alto tasso di incidenza nel primo anno di vita ci sono soprattutto fattori genetici mentre per gli over 75 la causa risiede nell'aumento di patologie legate all'età quali ictus cerebrale, malattie neurodegenerative, tumori e traumi cranici.

In occasione della giornata, LICE e Fondazione LICE in collaborazione con il Giffoni Film Festival, promuovono il progetto dal titolo «Si va in scena. Storie di Epilessia. Racconti di inclusione della scuola al lavoro».

La campagna di sensibilizzazione prevede la stesura di un testo capace di trasmettere al lettore l'esperienza di questo disturbo neurologico ed è rivolta a tutte le persone affette da epilessia ma anche indirettamente a familiari e assistenti del malato.

La scadenza per inviare l'elaborato è fissata alle ore 12 del 13 marzo. Per maggiori informazioni si rimanda al sito di LICE <https://www.lice.it/index.php>.

© Riproduzione riservata

Condividi con: Facebook Twitter

Commenti (0 inviato)

totale: | visualizzati:

Invia il tuo commento

Il tuo nome:

La tua e-mail:

Il tuo sito web:

Aggiungi i tuoi commenti:

Inserisci il codice che vedi sull' immagine:



Code:

- Invia ad un amico
- Versione stampabile
- Versione solo testo

Farmacie di turno BZ

FIRMIAMO LA PETIZIONE
Per fermare le violenze di Stato in Iran

Mahsa Amini

Meteo Alto Adige

SONO LE VOSTRE STORIE A RENDERCI GRANDI.

CASSE RURALI TRENTINE

Film a Bolzano

APERTI ANCHE LA DOMENICA MATTINA

Pagine Gialle

PER LA TUA PUBBLICITÀ

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

LINK: <https://www.trentotoday.it/salute/lotta-epilessia-nettuno-viola-lunedì-13-febbraio.html>

Venerdì, 10 Febbraio 2023

 Sereno



 Accedi

SALUTE

Perché il Nettuno si colorerà di viola il 13 febbraio?

Un'iniziativa per testimoniare la vicinanza di Trento a tutti coloro che soffrono di epilessia

Redazione

10 febbraio 2023 18:02



Repertorio

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

Per una sera, il Nettuno di piazza Duomo non sarà illuminato dai colori tipici della città di Trento, il giallo e il blu, ma si tingerà di viola. E questo accadrà lunedì 13 febbraio in occasione della Giornata internazionale dell'epilessia a cui il comune ha scelto di aderire lanciando anche quest'anno questa iniziativa.

La scelta del viola, ovviamente, non è casuale: si tratta, infatti, del colore simbolo della lotta contro l'epilessia. Nello specifico, questa giornata, promossa dalla LICE, la Lega italiana contro l'epilessia, punta a sensibilizzare e promuovere la consapevolezza di questa malattia, sia per quanto riguarda coloro che ne soffrono che per quanto riguarda le loro famiglie.

Una patologia tutt'altro che rara, che nei Paesi industrializzati colpisce circa 1 persona su 100. Perciò, un tema che ha la necessità di essere approfondito e conosciuto. E, soprattutto, compreso, anche grazie a iniziative come quella di lunedì 13 febbraio.

© Riproduzione riservata



Si parla di [epilessia](#), [Lice](#), [Nettuno](#)

I più letti

- 1. IL CONTRIBUTO**
[Bonus psicologo 2022: quando verranno pubblicate le graduatorie](#)

SANITÀ

- 2.** [La "desertificazione sanitaria" è arrivata anche in Trentino](#)

SANITÀ

- 3.** [Chirurgia, il grande passo in avanti dell'ospedale di Tione](#)

SOSTEGNI

- 4.** [Bonus psicologo 2023: chi potrà richiederlo](#)

L'EVENTO

- 5.** [Zecche, zanzare e malattie trasmesse: la situazione in Trentino](#)

In Evidenza



LINK: <https://www.cronachefermane.it/2023/02/10/giornata-internazionale-dellepilessia-la-fontana-di-viale-cavallotti-illuminata-di-viola/555012/>

CHI SIAMO PUBBLICITA' REGISTRATI NETWORK



Cerca nel giornale



Venerdì 10 Febbraio 2023 - 19:56

HOME ARCHIVIO CRONACA SPORT ECONOMIA POLITICA YOUNG BENESSERE VIDEO NECROLOGI

I 40 COMUNI FERMO P.S.ELPIDIO S.ELPIDIO A MARE P.S.GIORGIO MONTEGRANARO AREA MONTANA VALDASO VALTENNA VAL D'ETE

“Giornata internazionale dell’epilessia”, la fontana di viale Cavallotti illuminata di viola

PORTO SAN GIORGIO - Lunedì 13 febbraio il Comune ha aderito alla campagna per sensibilizzare la popolazione sui pregiudizi e sullo stigma ancora presenti riguardo a questa malattia, nonostante i progressi scientifici e sociali

Ascolta la tua radio con un clic

MEDICINA CHIUSURA CONTROLLI

«Abituale ritrovo di pregiudicati e pericolo per la sicurezza» il Questore dispone la chiusura del kebab

GLI ARTICOLI PIÙ LETTI

- 4 Feb** - «Io e mio figlio aggrediti dal ristoratore» il dottor Morresi finisce al Pronto soccorso
- 22 Gen** - Rottweiler azzanna una donna, lesioni gravissime: trasportata e operata al “Torrette”
- 27 Gen** - «Addio Massimo, grazie di tutto» Cordoglio per la scomparsa di Zega

10 Febbraio 2023 - Ore 17:56 - 35 letture



Il Comune di Porto San Giorgio ha aderito alla “Giornata internazionale dell’epilessia” promossa da Lice e Amce. Lunedì 13 febbraio la fontana di viale Cavallotti sarà illuminata di viola in favore della campagna volta a sensibilizzare la popolazione sui pregiudizi e sullo stigma ancora presenti riguardo a questa malattia nonostante i progressi scientifici e sociali.

L’epilessia è una problematica neurologica con coinvolgimento sociale e psicologico, che riguarda l’1% della popolazione nel mondo senza differenze nel sesso ed etnia. I principali pregiudizi sono legati all’idea che si tratti di una malattia mentale e che sia sempre trasmessa geneticamente.

I soggetti affetti vengono discriminati, considerati inferiori e da evitare per via delle crisi. Ne risultano isolamento sociale, minori livelli occupazionali, difficoltà nei rapporti sentimentali. Per tali motivi c’è la tendenza a nascondere la malattia con conseguente minore possibilità di cura e di guarigione, oltre a sviluppare psicopatologie di tipo depressivo ed ansioso.

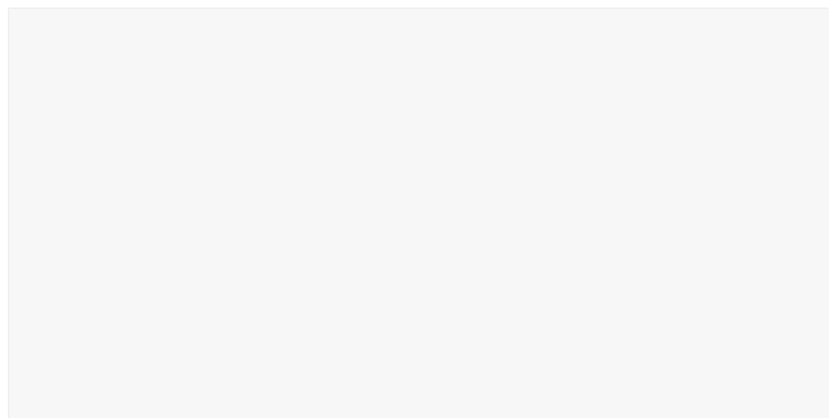
L’associazione marchigiana Amce, inserita nella Fie nazionale (Federazione Italiana Epilessia), svolge il ruolo di assistenza, counselling individuale e promozione di eventi sociali e scientifici per combattere gli ostacoli che impediscono ai pazienti di essere pienamente inseriti nella società.

Essa è costituita da pazienti, medici, operatori sanitari e cittadini che si sentono vicini a questo problema. Info: 388.1642227.

© RIPRODUZIONE RISERVATA

[Torna alla home page](#)

» [Iscriviti alla newsletter di Cronache Fermane](#)

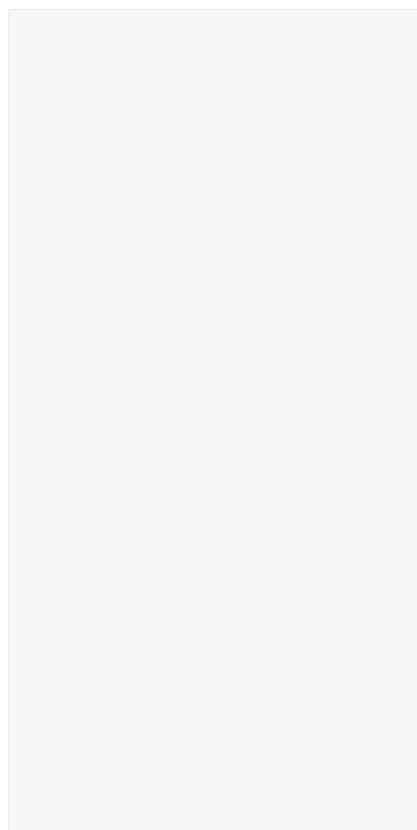


Per poter lasciare o votare un commento devi essere registrato.

[Effettua l'accesso](#) oppure [registrati](#)

4. 4 Feb - E' Andrea Silvestrone una delle vittime della tragedia in A 14: morti anche due figli di 14 e 8 anni

5. 22 Gen - Vasto incendio nella zona industriale, in fiamme un capannone di alimenti da forno. Vigili del fuoco al lavoro senza sosta, allertata l'Arpam
(Video/Foto)



LINK: <https://www.torinoggi.it/2023/02/10/leggi-notizia/argomenti/attualita-8/articolo/la-mole-antonelliana-si-illumina-di-viola-simbolo-della-lot...>

PRENOTA sul nostro sito

SCOPRI IL MEGLIO DELLA TRADIZIONE LIGURE

PRENOTA sul nostro sito

Luca Censopiano
La finanza in parole semplici

TorinOggi.it
dal 2008

Notizie - Opinioni - Immagini

MOTORI
Scopri l'USATO SICURO della provincia di Torino
Scopri di più

Prima Pagina Cronaca Politica Economia e lavoro **Attualità** Eventi Cultura e spettacoli Sanità Viabilità e trasporti Scuola e formazione Al Direttore Sport Tutte le notizie

CIRCOSCRIZIONI CITTÀ SPORT CHIVASSO PINEROLESE SETTIMO **ABBONATI**

ATTUALITÀ Mobile Facebook Instagram Twitter RSS Direttore Archivio Meteo

CHE TEMPO FA



ADESSO
5.1°C



SAB 11
3.2°C
11.8°C



DOM 12
5.1°C
13.4°C

@Datameteo.com



ATTUALITÀ | 10 febbraio 2023, 16:43

La Mole Antonelliana si illumina di viola, simbolo della lotta all'epilessia



La dottoressa Bagnasco: "L'epilessia colpisce tutte le età della vita, ma i due picchi di incidenza si hanno nell'età infantile e negli anziani"



Anche quest'anno in occasione della Giornata Internazionale dell'Epilessia la Mole Antonelliana si illuminerà di viola, simbolo della lotta all'Epilessia. L'iniziativa, organizzata dalla Lega Italiana contro l'Epilessia (LICE) e dalla Fondazione LICE, ha come obiettivo quello di accendere una "luce speciale"

SCOPRI IL MEGLIO DELLA TRADIZIONE LIGURE

usato.it

100% SICURO
COMPRA E VENDI SUBITO

LAVORA CON NOI

PEDIACOP H24

Ricerchiamo in tutta Italia professionisti nel settore sanitario e medici specialisti, da inserire su progetti continuativi e innovativi

clicka per tutte le info

RUBRICHE

- Fotogallery
- Videogallery
- Stadio Aperto
- Backstage
- Immortali
- Il Punto di Beppe Gandolfo
- Nuove Note
- L'oroscopo di Corinne

IN BREVE

venerdì 10 febbraio

La Mole Antonelliana si illumina di viola, simbolo della lotta all'epilessia



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

- Ambiente e Natura
- Storie sotto la Mole
- Viaggia sicuro con Evolgo
- Macaluso Fabiana Contemporary Artist
- Motori
- Dalla padella alla brace
- E poe...sia!
- Conversazioni
- I racconti del vento
- I corsivi di Virginia
- Fiera Nazionale del Peperone
- Cultura Energetica
- La finanza in parole semplici
- Pronto condominio

ACCADEVA UN ANNO FA



1 ANNO FA

Politica
Carta d'identità, per i sordi all'Anagrafe Centrale arriva l'interprete Lingua dei segni



1 ANNO FA

Attualità
Piazza d'Armi, polmone verde dal fiato corto: la manutenzione non copre le zone degradate [FOTO]



1 ANNO FA

Scuola e formazione
L'Università di Torino tende la mano alle imprese: al via il progetto di certificazione delle competenze

[Leggi tutte le notizie](#)

sull'importanza dell'inclusione sociale delle Persone con Epilessia, dalla scuola al lavoro.

“L'Epilessia è ancora una malattia stigmatizzante - sottolinea la Dott.ssa Irene Bagnasco, Medico specialista in Neuropsichiatria infantile - Epilettologia presso l'Ospedale Martini di Torino e Coordinatrice LICE Macroarea Piemonte, Liguria, Val D'Aosta - attorno alla quale c'è pregiudizio e ignoranza. Sono ancora molte le persone che ritengono erroneamente che l'Epilessia sia una malattia rara oppure una malattia mentale. E ancora che non si possa andare a scuola o lavorare. Tutto ciò è dovuto alla scarsa conoscenza. L'epilessia colpisce tutte le età della vita, ma i due picchi di incidenza si hanno nell'età infantile e negli anziani. Ed è proprio in età evolutiva che la patologia va a impattare nel contesto di sviluppo, familiare, di relazioni con i pari, nel percorso scolastico e nelle attività ludico-ricreative-sportive”.

In occasione della Giornata Internazionale dell'Epilessia, LICE e Fondazione LICE, in collaborazione con il Giffoni Innovation Hub, presentano **“Si va in scena. Storie di Epilessia”**, la campagna di awareness contro lo stigma sociale che spesso comporta l'esclusione da una vita normale per chi convive con l'Epilessia, anche in ambito scolastico e lavorativo.

La Giornata Internazionale sarà anche l'occasione per lanciare un contest dedicato al tema dell'inclusione sociale, dalla scuola al lavoro. La storia migliore, selezionata da una giuria di esperti, diventerà il soggetto di un cortometraggio che sarà presentato dal 20 al 29 luglio al **Giffoni Film Festival 2023**.

La Campagna LICE 2023 **“SI VA IN SCENA. STORIE DI EPILESSIA”** proseguirà per tutto il 2023. Chi volesse partecipare al contest e raccontare la propria storia di Epilessia entro e non oltre il 13 marzo 2023, potrà trovare tutte le informazioni su LICE e Fondazione LICE.

Anche quest'anno si rinnova la tradizionale illuminazione dei monumenti italiani: i monumenti delle principali città italiane si coloreranno di viola, il colore della lotta all'Epilessia. Numerose le manifestazioni previste nella Macroarea Piemonte-Liguria-Val D'Aosta.

comunicato stampa

Ricevi le nostre ultime notizie da Google News [SEGUICI](#)

Ti potrebbero interessare anche:



Cena di solidarietà per aiutare il piccolo Kevin a sottoporsi a un delicato intervento in America



Gli azzurri di sci alpino scelgono Sestriere in vista dei Mondiali



In Piemonte oltre 50mila poveri non possono comprare la tachipirina: fino a lunedì la Raccolta del Farmaco [VIDEO]



Il pinerolese Giuliano Laggiard al comando della Stradale



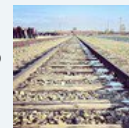
Alta Langa, Erbaluce e Bonarda: il Piemonte da bere a Torino per il primo Salone del Vino



In via Bellezia un nuovo polo culturale e sociale con 4 associazioni



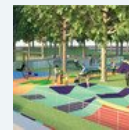
Nichelino, concluso il viaggio del Treno della Memoria: "Ricordare e diffondere quanto abbiamo appreso"



Grugliasco, la cena del viandante ultimo appuntamento della festa di San Rocco 2023



Giardino Madre Teresa di Calcutta, al via la riqualificazione con giochi inclusivi e soluzioni di mitigazione ambientale



[Leggi le ultime di: Attualità](#)

usato.it
100% SICURO
COMPRA E VENDI SUBITO

[Prima Pagina](#) | [Archivio](#) | [Redazione](#) | [Invia un Comunicato Stampa](#) | [Pubblicità](#) | [Scrivi al Direttore](#) | [Premium](#)

Copyright © 2013 - 2023 [ILNazionale.it](#) - Partita Iva: IT 03401570043 - [Credits](#) | [Privacy e cookie policy](#) | [Preferenze privacy](#)

LINK: <https://www.tmnotizie.com/grottammare-luci-accese-sullepilessia-anche-a-palazzo-ravenna/>

Contatti

Cerca nel sito

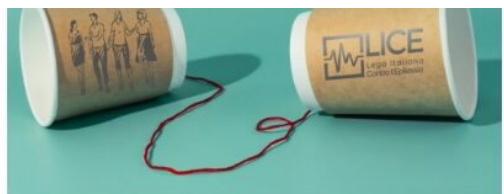


- CRONACA
- SPORT
- CULTURA E SPETTACOLI
- POLITICA
- ECONOMIA
- CONTATTI
- VIDEO
- ASCOLI PICENO
- SAN BENEDETTO DEL TRONTO
- GROTTAMMARE
- FERMO
- ANCONA
- MACERATA
- PESARO-URBINO
- TERAMO

CRONACA

Grottammare, luci accese sull'Epilessia anche a Palazzo Ravenna

Redazione - 10 Febbraio 2023



**LE PERSONE CON EPILESSIA
PARLANO.
LICE ASCOLTA**

La LICE (Lega Italiana Contro l'Epilessia) e
l'AMCE (Associazione Marchigiana lotta Contro l'Epilessia)

RINGRAZIANO

I Sindaci di tutti i *Comuni*
aderenti alla campagna di Sensibilizzazione
nonché il Direttore Generale ed il Direttore Amministrativo
dell'*Azienda Ospedaliera Universitaria delle Marche*

prime
prova prima,
paga poi

Celebra le festività
10€ di sconto sul tuo primo
ordine Prime Prova prima, paga poi
con il codice GIFT10

Acquista ora >
*Vedi Termini e Condizioni

GROTTAMMARE – La Città di Grottammare ha aderito alla Giornata internazionale dell'Epilessia: lunedì prossimo 13 febbraio, le luci dell'atrio di Palazzo Ravenna si coloreranno di viola e resteranno accese dalle 18 alle 21 per testimoniare la vicinanza alle persone affette da un disturbo che genera isolamento sociale, difficoltà nei rapporti sentimentali e minori livelli occupazionali.

“Nonostante l'aumento dei costi energetici – dichiara l'assessore all'Inclusione

**DONA IL TUO SANGUE
AIUTA CHI HA BISOGNO**

🩸 + 🩸 = ❤️

Scegli

AVIS
SAN BENEDETTO DEL TRONTO
e la vita ti sorride!

☎ 334 774 5928

NOVITÀ

prime
prova prima,
paga poi

Celebra le festività
10€ di sconto sul tuo primo
ordine Prime Prova prima, paga poi
con il codice GIFT10

Acquista ora >
*Vedi Termini e Condizioni

ITALIA – MAPPA VACCINAZIONE IN
TEMPO REALE



GLI IMPERDIBILI

prime video

Film e serie TV in
streaming illimitato

Inizia il tuo periodo di
uso gratuito di 30 giorni

Si applicano Termini e condizioni

sociale, Monica Pomili -, non volevamo spegnere la luce su questo problema neurologico importante ma troppo poco conosciuto e per questo causa di discriminazione per chi ne è affetto”.



L’iniziativa, promossa dalla LICE- Lega italiana contro l’Epilessia e dall’AMCE- Associazione marchigiana contro l’epilessia, nasce appunto per sensibilizzare la popolazione sui pregiudizi e sullo stigma ancora presenti riguardo a questa malattia nonostante i progressi scientifici e sociali.

L’Epilessia è una problematica neurologica con coinvolgimento sociale e psicologico, che riguarda l’1% della popolazione nel mondo senza differenze nel sesso ed etnia. I principali pregiudizi sono legati all’idea che si tratti di una malattia mentale e che sia sempre trasmessa geneticamente. I soggetti affetti vengono discriminati, considerati inferiori e da evitare per via delle crisi. Per tali motivi, c’è la tendenza a nascondere la malattia con conseguente minore possibilità di cura e di guarigione, oltre a sviluppare psicopatologie di tipo depressivo ed ansioso.

L’AMCE, inserita nella FIE nazionale (Federazione Italiana Epilessia), svolge il ruolo di assistenza, counselling individuale e promozione di eventi sociali e scientifici per combattere gli ostacoli che impediscono ai pazienti di essere pienamente inseriti nella società. Essa è costituita da pazienti, medici, operatori sanitari e cittadini che si sentono vicini a questo problema. Per informazioni e contatti: pagina Facebook: www.facebook.com/AMCEPILESSIA; email: amcepil@gmail.com – 3881642227.

Commenti

commenti

[#iorestoacasa - I 100 libri da non perdere](#)

- giornata internazionale dell'epilessia
- grottammare
- monaca pomili assessore
- palazzo ravenna
- san benedetto del tronto

Articoli Correlati



La Samb riceve la visita dell’Aic, il presidente Umberto Calcagno: “I ragazzi hanno difficoltà oggettive per andare avanti”

[ARTICOLI CORRELATI](#)



San Benedetto: Giorno del Ricordo, gli studenti in Auditorium in occasione della celebrazione



San Benedetto, al parco Cerboni commemorata la figura di Giovanni Palatucci

[mgid](#)

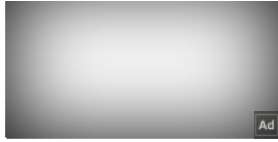
BALLONE
RISANAMENTO MURI UMIDI
E IMPERMEABILIZZAZIONI
SALVIAMO LA TUA CASA
DALLE INFILTRAZIONI DI ACQUA
☎ 339 42 65 887

San Pro IMPRESA FUNEBRE
ALDO DE VINCENTIIS
☎ 085 412777
☎ 335 53 98 007
☎ 366 32 66 240
AGENZIA FUNEBRE PESCARA



Questo è l'odore di un vero uomo. Ecco il profumo ai ferormoni

Désir Éternel Homme



Oops! è successo davvero durante le trasmissioni in diretta

Notizie Prozoro



Vuoi fare fino a 5 round in una notte? Questo è il metodo

Alfa Zone



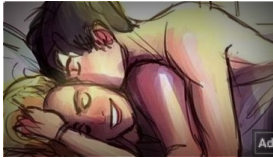
È l'incidente più sexy di sempre! Il video di diletta è virale

Brainberries



Nessun Viagra necessario. Il sesso dura 3 ore. Clicca sulla foto

Alfa Zone



Che cosa causa l'impotenza dopo i 50 anni? Come si può risolvere?

Eretron

P.Iva 02188880443

Testata giornalistica iscritta al Tribunale di Ascoli Piceno con registrazione numero 516 del 25/07/2014

Direttore Responsabile:
Benedetto Marinangeli

Hotel San Benedetto del Tronto
Info Turistiche San Benedetto del Tronto

SEGUICI SU FACEBOOK



SEGUICI SUI SOCIAL

[Seguici su Facebook](#)
[Seguici su Twitter](#)
[Seguici su Youtube](#)
[Seguici su Pinterest](#)

LINK UTILI

[Contatti](#)
[Area Riservata](#)
[Cultura e spettacoli](#)
[Sport](#)
[VIDEO](#)

LINK: <https://www.basilicata24.it/2023/02/epilessia-i-monumenti-nelle-province-di-potenza-e-matera-si-illuminano-di-viola-122240/>

Menù Comuni Servizi Cerca

Seguici su f y t Accedi

press,commtech. the leading company in local digital advertising



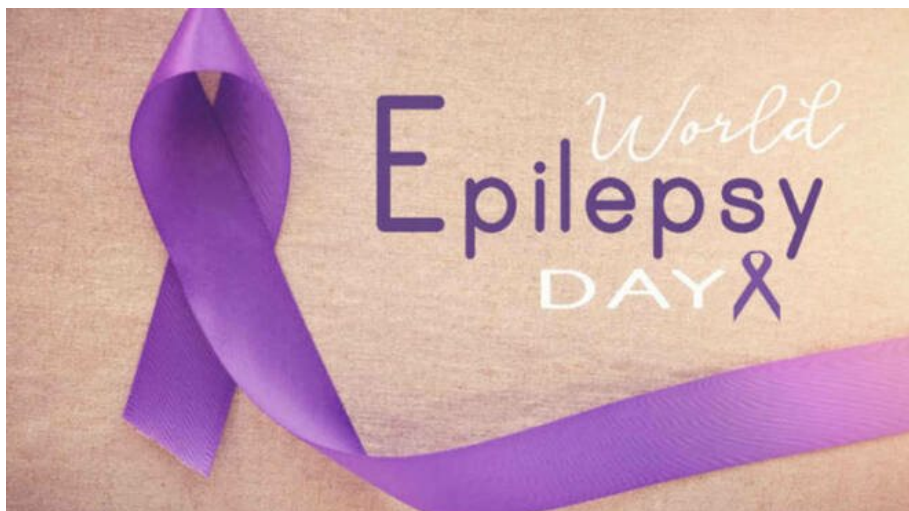
LOTTA AI PREGIUDIZI



Epilessia, i monumenti nelle province di Potenza e Matera si illuminano di viola

di Redazione - 10 Febbraio 2023 - 17:16 [Commenta](#) [Stampa](#) [Invia notizia](#) 2 min

[Più informazioni su](#) epilessia pregiudizi basilicata



f Quest'anno in occasione della Giornata Internazionale dell'Epilessia, che si celebra il 13 febbraio, la sezione apulo-lucana della LICE parteciperà come gruppo di apertura alla sfilata dei carri del Carnevale di Putignano che si terrà la mattina del 12 febbraio. Numerosi monumenti nelle province di Potenza, Matera, Brindisi, Bari e Foggia si illumineranno di viola, simbolo della lotta al pregiudizio sull'Epilessia. L'iniziativa, organizzata dalla Lega Italiana contro l'Epilessia (LICE) e dalla Fondazione LICE, ha come obiettivo quello di accendere una "luce speciale" sull'importanza dell'inclusione sociale delle Persone con Epilessia, dalla scuola al lavoro.

t "Il tema della sfilata sono le favole – commenta il dottor Giovanni Boero, Direttore S.C. Neurologia Ospedale "SS. Annunziata" e Coordinatore LICE Macroarea Apulo-Lucana – per questo motivo una folta rappresentanza di medici, pazienti e loro familiari inscenerà la favola dei maghi che sconfiggono la malattia e liberano i bambini dalla stessa. La partecipazione della LICE al Carnevale di Putignano dimostra l'impegno della società a diffondere la conoscenza della malattia, per favorire la caduta di barriere culturali che favoriscono lo stigma che spesso accompagna le persone affette e che contribuisce a peggiorarne la qualità della vita".

Quest'anno in occasione della Giornata Internazionale dell'Epilessia, LICE e

B24meteo Previsioni

Potenza 4°C -3°C

GUARDA IL METEO DELLA TUA CITTÀ >>

B24Editoriali Leggi Tutto

- Basilicata. Il sistema autoreferenziale nella gestione delle risorse pubbliche: oltre i GAL
- Mafia, la Basilicata è in anticipo su Matteo Messina Denaro
- Basilicata. Cittadini usati come scudo umano nella guerra dei soldi
- Il 2023 e gli auguri senza



AD Ford Kuga Plug-in Hybrid a € 427/mese e Fino a € 4.000 di Incentivi Statali

Ford CARFIN

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

Fondazione Lince, in collaborazione con Giffoni Innovation Hub, lanciano "Si va in scena. Storie di Epilessia", la campagna di awareness contro lo stigma sociale che spesso comporta l'esclusione da una vita normale per chi convive con l'Epilessia, anche in ambito scolastico e lavorativo.

[Scopri di più](#)

La Giornata Internazionale sarà anche l'occasione per lanciare un contest dedicato al tema dell'inclusione sociale, dalla scuola al lavoro. La storia migliore, selezionata da una giuria di esperti, diventerà il soggetto di un cortometraggio che sarà presentato dal 20 al 29 luglio al Giffoni Film Festival 2023.

La Campagna LICE 2023 "Si va in scena. Storie di epilessia" proseguirà per tutto il 2023. Chi volesse partecipare al contest e raccontare la propria storia di Epilessia entro e non oltre il 13 marzo 2023, potrà trovare tutte le informazioni su Lince e Fondazione LICE. Anche quest'anno si rinnova la tradizionale illuminazione dei monumenti italiani: nella serata del 13 febbraio, infatti, i monumenti delle principali città italiane si coloreranno di viola, il colore della lotta all'Epilessia. Numerose le manifestazioni previste nella Macroarea Puglia-Basilicata.

Più informazioni su [epilessia](#) [pregiudizi](#) [basilicata](#)

ALTRE NOTIZIE DI BASILICATA



TESTIMONIANZE

Stellantis Melfi, parla un lavoratore:
"Mi è stato detto la tua mansione non esiste più"



BOLLETTINO

Covid Basilicata, i dati dell'ultima settimana



POLITICA

Verifica Livelli Essenziali di Assistenza, "è il tracollo della sanità lucana"



INFRASTRUTTURE E DIVARI

Trasporti, Cavallo (Cis): «Sul contratto di servizio con Trenitalia serve un salto di livello e di qualità»

DALLA HOME



TESTIMONIANZE

Stellantis Melfi, parla un lavoratore:
"Mi è stato detto la tua mansione non esiste più"



CRONACA

Sorpreso alla guida con 100 grammi di hashish, un arresto a Pescopagano



PREVENZIONE

Salute del cuore, anche a Matera
Cardiologie aperte



AMBIENTE

Mega eolico Vietri di Potenza, il sindaco: "Non possiamo condividere punto di vista di Latronico"



Invia notizia



Feed RSS



Facebook



Contatti



Pubblicità

Canali Tematici

- Home
- Cronaca
- Cultura
- Economia
- Politica
- Sport
- Inchieste
- Editoriali
- Approfondimenti
- L'opinione
- Sud 24 news

Sport

LINK: <https://www.tmnotizie.com/fontana-di-viale-cavallotti-illuminata-di-viola-porto-san-giorgio-aderisce-alla-giornata-internazionale-dellepilepsia...>

Contatti

Cerca nel sito



- CRONACA
- SPORT
- CULTURA E SPETTACOLI
- POLITICA
- ECONOMIA
- CONTATTI
- VIDEO
- ASCOLI PICENO
- SAN BENEDETTO DEL TRONTO
- GROTTAMMARE
- FERMO
- ANCONA
- MACERATA
- PESARO-URBINO
- TERAMO

CRONACA

Fontana di viale Cavallotti illuminata di viola, Porto San Giorgio aderisce alla Giornata internazionale dell'epilessia

Redazione - 10 Febbraio 2023



**DONA IL TUO SANGUE
AIUTA CHI HA BISOGNO**

🩸 + 🩸 = ❤️

Scegli

AVIS
SAN BENEDETTO DEL TRONTO
e la vita ti sorride!

☎ 334 774 5928

NOVITÀ

prime
prova prima,
paga poi

Celebra le festività

10€ di sconto sul tuo primo ordine Prime Prova prima, paga poi con il codice GIFT10

Acquista ora >

*Vedi Termini e Condizioni

ITALIA - MAPPA VACCINAZIONE IN TEMPO REALE



GLI IMPERDIBILI

prime video

Film e serie TV in streaming illimitato

Inizia il tuo periodo di uso gratuito di 30 giorni

Si applicano Termini e condizioni

prime
prova prima,
paga poi

Celebra le festività

10€ di sconto sul tuo primo ordine Prime Prova prima, paga poi con il codice GIFT10

Acquista ora >

*Vedi Termini e Condizioni

PORTO SAN GIORGIO – Il Comune ha aderito alla **Giornata internazionale dell'epilessia** promossa da Lice e Amce. Lunedì 13 febbraio la fontana di viale Cavallotti sarà illuminata di viola in favore della campagna volta a sensibilizzare la popolazione sui pregiudizi e sullo stigma ancora presenti riguardo a questa malattia nonostante i progressi scientifici e sociali.

L'epilessia è una problematica neurologica con coinvolgimento sociale e psicologico, che riguarda l'1% della popolazione nel mondo senza differenze nel sesso ed etnia. I principali pregiudizi sono legati all'idea che si tratti di una malattia mentale e che sia sempre trasmessa geneticamente.



I soggetti affetti vengono discriminati, considerati inferiori e da evitare per via delle crisi. Ne risultano isolamento sociale, minori livelli occupazionali, difficoltà nei rapporti sentimentali. Per tali motivi c'è la tendenza a nascondere la malattia con conseguente minore possibilità di cura e di guarigione, oltre a sviluppare psicopatologie di tipo depressivo ed ansioso.

L'associazione marchigiana Amce, inserita nella Fie nazionale (Federazione Italiana Epilessia), svolge il ruolo di assistenza, counselling individuale e promozione di eventi sociali e scientifici per combattere gli ostacoli che impediscono ai pazienti di essere pienamente inseriti nella società.

Essa è costituita da pazienti, medici, operatori sanitari e cittadini che si sentono vicini a questo problema. Per informazioni e contatti: pagina

Facebook: www.facebook.com/AMCEPILESSIA; email: amcepil@gmail.com cell 3881642227

Commenti

commenti

[#iorestoacasa - I 100 libri da non perdere](#)

- fermo
- fontana viale cavallotti
- giornata internazionale dell'epilessia
- porto san giorgio

Articoli Correlati



La Samb riceve la visita dell'Aic, il presidente Umberto Calcagno: "I ragazzi hanno difficoltà oggettive per andare avanti"

[ARTICOLI CORRELATI](#)

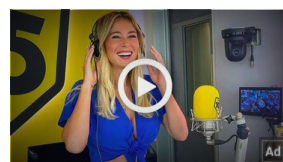


San Benedetto: Giorno del Ricordo, gli studenti in Auditorium in occasione della celebrazione



San Benedetto, al parco Cerboni commemora la figura di Giovanni Palatucci

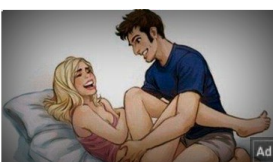
mgid



È l'incidente più sexy di



Vuoi fare fino a 5 round in



Nessun Viagra necessario. Il

BALLONE
RISANAMENTO MURI UMIDI
E IMPERMEABILIZZAZIONI
SALVIAMO LA TUA CASA
DALLE INFILTRAZIONI DI ACQUA
☎ 339 42 65 887

San Pro IMPRESA FUNEBRE
ALDO DE VINCENTIS
☎ 085 412777
☎ 335 53 98 007
☎ 366 32 66 240
AGENZIA FUNEBRE PESCARA

sempre! Il video di diletta è virale

Brainberries

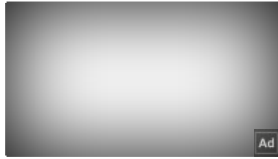


Maria De Filippi ha una nuova fiamma? Leggi qui

Brainberries

una notte? Questo è il metodo

Alfa Zone



Ilary ha finalmente scoperto la verità su Francesco

Brainberries

sempre dura 3 ore. Clicca sulla foto

Alfa Zone



Qualche semplice consiglio per avere sempre un'erezione

Eretron

P.Iva 02188880443

Testata giornalistica iscritta al Tribunale di Ascoli Piceno con registrazione numero 516 del 25/07/2014

Direttore Responsabile:
Benedetto Marinangeli

Hotel San Benedetto del Tronto
Info Turistiche San Benedetto del Tronto

SEGUICI SU FACEBOOK



SEGUICI SUI SOCIAL

[Seguici su Facebook](#)
[Seguici su Twitter](#)
[Seguici su Youtube](#)
[Seguici su Pinterest](#)

LINK UTILI

[Contatti](#)
[Area Riservata](#)
[Cultura e spettacoli](#)
[Sport](#)
[VIDEO](#)

© 2019 TM notizie - ultime notizie di OGGI, cronaca, sport - Powered by Credits

LINK: <https://www.agpress.it/13-febbraio-giornata-internazionale-dellepilessia/>



Secondo l'Organizzazione Mondiale della Sanità, l'epilessia colpisce circa 50 milioni di persone di tutte le età nel mondo

Il 13 febbraio si celebra la Giornata Internazionale dell'Epilessia, un evento che ricorre ogni anno nel secondo lunedì di febbraio con l'obiettivo di promuovere la consapevolezza su questa patologia che nel mondo, secondo l'Organizzazione Mondiale della Sanità, colpisce circa 50 milioni di persone di tutte le età.

In Romagna, anche quest'anno, a testimonianza e supporto delle problematiche che vivono le persone che ne sono affette e le loro famiglie, le Neurologie, le Pediatrie e le Neuropsichiatrie Infantili dell'Ausl insieme alle Associazioni dei pazienti e alle Amministrazioni comunali si uniranno alla 'voce globale'.

Nel dettaglio, **lunedì 13 febbraio saranno illuminati di viola alcuni monumenti cittadini della Romagna**, tra cui Palazzo Rasponi dalle Teste a Ravenna, l'orologio del Palazzo Comunale a Cesena e Castel Sismondo a Rimini; sempre nella giornata **del 13 febbraio, alle ore 15, a Rimini**, l'Associazione Italiana Epilessia Emilia Romagna e la Lega Italiana Contro l'Epilessia Emilia Romagna nell'Aula Magna dell'IC Marvelli promuovono il **Concerto per l'Epilessia** con la partecipazione attiva degli alunni e del 'coro a colori' della scuola Marvelli, (per info: rimini@associazioneepilessia.it).

Sabato 25 febbraio, alle ore 9, nella sala AVIS dell'ospedale di Faenza, è invece in programma il **convegno pubblico "I percorsi dell'epilessia in Romagna: recepimento delle direttive sul Percorso Diagnostico Terapeutico Assistenziale – PDTA regionale"** promosso dall'Associazione Italiana Epilessia AIE insieme ai neurologi, neuropsichiatri infantili e pediatri dell'Ausl.

L'epilessia è una malattia neurologica caratterizzata dal ripetersi di crisi epilettiche, un fenomeno improvviso dovuto alla scarica parossistica di una porzione più o meno estesa di neuroni della corteccia cerebrale.

L'International League Against Epilepsy (ILAE) ha definito l'epilessia una malattia "caratterizzata da persistente predisposizione a sviluppare crisi epilettiche e dalle conseguenze neurobiologiche, cognitive, psicologiche e sociali che tale condizione determina".

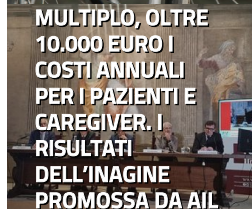
Una definizione che rimarca non solo i caratteri clinico patologici della patologia ma anche l'impatto psicologico e sociale dell'Epilessia sulla persona affetta e sulla sua famiglia, in particolare in età evolutiva. Non si deve dimenticare che l'Epilessia è una malattia che comporta in sé un retaggio culturale ancora molto rilevante ed è marcata da uno stigma, che ancora oggi la cultura popolare non ha superato. Lo stigma legato alla malattia, la risonanza affettiva di fronte ad una crisi epilettica e alla preoccupazione dei parenti e dei genitori alla conferma della diagnosi, richiedono una presa in carico globale del paziente secondo percorsi diagnostico terapeutico assistenziali dedicati.



categories: **#comunicati stampa** **#sanità**

tag: **#13febbraio** **#ausl romagna** **#emilia romagna** **#giornata mondiale**
#giornatamondialeepilessia **#rimini** **#sanità**

● RELATED ARTICLES



LINK: <https://piunotizie.it/giornata-internazionale-epilessia-palazzo-rasponi-di-ravenna-si-illumina-di-viola-a-faenza-convegno-medico/>

10/02/2023

BREAKING NEWS > Per "M'illumino di meno" a Faenza, due serate di riflessione sul risparmio energetico

f

HOME > ARTE E CULTURA > Giornata internazionale Epilessia: Palazzo Rasponi di Ravenna si illumina di viola. A Faenza, convegno medico

ARTE E CULTURA SALUTE E BENESSERE

Giornata Internazionale Epilessia: Palazzo Rasponi di Ravenna si illumina di viola. A Faenza, convegno medico

📅 FEBBRAIO 10, 2023 4:25 pm 👤 Redazione 👁 64077 Views



Il **13 febbraio si celebra la Giornata Internazionale dell'Epilessia**, un evento che ricorre ogni anno nel secondo lunedì di febbraio con l'obiettivo di promuovere la consapevolezza su questa patologia che nel mondo, secondo l'Organizzazione Mondiale della Sanità, colpisce circa 50 milioni di persone di tutte le età.

In Romagna, anche quest'anno, a testimonianza e supporto delle problematiche che vivono le persone che ne sono affette e le loro famiglie, le Neurologie, le Pediatrie e le Neuropsichiatrie Infantili dell'Ausl insieme alle Associazioni dei pazienti e alle Amministrazioni comunali si uniranno alla 'voce globale'. Nel dettaglio, **lunedì 13 febbraio saranno illuminati di viola alcuni monumenti cittadini della Romagna, tra cui Palazzo Rasponi dalle Teste a Ravenna**, l'orologio del Palazzo Comunale a Cesena e Castel Sismondo a Rimini; sempre nella giornata del 13 febbraio, alle ore 15, a Rimini, l'Associazione Italiana Epilessia Emilia Romagna e la Lega Italiana Contro l'Epilessia Emilia Romagna nell'Aula Magna dell'IC Marvelli promuovono il **Concerto per l'Epilessia** con la partecipazione attiva degli alunni e del 'coro a colori' della scuola Marvelli, (per info: rimini@associazioneepilessia.it); **sabato 25 febbraio, alle 9, nella sala AVIS dell'ospedale di Faenza**, è invece in programma il **convegno pubblico "I percorsi dell'epilessia in Romagna: recepimento delle direttive sul Percorso Diagnostico Terapeutico Assistenziale – PDTA regionale"** promosso dall'Associazione Italiana Epilessia AIE insieme ai neurologi, neuropsichiatri infantili e pediatri dell'Ausl.

L'epilessia è una malattia neurologica caratterizzata dal ripetersi di crisi epilettiche, un fenomeno

improvviso dovuto alla scarica parossistica di una porzione più o meno estesa di neuroni della corteccia cerebrale. L'International League Against Epilepsy (ILAE) ha definito l'epilessia una malattia "caratterizzata da persistente predisposizione a sviluppare crisi epilettiche e dalle conseguenze neurobiologiche, cognitive, psicologiche e sociali che tale condizione determina". Una definizione che rimarca non solo i caratteri clinico patologici della patologia ma anche l'impatto psicologico e sociale dell'Epilessia sulla persona affetta e sulla sua famiglia, in particolare in età evolutiva. Non si deve dimenticare che l'Epilessia è una malattia che comporta in sé un retaggio culturale ancora molto rilevante ed è marcata da uno stigma, che ancora oggi la cultura popolare non ha superato. Lo stigma legato alla malattia, la risonanza affettiva di fronte ad una crisi epilettica e alla preoccupazione dei parenti e dei genitori alla conferma della diagnosi, richiedono una presa in carico globale del paziente secondo percorsi diagnostico terapeutico assistenziali dedicati.



POST TAGS: faenza Giornata Internazionale Epilessia Palazzo Rasponi Ravenna

RELATED ARTICLES



Il Campus di Ravenna visto con gli occhi degli studenti, i motivi del calo delle immatricolazioni

FEB 10, 2023



Fa tappa a Ravenna "A Colazione con il sindaco". De Pascale incontra Confesercenti

FEB 10, 2023



Per "M'illumino di meno" a Faenza, due serate di riflessione sul risparmio

LINK: <https://www.quotidianopiemontese.it/2023/02/10/la-mole-antonelliana-si-illumina-di-viola-simbolo-della-lotta-allepilessia/>

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

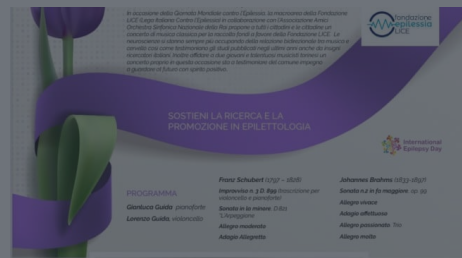
Home » La Mole Antonelliana si illumina di viola, simbolo della lotta all'epilessia

La Mole Antonelliana si illumina di viola, simbolo della lotta all'epilessia

Di Redazione QP - 10 Febbraio 2023 - TORINO

Condividi su

[Facebook](#) [Twitter](#) [Google+](#) [LinkedIn](#) [Invia per email](#)



LEGGI ANCHE

- Pericolo valanghe: per il rialzo termico attenzione alle ore più calde della giornata
- Ecco tutti i cantieri che interesseranno Torino a partire dal 13 febbraio
- Dai Murazzi è stata lanciata un'altra bicicletta, distrutto il dehors di Gianca

Anche quest'anno in occasione della Giornata Internazionale dell'Epilessia la Mole Antonelliana si illuminerà di viola, simbolo della lotta all'Epilessia. L'iniziativa, organizzata dalla Lega Italiana contro l'Epilessia (LICE) e dalla Fondazione LICE, ha come obiettivo quello di accendere una "luce speciale" sull'importanza dell'inclusione sociale delle Persone con Epilessia, dalla scuola al lavoro.

L'Epilessia è ancora una malattia stigmatizzante – sottolinea la Dott.ssa Irene Bagnasco, Medico specialista in Neuropsichiatria infantile – Epilettologia presso l'Ospedale Martini di Torino e Coordinatrice LICE Macroarea Piemonte, Liguria, Val D'Aosta – attorno alla quale c'è pregiudizio e ignoranza. Sono ancora molte le persone che ritengono erroneamente che l'Epilessia sia una malattia rara oppure una malattia mentale.

E ancora che non si conosca. L'epilessia nell'età infantile, nel contesto di attività ludico-

In occasione della collaborazione e della campagna di una vita normale

La Giornata Internazionale dell'inclusione, esperti, diventerà Giffoni Film Fest

La Campagna LICE 2023. Chi voless non oltre il 13 m

Anche quest'anno monumenti della all'Epilessia. Numerose le manifestazioni previste nella Macroarea Piemonte-Liguria-Val D'Aosta.

Sezione Piemonte-Liguria-Val D'Aosta

Elenco illuminazioni di viola

- Torino, Mole antonelliana e concerto la sera del 13 febbraio
- Novara, concerto il 14 febbraio
- Cuneo, Torre Civica e concerto il 12 febbraio
- Genova, Piazza De Ferrari
- Novara, Cupola di San Gaudenzio
- Gaslini di Genova, I Supereroi al centro epilessia
- Alessandria, ingresso Ospedale SS Arrigo e Biagio

Nei Paesi industrializzati, l'Epilessia interessa circa 1 persona su 100. Questa patologia si può verificare in tutte le età, con due maggiori picchi di incidenza, uno nei primi anni di vita e l'altro – sempre più elevato – nell'età più avanzata. Attualmente si calcola infatti che in Italia 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. Alla base dell'alto tasso di incidenza nel primo anno di vita ci sono soprattutto fattori genetici e rischi connessi a varie cause di sofferenza perinatale, mentre per gli over 75 la causa risiede soprattutto nel concomitante aumento delle patologie legate all'età: ictus cerebrale, malattie neurodegenerative, tumori e traumi cranici.

Condividi su

[Facebook](#) [Twitter](#) [Google+](#) [LinkedIn](#) [Invia per email](#)

In questo articolo:

[epilessia](#) [mole antonelliana](#)

Continua senza accettare

La tua privacy è la nostra priorità

Per garantirti una migliore esperienza, sia noi che i nostri partner utilizziamo tecnologie come i cookie per memorizzare e/o accedere alle informazioni del tuo dispositivo. Ricevere il consenso per queste tecnologie permette a noi e ai nostri partner di elaborare i dati personali, come il tuo indirizzo e-mail criptato (se crei un account), il comportamento online e gli ID unici su questo sito. Negare o ritirare il consenso può influire negativamente su alcune funzioni e funzionalità. I nostri partner raccoglieranno i dati e utilizzeranno i cookie per la personalizzazione degli annunci e per le misurazioni.

Clicca qui sotto per acconsentire a quanto sopra o per effettuare scelte dettagliate, incluso l'esercizio del diritto di rifiutare il trattamento dei dati personali da parte delle aziende, basato sull'interesse legittimo piuttosto che sul consenso. Puoi modificare le impostazioni in qualsiasi momento visitando la nostra [informativa sulla privacy](#).

Powered by [Gestisci Opzioni](#) [Accetta Tutti](#)

LINK: <https://www.ravennawebtv.it/13-febbraio-giornata-internazionale-dellepilessia-iniziativa-di-sensibilizzazione-in-romagna/>

6.8 °C Ravenna

10 Febbraio, 2023 - 5:43 pm

Invia il tuo filmato

Contatti

RavennaWebTV

CRONACA ▾ CULTURA ▾ ECONOMIA ▾ POLITICA ▾ SCUOLA & UNIVERSITÀ ▾ SOCIALE ▾ SPORT ▾ TURISMO ▾



FAENZA WEB TV ▾

Aser — Onoranze Funebri —
Azienda a Controllo Pubblico

RASSICURA
di Nicola Grandi

Consulenza Assicurativa
Circ. Piazza d'Armi, 74 - Ravenna
353 4044587

ACER ACER RAVENNA RICERCA UN TECNICO CON
CONTRATTO APPRENDISTATO PROFESSIONALIZZANTE
Clicca per ulteriori informazioni

Home > Sociale > Faenza > 13 febbraio, Giornata Internazionale dell'Epilessia: iniziative di sensibilizzazione in Romagna

Sociale Faenza Faenza Web Tv

13 febbraio, Giornata Internazionale dell'Epilessia: iniziative di sensibilizzazione in Romagna

Da Redazione - 10 Febbraio 2023 17 0



Il 13 febbraio si celebra la Giornata Internazionale dell'Epilessia, un evento che ricorre ogni anno nel secondo lunedì di febbraio con l'obiettivo di promuovere la consapevolezza su questa patologia che nel mondo, secondo l'Organizzazione Mondiale della Sanità, colpisce circa 50 milioni di persone di tutte le età.

HOT NEWS



Per un mese il Mar di Ravenna sarà dedicato ai bambini



Confesercenti incontra i sindaci a colazione per parlare dei problemi della...



Al Mic 46 opere per celebrare il centenario della nascita di...



L'omicidio Minguzzi "fu di stampo mafioso": depositate le motivazioni per le...



- Advertisement -

In Romagna, anche quest'anno, a testimonianza e supporto delle problematiche che vivono le persone che ne sono affette e le loro famiglie, le Neurologie, le Pediatrie e le Neuropsichiatrie Infantili dell'Ausl insieme alle Associazioni dei pazienti e alle Amministrazioni comunali si uniranno alla 'voce globale'. Nel dettaglio, **lunedì 13 febbraio saranno illuminati di viola alcuni monumenti cittadini della Romagna**, tra cui Palazzo Rasponi dalle Teste a Ravenna, l'orologio del Palazzo Comunale a Cesena e Castel Sismondo a Rimini; sempre nella giornata **del 13 febbraio, alle ore 15, a Rimini**, l'Associazione Italiana Epilessia Emilia Romagna e la Lega Italiana Contro l'Epilessia Emilia Romagna nell'Aula Magna dell'IC Marvelli promuovono il **Concerto per l'Epilessia** con la partecipazione attiva degli alunni e del 'coro a colori' della scuola Marvelli, (per info: rimini@associazioneepilessia.it); **sabato 25 febbraio**, alle ore 9, nella sala AVIS **dell'ospedale di Faenza**, è invece in programma il **convegno pubblico "I percorsi dell'epilessia in Romagna: recepimento delle direttive sul Percorso Diagnostico Terapeutico Assistenziale - PDTA regionale"** promosso dall'Associazione Italiana Epilessia AIE insieme ai neurologi, neuropsichiatri infantili e pediatri dell'Ausl.

L'epilessia è una malattia neurologica caratterizzata dal ripetersi di crisi epilettiche, un fenomeno improvviso dovuto alla scarica parossistica di una porzione più o meno estesa di neuroni della corteccia cerebrale. L'International League Against Epilepsy (ILAE) ha definito l'epilessia una malattia "caratterizzata da persistente predisposizione a sviluppare crisi epilettiche e dalle conseguenze neurobiologiche, cognitive, psicologiche e sociali che tale condizione determina". Una definizione che rimarca non solo i caratteri clinico patologici della patologia ma anche l'impatto psicologico e sociale dell'Epilessia sulla persona affetta e sulla sua famiglia, in particolare in età evolutiva. Non si deve dimenticare che l'Epilessia è una malattia che comporta in sé un retaggio culturale ancora molto rilevante ed è marcata da uno stigma, che ancora oggi la cultura popolare non ha superato. Lo stigma legato alla malattia, la risonanza affettiva di fronte ad una crisi epilettica e alla preoccupazione dei parenti e dei genitori alla conferma della diagnosi, richiedono una presa in carico globale del paziente secondo percorsi diagnostico terapeutico assistenziali dedicati.

TAGS 13 febbraio epilessia giornata iniziative Internazionale romagna sensibilizzazione

Articolo precedente

PRI: la Minoranza celebra la Repubblica Romana parlando dell'attualità politica

Prossimo articolo

Campionati Nazionali Sbandieratori: bocciata Faenza

Redazione

Articoli correlati Di più dello stesso autore



Donatella Marchese

Agente certificato

Via Circ.ne al Molino 74/A - 48121 Ravenna (RA)

+39 0544 200658



TIM Impresa Semplice

Business Partner



LINK: <https://lanuovariviera.it/category/dal-territorio/grottammare/grottammare-luci-accese-sullepilessia-anche-a-palazzo-ravenna/>

Venerdì 10 Febbraio 2023
Ultimo aggiornamento 17:38

≡ MENU

La Nuova Riviera

Grottammare, luci accese sull'Epilessia anche a Palazzo Ravenna

Lunedì 13 dalle 18 alle 21 in viola l'ingresso del comune per la Giornata internazionale



DI REDAZIONE
10 FEBBRAIO 2023 - 14:43



GROTTAMMARE. La città di Grottammare ha aderito alla Giornata internazionale dell'Epilessia: lunedì prossimo 13 febbraio, le luci dell'atrio di Palazzo Ravenna si coloreranno di viola e resteranno accese dalle 18 alle 21 per testimoniare la vicinanza alle persone affette da un disturbo che genera isolamento sociale, difficoltà nei rapporti sentimentali e minori livelli occupazionali.

“Nonostante l'aumento dei costi energetici – dichiara l'assessore all'Inclusione sociale, Monica Pomili –, non volevamo spegnere la luce su questo problema neurologico importante ma troppo poco conosciuto e per questo causa di discriminazione per chi ne è affetto”.

L'iniziativa, promossa dalla LICE- Lega italiana contro l'Epilessia e dall'AMCE- Associazione marchigiana contro l'epilessia, nasce appunto per sensibilizzare la popolazione sui pregiudizi e sullo stigma ancora presenti riguardo a questa malattia nonostante i progressi scientifici e sociali.

L'Epilessia è una problematica neurologica con coinvolgimento sociale e psicologico, che riguarda l'1% della popolazione nel mondo senza differenze nel sesso ed etnia. I principali pregiudizi sono legati all'idea che si tratti di una malattia mentale e che sia sempre trasmessa geneticamente. I soggetti affetti vengono discriminati, considerati inferiori e da evitare per via delle crisi. Per tali motivi, c'è la tendenza a nascondere la malattia con conseguente minore possibilità di cura e di

guarigione, oltre a sviluppare psicopatologie di tipo depressivo ed ansioso.

L'AMCE, inserita nella FIE nazionale (Federazione Italiana Epilessia), svolge il ruolo di assistenza, counselling individuale e promozione di eventi sociali e scientifici per combattere gli ostacoli che impediscono ai pazienti di essere pienamente inseriti nella società. Essa è costituita da pazienti, medici, operatori sanitari e cittadini che si sentono vicini a questo problema. Per informazioni e contatti: pagina Facebook: www.facebook.com/AMCEPILESSIA; email: amcepil@gmail.com – 3881642227.

© RIPRODUZIONE RISERVATA



facebook Instagram

KOKESHI

Fusion Restaurant

Voglia di SUSHI? 0735.500753



bottega della Cuccagna

Funghi, Tartufi, Salumi, Formaggi e... sogni!!!

Via Legnago, 84 - Tel. 0735-566135
SAN BENEDETTO DEL TRONTO (AP)
www.bottegadellacuccagna.it



Osteria la Fiera

VIA E. FILENI 52, S. BENEDETTO DEL TRONTO
0735594636 - 3282891303



New Fdil
RISTRUTTURAZIONI TINTEGGIATURA

PREVENTIVO GRATUITO

I vostri sogni, le nostre realizzazioni



COMI

COAL

supermercato

**ACQUAVIVA PICENA
0735.764614**

**PAGLIARE DEL TRONTO
0736.892591.**

ENOTECA, BAKERY, FRUIT BAR
PANINERIA GOURMET



www.senducceri.it

SAN BENEDETTO DEL TRONTO - VIA BALLILLA 44 - 0735-50423
RAPAGNANO - NITRO SPORT PLACE - 328.398038

AVIS

SAN BENEDETTO DEL TRONTO



La Nuova Riviera

Copyright 2021 © Giotto Srls Tutti i diritti sono riservati | Per la pubblicità info@lanuovariviera.it | Sede: via Giotto Pittore, 4 – 63074 San Benedetto del Tronto (AP) | Telefono: 0735.1985020 | Per la pubblicità 380.6421779
Codice fiscale e partita Iva 0243790446 | Testata giornalistica iscritta al Registro della Stampa del Tribunale di Ascoli Piceno n.544 | Direttore Responsabile: Emidio Lattanzi

[Privacy Policy](#)

SEGUICI SU



LINK: <https://www.gazzettadinapoli.it/eventi/giornata-internazionale-dellepilessia-lunedì-13-il-mann-si-illumina-di-viola/>

Advertisements



SEGNALA QUESTO ANNUNCIO

enerdì, Febbraio 10, 2023

GAZZETTA DI MILANO GAZZETTA DI ROMA GAZZETTA DI SALERNO SAPORI CONDIVISI PUBBLICITA' ELETTORALE REDAZIONE KYNETIC CONTATTI

PUBBLICITA' E PARTNERSHIP



Pubblicità

GAZZETTA
di NAPOLI

sistema
ecommercedisuccesso
ottiene il massimo online
Realizziamo il tuo ecommerce davvero profittevole www.ecommercedisuccesso.com

HOME POLITICA ECONOMIA ▾ CULTURA ▾ EVENTI TURISMO E SAPORI ▾ SPORT ANNUNCI ▾ RUBRICHE ▾

PUBBLICITÀ

Home > Eventi > Giornata Internazionale dell'epilessia, lunedì 13 il Mann si illumina di viola.

Eventi

Giornata Internazionale dell'epilessia, lunedì 13 il Mann si illumina di viola.

Di **Pietro Pizzolla** - 10 Febbraio 2023

43

SPONSOR

immobili a Milano
WWW.CHARMEHOME.IT

SAPORI CONDIVISI
italian cooking
WWW.SAPORICONDIVISI.COM

Tutto quello che pensi
debba avere una
cartolibreria!

www.cartolibrerishop.it





Come ogni anno il secondo lunedì del mese di febbraio, si celebra la "Giornata Internazionale dell'Epilessia", per promuovere la consapevolezza dell'epilessia in modo globale, con l'appuntamento che quest'anno cade il 13 Febbraio, a ridosso della giornata dedicata all'Amore.

L'associazione E.C.O. Epilessie Campania Odv, che sposa l'intento, grazie all'impegno della presidente Rossella Giaquinto della vicepresidente Anna Stilo e della segretaria Maria Rosaria Annunziata, ha attivato una rete di solidarietà, di umanità e di benevolenza intorno ai bisogni di chi soffre e di chi spesso convive con una patologia scomoda e fastidiosa, condividendo esiti e prospettive in tale occasione.

Tutte premesse importanti, che vedono collaborazione e disponibilità aprire porte di solidarietà, come quelle del MANN – Museo Archeologico Nazionale di Napoli – dove si terrà l'incontro del 13 febbraio, nella sala conferenze (dalle ore 9,30 alle 13,30), grazie alla sensibilità del Direttore Paolo Giulierini, per la festa più attesa da chi soffre di Epilessia, per un momento divulgativo e di condivisione con le scuole, le istituzioni, il territorio e la sanità. L'appuntamento è patrocinato dalla Regione Campania, dal Comune di Napoli, e della Lega Italiana Contro l'Epilessia (LICE), ma anche dalla Fondazione LICE e dal CSV Napoli. In particolare il Centro dell'Epilessia di riferimento Regionale diretto dalla Prof.ssa Leonilda Bilo, Coordinatore LICE per la macroarea Campania e Molise, sarà al fianco dell'associazione E.C.O. Epilessie Campania Odv, con un programma informativo sulla patologia per tutti i presenti alla conferenza, che vedrà protagonista la difficoltà del paziente epilettico nella vita scolastica e lavorativa.

Una mattinata che si prospetta intensa e che vuole diffondere conoscenza sulle complicazioni che spesso si presentano quando si è epilettici, nonché, gli sforzi che la comunità scientifica del nostro territorio pone al servizio della necessità. Attività sottolineata anche dal colore viola, grazie a tutti i sindaci e assessori del territorio campano, che illumineranno i monumenti più importanti delle loro cittadine con il colore simbolo dell'epilessia, e ai singoli cittadini e professionisti, come lo Studio Gaeta di Dottori Commercialisti e Revisori contabili di Napoli, che ha sostenuto e supportato l'evento. Come mostra simbolicamente anche l'immagine della giornata, un disegno iconico realizzato dall'illustratrice Irma Ruggiero che rappresenta una eroina ordinaria, in abiti normali, ma armata di mantello e ventose, che richiamano i grovigli o momenti di crisi, mentre il fascio di luce illumina il cammino per ... "andare in scena"... come al Museo Archeologico, nonostante tutto, per mostrare il meglio di se tra sorrisi e tanta voglia di essere.

Advertisements



REGISTRATI ORA
sconto 10% per i nuovi clienti

CARTOLIBRERIA PEGASUS

VUOI OTTENERE RISULTATI DAI TUOI SOCIAL NETWORK?

+ 5000 MI PIACE IN 72 ORE
+ IOK FOLLOWER IN 48 ORE

formula soddisfatti o rimborsati

COMINCIA ORA

KYNETIC

Vuoi vendere on line i tuoi prodotti?

Crea gratis il tuo negozio on line e comincia a guadagnare subito!!



WWW.FUNSHOPPING.IT
il marketplace amico dei commercianti

SCOPRI DI PIU'

E-COMMERCE BUSINESS
www.kynetic.it

SVEGLIATI!!

LINK: <https://www.cronachemaceratesi.it/2023/02/10/giornata-internazionale-dellepilessia-lo-sferisterio-diventa-viola/1725156/>

CHI SIAMO CONTATTI **PUBBLICITA'** LOGIN REGISTRATI **NETWORK**

Cerca nel giornale

Cerca



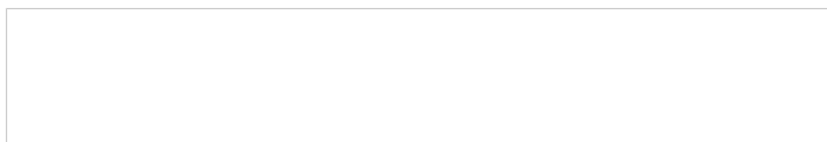
Venerdì 10 Febbraio 2023 - 15:50

HOME **TUTTE LE NOTIZIE** **SPORT** **POLITICA** **EVENTI** **ECONOMIA** **TERREMOTO 2016** **TV** **CM14**

155 COMUNI MACERATA CIVITANOVA REGANATI P.RECANATI TOLENTINO POTENZA P. S.SEVERINO CORRIDONIA TREIA CAMERINO MATELICA CINGOLI

Giornata internazionale dell'epilessia, lo Sferisterio diventa viola

MACERATA - Il monumento simbolo della città si illuminerà il 13 febbraio



10 Febbraio 2023 - Ore 14:01 - 155 letture



Lo Sferisterio tinto di viola

Il secondo lunedì di febbraio, quest'anno il 13, si celebra la Giornata internazionale dell'epilessia, evento mondiale che si rinnova per promuovere la consapevolezza di una malattia neurologica cronica che colpisce molte persone, con l'obiettivo di migliorare l'informazione sulla patologia e sensibilizzare l'opinione pubblica sull'importanza di sostenere la ricerca. L'amministrazione

comunale di Macerata aderisce all'iniziativa dando il patrocinio e **illuminando di viola lo Sferisterio.** «Un gesto semplice ma ricco di significato quello di illuminare il monumento più rappresentativo della nostra città – interviene il vice sindaco e assessore alle Politiche sociali **Francesca D'Alessandro** –. Vogliamo richiamare l'attenzione e la collaborazione di tutti per abbattere, insieme, le false credenze e lo stigma che ancora accompagnano questa problematica, sull'importanza di sostenere la ricerca ricordando che una diagnosi di epilessia non è una condanna, che oggi tale malattia si riesce a contrastare in modo efficace, consentendo, nella maggioranza dei casi, la possibilità di svolgere una vita normale. Un altro obiettivo è quello di **migliorare l'informazione sulla patologia promuovendone la consapevolezza, a supporto dei pazienti e dei loro familiari**».

L'evento è un'iniziativa congiunta dell'International bureau for epilepsy (Ibe) e della International league against epilepsy (Ilae), insieme all'Associazione italiana contro l'epilessia (Aice) e alle amministrazioni comunali, dalla Associazione marchigiana contro l'epilessia onlus (Amce) e dalla Lega italiana contro l'epilessia (Lice).

COSA FARE IN PROVINCIA

Oggi
"Alla scoperta della Sibilla" - Macerata

11/02/2023
Il Carnevale degli animali

Vedi tutti gli eventi

IMPIANTI CUORE AIUTO GARA

Nuovi campi da rugby, si attende l'ok del Coni

LINK: <https://www.picenotime.it/it/pagine/59F89E34-F658-11E9-BA84-B0A97E8EE179,FD9CDDF4-FBDC-11EA-85A3-B832108FCDFE,D9F06128-A93B-11ED-B1BA-EF7DC2...>

○ SALUTE ● **LUCI ACCESE SULL'EPILESSIA ANCHE A PALAZZO RAVENNA DI GROTTAMMARE**

Luci accese sull'Epilessia anche a Palazzo Ravenna di Grottammare

di Redazione Picenotime
venerdì 10 febbraio 2023

studioscaramuccci.it
ARCHITETTURA - INGEGNERIA

La Città di Grottammare ha aderito alla Giornata internazionale dell'Epilessia: lunedì prossimo 13 febbraio, le luci dell'atrio di Palazzo Ravenna si coloreranno di viola e resteranno accese dalle 18 alle 21 per testimoniare la vicinanza alle persone affette da un disturbo che genera isolamento sociale, difficoltà nei rapporti sentimentali e minori livelli occupazionali.

*"Nonostante l'aumento dei costi energetici - dichiara l'assessore all'Inclusione sociale, **Monica Pomili** -, non volevamo spegnere la luce su questo problema neurologico importante ma troppo poco conosciuto e per questo causa di discriminazione per chi ne è affetto".*

L'iniziativa, promossa dalla LICE - Lega italiana contro l'Epilessia e dall'AMCE - Associazione marchigiana contro l'epilessia, nasce appunto per sensibilizzare la popolazione sui pregiudizi e sullo stigma ancora presenti riguardo a questa malattia nonostante i progressi scientifici e sociali.

L'Epilessia è una problematica neurologica con coinvolgimento sociale e psicologico, che riguarda l'1% della popolazione nel mondo senza differenze nel sesso ed etnia. I principali pregiudizi sono legati all'idea che si tratti di una malattia mentale e che sia sempre trasmessa geneticamente. I soggetti affetti vengono discriminati, considerati inferiori e da evitare per via delle crisi. Per tali motivi, c'è la tendenza a nascondere la malattia con conseguente minore possibilità di cura e di guarigione, oltre a sviluppare psicopatologie di tipo depressivo ed ansioso.

L'AMCE, inserita nella FIE nazionale (Federazione Italiana Epilessia), svolge il ruolo di assistenza, counselling individuale e promozione di eventi sociali e scientifici per combattere gli ostacoli che impediscono ai pazienti di essere pienamente inseriti nella società. Essa è costituita da pazienti, medici, operatori sanitari e cittadini che si sentono vicini a questo problema. Per informazioni e contatti: pagina Facebook: www.facebook.com/AMCEPILESSIA; email: amcepil@gmail.com - 3881642227.

TECNORICAMBI
RICAMBI PER AUTO

Pancaffè

NOLEGGIO CAZARO
MANIFESTAZIONI - EVENTI
ATTREZZATURA PER SAGRE

AMCE ONLUS



LINK: <https://www.unionesarda.it/salute/conoscere-lepilessia-un-convegno-a-sassari-gf6lmtrn>

Twitter Facebook Select a country ACCEDI

L'UNIONE SARDA .it VideoSardegnaItalia MondPoliticaEconomiaSportAnnunciNecrologiFotografie

TEMI CALDI DI OGGI: Cagliari SanremoTerremotiMaltempoCalcio

SFOGLIA IL QUOTIDIANO

SALUTE



IL FESTIVAL

PER APPROFONDIRE

10 febbraio 2023 alle 13:34

Conoscere l'epilessia, un convegno a Sassari

L'appuntamento il 13 febbraio in occasione della Giornata internazionale sulla patologia



Immagine simbolo (foto Ansa)

In occasione della **Giornata internazionale dell'epilessia**, lunedì **13 febbraio**, l'Aou di **Sassari terrà una videoconferenza web** dalle 15 alle 16,30 per far conoscere meglio la **patologia**, superando anche antichi pregiudizi che, ancora oggi, spesso portano ad escludere da una normale vita sociale le persone che ne sono affette.

L'evento, dal titolo "Conosciamo meglio l'epilessia. Incontro con gli esperti", rientra tra gli **appuntamenti nazionali coordinati della Fondazione LICE, la Lega Italiana contro l'epilessia**.

L'incontro sul web sarà aperto a tutti i pazienti, i caregiver e tutti coloro che hanno interesse a conoscere meglio questa patologia, di cui hanno sofferto personaggi illustri della storia, come Giulio Cesare, Alessandro Magno, Napoleone Bonaparte, oltre ad artisti come Michelangelo e Van Gogh.

Per seguire il convegno sarà sufficiente collegarsi al [link relativo](#).

«L'epilessia rappresenta una malattia neurologica cronica a grande impatto sociale con

Sanremo, Paola Egonu: «Siamo tutti uguali oltre le apparenze». Concerto rock con i Maneskin - VIDEO



IL REPORT

Passaporti, fino a 3 mesi per il rinnovo: Cagliari tra le città con l'attesa più lunga

Indagine di Altroconsumo su 13 capoluoghi italiani. In quello sardo servono anche 90 giorni, ancora peggio a Genova e Padova dove non si riesce nemmeno a prendere appuntamento



CARA UNIONE

necessità di competenze elevate e spesso anche di tipo multidisciplinare, che pesa sulla vita di oltre 12.000 sardi e sulle loro famiglie. Si stima che ne siamo affette circa 50 milioni di persone al mondo, 6 milioni in Europa, e circa 500-600 mila in Italia», spiega **Paolo Solla**, direttore della **Neurologia** dell'Aou sassarese.

«Nel nostro Centro epilessie operano tre specialisti esperti nel trattamento specifico della epilessia, con percorsi e servizi dedicati alla gestione di tutte le sue problematiche. Attualmente seguiamo oltre 1.000 pazienti sia in età adulta sia avanzata, in quanto l'epilessia si caratterizza per un esordio possibile in tutte le fasce di età, con un'etiologia eterogenea, un decorso cronico, solo in rari casi progressivo, e con esigenze assistenziali diverse in relazione all'età e al genere», conclude il direttore della Neurologia.

(Unioneonline/v.l.)

© Riproduzione riservata

 [Sassarese](#) [Sassari](#)

Tags: [convegno](#) [epilessia](#)

«Utenze telefoniche, attenti alle truffe»

La segnalazione di un lettore da Quartu Sant'Elena



SPECIALE

Brotzu, neurochirurgia d'avanguardia e team interdisciplinari



USA

Samantha Markle fa causa a Meghan: «Mi ha diffamato». E vuole Harry in aula



A NON PERDERE

Conoscere l'epilessia, un convegno a Sassari

Lotta ai tumori, medici in prima linea per la prevenzione

“Cardiologie aperte”, appuntamento anche a Nuoro

La pasta fa ingrassare?, le risposte del nutrizionista

[Marco Scano](#)

Giornata mondiale del malato, la celebrazione a Sassari

LINK: <https://www.sardegna-reporter.it/2023/02/aou-sassari-epilessia-conoscerla-per-superare-i-pregiudizi/511950/>



10.3 °C
Roma

venerdì, Febbraio 10, 2023



Sardegna Reporter

Il quotidiano della Sardegna

HOME PROVINCE ▾ CRONACA ▾ POLITICA ATTUALITÀ ▾ ECONOMIA ▾ MORE ▾



Home > Copertina > AOU SASSARI – Epilessia, conoscerla per superare i pregiudizi

Copertina Evidenza Province Sanità Sassari e Provincia

AOU SASSARI – Epilessia, conoscerla per superare i pregiudizi

Di Sara Vanni - 10 Febbraio 2023

Print Facebook Twitter LinkedIn WhatsApp



AOU SASSARI – Epilessia, conoscerla per superare i pregiudizi.

La Clinica di Neurologia dell'Aou di Sassari partecipa alla Giornata internazionale dedicata a questa patologia con una vasta rilevanza sociale e che colpì personaggi illustri della storia. Il 13 febbraio una videoconferenza web dalle 15 alle 16,30

In antichità era considerato un **morbo sacro**, di origine divina. E ancora, nell'antica Roma, il medico **Aulo Cornelio Celso** nel suo trattato *De Medicina* la chiamava il **malcaduco**, perché provoca la caduta e la perdita dei sensi. Ma, comunque la si volesse chiamare, l'epilessia era una patologia che portava a stigmatizzare le persone che ne soffrivano.

- Advertisement -



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

advertisement

Uno stigma sociale che, purtroppo, ancora oggi sembra interessare chi è colpito da questa malattia, spesso con l'esclusione da una vita normale.

E proprio per questo che il **13 febbraio** prossimo torna la **Giornata internazionale dell'epilessia**, anche con l'obiettivo di superare questo stigma. La **Clinica di Neurologia dell'Aou di Sassari**, diretta dal professor **Paolo Solla**, parteciperà a questa giornata con un convegno in videoconferenza dal titolo "**Conosciamo meglio l'epilessia. Incontro con gli esperti**".

L'evento rientra tra gli appuntamenti nazionali coordinati della **Fondazione Lince**, la *Lega Italiana contro l'epilessia*.

L'incontro web si svolgerà lunedì **13 febbraio** dalle **ore 15 alle 16.30**, e sarà aperto a tutti i pazienti, i caregiver e tutti coloro che hanno interesse a conoscere meglio questa patologia.

Per seguire il convegno sarà sufficiente collegarsi al link: <https://meet.google.com/phr-fnhq-tvm>

L'epilessia rappresenta un **disturbo neurologico** caratterizzato dall'insorgenza di **crisi epilettiche**. È una malattia neurologica frequente e, in Italia, si stima abbia una prevalenza di circa l'1 per cento.

Secondo diversi studi, a soffrire di questa patologia neurologica grave erano anche personaggi storici illustri, a partire da **Alessandro Magno** quindi **Giulio Cesare**, il principe **Chingim** figlio di Kublai Khan, **Napoleone Bonaparte**, oltre ad artisti come **Michelangelo** e **Van Gogh**.

«L'epilessia rappresenta una malattia neurologica cronica a grande impatto sociale – afferma il professor **Paolo Solla**, direttore della **Neurologia** dell'Aou sassarese – con necessità di competenze elevate e spesso anche di tipo multidisciplinare, che pesa sulla vita di oltre **12.000 sardie** sulle loro famiglie. Si stima, infatti, che ne siamo affette circa **50 milioni** di persone al mondo, **6 milioni in Europa**, e circa **500-600 mila in Italia**».

L'epilessia è definita attualmente dall'*International league against epilepsy* (Ilae) come una malattia neurologica caratterizzata dalla persistente predisposizione a sviluppare crisi epilettiche e dalle **conseguenze neurobiologiche, cognitive, psicologiche e sociali** associate a tale condizione.

«Nel nostro Centro epilessie – riprende **Solla** – operano attualmente tre specialisti, il dottor **Davide Giacomo Corda**, la dottoressa **Chiara Fois** e la dottoressa **Sara Todesco**, esperti nel trattamento specifico della epilessia, con percorsi e servizi dedicati alla gestione di tutte le sue problematiche. Attualmente seguiamo oltre **1.000 pazienti** sia in età adulta sia avanzata, in quanto l'epilessia si caratterizza per un esordio possibile in tutte le fasce di età, con un'etiologia eterogenea, un decorso cronico, solo in rari casi progressivo, e con esigenze assistenziali diverse in relazione ad età – dall'infanzia all'età senile – oltre che a differenze correlate al genere», conclude il **direttore** della Neurologia.

Le epilessie sono, infatti, molteplici, con cause ed evoluzioni prognostiche diverse.

GRUPPO CREDEM
D FINANCE
Agenzia in attesa transazione

CESSIONE DEL QUINTO SPECIALE SARDEGNA
PER PENSIONATI e DIPENDENTI PUBBLICI e PRIVATI

Le caratteristiche della nostra cessione del quinto
Importo da €5000 a €30000
Durata 120 mesi
Tasso personalizzato dal 3%

Esempio:
Uomo di 40 anni, con una rata pari a 300€ x 120 mesi per un totale netto alla mano di €36.000

Prestito garantito da due polizze assicurative su rischio vita e perdita dell'impiego, i cui costi sono a carico della banca.

Finanziamento garantito anche in presenza di pignoramenti, alimenti e iscrizione registro cattivi pagatori

GIULIA PISANO: 351 5676267
MAIL: giuliapisano@finance.com

ALIBI TEL. 347.53.93.836
MENU PIZZE

FOCACCIA € 2.50
MARGHERITA € 5.00
Pomodoro, mozzarella
MARINARA € 4.00
Pomodoro, aglio, olio piccante
CALZONE € 7.00
Pomodoro, mozzarella, prosciutto, cipolla
CALZONE FARCITO € 7.50
Pomodoro, mozzarella, prosciutto, carciofi, olive
NAPOLI € 6.50
Pomodoro, mozzarella, cipori, acciughe
4 STAGIONI € 8.50
Pomodoro, mozzarella, prosciutto, funghi, carciofi, olive
CAPRICCIOSA € 8.50
Pomodoro, mozzarella, prosciutto, pancetta, saliccioli, olive
SARDA € 7.00
Pomodoro, mozzarella, saliccioli, olive
4 FORMAGGI € 8.50
Pomodoro, mozzarella, gorgonzola, pecorino, pancetta, grana
VEGETARIANA € 8.00
Pomodoro, mozzarella, zucchine, melanzane, peperoni
PARISI € 7.50
Pomodoro, mozzarella, prosciutto, panna
MANGIAFUOCO € 7.00
Pomodoro, mozzarella, saliccioli piccante, cipolla
DE SENNA € 7.00
Pomodoro, mozzarella, würstel, patatine
RISHARK € 7.00
Pomodoro, mozzarella, affumicata, uovo
CANADESE € 7.00
Pomodoro, mozzarella, prosciutto, würstel
FRANTOIO € 9.00
Pomodoro, mozzarella, gorgonzola, cipolla, pulpettini, uovo

PRIMAVERA € 7.00
Pomodoro, mozzarella, paneddiati, ricotta, grana
CITONNA € 7.00
Pomodoro, mozzarella, tonno, cipolla
REGINA € 9.00
Burrata, prosciutto, paneddiati, ricotta, grana
DEGISA € 8.00
Mozzarella, gorgonzola, cipolla, pulpettini
FESTA DEL TURISTA € 7.00
Pomodoro, mozzarella, pulpettini, pecorino
SUMMER BLUES FESTIVAL € 7.50
Pomodoro, mozzarella, bacon, cipolla, patatine
ROSTICCERA € 8.00
Pomodoro, mozzarella, pulpettini, patatine al forno
GALLURESE € 8.00
Pomodoro, mozzarella, paneddiati, pecorino, pulpettini
PROFUMATA € 7.50
Mozzarella, paneddiati, mortadella, pistacchi
CACCIATORE € 7.50
Pomodoro, mozzarella, prosciutto, cipolla
ZOLICCHIO € 7.50
Mozzarella, saliccioli, gorgonzola, radicchio
LA PUNTACCIA € 7.50
Mozzarella, gorgonzola, pulpettini, panna
4 SALUMI € 9.00
Pomodoro, mozzarella, prosciutto e cacio, saliccioli, pancetta
VENEZIANA € 9.00
Pomodoro, mozzarella, prosciutto, funghi, pulpettini, uovo

AGGIUNTE da €0.50 a €2.00

CASTELLO
OSTERIA CAFFÈ

Via Montegrano, 32 Osilo
Tel. 079.328084
ilcastelloosteriacaffe@gmail.com

Alcune sono compatibili con una qualità di vita regolare, con una remissione clinica nella maggioranza dei casi, anche se, purtroppo, altre forme appaiono di maggiore gravità e possono essere associate ad importanti comorbidità, cioè alla presenza di più malattie contemporaneamente.

Gli ambulatori del Centro accolgono le chiamate dei pazienti tutti i giorni, escluso il sabato e i giorni festivi, dalle ore 8 alle ore 14. **Per appuntamento** è possibile chiamare lo **079 228233** oppure scrivere via mail a clinica.neurologica@aouss.it.

TAGS AOU Sassari Epilessia giornata internazionale giornata mondiale giornata nazionale sassari

Sassari asl

Print Facebook Twitter LinkedIn WhatsApp

Articolo precedente

Domani sabato 11 febbraio, a Santu Lussurgiu, la XXV edizione di CANTIGOS IN CARRELA

Articolo successivo

Digitale, AIDR: Italia pronta ad affrontare sfide competenze



Sara Vanni

<https://linktr.ee/sara26ele>

SARA VANNI (1992) si è laureata in Discipline dello Spettacolo prima all'Università degli Studi di Siena e poi a La Sapienza di Roma. Nel 2013 fonda una compagnia teatrale, portando in scena il Decameron di Boccaccio e l'Inferno di Dante a Siena e Firenze. Nel 2016 consegue il Diploma di I livello in Pianoforte. Nel 2023 pubblica un e-book di "Teoria Musicale e Basi di Pianoforte" per Amazon Kindle.

LINK: <https://mediterraneews.org/2023/02/10/aou-sassari-epilessia-conoscerla-per-superare-i-pregiudizi/>

venerdì, Febbraio 10 2023

Breaking News

AOU SASSARI – Epilessia, conoscerla per superare i pregiudizi



MEDITERRANews

L'informazione Glocal del Mediterraneo

HOME ITALIA ESTERI ECONOMIA SOCIETÀ SALUTE SCIENZE E TECNOLOGIA SPORT RUBRICHE

Cerca



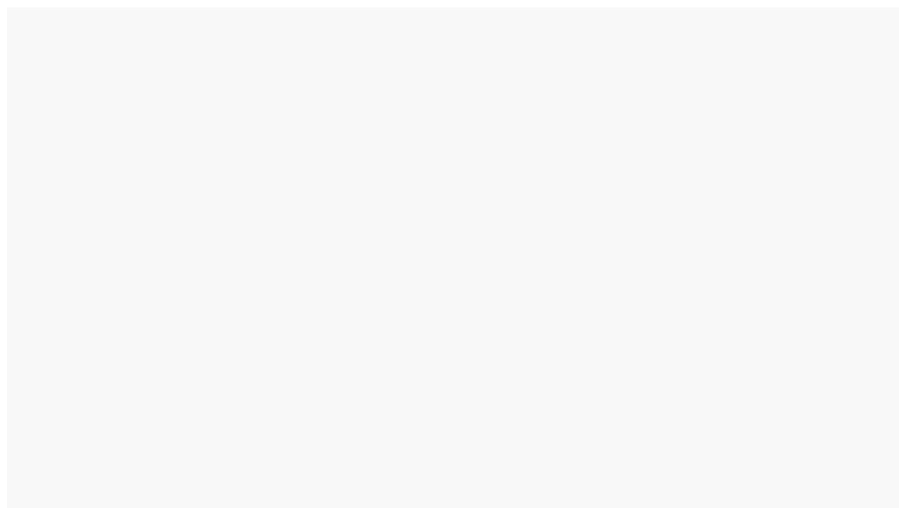
Home / Salute / AOU SASSARI – Epilessia, conoscerla per superare i pregiudizi

Salute

AOU SASSARI – Epilessia, conoscerla per superare i pregiudizi

Acquario · 2 ore fa

0 37 2 minutes read



La Clinica di Neurologia dell'Aou di Sassari partecipa alla Giornata internazionale dedicata a questa patologia con una vasta rilevanza sociale e che colpì personaggi illustri della storia. Il 13 febbraio una videoconferenza web dalle 15 alle 16,30

Sassari 10 febbraio 2023 – In antichità era considerato un **morbo sacro**, di origine divina. E ancora, nell'antica Roma, il medico **Aulo Cornelio Celso** nel suo trattato *De Medicina* la chiamava il **malcaduco**, perché provoca la caduta e la perdita dei sensi. Ma, comunque la si volesse chiamare, l'epilessia era una patologia che portava a stigmatizzare le persone che ne soffrivano.

Uno **stigma sociale** che, purtroppo, ancora oggi sembra interessare chi è colpito da questa malattia, spesso con l'esclusione da una vita normale.

E proprio per questo che il **13 febbraio** prossimo torna la **Giornata internazionale dell'epilessia**, anche con l'obiettivo di superare questo stigma. La **Clinica di Neurologia dell'Aou di Sassari**, diretta dal professor **Paolo Solla**, parteciperà a questa giornata con un convegno in videoconferenza dal titolo **"Conosciamo meglio l'epilessia. Incontro con gli esperti"**.

Articoli recenti

- > Antipasto san Valentino canocchie in salsa yogurt
- > AOU SASSARI – Epilessia, conoscerla per superare i pregiudizi
- > Tennistavolo Sassari: Oyebode vince con la nazionale, trasferte per A2 e B2 maschili
- > Torino: un evento per amanti del mistero
- > Ad Albenga critiche per gli orari della Biblioteca

Categorie

- > Ambiente
- > Attualità
- > Comunicati Stampa
- > Concorsi e Lavoro
- > Cultura e gastronomia
- > Economia
- > Editoriali
- > Esteri
- > Gossip
- > Italia
- > Magia e Misteri
- > Medit...errando
- > Poker e Gaming
- > Rubriche
- > Salute
- > Scienze e Tecnologia
- > Sindacati
- > Società
- > Speciale Maturità
- > Speciale Sclerosi Multipla
- > Spettacoli
- > Sport
- > Televisione
- > Un mare di ricette
- > vela

L'evento rientra tra gli appuntamenti nazionali coordinati della **Fondazione Lice**, la *Lega Italiana contro l'epilessia*.

L'incontro web si svolgerà lunedì **13 febbraio** dalle **ore 15** alle **16.30**, e sarà aperto a tutti i pazienti, i caregiver e tutti coloro che hanno interesse a conoscere meglio questa patologia.

Per seguire il convegno sarà sufficiente collegarsi al link: <https://meet.google.com/phr-fnhq-tvm>

L'epilessia rappresenta un **disturbo neurologico** caratterizzato dall'insorgenza di **crisi epilettiche**. È una malattia neurologica frequente e, in Italia, si stima abbia una prevalenza di circa l'1 per cento.

Secondo diversi studi, a soffrire di questa patologia neurologica grave erano anche personaggi storici illustri, a partire da **Alessandro Magno** quindi **Giulio Cesare**, il principe **Chinkim** figlio di Kublai Khan, **Napoleone Bonaparte**, oltre ad artisti come **Michelangelo** e **Van Gogh**.

«L'epilessia rappresenta una malattia neurologica cronica a grande impatto sociale – afferma il professor **Paolo Solla**, direttore della **Neurologia** dell'**Aou** sassarese – con necessità di competenze elevate e spesso anche di tipo multidisciplinare, che pesa sulla vita di oltre **12.000 sardi** e sulle loro famiglie. Si stima, infatti, che ne siamo affette circa **50 milioni** di persone al mondo, **6 milioni in Europa**, e circa **500-600 mila in Italia**».

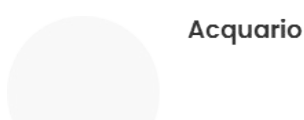
L'epilessia è definita attualmente dall'*International league against epilepsy* (Ilae) come una malattia neurologica caratterizzata dalla persistente predisposizione a sviluppare crisi epilettiche e dalle **conseguenze neurobiologiche, cognitive, psicologiche e sociali** associate a tale condizione.

«Nel nostro Centro epilessie – riprende **Solla** – operano attualmente tre specialisti, il dottor **Davide Giacomo Corda**, la dottoressa **Chiara Fois** e la dottoressa **Sara Todesco**, esperti nel trattamento specifico della epilessia, con percorsi e servizi dedicati alla gestione di tutte le sue problematiche. Attualmente seguiamo oltre **1.000 pazienti** sia in età adulta sia avanzata, in quanto l'epilessia si caratterizza per un esordio possibile in tutte le fasce di età, con un'eziologia eterogenea, un decorso cronico, solo in rari casi progressivo, e con esigenze assistenziali diverse in relazione ad età – dall'infanzia all'età senile – oltre che a differenze correlate al genere», conclude il **direttore** della Neurologia.

Le epilessie sono, infatti, molteplici, con cause ed evoluzioni prognostiche diverse. Alcune sono compatibili con una qualità di vita regolare, con una remissione clinica nella maggioranza dei casi, anche se, purtroppo, altre forme appaiono di maggiore gravità e possono essere associate ad importanti comorbidità, cioè alla presenza di più malattie contemporaneamente.

Gli ambulatori del Centro accolgono le chiamate dei pazienti tutti i giorni, escluso il sabato e i giorni festivi, dalle ore 8 alle ore 14. **Per appuntamento** è possibile chiamare lo **079 228233** oppure scrivere via mail a clinica.neurologica@aouss.it.

Tag **aou sassari** **epilessia**



Related Articles

Sclerosi Multipla: dagli USA un'interessante conferma sul Metodo Zamboni

🕒 21 Aprile 2012

Nuova allerta alimentare Kraft ritira il formaggio Velveeta perché non ha abbastanza conservanti

🕒 22 Giugno 2014

In Italia si riducono i consumi di frutta, verdura, carne e pesce

🕒 16 Dicembre 2016

Lascia un commento


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

Nome *

Email *

Sito web

Do il mio consenso affinché un cookie salvi i miei dati (nome, email, sito web) per il prossimo commento.

 - due = quattro 

Invia commento

LINK: https://www.ansa.it/sardegna/notizie/2023/02/10/conoscere-lepilessia-convegno-online_db5ed5ac-3e0f-46c1-b8c5-134bf9dbf8fb.html

EDIZIONI > ANSAMed | Europa-Ue | NuovaEuropa | America Latina | Brasil | English | Podcast | ANSAcheck

Social:      

ANSA.it **Sardegna**

Fai la ricerca

ABBONATI



Galleria Fotografica Video

Scegli la Regione +



CRONACA • POLITICA • ECONOMIA • SPORT • SPETTACOLO • ANSA VIAGGIART • TERRA&GUSTO • LAVORO • MARE • SARDEGNA&EU • SPECIALI • SARDEGNA INVITA

ANSA.it > Sardegna > **Conoscere l'epilessia, convegno online**

Conoscere l'epilessia, convegno online

In occasione della Giornata internazionale sulla patologia

Redazione ANSA

SASSARI

10 febbraio 2023

12:30

NEWS

Suggerisci

Facebook

Twitter

Altri

A+ A A-

Stampa

Scrivi alla redazione



© ANSA

CLICCA PER INGRANDIRE

(ANSA) - SASSARI, 10 FEB - In occasione della Giornata internazionale dell'epilessia, lunedì 13 febbraio, l'Aou di Sassari terrà una videoconferenza web dalle 15 alle 16,30 per far conoscere meglio la patologia, superando anche antichi pregiudizi che, ancora oggi, spesso portano ad escludere da una normale vita sociale le persone che ne sono affette.

L'evento, dal titolo "Conosciamo meglio l'epilessia. Incontro con gli esperti", rientra tra gli appuntamenti nazionali coordinati della Fondazione Lince, la Lega Italiana contro l'epilessia. L'incontro sul web sarà aperto a tutti i pazienti, i caregiver e tutti coloro che hanno interesse a conoscere meglio questa patologia, di cui hanno sofferto personaggi illustri della storia, come Giulio Cesare, Alessandro Magno, Napoleone Bonaparte, oltre ad artisti come Michelangelo e Van Gogh. Per seguire il convegno sarà sufficiente collegarsi al link: <https://meet.google.com/phr-fnhq-tvm>.

"L'epilessia rappresenta una malattia neurologica cronica a grande impatto sociale con necessità di competenze elevate e spesso anche di tipo multidisciplinare, che pesa sulla vita di oltre 12.000 sardi e sulle loro famiglie. Si stima che ne siamo affette circa 50 milioni di persone al mondo, 6 milioni in Europa, e circa 500-600 mila in Italia", spiega Paolo Solla, direttore della Neurologia dell'Aou sassarese. "Nel nostro Centro epilessie operano tre specialisti esperti nel trattamento specifico della epilessia, con percorsi e servizi dedicati alla gestione di tutte le sue problematiche. Attualmente seguiamo oltre 1.000 pazienti sia in età adulta sia avanzata, in quanto l'epilessia si caratterizza per un esordio possibile in tutte le fasce di età, con un'eziologia eterogenea, un decorso cronico, solo in rari casi progressivo, e con esigenze assistenziali diverse in relazione all'età e al genere», conclude il direttore della Neurologia. (ANSA).

Primo Piano

Malattia

Internet

Assistenza sanitaria

Paolo Solla

Napoleone Bonaparte

Michelangelo Buonarroti

Alessandro Magno

Giulio Cesare

Vincent van Gogh

VIDEO ANSA



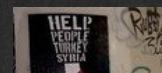
10 FEBBRAIO, 12:56

TERREMOTO IN SIRIA, LE URLA DI DOLORE E POI IL SALVATAGGIO: ESTRATTE VIVE DUE BAMBINE



10 febbraio, 12:55

Terremoto in Turchia: quasi distrutta Gaziantep, a pochi km dall'epicentro



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

LINK: https://www.ansa.it/sardegna/notizie/aou_sassari_news/2023/02/10/conoscere-lepilessia-convegno-online_f691713c-730e-4b54-b0ee-87adee8f312c.h...

EDIZIONI > ANSAMed | Europa-Ue | NuovaEuropa | America Latina | Brasil | English | Podcast | ANSAcheck | Social:

ANSA.it **Sardegna**

Fai la ricerca

ABBONATI



Galleria Fotografica

Video

Scegli la Regione +



CRONACA • POLITICA • ECONOMIA • SPORT • SPETTACOLO • ANSA VIAGGIART • TERRA&GUSTO • LAVORO • MARE • SARDEGNA&EU • SPECIALI • SARDEGNA INVITA

ANSA.it > Sardegna > AOU Sassari NEWS > **Conoscere l'epilessia, convegno online**

FOCUS

In collaborazione con:

AOU SASSARI



Conoscere l'epilessia, convegno online

In occasione della Giornata internazionale sulla patologia

Redazione ANSA SASSARI 10 febbraio 2023 12:30



© ANSA

Scrivi alla redazione Stampa

(ANSA) - SASSARI, 10 FEB - In occasione della Giornata internazionale dell'epilessia, lunedì 13 febbraio, l'Aou di Sassari terrà una videoconferenza web dalle 15 alle 16,30 per far conoscere meglio la patologia, superando anche antichi pregiudizi che, ancora oggi, spesso portano ad escludere da una normale vita sociale le persone che ne sono affette.

L'evento, dal titolo "Conosciamo meglio l'epilessia. Incontro con gli esperti", rientra tra gli appuntamenti nazionali coordinati della Fondazione Lince, la Lega Italiana contro l'epilessia. L'incontro sul web sarà aperto a tutti i pazienti, i caregiver e tutti coloro che hanno interesse a conoscere meglio questa patologia, di cui hanno sofferto personaggi illustri della storia, come Giulio Cesare, Alessandro Magno, Napoleone Bonaparte, oltre ad artisti come Michelangelo e Van Gogh. Per seguire il convegno sarà sufficiente collegarsi al link: <https://meet.google.com/phr-fnhq-tvm>.

"L'epilessia rappresenta una malattia neurologica cronica a grande impatto sociale con necessità di competenze elevate e spesso anche di tipo multidisciplinare, che pesa sulla vita di oltre 12.000 sardi e sulle loro famiglie. Si stima che ne siamo affette circa 50 milioni di persone al mondo, 6 milioni in Europa, e circa 500-600 mila in Italia", spiega Paolo Solla, direttore della Neurologia dell'Aou sassarese. "Nel nostro Centro epilessie operano tre specialisti esperti nel trattamento specifico della epilessia, con percorsi e servizi dedicati alla gestione di tutte le sue problematiche. Attualmente seguiamo oltre 1.000 pazienti sia in età adulta sia avanzata, in quanto l'epilessia si caratterizza per un esordio possibile in tutte le fasce di età, con un'eziologia eterogenea, un decorso cronico, solo in rari casi progressivo, e con esigenze assistenziali diverse in relazione all'età e al genere», conclude il direttore della Neurologia. (ANSA).

RIPRODUZIONE RISERVATA © Copyright ANSA

CONDIVI



LINK: <https://www.iltquotidiano.it/articoli/giornata-internazionale-dellepilessia-lunedì-13-febbraio-il-nettuno-si-tinge-di-viola/>



Trento, IT ☁️ 9°C Città e valli Cerca



[Cronaca](#) [Politica](#) [La Inchiesta](#) [Crisi climatica](#) [Economia](#) [Lo storico](#) [La grande intervista](#) [Cultura&Spettacoli](#) [Sport](#)
[La giostra dei bambini](#) [Salute](#) [Scienze](#) [Università e ricerca](#) [Bolzano-Innbruck \(Europe\)](#) [Italia](#) [Fondo](#) [Redazionali](#)

ABBONATI

GIORNATA DELL'EPILESSIA

venerdì 10 Febbraio, 2023

Giornata internazionale dell'epilessia: Lunedì 13 febbraio il Nettuno si tinge di viola

di Redazione

Anche quest'anno il Comune di Trento ha scelto di aderire alla campagna per sensibilizzare e promuovere la consapevolezza della patologia che colpisce circa 550mila italiani



Lunedì 13 febbraio ricorre la giornata internazionale dell'epilessia a cui il Comune ha scelto di aderire illuminando di viola, il colore della lotta contro l'epilessia, la fontana del Nettuno.

La giornata, promossa dalla Lega italiana contro l'epilessia - LICE - e dalla Fondazione LICE, vuole sensibilizzare e promuovere la consapevolezza dell'epilessia, evidenziando i problemi che ogni giorno i malati, i loro familiari e assistenti devono affrontare. Nei Paesi industrializzati infatti l'epilessia colpisce circa 1 persona su 100. Questa patologia si può verificare in tutte le età, con due picchi di incidenza, uno nei primi anni di vita e l'altro - sempre più elevato - nelle età più avanzate. Alla base dell'alto tasso di incidenza nel primo anno di vita ci sono soprattutto fattori genetici mentre per gli over 75 la causa risiede nell'aumento di patologie legate all'età quali ictus cerebrale, malattie neurodegenerative, tumori e traumi cranici.

In occasione della giornata, LICE e Fondazione LICE in collaborazione con il Giffoni Film Festival, promuovono il progetto dal titolo "Si va in scena. Storie di Epilessia. Racconti di inclusione della scuola al lavoro". La campagna di sensibilizzazione prevede la stesura di un testo capace di trasmettere al lettore l'esperienza di questo disturbo neurologico ed è rivolta a tutte le persone affette da epilessia ma anche indirettamente a familiari e assistenti del malato. La scadenza per inviare l'elaborato è fissata alle ore 12 del 13 marzo. Per maggiori informazioni si rimanda al sito di LICE <https://www.lice.it/index.php>.

POLICURA
Torna a far brillare il tuo sorriso!
Implantologia dentale e protesica di alta qualità a Trento e Rovereto
CONTATTACI

Divio Catering
Ricevimenti Banqueting
cell. 3473756990

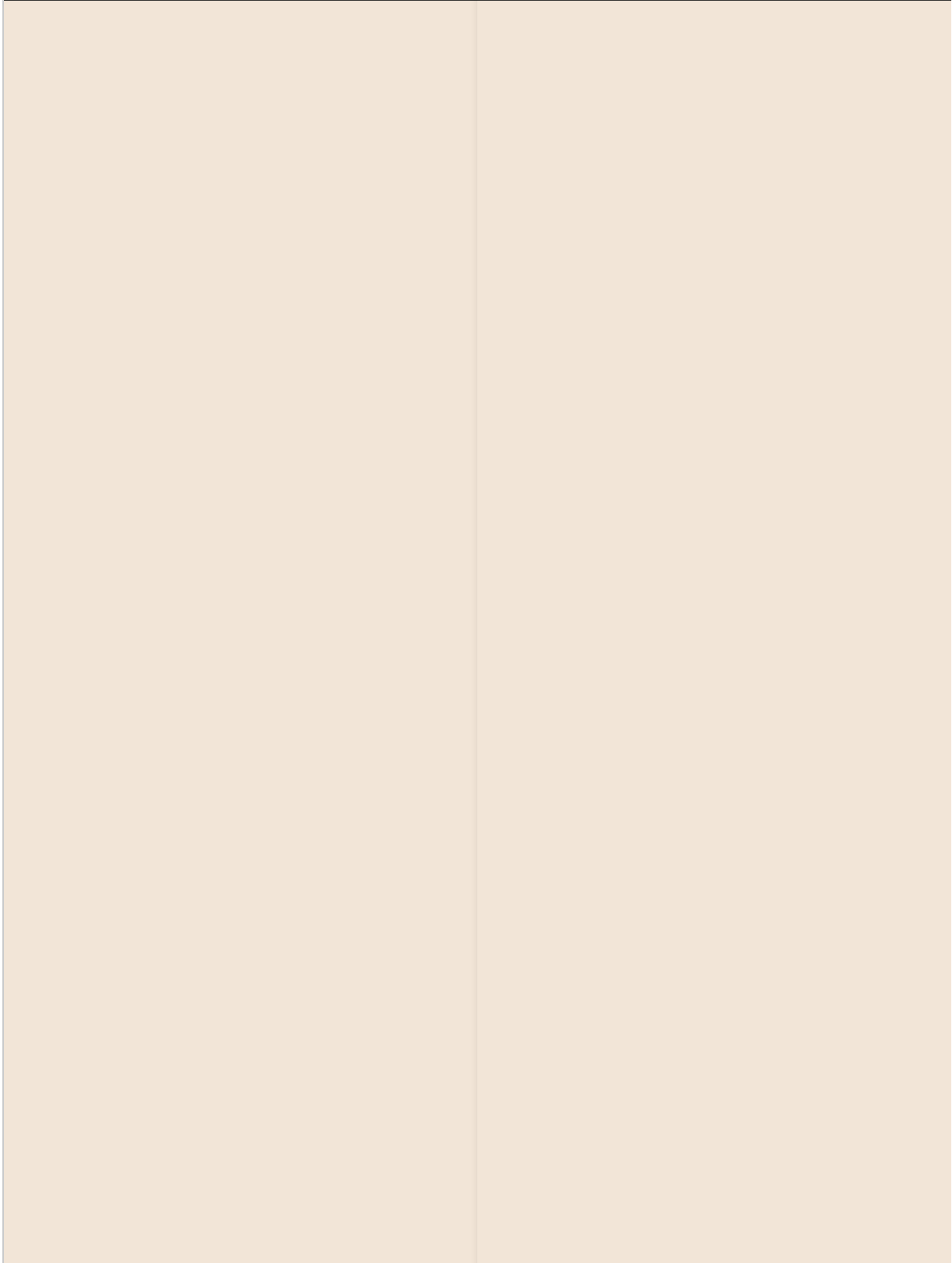

SEMPRE IN PRIMO PIANO!
IL TUO SPAZIO PUBBLICITARIO SU IL T È UNICO. PER NON PERDERE NEMMENO UNA NOTIZIA
■ pubblicita@iltquotidiano.it
■ legale@iltquotidiano.it
■ necrologi@iltquotidiano.it
SYNTHESIS PUBBLICITÀ

Darwin

LINK: <https://www.ildenaro.it/giornata-internazionale-dellepilessia-al-mann/>

10.8 °C venerdì, Febbraio 10, 2023 Approfondimenti Arretrati Il Direttore Le iniziative de ildenaro.it Speciali Video

Napoli



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

Q

LINK: <https://www.lastampa.it/torinosette/2023/02/10/news/agenda-12634527/>

MENU CERCA

IL QUOTIDIANO

ABBONATI

torinosette

Rubriche Obiettivo su Pop&Jazz Teatro Musica classica Cinema&TV In famiglia Appuntamenti Edicola

AGENDA

10 Febbraio 2023 alle 07:59 | 2 minuti di lettura

VENERDI' 10

Biblioteca musicale Andrea Della Corte. Alle 10,30 alla Tesoriera di corso Francia 186, incontro curato dalla musicologa Maria Cristina Riffero "Alberto Testa e il cinema". Alle 17, invece, per il ciclo "Puzzle musicale" Andrea Rinaudo parlerà de "Il repertorio per la chitarra e le correnti artistiche del '900". L'ingresso per entrambi gli appuntamenti è libero.

Conservatorio. Alle 20,30 in piazza Bodoni per le "Serate Musicali" si terrà "Migliori diplomati - Golden Gala", un evento dedicato a due pianisti allievi del Giuseppe Verdi. Si esibiranno Riccardo Mussato in pagine di Schubert e Debussy e Luca Guido Troncarelli con brani di Beethoven, Liszt e Chopin. Libero con prenotazione consigliata su conservatoriotorino.eu.

Rivoli. Alle 21 all'Auditorium dell'Istituto Musicale Balmas di via Capello 3, in occasione del Giorno del ricordo verrà presentato "...d'arte e di bellezza istriane...", appuntamento che, con il sottotitolo de "La musica di Antonio Smareglia, la poesia di Umberto Saba", sarà un percorso alle radici dell'Istria. Sul palco il soprano Martina Malavolti, il tenore Filippo Pina Castiglioni e la voce recitante di Mirjam Schiavello. Ingresso libero.

Venaria. Alle 21 la Sala Polifunzionale della Biblioteca Civica di via Verdi 18 aprirà le porte a un concerto tra musica e poesia. Intitolato "Un viaggio in Istria" proporrà brani e versi di Luigi Donorà con la voce di Giuliana Donorà e Luca Pozzi al pianoforte. Ingresso libero.

SABATO 11

Santena. Alle 15 al Castello di Cavour "Concert Art. Francesco Gonin tra pittura e musica", suoni, immagini e parole alla scoperta dell'artista che illustrò i Promessi Sposi. Protagoniste la storica Barbara Stabielli e l'arpista Katia Zunino. Gratuito con prenotazione obbligatoria, tel. 347/84.11.327.

DOMENICA 12

Villa della Regina. Alle 11 nelle sale di strada Comunale Santa Margherita 79 "A spasso per l'Europa", appuntamento con Silvia Cavallotto al violino e Chiara Burrogano al violoncello. Ingresso a Villa della Regina 7 euro, tel. 339/27.39.888.

LUNEDI' 13

Teatro Vittoria. Alle 20,30 la sala di via Gramsci 4 accoglierà "La musica per la ricerca contro l'epilessia", evento benefico organizzato da Lice, Lega Italiana Contro l'Epilessia, e gli Amici dell'Orchestra Sinfonica Nazionale della Rai in occasione della giornata mondiale contro l'epilessia. Protagonisti sul palco i fratelli Gianluca Guida al pianoforte e Lorenzo Guida al violoncello in pagine di Schubert e Brahms. Ingresso libero con donazione minima di 25 euro.

MARTEDI' 14

Villa Tesoriera. Alle 17 nelle sale di corso Francia 186, per Concertante "Suoni fisarmonici" con Oleg Vereshchagin al bayan con musiche di Scarlatti, Bach, Méhul, Bizet, Wieniawski, Rachmaninov, Gubaidulina e Tschernikov. Ingresso libero.

Chivasso. Alle 21 nella Chiesa di Santa Maria degli Angeli, "Concerto di San Valentino", serata dedicata alle canzoni d'amore. Coinvolti il cantante Corrado Margutti, l'arpista Cristina Greco e l'attore Mario Brusa. Verranno interpretate pagine di compositori del XIX e XX: Britten, Hahn, Margutti e Tosti. Ingresso a offerta libera, tel. 011/20.75.580.

Consigli La guida allo shopping del Gruppo Cedit
© Riproduzione riservata

CRONACHE ESTER SPOF

ECONOMIA POLITI TORI

Scrivi alla redazi
Contattaci
Cookie Policy
Pubbli Sede
Dati Societ Privac, Etico

I diritti delle immagini e dei testi sono riservati. È espressamente vietata la

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

LINK: <https://www.ilrestodelcarlino.it/ascoli/cronaca/monteprandone-e-san-benedetto-viola-contro-lepilessia-150830e2>



Acquista il giornale

Cronaca Monteprandone e San Benedetto viola contro l'epilessia



Acquista il giornale

Accedi Abbonati

ASCOLI

Ascoli

Cronaca

Cosa Fare

Sport

Cronaca


Sport

Cosa Fare

Politica

Economia

Cultura e spettacoli

Speciali 

Sanremo: Morandi e Sangiovanni

Azzannata dai cani

Truffa sventata

Capotreno aggredito

Rogo a Verona



10 feb 2023



Home

> Ascoli

> Cronaca

> Monteprandone e San Benedetto viola contro l'epilessia

Monteprandone e San Benedetto viola contro l'epilessia

I comuni di Monteprandone e San Benedetto aderiscono alla campagna di sensibilizzazione promossa dalla Lega italiana contro l'epilessia, dall'associazione marchigiana per la lotta contro l'epilessia (Amce) e dall'azienda ospedaliera universitaria delle Marche. In occasione della Giornata Internazionale che si celebra il 13 febbraio Monteprandone illuminerà di viola il Palazzo Comunale e il Borgo Storico, San Benedetto il monumento al pescatore. "L'epilessia è una problematica neurologica con coinvolgimento sociale e psicologico che riguarda l'1% della popolazione nel mondo senza differenze di sesso ed etnia – spiegano i promotori dell'iniziativa - i principali pregiudizi sono legati all'idea che si tratti di una malattia mentale e che sia sempre trasmessa geneticamente. I soggetti affetti vengono discriminati, considerati inferiori e da evitare per via delle crisi. Ne risultano isolamento sociale, minori livelli occupazionali, difficoltà nei rapporti sentimentali. Per tali motivi c'è la tendenza a nascondere la malattia con conseguente minore possibilità di cura e di guarigione, oltre a sviluppare psicopatologie di tipo depressivo ed ansioso". L'Amce è costituita da pazienti, medici, operatori sanitari e cittadini che si sentono vicini a questo problema. Per informazioni: 3881642227.



© Riproduzione riservata



POTREBBE INTERESSARTI ANCHE

Cronaca

Fmtv sbarca a Sanremo tra collegamenti e curiosità

Cronaca

L'archivio storico e il liceo scientifico recuperano la storia

Cronaca

LINK: http://www.metronapoli.it/dettaglioews_zoom.asp?pubblicazione=metronapolitw&id=22403



E-Magazine & Web TV della Città' Metropolitana di Napoli - Registrazione al Tribunale di Napoli 5113/2000

Lunedì 13 febbraio al MANN di Napoli per la Giornata Internazionale dell'Epilessia

10/2/2023 - Appuntamento nella sala conferenze dalle 9.30 alle 13.30 con "Si va in scena...al MANN tra Archeologia ed Epilessia". Come ogni anno, il secondo lunedì del mese di febbraio, la giornata per promuovere la consapevolezza dell'epilessia in modo globale. Illuminati di viola i monumenti più importanti delle città



Come ogni anno il secondo lunedì del mese di febbraio, si celebra la "Giornata Internazionale dell'Epilessia", per promuovere la consapevolezza dell'epilessia in modo globale, con l'appuntamento che quest'anno cade il 13 Febbraio, a ridosso della giornata dedicata all'Amore. L'associazione E.C.O. Epilessie Campania Odv, che sposa l'intento, grazie all'impegno della presidente, Rossella Giaquinto, della vicepresidente, Anna Stilo, e della segretaria, Maria Rosaria Annunziata, ha attivato una rete di solidarietà, di umanità e di benevolenza intorno ai bisogni di chi soffre e di chi spesso convive con una patologia scomoda e fastidiosa, condividendo esiti e prospettive in tale occasione.

Tutte premesse importanti, che vedono collaborazione e disponibilità aprire porte di solidarietà, come quelle del MANN - Museo Archeologico Nazionale di Napoli - dove si terrà l'incontro del 13 febbraio, nella sala conferenze (dalle ore 9.30 alle 13.30), grazie alla sensibilità del Direttore Paolo Giulierini, per la festa più attesa da chi soffre di Epilessia, per un momento divulgativo e di condivisione con le scuole, le istituzioni, il territorio e la sanità.

L'appuntamento è patrocinato dalla Regione Campania, dal Comune di Napoli, e della Lega Italiana Contro l'Epilessia (LICE), ma anche dalla Fondazione LICE e dal CSV Napoli. In particolare il Centro dell'Epilessia di riferimento Regionale diretto dalla Prof.ssa Leonilda Bilo, Coordinatore LICE per la macroarea Campania e Molise, sarà al fianco dell'associazione E.C.O. Epilessie Campania Odv, con un programma informativo sulla patologia per tutti i presenti alla conferenza, che vedrà protagonista la difficoltà del paziente epilettico nella vita scolastica e lavorativa.

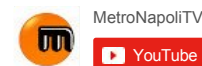
Una mattinata che si prospetta intensa e che vuole diffondere conoscenza sulle complicazioni che spesso si presentano quando si è epilettici, nonché, gli sforzi che la comunità scientifica del nostro territorio pone al servizio della necessità. Attività sottolineata anche dal colore viola, grazie a tutti i sindaci e assessori del territorio campano, che illumineranno i monumenti più importanti delle loro cittadine con il colore simbolo dell'epilessia, e ai singoli cittadini e professionisti, come lo Studio Gaeta di Dottori Commercialisti e Revisori contabili di Napoli, che ha sostenuto e supportato l'evento.

Come mostra simbolicamente anche l'immagine della giornata, un disegno iconico realizzato dall'Illustratrice Irma Ruggiero che rappresenta una eroina ordinaria, in abiti normali, ma armata di mantello e ventose, che richiamano i grovigli o momenti di crisi, mentre il fascio di luce illumina il cammino per ... "andare in scena"... come al Museo Archeologico, nonostante tutto, per mostrare il meglio di se tra sorrisi e tanta voglia di essere.



Notizie Video

- Città Metropolitana
- Area Metropolitana
- Consiglio On Line
- Legalità e Sicurezza
- InfoScuola
- Napoli Città
- Area Flegrea
- Distretto Nolano
- Napoli Nord
- Penisola Sorrentina
- Area Vesuviana



Contatti

Area Riservata

Il Progetto Metronapoli.it

Policies

LINK: <http://www.viverefermo.it/2023/02/11/porto-san-giorgio-fontana-di-viale-cavallotti-illuminata-di-viola-il-comune-aderisce-alla-giornata-inte...>

vivere fermo
IL QUOTIDIANO DELLA CITTÀ E DEL TERRITORIO

👍 Top News

🕒 Ultima Ora

Porto San Giorgio: fontana di viale Cavallotti illuminata di viola. Il Comune aderisce alla Giornata internazionale dell'epilessia



🕒 1' di lettura 10/02/2023 - 11
Comune ha aderito alla Giornata internazionale dell'epilessia promossa da Lice e Amce.

Lunedì 13 febbraio la fontana di viale Cavallotti sarà illuminata di viola in favore della campagna volta a sensibilizzare la

popolazione sui pregiudizi e sullo stigma ancora presenti riguardo a questa malattia nonostante i progressi scientifici e sociali.

L'epilessia è una problematica neurologica con coinvolgimento sociale e psicologico, che riguarda l'1% della popolazione nel mondo senza differenze nel sesso ed etnia. I principali pregiudizi sono legati all'idea che si tratti di una malattia mentale e che sia sempre trasmessa geneticamente.

I soggetti affetti vengono discriminati, considerati inferiori e da evitare per via delle crisi. Ne risultano isolamento sociale, minori livelli occupazionali, difficoltà nei rapporti sentimentali. Per tali motivi c'è la tendenza a nascondere la malattia con conseguente minore possibilità di cura e di guarigione, oltre a sviluppare psicopatologie di tipo depressivo ed ansioso.

L'associazione marchigiana Amce, inserita nella Fie nazionale (Federazione Italiana Epilessia), svolge il ruolo di assistenza, counselling individuale e promozione di eventi sociali e scientifici per combattere gli ostacoli che impediscono ai pazienti di essere pienamente inseriti nella società.

Essa è costituita da pazienti, medici, operatori sanitari e cittadini che si sentono vicini a questo problema. Per informazioni e contatti: pagina Facebook: www.facebook.com/AMCEPILESSIA; email: amcepil@gmail.com cell 3881642227.

Comune di Porto San Giorgio

Spingi su ↑



Questo è un comunicato stampa pubblicato il 10-02-2023 alle 14:59 sul giornale del 11 febbraio 2023 - 14 letture

In questo articolo si parla di attualità, porto san giorgio, comunicato stampa



L'indirizzo breve è <https://vivere.me/dRWF>

LINK: <https://www.chiamamicitta.it/ausl-romagna-13-febbraio-giornata-internazionale-dellepilessia-le-iniziativa-di-sensibilizzazione/>

HOME CONTATTI CHI SIAMO



Chiamamicitta.it

l'informazione online di Rimini e Provincia



www.sgrlucegas.com



HOME PAGE CRONACA PRIMO PIANO POLITICA ECONOMIA TAVOLA SALUTE TURISMO CULTURA E SPETTACOLI

SPORT SCUOLA ANIMALI ALMANACCO GRANDI EVENTI METEO

Q Cerca



Home > Ultima ora welfare > Ausl Romagna: 13 febbraio Giornata Internazionale dell'Epilessia, le iniziative di sensibilizzazione

Ausl Romagna: 13 febbraio Giornata Internazionale dell'Epilessia, le iniziative di sensibilizzazione

10 Feb 2023 / Redazione

Ultima ora welfare



Per la tua pubblicità su questo sito

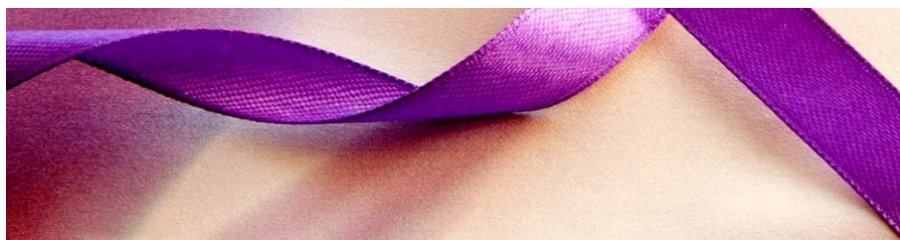


©2023 ilMeteo.it - il Meteo per il tuo

Meteo Rimini

Previsione T min T max Vento

Venerdì 10 ☀ 0 5 NW 26 km/h

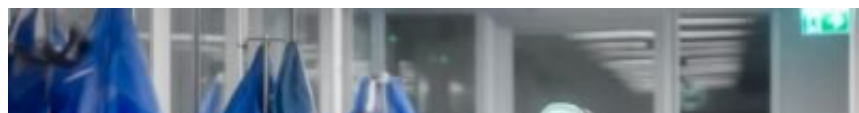


Il 13 febbraio si celebra la Giornata Internazionale dell'Epilessia, un evento che ricorre ogni anno nel secondo lunedì di febbraio con l'obiettivo di promuovere la consapevolezza su questa patologia che nel mondo, secondo l'Organizzazione Mondiale della Sanità, colpisce circa 50 milioni di persone di tutte le età.

In Romagna, anche quest'anno, a testimonianza e supporto delle problematiche che vivono le persone che ne sono affette e le loro famiglie, le Neurologie, le Pediatrie e le Neuropsichiatrie Infantili dell'Ausl insieme alle Associazioni dei pazienti e alle Amministrazioni comunali si uniranno alla 'voce globale'. Nel dettaglio, **lunedì 13 febbraio saranno illuminati di viola alcuni monumenti cittadini della Romagna**, tra cui Palazzo Rasponi dalle Teste a Ravenna, l'orologio del Palazzo Comunale a Cesena e Castel Sismondo a Rimini; sempre nella giornata **del 13 febbraio, alle ore 15, a Rimini**, l'Associazione Italiana Epilessia Emilia Romagna e la Lega Italiana Contro l'Epilessia Emilia Romagna nell'Aula Magna dell'IC Marvelli promuovono il **Concerto per l'Epilessia** con la partecipazione attiva degli alunni e del 'coro a colori' della scuola Marvelli, (per info: rimini@associazioneepilessia.it); **sabato 25 febbraio**, alle ore 9, nella sala AVIS dell'ospedale di Faenza, è invece in programma il **convegno pubblico "I percorsi dell'epilessia in Romagna: recepimento delle direttive sul Percorso Diagnostico Terapeutico Assistenziale – PDTA regionale"** promosso dall'Associazione Italiana Epilessia AIE insieme ai neurologi, neuropsichiatri infantili e pediatri dell'Ausl.

L'epilessia è una malattia neurologica caratterizzata dal ripetersi di crisi epilettiche, un fenomeno improvviso dovuto alla scarica parossistica di una porzione più o meno estesa di neuroni della corteccia cerebrale. L'International League Against Epilepsy (ILAE) ha definito l'epilessia una malattia "caratterizzata da persistente predisposizione a sviluppare crisi epilettiche e dalle conseguenze neurobiologiche, cognitive, psicologiche e sociali che tale condizione determina". Una definizione che rimarca non solo i caratteri clinico patologici della patologia ma anche l'impatto psicologico e sociale dell'epilessia sulla persona affetta e sulla sua famiglia, in particolare in età evolutiva. Non si deve dimenticare che l'epilessia è una malattia che comporta in sé un retaggio culturale ancora molto rilevante ed è marcata da uno stigma, che ancora oggi la cultura popolare non ha superato. Lo stigma legato alla malattia, la risonanza affettiva di fronte ad una crisi epilettica e alla preoccupazione dei parenti e dei genitori alla conferma della diagnosi, richiedono una presa in carico globale del paziente secondo percorsi diagnostico terapeutico assistenziali dedicati.

Ultimi Articoli



Sabato 11		2	9	NW	15 km/h
Domenica 12		2	10	NW	10 km/h
Lunedì 13		4	11	N	6 km/h
Martedì 14		3	11	NW	14 km/h
Mercoledì 15		5	9	NW	9 km/h

ULTIMI ARTICOLI



COVID STAZIONARIO IN EMILIA-
ROMAGNA, 28 VITTIME DI CUI UNA
A RIMINI

TUTTI GLI ARTICOLI



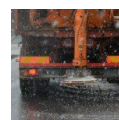
Covid stazionario in Emilia-Romagna, 28 vittime di cui una a Rimini

PRIMO PIANO
10 Feb 2023



Regione, visita studio di 30 molluschicoltori olandesi per conoscere il modello cooperativistico

ULTIMA ORA ECONOMIA E LAVORO
10 Feb 2023



Rimini, spargisale in azione nella notte dalle colline al mare

ULTIMA ORA ATTUALITÀ
10 Feb 2023



Rimini, ruba a raffica nei locali di Via Rimembranze: arrestato

ULTIMA ORA CRONACA
10 Feb 2023



Bellaria, dalla Fiera di Santa Apollonia a San Valentino passando per il tradizionale Veglione

EVENTI CULTURA E SPETTACOLI
10 Feb 2023

LINK: <https://www.ladige.it/territori/trento/2023/02/10/la-fontana-del-nettuno-di-trento-si-colora-di-viola-per-la-giornata-dell-epilessia-1.34226...>



Leggi / Abbonati
l'Adige



venerdì, 10 febbraio 2023



l'Adige.it

Comuni: Trento Rovereto Pergine Riva - Arco **Territori** ▾



Ora in onda: Dreams (G)-Beck

Cronaca | Attualità | Economia | Cultura e Spettacoli | Salute e Benessere | Montagna | Tecnologia | Sport | Foto | Video

Hot Topics:

[Carovita](#)

[La guerra in Ucraina](#)

[Emigrati trentini](#)

[Podcast: Il suono delle pagine](#)

Sei in: [Territori](#) » [Trento](#) » [La Fontana del Nettuno di Trento si...](#) »

Salute / Informazione

La Fontana del Nettuno di Trento si colora di viola per la Giornata dell'epilessia

L'amministrazione comunale aderisce anche quest'anno all'appuntamento di sensibilizzazione previsto il prossimo 13 febbraio. Un colore contro lo stigma ancora presente nel Paese

2022 Lunedì la giornata per l'epilessia, la Fontana del Nettuno verrà colorata di viola

LA STORIA [La mamma che non può lasciare mai il suo bimbo: «Con lui sempre»](#)

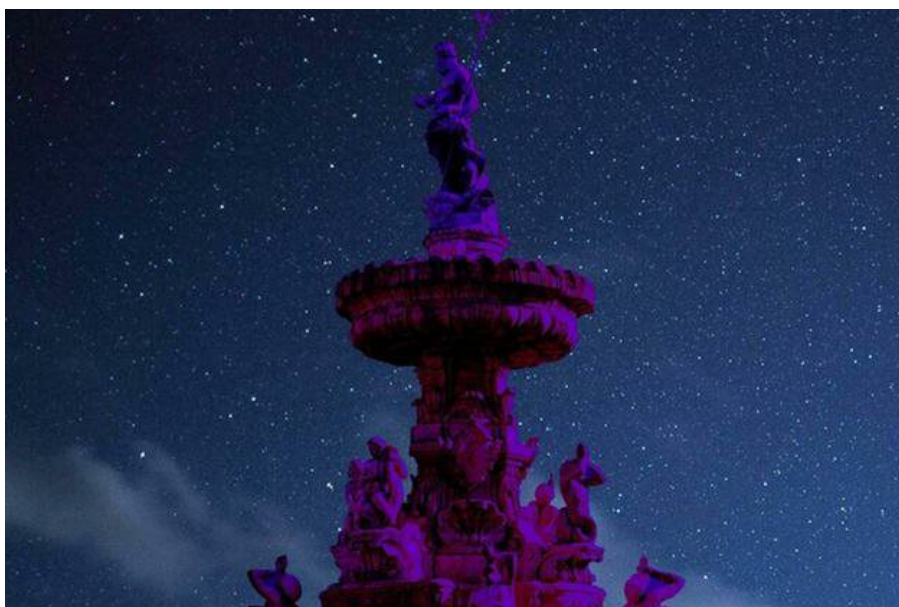
[#Giornata Dell'epilessia](#)

[#Epilessia](#)

[#Fontana Del Nettuno](#)

[#Campagna Di Sensibilizzazione](#)

10 febbraio 2023



TRENTO. Lunedì 13 febbraio ricorre la **Giornata internazionale dell'epilessia** a cui il **Comune di Trento** ha scelto di aderire illuminando di viola, il colore della lotta contro l'epilessia, la **fontana del Nettuno** di piazza Duomo.

I più letti

Mutui, sempre peggio: ecco la simulazione su un finanziamento per la casa di 100mila euro a 25 anni



Sbaglia il bus per Storo e finisce non solo a Predazzo, ma anche a processo



Turista straniero continua a sciare dopo l'orario di chiusura e si schianta contro un mezzo di servizio



La trentina Alessandra Campedelli lascia l'Iran: «Io una testimonial di libertà»



Elly Schlein a Trento: «Legata a questa terra, dobbiamo mettere fine alla dannosa era Fugatti»



La giornata, **promossa dalla Lega italiana contro l'epilessia e dalla Fondazione Lice**, vuole sensibilizzare e promuovere la consapevolezza dell'epilessia, evidenziando i problemi che ogni giorno i malati, i loro familiari e assistenti devono affrontare.

La luce viola si accende su diversi monumenti d'Italia per rappresentare il quotidiano impegno della comunità ad infrangere un secolare "stigma" che nel nostro Paese trova il vertice nel mondo del lavoro. **Oltre il 40% delle persone con epilessia in età di lavoro è disoccupato**. Il solo dichiarare di assumere medicinali anticrisi, pur nel loro pieno controllo, è causa di preconcetto rigetto. È quanto denuncia in una nota **l'Associazione Italiana Contro l'Epilessia**.

«Non saranno certamente le sole campagne culturali ad abbattere lo "stigma" sull'epilessia - sottolinea la nota, firmata dal presidente **Giovanni Battista Pesce** - ma, certamente sì, l'approvazione di una Legge che sancisca la nostra Piena Cittadinanza».

[#Giornata Dell'epilessia](#) [#Epilessia](#) [#Fontana Del Nettuno](#)
[#Campagna Di Sensibilizzazione](#)

10 febbraio 2023 | A- | A+ |  |  | 

[Home](#)

[Cronaca](#)

[Attualità](#)

[Economia](#)

[Cultura e Spettacoli](#)

[Salute e Benessere](#)

[Montagna](#)

[Tecnologia](#)

[Sport](#)

[Foto](#)

[Video](#)

[Necrologie su l'Adige](#)

[Traffico](#)

[Comunicati stampa](#)

S.I.E. S.p.A. - Società Iniziative Editoriali - via Missioni Africane n. 17 - 38121 Trento - P.I. 01568000226
[Redazione](#) | [Scriveteci](#) | [Rss/xml](#) | [Pubblicità](#) | [Privacy Policy](#) | [Cookie Policy](#) | [Abbonamenti](#)

LINK: <https://www.lagazzettadelmezzogiorno.it/gallery/bari/1382357/bari-di-viola-illuminata-la-fontana-di-piazza-moro-aice-e-fire-puglia-insieme-p...>

MEZZOGIORNO di FOCUS

ACCEDI METEC f t i y ABONNATI EDICOLA NEWSLETTER PUBBLICITÀ Cerca in tutti i contenuti CERCA

LA GAZZETTA DEL MEZZOGIORNO.it

VENERDÌ 10 FEBBRAIO 2023 | 19:47

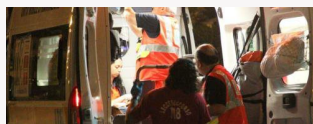
HOME BARI BAT FOGGIA SALENTO TARANTO BASILICATA SERVIZI CONTATTI

Primo Piano Cultura Spettacoli Sport Video Foto Podcast Sondaggi Blog Rubriche Speciali

In Puglia e Basilicata



Bari, con l'auto investe e uccide cavallo: 57enne in rianimazione



Cerignola, macchinario stritola il braccio di un operaio: è grave



Bari, di viola illuminata la fontana di piazza Moro: Aice e Fire Pugli...



Cerignola, crolla l'ex palazzo comunale: nessun ferito

sei in » Bari

L'INIZIATIVA

Bari, di viola illuminata la fontana di piazza Moro: Aice e Fire Puglia insieme per la giornata mondiale dell'epilessia



1 di 2





Il 12 e il 13 febbraio a Bari si illuminano di viola la fontana di piazza Moro e la torre dell'ex Palazzo della Provincia. E domenica 12 febbraio i volontari dell'Aice e della Lice sfileranno al Carnevale di Putignano, mettendo in scena la «Favola della strega viola»



10 Febbraio 2023



Redazione online

BARI - L'annuale rintocco della campana della Giornata Internazionale dell'Epilessia suona anche quest'anno lunedì 13 febbraio

per oltre 550mila italiani che, insieme alle loro famiglie, vivono questa patologia cronica e invalidante. Il 40 per cento dei casi, poi, è farmaco-resistente, pure a fronte di un iperbolico ventaglio di medicinali che sedano solo i sintomi senza curare la patologia.

Come ogni anno, la luce viola che si accende e si spegne sui monumenti d'Italia segna il quotidiano impegno della comunità dell'epilessia a infrangere un secolare stigma, che nel nostro Paese ha come conseguenza anche la difficoltà dei pazienti a muoversi nel mondo del lavoro.

A Bari grazie alla disponibilità del Comune di Bari e della Città metropolitana di Bari, il 12 e 13 febbraio si illuminano di viola la fontana di piazza Moro e la torre dell'ex Palazzo della Provincia.

Non è tutto. Domenica 12 febbraio i volontari dell'Aice e della Lice sfileranno al Carnevale di Putignano, mettendo in scena con costumi e striscioni la "Favola della strega viola". Saranno proprio i più piccoli a portare addosso un messaggio chiaro, che vuole raggiungere quante più persone possibile: "Non abbiamo paura".

Al rintocco della campana, Aice (Associazione italiana contro l'epilessia) e Fire (Fondazione italiana per la ricerca sull'epilessia) risponderanno inoltre con il lancio del 17esimo bando pubblico per l'assegnazione di 40mila euro a progetti di ricerca sulla "Epilessia farmaco-resistente", focalizzando

VIDEO



LA COMPETIZIONE NELLA CITTÀ DEI FIORI

«Sanremo da Pecora», la gara parallela fa cantare i politici: secondo posto per la pugliese Patty L'Abbate

Organizzata da Rai Radio 1, sul gradino più alto del podio Lucio Malan, capogruppo al Senato di FdI

[guarda tutti i video](#)

Ultim'ora



NAPOLI
Qatargate, mandato d'arresto per Cozzolino



BRUXELLES
Perquisita casa Cozzolino a Bruxelles, 'presto convocato'

l'attenzione su "Meccanismi di preavviso dell'insorgere di crisi epilettica" e "Meccanismi fisiopatologici, aspetti clinici e nuovi approcci terapeutici".

Non saranno certamente le sole campagne culturali ad abbattere lo stigma sull'epilessia, ma serve l'approvazione di una legge che sancisca la nostra piena cittadinanza.

Per il 2023 l'Aice infatti porterà avanti le seguenti proposte, che faranno fare un salto di qualità ai pazienti e alle famiglie: l'approvazione di una legge per i diritti delle persone con epilessia. Già prossima all'approvazione nella scorsa legislatura e bloccata (per l'ennesima volta) dalla sua prematura interruzione, è stata riproposta alla trattazione del Parlamento. Poi il completamento dei lavori della Cabina di regia nazionale del Piano nazionale della cronicità, su proposta Aice di dedicare all'epilessia una scheda di approfondimento della seconda parte del Piano. Quindi la tutela della continuità terapeutica per tutte le patologie croniche ed invalidanti, così come realizzato con l'applicazione Aifa Medicinali a fronte dell'incremento della carenza dei medicinali. Infine l'istituzione di tavolo ministeriale partecipato dalle associazioni dell'epilessia e degli altri disturbi neurologici per realizzare la Risoluzione Wha per un piano decennale su tali patologie.

© RIPRODUZIONE RISERVATA

Segui anche:

- BARI
- GIORNATA MONDIALE DELL'EPILESSIA
- PUTIGNANO

Lascia un commento:

Testo

Caratteri rimanenti: 400

INVIA

IO, LA GAZZETTA e il MEZZOGIORNO di nuovo insieme.

PROMO DIGITALE Sfoglia il giornale on-line

Settimanale	9,99
Mensile	19,99
Annuale	199,99
	4,99
	9,99
	99,99

Ti potrebbero interessare:



MALTEMPO

Putignano, salta la sfilata di apertura del Carnevale. Ecco i carri dell'edizione 2023

Le forti raffiche di vento non permettono lo svolgimento in



ROMA
Hit parade nel segno di Sanremo, Mengoni in testa singoli

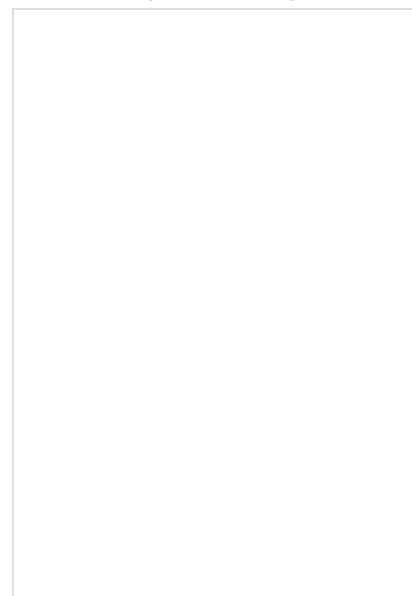


WASHINGTON
Fbi perquisisce casa Pence, cerca altre carte segrete



Covid, Rezza "Incidenza in calo, lieve aumento per l'indice Rt"

DIGITAL EDITION



SFOGLIA EDIZIONE

ACQUISTA EDIZIONE



PODCAST

scopri tutti >>>



IN CUFFIA

Basilicata in podcast, il lucano più a Sud del mondo

FOTO



LINK: https://www.ilmattino.it/napolismart/in_evidenza/museo_archeologico_nazionale_di_napoli_giornata_epilessia-7222983.html

☰ Q CERCA

IL MATTINO

ACCEDI ABBONATI

NAPOLI SMART |
IN EVIDENZA

adv

Al Museo Archeologico Nazionale di Napoli si celebra la Giornata Internazionale dell'Epilessia




«Si va in scena...al MANN tra Archeologia ed Epilessia» 13 febbraio 2023 dalle ore 9:30 alle 13:30



Locandina

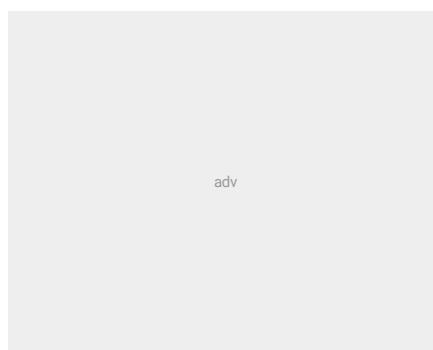
Venerdì 10 Febbraio 2023, 17:27

3 Minuti di
Lettura

-  Come ogni anno il secondo lunedì del mese di febbraio, si celebra la «**Giornata Internazionale dell'Epilessia**»,
-  **per promuovere la consapevolezza dell'epilessia** in modo globale, con l'appuntamento che quest'anno cade
-  il 13 Febbraio, a ridosso della giornata dedicata all'Amore.

L'associazione E.C.O. Epilessie Campania Odv, grazie all'impegno della presidente **Rossella Giaquinto** della vicepresidente **Anna Stilo** e della segretaria **Maria Rosaria Annunziata**, ha attivato una rete di solidarietà, di umanità e di benevolenza **intorno ai bisogni di chi soffre** e di chi spesso convive con una patologia scomoda e fastidiosa, condividendo esiti e prospettive in tale occasione.

APPROFONDIMENTI



adv

IL MATTINO TV

LDA, una pizza napoletana al festival di Sanremo



Giornata della memoria, in prima serata Rai il film "Edith, una ballerina all'inferno" presentato in anteprima al festival di Giffoni

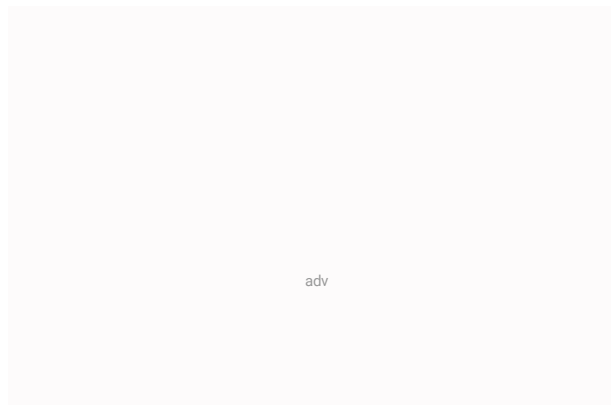


Ospedale Sant'Anna e San Sebastiano Caserta: la chirurgia oncologica laringea al centro del convegno di otorinolaringoiatria



Giornata Nazionale della Vita, celebrazioni all'istituto Donnaregina di Napoli

Tutte premesse importanti, che vedono collaborazione e disponibilità aprire porte di solidarietà, come quelle del **MANN – Museo Archeologico Nazionale di Napoli** - dove si terrà l'incontro del 13 febbraio, nella sala conferenze (dalle ore 9:30 alle 13:30), grazie alla sensibilità del direttore Paolo Giulierini, per la festa più attesa da chi soffre di Epilessia, per un momento divulgativo e di condivisione con le scuole, le istituzioni, il territorio e la sanità.



adv

DELLA STESSA SEZIONE



Cosa fare a Napoli nel weekend: ecco tutti gli appuntamenti



«Sottencoppa», tre date per il carnevale partenopeo



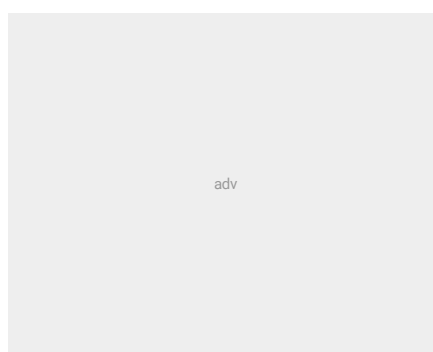
Carnevale a Palma Campania: tradizione e tanti ospiti



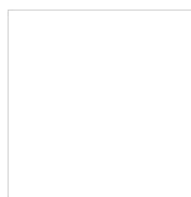
San Valentino al Pausilypon: speciale visita guidata al tramonto



Napoli, al Mann tra archeologia ed epilessia

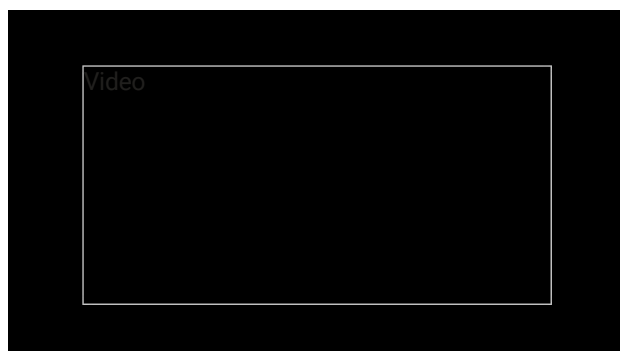


adv



L'appuntamento è patrocinato dalla Regione Campania, dal Comune di Napoli, e della Lega Italiana Contro l'Epilessia (LICE), ma anche dalla Fondazione LICE e dal CSV Napoli. In particolare il Centro dell'Epilessia di riferimento Regionale diretto dalla prof.ssa **Leonilda Bilo**, Coordinatore LICE per la macroarea Campania e Molise, sarà **al fianco dell'associazione E.C.O.** Epilessie Campania Odv, **con un programma informativo sulla patologia** per tutti i presenti alla conferenza, che vedrà protagonista la difficoltà del paziente epilettico nella vita scolastica e lavorativa. Una mattinata che si prospetta intensa e che vuole **diffondere conoscenza sulle complicazioni che spesso si presentano quando si è epilettici**, nonché, gli sforzi che la comunità scientifica del nostro territorio pone al servizio della necessità.

Attività sottolineata anche dal colore viola, grazie a tutti i sindaci e assessori del territorio campano, che illumineranno i monumenti più importanti delle loro cittadine con il colore simbolo dell'epilessia, e ai singoli cittadini e professionisti, come lo Studio Gaeta di Dottori Commercialisti e Revisori contabili di Napoli, che ha sostenuto e supportato l'evento.



Come mostra simbolicamente anche l'immagine della giornata, un **disegno iconico** realizzato dall'Illustratrice **Irma Ruggiero** che rappresenta una **eroina ordinaria, in abiti normali, ma armata di mantello e ventose**, che richiamano i grovigli o momenti di crisi, mentre il fascio di luce illumina il cammino per ... «andare in scena»... come al Museo Archeologico, nonostante tutto, per mostrare il meglio di se tra sorrisi e tanta voglia di essere.

© RIPRODUZIONE RISERVATA

La pasta con farina di grillo arriva al supermercato: a Torino i primi spaghetti a base di insetti

GUIDA ALLO SHOPPING



Cioccolata calda, i migliori preparati da gustare durante l'inverno

LE PIÙ LETTE

1

L'ANNUNCIO

Peppino di Capri, il freddo gli gioca un brutto scherzo

2

L'INCHIESTA

Rubavano soldi ai turisti, a Napoli ecco i doganieri predoni
di *Leandro Del Gaudio*

3

IL CASO

Imprenditore offre duemila euro, il primo assunto è un 61enne

4

FESTIVAL

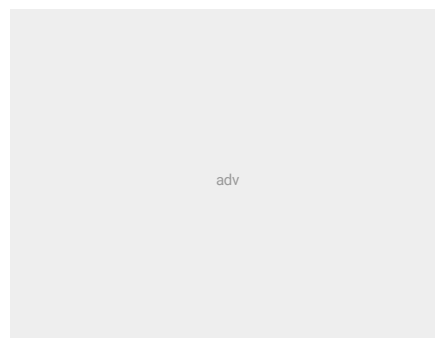
Sanremo, la prima classifica generale: in testa Mengoni, poi Colapesce Dimartino La serata | La pagella dei look | Le foto



5

IL FESTIVAL

Il lato B di Victoria De Angelis fa impazzire i fan
di *Redazione Web*



LINK: <http://www.viveresanbenedetto.it/2023/02/11/grottammare-luci-accese-sullepilessia-anche-a-palazzo-ravenna/27211/>

vivere san benedetto

IL QUOTIDIANO DELLA CITTÀ E DEL TERRITORIO

👍 Top News

🕒 Ultima Ora

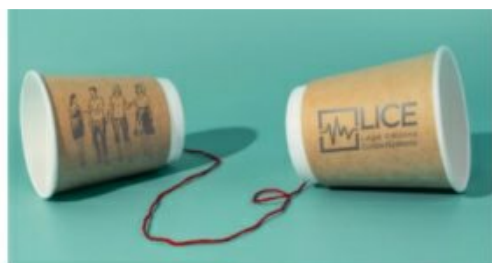
SEI IN > VIVERE SAN BENEDETTO > ATTUALITÀ

Grottammare: luci accese sull'Epilessia anche a Palazzo Ravenna

10/02/2023

🕒 1' di lettura

👁️ 4



**LE PERSONE CON EPILESSIA
PARLANO.
LICE ASCOLTA**

La LICE (Lega Italiana Contro l'Epilessia) e

L'AMCE (Associazione Marchigiana lotta Contro l'Epilessia)

La Città di Grottammare ha aderito alla Giornata internazionale dell'Epilessia: lunedì prossimo 13 febbraio, le luci dell'atrio di Palazzo Ravenna si coloreranno di viola e resteranno accese dalle 18 alle 21 per testimoniare la vicinanza alle persone affette da un disturbo che genera isolamento sociale, difficoltà nei rapporti sentimentali e minori livelli occupazionali.

"Nonostante l'aumento dei costi energetici – dichiara l'assessore all'Inclusione sociale, Monica Pomili -, non volevamo spegnere la luce su questo problema neurologico importante ma troppo poco conosciuto e per questo causa di discriminazione per chi ne è affetto".

L'iniziativa, promossa dalla LICE- Lega italiana contro l'Epilessia e dall'AMCE- Associazione marchigiana contro l'epilessia, nasce appunto per sensibilizzare la popolazione sui pregiudizi e sullo stigma ancora presenti riguardo a questa malattia nonostante i progressi scientifici e sociali.

L'Epilessia è una problematica neurologica con coinvolgimento sociale e psicologico, che riguarda l'1% della popolazione nel mondo senza differenze nel sesso ed etnia. I principali pregiudizi sono legati all'idea che si tratti di una malattia mentale e che sia sempre trasmessa geneticamente. I soggetti affetti vengono discriminati, considerati inferiori e da evitare per via delle crisi. Per tali motivi, c'è la tendenza a nascondere la malattia con conseguente minore possibilità di cura e di guarigione, oltre a sviluppare psicopatologie di tipo depressivo ed ansioso.

L'AMCE, inserita nella FIE nazionale (Federazione Italiana Epilessia), svolge il ruolo di assistenza, counselling individuale e promozione di eventi sociali e scientifici per combattere gli ostacoli che impediscono ai pazienti di essere pienamente inseriti nella società. Essa è costituita da pazienti, medici, operatori sanitari e cittadini che si sentono vicini a questo problema. Per informazioni e contatti: pagina Facebook:

www.facebook.com/AMCEPILESSIA; email: amcepil@gmail.com - 3881642227.

dal **Comune di Grottammare**

Spingi su ↑



**LE PERSONE CON EPILESSIA
PARLANO.
LICE ASCOLTA**

La LICE (Lega Italiana Contro l'Epilessia) e
L'AMCE (Associazione Marchigiana lotta Contro l'Epilessia)

RINGRAZIANO

I Sindaci di tutti i *Comuni*
aderenti alla campagna di Sensibilizzazione
nonché il Direttore Generale ed il Direttore Amministrativo
dell'*Azienda Ospedaliera Universitaria delle Marche*
per l'illuminazione di "**Viola**" dei loro edifici

In occasione della "Giornata Internazionale dell'Epilessia"
Lunedì 13 Febbraio 2023

Per NON Rimanere "al Buio".... per RESTARE in Ascolto
perché solo INSIEME si combattono i troppi "PREGIUDIZI".

[Torna all'articolo](#)

Questo è un comunicato stampa pubblicato il 10-02-2023 alle 19:33 sul giornale del
11 febbraio 2023 - 4 letture

In questo articolo si parla di attualità, grottammare, Comune di Grottammare,
comunicato stampa



L'indirizzo breve è <https://vivere.me/dR2g>

Commenti



Situazione A14, venerdì presidio davanti al casello di Grottammare
Tragedia incidente A14, aggiornamento sulle condizioni del terzo figlio sopravvissuto
Monteprandone celebra la Giornata Internazionale dell'Epilessia
"No all'abbattimento dei pini di Via Mare, no alla sostituzione con le palme": la lettera all'Amministrazione comunale
A San Benedetto il secondo appuntamento del circuito Pesci, Carni e Orti dalla costa ai borghi
Piceni
» [altri articoli...](#)



Pesaro: Ripetizioni di matematica gratis, la pesarese Monia sbarca sui social
Sassoferrato, compra un Bimby online ma era una truffa: denunciata una 50enne
Jesi: Finiti in anticipo i lavori: viale della Vittoria riaperto al transito
Osimo: Polverigi, si ribalta trattore: paura per due agricoltori
Osimo: Sbrozzola, la sbandata e poi lo schianto: un ferito. Traffico in tilt
» [altri articoli...](#)



Controlli su prodotti vegani dopo morte 21enne allergica, nuovi richiami
Sanremo 2023, il monologo di Angelo Duro. Amadeus: "Mia carriera finisce qui..."
A Sanremo Al Bano, Ranieri, Morandi. Fedez contro viceministro Bignami
Intesa Sanpaolo, al via la serie podcast "Terra: le radici del futuro"
Sanremo 2023, ironia Fiorello: "Swiffer polemiche ha colpito ancora"
» [altri articoli...](#)

IL GIORNALE DI DOMANI



Gli amministratori provinciali al presidio sull'A14: istituzioni unite per chiedere sicurezza e la fine dei cantieri

Incidente A14, migliorano le condizioni del 12enne: è stato estubato



Grottammare: "I conti con la storia", la rassegna torna all'Ospitale

Sanità picena, riunione delegazioni: la AST risponde



Grottammare: luci accese sull'Epilessia

anche a Palazzo

Ravenna

Grottammare: lotta al punteruolo, eco trattamenti su 50 palme



Covid: tornano a scendere i contagi nelle Marche, restano alti i decessi. Sono 20

Cooking Quiz, la carica dei 35.000! Al concorso nazionale



degli Istituti Alberghieri partecipa anche il "Buscemi" di San Benedetto



Ragazzi danneggiano la struttura della Samb Basket: "Identificati dalle telecamere"

Nulla di fatto a Roma per la messa in sicurezza dei cantieri sulla A14, Mangialardi: "Schiaffo ai marchigiani"



vivere **marche**

QUOTIDIANI ONLINE PER LA TUA CITTÀ



Gli amministratori provinciali al presidio sull'A14: istituzioni unite per chiedere sicurezza e la fine dei cantieri

Atletica: gli Allievi delle Marche per i titoli indoor



Incidente A14, migliorano le condizioni del 12enne: è stato estubato



Senigallia: Auto danneggiate dall'alluvione, al via la ricognizione. Ecco il modulo



Fano: Giorno del Ricordo, cerimonia in Comune. Seri: "Dobbiamo tramandare per non ripetere gli stessi errori" [FOTO e VIDEO]



Ancona: Scontro autobus furgone, due passeggeri finiscono in ospedale



vivere **italia**

QUOTIDIANI ONLINE PER LA TUA CITTÀ



Salvini e il festival di
Sanremo, una 'guerra'
lunga 10 anni

Sanremo 2023, al via
la IV serata: tocca a
duetti e cover



Carnevali di Puglia,
Lopane "Offerta
turistica sempre più
vasta"

Sanremo, Meloni
"Spiace polemica su
Zelensky"



COMUNE DI CIVITANOVA



COMUNE DI
CIVITANOVA MARCHE



Sindaco e Atac
incontrano le
associazioni del

territorio, "stanziato un contributo di
30mila euro"

Anche quest'anno il
Comune di Civitanova
sarà presente alla BIT di
Milano, "ci permette di sviluppare
relazioni e business"



Piano antenne, la
Belletti replica a
Paglialunga e Murri:

"presto l'assemblea pubblica, si
informino meglio"

Settimana della
raccolta del farmaco,
ecco le 11 farmacie che
aderiscono a Civitanova



Vivere San Benedetto è supplemento di Vivere Marche, testata edita da Vivere SRL. Direttore editoriale Giulia Mancinelli, direttore responsabile Michele Pinto.

Registrazione presso il tribunale di Ancona n° 9 del 29 Agosto 2017. Iscrizione ROC 30223.

Redazione: Via Mamiani 26 Senigallia AN Tel. 071.7922415.

RSS: <http://feedproxy.google.com/viveresanbenedetto>. Informativa sulla Privacy.

Pubblicità: 071.7921452

Accedi | Pagina generata in 0.06 secondi

LINK: <https://primabiella.it/attualita/la-mole-antonelliana-si-illumina-di-viola/>



prima BIELLA

- Località ▾
- Cronaca
- Canali tematici ▾
- Iniziative ▾
- Rubriche ▾
- Tempo libero ▾
- Multimedia ▾
- Annunci ▾
- Contatti

Attualità



INIZIATIVA

La Mole Antonelliana si illumina di viola

In occasione della Giornata Internazionale dell'Epilessia



ATTUALITÀ Biella Città, 10 Febbraio 2023 ore 21:09





Anche quest'anno, in occasione della Giornata Internazionale dell'Epilessia, la Mole Antonelliana si illuminerà di viola, simbolo della lotta all'epilessia. L'iniziativa, organizzata dalla Lega Italiana contro l'Epilessia (Lice) e dalla Fondazione Lice, ha come obiettivo quello di accendere una "luce speciale" sull'importanza dell'inclusione sociale delle persone con epilessia, dalla scuola al lavoro.

C'è ancora pregiudizio e ignoranza

Come sottolinea la dottoressa Irene Bagnasco, medico specialista in neuropsichiatria infantile - epilettologia presso l'ospedale Martini di Torino e coordinatrice Lice Macroarea Piemonte, Liguria, Valle d'Aosta:

"L'epilessia è ancora una malattia stigmatizzante attorno alla quale c'è pregiudizio e ignoranza. Sono ancora molte le persone che ritengono erroneamente che l'epilessia sia una malattia rara oppure una malattia mentale. E ancora che non si possa andare a scuola o lavorare. Tutto ciò è dovuto alla scarsa conoscenza. L'epilessia colpisce tutte le età della vita, ma i due picchi di incidenza si hanno nell'età infantile e negli anziani. Ed è proprio in età evolutiva che la patologia va a impattare nel contesto di sviluppo, familiare, di relazioni con i pari, nel percorso scolastico e nelle attività ludico-ricreative-sportive".

In occasione della Giornata Internazionale dell'Epilessia, Lice e Fondazione Lice, in collaborazione con il Giffoni Innovation Hub, presentano "Si va in scena. Storie di Epilessia", la campagna di *awareness* contro lo stigma sociale che spesso comporta l'esclusione da una vita normale per chi convive con l'epilessia, anche in ambito scolastico e lavorativo.

Il contest

La Giornata Internazionale sarà anche l'occasione per lanciare un contest dedicato al tema dell'inclusione

sociale, dalla scuola al lavoro. La storia migliore, selezionata da una giuria di esperti, diventerà il soggetto di un cortometraggio che sarà presentato dal 20 al 29 luglio al Giffoni Film Festival 2023.

La Campagna Lice 2023 *“Si va in scena. Storie di epilessia”* proseguirà per tutto il 2023. Chi volesse partecipare al contest e raccontare la propria storia di epilessia entro e non oltre il 13 marzo 2023, potrà trovare tutte le informazioni su [Lice](#) e [Fondazione LICE](#).

Elenco delle illuminazioni di viola

Questo l'elenco delle illuminazioni di viola:

1. Torino, Mole Antonelliana e concerto la sera del 13 febbraio
2. Novara, concerto il 14 febbraio
3. Cuneo, Torre Civica e concerto il 12 febbraio
4. Genova, Piazza De Ferrari
5. Novara, Cupola di San Gaudenzio
6. Gaslini di Genova, I Supereroi al centro epilessia
7. Alessandria, ingresso Ospedale SS Arrigo e Biagio



SEGUICI SUI NOSTRI CANALI

-
-
-
- [Newsletter](#)







prima BIELLA

- Autorizzazione tribunale Iscrizione nr.17 del 06/09/2021 presso il Tribunale di Biella
- ROC 15381
- Direttore responsabile Andrea Moggio
- Gestione editoriale Media(iN) Srl

Contatti

- Email redazione@primabiella.it

Pubblicità

- Concessionaria Publi(iN) Srl
- Email publiin@netweek.it
- Telefono 03999891

Info e note legali

[Gruppo Netweek](#)

[Siti del gruppo](#)

[Privacy Policy](#)

[Cookie Policy](#)

[Messaggi elettorali 2022](#)

[Preferenze Privacy](#)

© Copyright 2023 Media(iN) Srl

Tutti i diritti riservati.

Servizi informatici provveduti da Dmedia Group SpA Soc. Unipersonale Via Campi, 29/L 23807 Merate (LC) C.F. e P.IVA 13428550159 Società del Gruppo Netweek S.p.A. C.F. 12925460151

LINK: <https://www.rivieraoggi.it/2023/02/09/367566/monteprandone-celebra-la-giornata-internazionale-dellepilessia-ecco-come/>



utili per il Cittadino [Lavoro](#) [Necrologi](#) [Dediche](#) [Pronto Soccorso](#) [Orari SS.Messe](#)

leggi **Piceno Oggi**

RIVIERA *oggi*

9 Febbraio 2023 - Aggiornato alle 16:12

BePop
Il protagonista sei TU!

MENU

CRONACA

POLITICA

SPORT

SAMB

LOCALITÀ

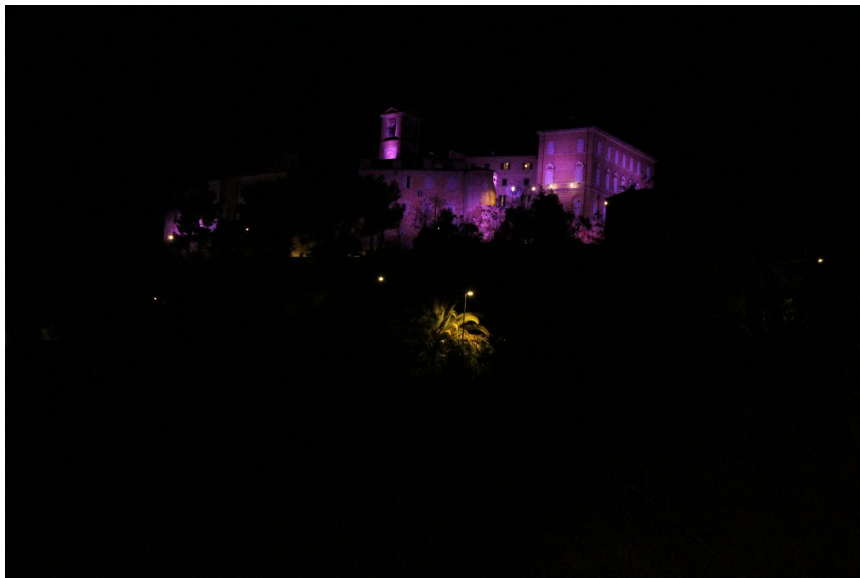
CERCA

MONTEPRANDONESOCIETÀ

Monteprandone celebra la Giornata Internazionale dell'Epilessia, ecco come

Il Palazzo Comunale e il Borgo Storico di colore viola nella notte tra lunedì 13 e martedì 14 febbraio

Scritto da **Leonardo Delle Noci** in data **9 Febbraio 2023** alle **16:12**



MONTEPRANDONE - Il Comune di Monteprandone aderisce alla campagna di sensibilizzazione promossa dalla Lega Italiana Contro l'Epilessia (Lice), dall'Associazione Marchigiana per la lotta contro l'Epilessia (Amce) e dall'Azienda Ospedaliera Universitaria delle Marche, in occasione della Giornata Internazionale dell'Epilessia, che si celebra il 13 febbraio, illuminando il Palazzo Comunale e il Borgo Storico di colore viola nella notte tra lunedì 13 e martedì 14 febbraio.

L'iniziativa è volta a sensibilizzare la cittadinanza sui pregiudizi e sullo stigma ancora presenti riguardo questa malattia nonostante i progressi scientifici e sociali.

"L'epilessia è una problematica neurologica con coinvolgimento sociale e psicologico che riguarda l'1% della popolazione nel mondo senza differenze di sesso ed etnia - spiegano i promotori dell'iniziativa - i principali pregiudizi sono legati all'idea che si tratti di una malattia mentale e che sia sempre trasmessa geneticamente. I soggetti affetti vengono discriminati, considerati inferiori e da evitare per via delle crisi. Ne risultano isolamento sociale, minori livelli occupazionali, difficoltà nei rapporti sentimentali. Per tali motivi c'è la tendenza a nascondere la malattia con conseguente minore possibilità di cura e di guarigione, oltre a sviluppare psicopatologie di tipo depressivo ed ansioso".

L'Amce, inserita nella Federazione Italiana Epilessia (Fie), svolge il ruolo di assistenza, counselling individuale e promozione di eventi sociali e scientifici per combattere gli ostacoli che impediscono ai pazienti di essere pienamente inseriti nella società. E' costituita da

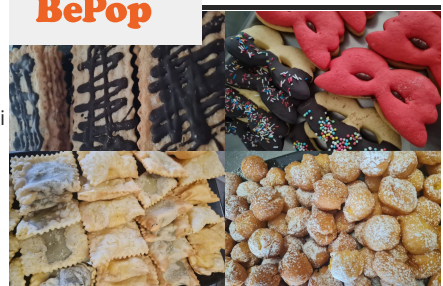
BePop



Da Pianeta Bici nuovissimi arrivi per pedalate super comode!



BePop



Al Forno di Elio è ufficialmente Carnevale! Ravioli, castagnole e sfrappe ti aspettano!

BePop



pazienti, medici, operatori sanitari e cittadini che si sentono vicini a questo problema. Per informazioni e contatti: www.facebook.com/AMCEPILESSIA email: amcepil@gmail.com cellulare 3881642227.

(Letto 18 volte)

Copyright © 2022 Riviera Oggi, riproduzione riservata.

CONDIVIDI     

TAGS Giornata internazionale dell'epilessia

LASCIA UN COMMENTO

 Subscribe ▼

Login

Connetti con 

Per commentare bisogna essere autenticati

0 COMMENTI



Caricilli sotto la cenere
Tegoiatella con estratto di aglio, menta e origano
Masilino croccante con salsa al sapore di porchetta
Tattino ai cioccolato con cuore fondente di ciliegia
8€ a persona
bevande escluse

San Valentino al Lago di Oz, ecco l'irresistibile menù

BePop
Festeggiando l'amore
12 / 13 / 14 Febbraio

Apericena
Dolce
16 €



COME TI PARE RISTORANTE
Via G. Vollattoni, 73 (SBI) - 0735 78105

Festeggia l'amore...Da Come Ti Pare RistoPizza!

BePop



L'importanza del piede nella postura. Il tutorial di Dionisi Sport

DISAPPUNTI



L'A14 tra San Benedetto e Pedaso non è più percorribile. I nostri politici devono intervenire a "gamb: tesa"

di Nazzareno Perotti

VUOI PROMUOVERE AL MEGLIO LA TUA ATTIVITA'?

Contattaci per una consulenza gratuita.
Info al numero 329 352 7791

Ogni attività commerciale è unica e ha bisogno di una strategia promozionale "su misura". Contatta il nostro staff per una consulenza gratuita: chiama o scrivi (tramite whastapp) al numero 329 352 7791

[scopri alcune delle nostre proposte](#)



CATEGORIE

Disappunti del Direttore
Cronaca
Politica
Samb
Porto d'Ascoli Calcio
Società
Cultura e Spettacoli
Sport
Pubblicità

WEBTV

Scenziati nel Pallone
Punto. E a Capo
Gente di Mare
Il Narrante Racconta
Bussa coi Piedi
Tutte le trasmissioni
Riviera Oggi Estate
Latte Macchiato

REDAZIONE

Chi siamo
Contattaci
Comunica con noi
BePop

UTILI

Lavoro
Necrologi
Dediche
Pronto Soccorso
Orari SS.Messe

LOCALITÀ

Acquaviva
Alba Adriatica
Cupra Marittima
Grottammare
Martinsicuro
Monteprandone
Ripatransone

SEGUICI



RIVIERAoggi

© 2022 Riviera Oggi. Tutti i diritti riservati. Testata giornalistica iscritta al Registro della Stampa del Tribunale di Ascoli Piceno n. 298 del 22/01/1992- Iscrizione Roc n. 14639 del 30/09/2006. P.IVA 01889070445

[Privacy Policy](#) | [Cookies Policy](#)

[Aggiorna i consensi](#)

LINK: <https://www.rivieraoggi.it/2023/02/09/367559/il-monumento-al-pescatore-si-tinge-di-viola-per-giornata-internazionale-dellepilessia/>



utili per il Cittadino Lavoro Necrologi Dediche Pronto Soccorso Orari SS.Messe

leggi Piceno Oggi

RIVIERAoggi

9 Febbraio 2023 - Aggiornato alle 13:03

BePop
Il protagonista sei TU!

MENU

CRONACA

POLITICA

SPORT

SAMB

LOCALITÀ

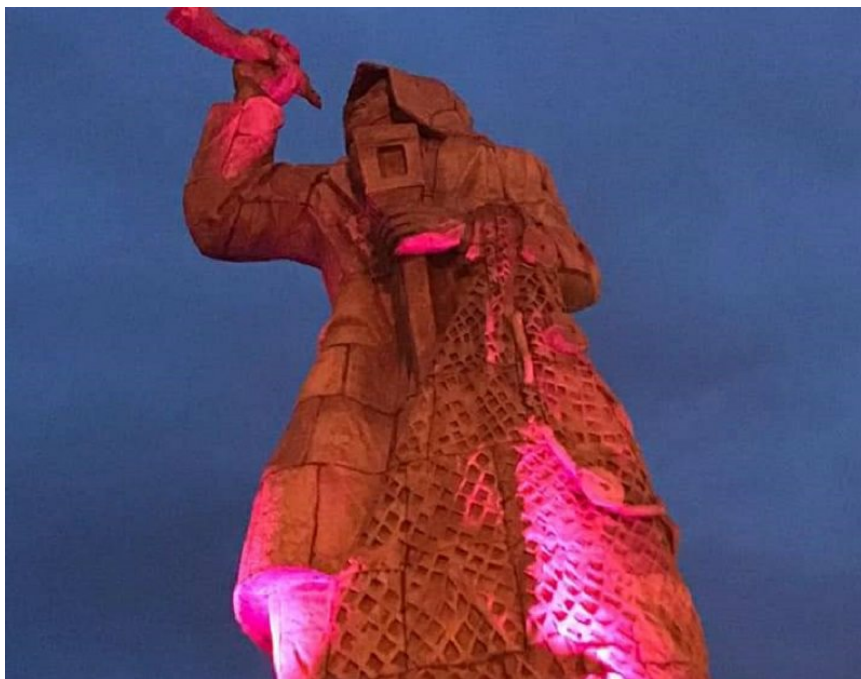
CERCA

RIVIERASOCIETÀ

Il Monumento al Pescatore si tinge di viola per Giornata Internazionale dell'Epilessia

Lunedì 13 febbraio il Monumento al Pescatore si illuminerà di viola in occasione della Giornata Internazionale dell'Epilessia

Scritto da **Mauro Vannini** in data **9 Febbraio 2023** alle **13:03**



SAN BENEDETTO DEL TRONTO - Lunedì 13 febbraio il Monumento al Pescatore si illuminerà di viola in occasione della **Giornata Internazionale dell'Epilessia** promossa dalla **Lega Italiana Contro l'Epilessia - LICE** e l'**Associazione Marchigiana lotta Contro l'Epilessia - AMCE**.

L'iniziativa è volta a sensibilizzare la popolazione sui pregiudizi e sullo stigma ancora presenti riguardo a questa malattia nonostante i progressi scientifici e sociali. L'epilessia è una problematica neurologica che colpisce l'1% della popolazione mondiale e impatta in maniera significativa anche sulla sfera sociale e psicologica delle persone. Da sempre oggetto di pregiudizi, a oggi sono ancora molto diffuse le errate convinzioni che si tratti di una malattia mentale e che sia sempre trasmessa geneticamente.

Le persone che ne soffrono vengono così discriminate, con conseguente isolamento sociale, difficoltà nel trovare impiego e mantenere rapporti sentimentali stabili. Per questi motivi si tende a nascondere la malattia e così facendo si riducono le possibilità di cura e di guarigione e si corre il rischio di sviluppare psicopatologie di tipo depressivo e ansioso.

(Letto 32 volte)

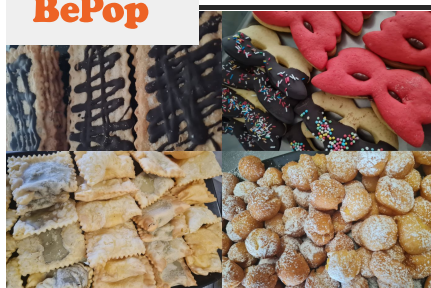
BePop



Da Pianeta Bici nuovissimi arrivi per pedalate super comode!



BePop



Al Forno di Elio è ufficialmente Carnevale! Ravioli, castagnole e sfrappe ti aspettano!

BePop



Copyright © 2022 Riviera Oggi, riproduzione riservata.

CONDIVIDI     

TAGS [giornata mondiale epilessia](#) [monumento al pescatore](#)

LASCIA UN COMMENTO

 Subscribe ▼

Login

Connetti con 

Per commentare bisogna essere autenticati

0 COMMENTI



articoli **CORRELATI**



Il monumento al Pescatore si tinge di Blu per la Giornata Mondiale del Diabete

La ricorrenza, indicata nel giorno della nascita del fisiologo canadese Frederick Grant Banting, scopritore dell'insulina, è stata istituita nel 1991, per sensibilizzare maggiormente l'opinione pubblica rispetto alla patologia. Per l'occasione il Monumento al Pescatore si illuminerà di blu

Di Mauro Vannini



Giornata Nazionale sulla Sla, il monumento del Pescatore s'illumina di verde

L'iniziativa promossa dall'Aisla per sensibilizzare l'opinione pubblica sulla malattia

Di Gianluigi Clementi



Monumento al Pescatore, al via il 7 aprile i lavori di restauro

Sarà oggetto di restauro il corno, danneggiato da anni, e sarà ripristinata la mattonella autografa con il nome dell'autore della scultura, l'artista Cleto Capponi

Carciofi sotto la cenere
Tagliarella con mortello di capriotto, menta e parmigiano
Mastino croccante con salsa al sapore di porchetta
Tartine al cioccolato con cuore fondente di ciliegia
AOC a persona benvenuto eccellente

San Valentino al Lago di Oz, ecco l'irresistibile menù

BePop
Festeggiando l'amore
12 / 13 / 14 Febbraio

Apericena
Dolce
16 €

COME TI PARE
RISTORANTE
Via G. Volturni 73 (SBI) - 0725 98195

Festeggia l'amore...Da Come Ti Pare RistoPizza!

BePop



L'importanza del piede nella postura. Il tutorial di Dionisi Sport

DISAPPUNTI

L'A14 tra San Benedetto e Pedaso non è più percorribile. I nostri politici devono intervenire a "gambatesa"

di Nazzareno Perotti

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



Di Redazione

VUOI PROMUOVERE AL MEGLIO LA TUA ATTIVITA'?

Contattaci per una consulenza gratuita.
Info al numero 329 352 7791

Ogni attività commerciale è unica e ha bisogno di una strategia promozionale "su misura". Contatta il nostro staff per una consulenza gratuita: chiama o scrivi (tramite whastapp) al numero 329 352 7791

[scopri alcune delle nostre proposte](#)



RIVIERAoggi



scopri CHI SIAMO



scrivi alla REDAZIONE

CATEGORIE

Disappunti del Direttore
Cronaca
Politica
Samb
Porto d'Ascoli Calcio
Società
Cultura e Spettacoli
Sport
Pubblicità

WEBTV

Scienziati nel Pallone
Punto. E a Capo
Gente di Mare
Il Narrante Racconta
Bussa coi Piedi
Tutte le trasmissioni
Riviera Oggi Estate
Latte Macchiato

REDAZIONE

Chi siamo
Contattaci
Comunica con noi
BePop

UTILI

Lavoro
Necrologi
Dediche
Pronto Soccorso
Orari SS.Messe

LOCALITÀ

Acquaviva
Alba Adriatica
Cupra Marittima
Grottammare
Martinsicuro
Monteprandone
Ripatransone

SEGUICI



RIVIERAoggi

© 2022 Riviera Oggi. Tutti i diritti riservati. Testata giornalistica iscritta al Registro della Stampa del Tribunale di Ascoli Piceno n. 298 del 22/01/1992- Iscrizione Roc n. 14639 del 30/09/2006. P.IVA 01889070445

[Privacy Policy](#) | [Cookies Policy](#)

[Aggiorna i consensi](#)

LINK: <https://www.ilfriuli.it/articolo/salute-e-benessere/a-udine-la-giornata-dell-epilessia/12/277299>

mediafriuli

NEWSLETTER ACCEDI



ilFRIULI.it



seguiaci su:



telefriuli

UDINESEBLOG

Cerca



HOME
CRONACA
POLITICA
ECONOMIA
CULTURA E SPETTACOLI
COSTUME E SOCIETÀ
SPORT
EDICOLA
GALLERY

ULTIME NEWS

12.40 / Giorno del Ricordo al Cinema Sociale di Gemona



Home / Salute e benessere / A Udine la giornata dell'epilessia

A Udine la giornata dell'epilessia

Lunedì 13 febbraio, palazzo D'Aronco ospiterà un pomeriggio dedicato al tema dell'alimentazione

GIORNATA INTERNAZIONALE DELL'ÉPILESSIA



International Epilepsy Day



Lunedì 13 febbraio 2023
ore 15:30 - 19:00

Palazzo d'Aronco - Salone del Popolo (Udine)
Ingresso gratuito



15:30-15:40
SALUTO E INTRODUZIONE ALLA GIORNATA
Mariasosaria Valente e Giada Pauletto

09 febbraio 2023

Anche quest'anno ricorre la Giornata internazionale dell'epilessia, occasione per sensibilizzare le persone su questa malattia e i trattamenti sanitari possibili. A Udine, l'appuntamento è per lunedì 13 febbraio dalle 15.30 alle 19, nel Salone del Popolo di palazzo D'Aronco, per un pomeriggio all'insegna dell'alimentazione a ingresso gratuito.

L'epilessia è la seconda malattia neurologica cronica più frequente, può insorgere a qualsiasi età e richiede trattamenti per diversi anni, se non per l'intera vita di una persona.

Ancora oggi, nonostante molti sforzi siano stati profusi da parte delle Società Scientifiche e delle Associazioni di pazienti, le caratteristiche di questa patologia e la sua gestione nella vita quotidiana sono ancora poco note al di fuori



AIUTACI AD AIUTARE

Il Sogit sezione di Grado (GO)

effettua trasporti sanitari in Italia ed all'estero
anche con personale specializzato (medici ed infermieri)
assistenze sanitarie a manifestazioni di vario genere

Tel. 334.6282903 / 335.6559397 / 392.4170064

Donna il tuo 5x1000 al SOGIT sezione di Grado
C.F. 90008130313

Grazie di cuore a quanti lo faranno

L'ECONOMIA IN UN CLICK



Business FVG dell'8 febbraio 2023

Cosa è successo d'importante oggi nell'economia, nella finanza, nelle aziende e nella politica economica



Commenta

CULTURA



Giorno del Ricordo a Duino Aurisina

Sabato 11 febbraio diverse le iniziative organizzate con il patrocinio del Comune



Commenta

ECONOMIA

dell'ambito sanitario e questo contribuisce alla persistenza di pregiudizi ed alle difficoltà che, talora, i pazienti incontrano nella vita quotidiana, a scuola, sul lavoro, nello sport, persino nel tempo libero.

Ecco perché la giornata internazionale è importante: serve per focalizzare l'attenzione, per lasciare un segno, una testimonianza forte una volta all'anno, nell'augurio che edizione dopo edizione la popolazione venga educata sul tema.

La città di Udine si è sempre dimostrata recettiva a riguardo, illuminando di viola (il colore dell'Epilessia) per alcuni giorni un monumento della città oppure l'intera via Mercato Vecchio ed ospitando eventi realizzati dagli specialisti neurologi e dai neuropediatrati dell'Ospedale di Udine, con finalità informative e didattiche aperti alla cittadinanza.

Dal 2016 a oggi sono stati realizzati incontri scientifico-informativi dove l'arte veniva utilizzata come mezzo espressivo e filo conduttore di un dialogo sull'Epilessia. Dalla musica alla danza, dalla letteratura alla fotografia, ogni anno è stata scelta un'arte differente, capace di "commuovere" nel senso primigenio del termine, cioè scuotere, indurre un senso di partecipazione emotiva comune. Al tempo stesso, l'arte prescelta di anno in anno permetteva di affrontare un aspetto differente dell'Epilessia, patologia complessa e sfaccettata, e di esplorare aspetti diagnostici peculiari o nuovi approcci terapeutici.

Per il 2023, è stata scelta l'arte culinaria. Le motivazioni sono molteplici: innanzitutto, la nostra Regione si distingue per l'attenzione al territorio e la tutela dei prodotti e delle tradizioni locali, unite alla capacità di innovazione ed alla creatività che permettono un costante rinnovamento e una reinterpretazione di ricette antiche.

Dal punto di vista medico, inoltre, la dieta si sta rivelando sempre più una terapia da associare ai farmaci per il miglior controllo delle crisi, la riduzione degli effetti collaterali e il benessere globale dell'individuo. Nel corso dell'evento proposto, verranno presentate diete che sono in tutto e per tutto terapie e tipologie di epilessia la cui patogenesi è strettamente legata ad alcuni alimenti, come nel caso della celiachia, oppure alla loro mancanza (ad esempio le epilessie carenziali).

Sarà possibile scoprire come una dieta adeguata possa potenziare l'effetto di una terapia farmacologica e come, talora, l'atto di mangiare faciliti la comparsa di crisi, nelle cosiddette forme riflesse.

Sarà un momento di scoperta e di condivisione, guidati dal gusto e dalla consapevolezza che, pure in epoche di alta tecnologia e di terapie ingegnerizzate, la salute nasce anche e soprattutto da abitudini quotidiane, da piccole attenzioni, dalla consapevolezza di cosa portiamo sulla nostra tavola e dalla riscoperta del mangiare sano che, a differenza di quanto si credea, è anche colmo di sapori.

L'evento è organizzato da Lice, Lega italiana contro l'epilessia del Fvg, Aice, Associazione Italiana Contro l'Epilessia, e Aie, Associazione Italiana Epilessia, in collaborazione con il Comune di Udine, l'Ateneo friulano e AsuFC.

Dopo il saluto e l'introduzione alla giornata di Mariarosaria Valente e Giada Pauletto, spazio ai vari approfondimenti: 'Arte culinaria e benessere: il gusto della salute'; 'Quando la dieta è terapia: la dieta chetogenica nelle epilessie' con Francesca Filippi e Annacarmen Nilo; 'Un glutine di troppo: celiachia ed epilessia' con Marco Belluzzo; 'Se le vitamine vi sembrano superflue... crisi ed epilessia carenziali' con Christian Lettieri; 'Dottore, prima o dopo i pasti? Interazioni tra cibo, bevande e farmaci anti-crisi' con Pierluigi Dolso; 'Eating Epilepsy: un caso raro di epilessia riflessa' con Alberto Vogrig; dalle 18.20, conclusioni e ... assaggio.

0 COMMENTI

B I U | 😊

INVIA



Crédit Agricole, in Italia utile netto a 1.097 milioni

Nel 2022 il Gruppo è cresciuto dell'11 per cento. L'attività commerciale continua a essere dinamica



Commenta



Nordest Servizi entra nel Gruppo Eurosystem

L'accorpamento contribuisce a rafforzare la presenza sul territorio veneto e friulano



Commenta

SPORT NEWS



Il padel pronto a sbarcare a Monfalcone

Approda in Consiglio comunale la variante che consentirà la costruzione di un comprensorio in via Grado



Commenta



Lisa Vittozzi argento mondiale!

Biathlon - La sappadina sale sul podio di Oberhof con la staffetta mista



Commenta



UdinJump Development, tutto pronto per la gara

Giovedì 9 febbraio, al palaindoor, scatta il Meeting d'Italia di salto in alto



Commenta

POLITICA



'L'Ufficio scolastico ascolti i territori'

Basso: "Sono terminate le iscrizioni e non vogliamo sì verifichi quanto accaduto lo scorso anno"



Commenta

LINK: <https://lanuovariviera.it/category/dal-territorio/monteprandone/giornata-internazionale-dellepilessia-il-comune-di-monteprandone-si-tinge-di...>

Giovedì 9 Febbraio 2023
Ultimo aggiornamento 10:43

≡ MENU

La Nuova Riviera

Giornata Internazionale dell'Epilessia, il Comune di Monteprandone si tinge di viola

Nelle notti del 13 e 14 febbraio. L'iniziativa è volta a sensibilizzare la cittadinanza sui pregiudizi e sullo stigma ancora presenti riguardo questa malattia



DI REDAZIONE
9 FEBBRAIO 2023 - 10:37



MONTEPRANDONE. Il Comune di Monteprandone aderisce alla campagna di sensibilizzazione promossa dalla Lega Italiana Contro l'Epilessia (LICE), dall'Associazione Marchigiana per la lotta contro l'Epilessia (AMCE) e dall'Azienda Ospedaliera Universitaria delle Marche, in occasione della Giornata Internazionale dell'Epilessia, che si celebra il 13 febbraio, illuminando il Palazzo Comunale e il Borgo Storico di colore viola nella notte tra lunedì 13 e martedì 14 febbraio.

L'iniziativa è volta a sensibilizzare la cittadinanza sui pregiudizi e sullo stigma ancora presenti riguardo questa malattia nonostante i progressi scientifici e sociali.

"L'epilessia è una problematica neurologica con coinvolgimento sociale e psicologico che riguarda l'1% della popolazione nel mondo senza differenze di sesso ed etnia – spiegano i promotori dell'iniziativa – i principali pregiudizi sono legati all'idea che si tratti di una malattia mentale e che sia sempre trasmessa geneticamente. I soggetti affetti vengono discriminati, considerati inferiori e da

evitare per via delle crisi. Ne risultano isolamento sociale, minori livelli occupazionali, difficoltà nei rapporti sentimentali. Per tali motivi c'è la tendenza a nascondere la malattia con conseguente minore possibilità di cura e di guarigione, oltre a sviluppare psicopatologie di tipo depressivo ed ansioso”.

L'AMCE, inserita nella Federazione Italiana Epilessia (FIE), svolge il ruolo di assistenza, counselling individuale e promozione di eventi sociali e scientifici per combattere gli ostacoli che impediscono ai pazienti di essere pienamente inseriti nella società. E' costituita da pazienti, medici, operatori sanitari e cittadini che si sentono vicini a questo problema. Per informazioni e contatti:
www.facebook.com/AMCEPILESSIA email: amcepil@gmail.com cellulare 3881642227.

© RIPRODUZIONE RISERVATA



facebook Instagram

KOKESHI

Fusion Restaurant

Voglia di SUSHI? 0735.500753



bottega della Cuccagna

Funghi, Tartufi, Salumi, Formaggi e... sogni!!!

Via Legnago, 84 - Tel. 0735-566135
SAN BENEDETTO DEL TRONTO (AP)
www.bottegadellacuccagna.it



Osteria la Fara

VIA E. FILENI 52, S. BENEDETTO DEL TRONTO
0735594636 - 3282891303



New Fdil
RISTRUTTURAZIONI TINTEGGIATURA

PREVENTIVO GRATUITO

I vostri soani.

le nostre realizzazioni

COAL

supermercato

ACQUAVIVA PICENA
0735.764614

PAGLIARE DEL TRONTO
0736.892591.



La Nuova Riviera

Copyright 2021 © Giotto Srls Tutti i diritti sono riservati | Per la pubblicità info@lanuovariviera.it | Sede: via Giotto Pittore, 4 – 63074 San Benedetto del Tronto (AP) | Telefono: 0735.1985020 | Per la pubblicità 380.6421779
Codice fiscale e partita Iva 0243790446 | Testata giornalistica iscritta al Registro della Stampa del Tribunale di Ascoli Piceno n.544 | Direttore Responsabile: Emidio Lattanzi

[Privacy Policy](#)

SEGUICI SU



LINK: <https://www.picenotime.it/it/pagine/59F89E34-F658-11E9-BA84-B0A97E8EE179,FD9C56B8-FBDC-11EA-85A3-B832108FCDFE,5AC96E34-A85B-11ED-A50F-5D46C2...>

pícenotime



Puoi aggiungere questa applicazione alla schermata Home del tuo dispositivo.

LINK: <https://www.tmnotizie.com/san-benedetto-giornata-internazionale-dellepilessia-il-monumento-al-pescatore-si-illumina-di-viola/>

Contatti

Cerca nel sito

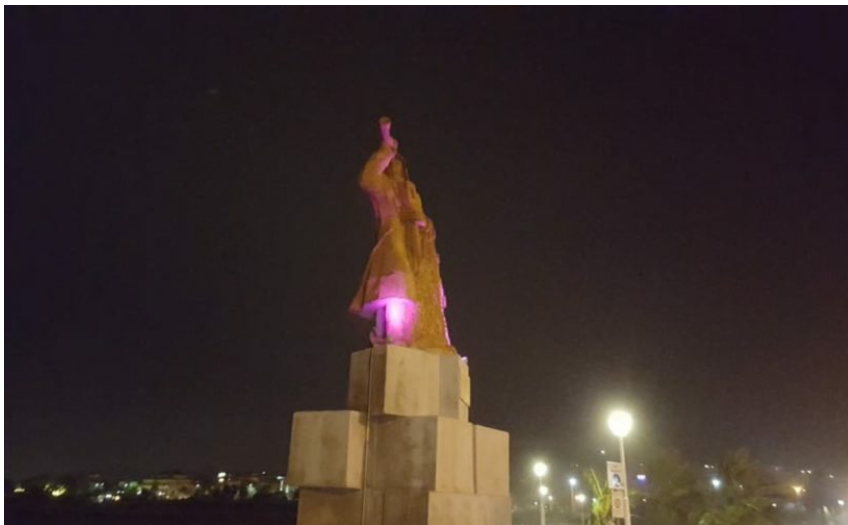


- CRONACA
- SPORT
- CULTURA E SPETTACOLI
- POLITICA
- ECONOMIA
- CONTATTI
- VIDEO
- ASCOLI PICENO
- SAN BENEDETTO DEL TRONTO
- GROTTAMMARE
- FERMO
- ANCONA
- MACERATA
- PESARO-URBINO
- TERAMO

CRONACA

San Benedetto, Giornata internazionale dell'epilessia: il "Monumento al pescatore" si illumina di viola

Redazione — 9 Febbraio 2023



**DONA IL TUO SANGUE
AIUTA CHI HA BISOGNO**

🩸 + 🩸 = ❤️

Scegli

AVIS
SAN BENEDETTO DEL TRONTO
e la vita ti sorride!

☎ 334 774 5928

NOVITÀ

prime
prova prima,
paga poi

Celebra le festività

10€ di sconto sul tuo primo ordine Prime Prova prima, paga poi con il codice GIFT10

Acquista ora >

*Vedi Termini e Condizioni

prime
prova prima,
paga poi

Celebra le festività

10€ di sconto sul tuo primo ordine Prime Prova prima, paga poi con il codice GIFT10

Acquista ora >

*Vedi Termini e Condizioni

ITALIA - MAPPA VACCINAZIONE IN TEMPO REALE



GLI IMPERDIBILI

prime video

Film e serie TV in streaming illimitato

Inizia il tuo periodo di uso gratuito di 30 giorni

Si applicano Termini e condizioni

SAN BENEDETTO – Lunedì 13 febbraio il Monumento al Pescatore si illuminerà di viola in occasione della **Giornata Internazionale dell'Epilessia** promossa dalla Lega Italiana Contro l'Epilessia – LICE e l'Associazione Marchigiana lotta Contro l'Epilessia – AMCE.

L'iniziativa è volta a sensibilizzare la popolazione sui pregiudizi e sullo stigma ancora

presenti riguardo a questa malattia nonostante i progressi scientifici e sociali. L'epilessia è una problematica neurologica che colpisce l'1% della popolazione mondiale e impatta in maniera significativa anche sulla sfera sociale e psicologica delle persone. Da sempre oggetto di pregiudizi, a oggi sono ancora molto diffuse le errate convinzioni che si tratti di una malattia mentale e che sia sempre trasmessa geneticamente.



Le persone che ne soffrono vengono così discriminate, con conseguente isolamento sociale, difficoltà nel trovare impiego e mantenere rapporti sentimentali stabili. Per questi motivi si tende a nascondere la malattia e così facendo si riducono le possibilità di cura e di guarigione e si corre il rischio di sviluppare psicopatologie di tipo depressivo e ansioso.

Commenti

commenti

#iorestoacasa - I 100 libri da non perdere

- associazione marchigiana lotta contro l'epilessia - amce
- giornata internazionale dell'epilessia
- lega italiana contro l'epilessia (lice)
- monumento al pescatore
- san benedetto del tronto

Articoli Correlati



Lotta al caporalato e al favoreggiamento dell'immigrazione nel settore agricolo, operazione Country Workers della Guardia di Finanza

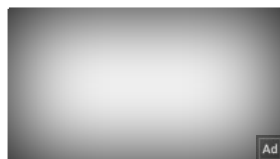
[ARTICOLI CORRELATI](#)



Monteprandone celebra la Giornata Internazionale dell'Epilessia

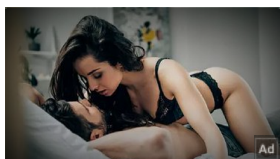


Giorno del Ricordo, il presidente della Provincia di Ascoli Piceno Sergio Loggi: "Ricordare le foibe è un esercizio di democrazia"



Oops! è successo davvero durante le trasmissioni in diretta

Notizie Prozoro



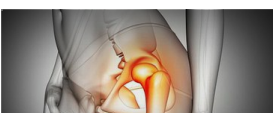
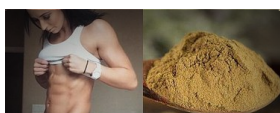
Un attore porno ci racconta come fare sesso per 8 ore ogni giorno

Alfazone



È l'incidente più sexy di sempre! Il video di Diletta è virale

Brainberries



Si applicano le nostre condizioni

RISANAMENTO MURI UMIDI E IMPERMEABILIZZAZIONI
SALVIAMO LA TUA CASA DALLE INFILTRAZIONI DI ACQUA

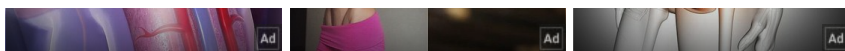
☎ 339 42 65 887

IMPRESA FUNEBRE ALDO DE VINCENTIIS

☎ 085 412777
☎ 335 53 98 007
☎ 366 32 66 240

AGENZIA FUNEBRE PESCARA

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



Ricetta erezione istantanea. Farlo prima che sia troppo tardi

Eretron

Cucchiaino a stomaco vuoto brucia 8 kg di grasso in 2 settimane

Keton Aktiv

Se hai dolori articolari, al ginocchio e all'anca, leggi questo

Ostex

P.Iva 02188880443

Testata giornalistica iscritta al Tribunale di Ascoli Piceno con registrazione numero 516 del 25/07/2014

Direttore Responsabile:
Benedetto Marinangeli

Hotel San Benedetto del Tronto

Info Turistiche San Benedetto del Tronto

SEGUICI SU FACEBOOK



SEGUICI SUI SOCIAL

[Seguici su Facebook](#)
[Seguici su Twitter](#)
[Seguici su Youtube](#)
[Seguici su Pinterest](#)

LINK UTILI

[Contatti](#)
[Area Riservata](#)
[Cultura e spettacoli](#)
[Sport](#)
[VIDEO](#)

© 2019 TM notizie - ultime notizie di OGGI, cronaca, sport - Powered by Credits

LINK: <https://lanuovariviera.it/category/dal-territorio/san-benedetto-del-tronto-notizie/giornata-internazionale-dellepilessia-anche-il-monumento-...>

Giovedì 9 Febbraio 2023
Ultimo aggiornamento 12:49

≡ MENU

La Nuova Riviera

Giornata internazionale dell'epilessia, anche il Monumento al pescatore si illumina di viola

San Benedetto aderisce all'iniziativa per sensibilizzare sui pregiudizi e sulla stigmatizzazione della malattia



DI REDAZIONE
9 FEBBRAIO 2023 - 12:40



SAN BENEDETTO DEL TRONTO. Lunedì 13 febbraio il Monumento al Pescatore si illuminerà di viola in occasione della Giornata Internazionale dell'Epilessia promossa dalla Lega Italiana Contro l'Epilessia – LICE e l'Associazione Marchigiana lotta Contro l'Epilessia – AMCE.

L'iniziativa è volta a sensibilizzare la popolazione sui pregiudizi e sullo stigma ancora presenti riguardo a questa malattia nonostante i progressi scientifici e sociali. L'epilessia è una problematica neurologica che colpisce l'1% della popolazione mondiale e impatta in maniera significativa anche sulla sfera sociale e psicologica delle persone. Da sempre oggetto di pregiudizi, a oggi sono ancora molto diffuse le errate convinzioni che si tratti di una malattia mentale e che sia sempre trasmessa geneticamente.

Le persone che ne soffrono vengono così discriminate, con conseguente isolamento sociale, difficoltà nel trovare impiego e mantenere rapporti sentimentali stabili. Per questi motivi si tende a nascondere la malattia e così facendo si riducono le possibilità di cura e di guarigione e si corre il rischio di sviluppare psicopatologie di tipo depressivo e ansioso.

© RIPRODUZIONE RISERVATA

LINK: <https://www.tmnotizie.com/monteprandone-celebra-la-giornata-internazionale-dellepilessia/>

Contatti

Cerca nel sito



- CRONACA
- SPORT
- CULTURA E SPETTACOLI
- POLITICA
- ECONOMIA
- CONTATTI
- VIDEO
- ASCOLI PICENO
- SAN BENEDETTO DEL TRONTO
- GROTTAMMARE
- FERMO
- ANCONA
- MACERATA
- PESARO-URBINO
- TERAMO

CRONACA

Monteprandone celebra la Giornata Internazionale dell'Epilessia

Redazione — 9 Febbraio 2023



**DONA IL TUO SANGUE
AIUTA CHI HA BISOGNO**

🩸 + 🩸 = ❤️

Scegli

AVIS
SAN BENEDETTO DEL TRONTO
e la vita ti sorride!

☎ 334 774 5928

NOVITÀ

prime
prova prima,
paga poi

Celebra le festività
10€ di sconto sul tuo primo
ordine Prime Prova prima, paga poi
con il codice GIFT10

Acquista ora ▶

*Vedi Termini e Condizioni

prime
prova prima,
paga poi

Celebra le festività
10€ di sconto sul tuo primo
ordine Prime Prova prima, paga poi
con il codice GIFT10

Acquista ora ▶

*Vedi Termini e Condizioni

ITALIA - MAPPA VACCINAZIONE IN
TEMPO REALE



GLI IMPERDIBILI

prime video

Film e serie TV in
streaming illimitato

Inizia il tuo periodo di
uso gratuito di 30 giorni

Si applicano Termini e condizioni

MONTEPRANDONE – Il Comune di Monteprandone aderisce alla campagna di sensibilizzazione promossa dalla **Lega Italiana Contro l'Epilessia (LICE)**, dall'**Associazione Marchigiana per la lotta contro l'Epilessia (AMCE)** e dall'**Azienda Ospedaliera Universitaria delle Marche**, in occasione della **Giornata Internazionale dell'Epilessia**, che si celebra il 13 febbraio, illuminando il Palazzo Comunale e il Borgo Storico di colore viola nella notte tra lunedì 13 e martedì 14 febbraio.

L'iniziativa è volta a sensibilizzare la cittadinanza sui pregiudizi e sullo stigma ancora presenti riguardo questa malattia nonostante i progressi scientifici e sociali.

▶ CONTATTACI SUBITO

“L’epilessia è una problematica neurologica con coinvolgimento sociale e psicologico che riguarda l’1% della popolazione nel mondo senza differenze di sesso ed etnia – spiegano i promotori dell’iniziativa – i principali pregiudizi sono legati all’idea che si tratti di una malattia mentale e che sia sempre trasmessa geneticamente. I soggetti affetti vengono discriminati, considerati inferiori e da evitare per via delle crisi. Ne risultano isolamento sociale, minori livelli occupazionali, difficoltà nei rapporti sentimentali. Per tali motivi c’è la tendenza a nascondere la malattia con conseguente minore possibilità di cura e di guarigione, oltre a sviluppare psicopatologie di tipo depressivo ed ansioso”.

L’AMCE, inserita nella Federazione Italiana Epilessia (FIE), svolge il ruolo di assistenza, counselling individuale e promozione di eventi sociali e scientifici per combattere gli ostacoli che impediscono ai pazienti di essere pienamente inseriti nella società. E’ costituita da pazienti, medici, operatori sanitari e cittadini che si sentono vicini a questo problema. Per informazioni e contatti:

www.facebook.com/AMCEPILESSIA email: amcepil@gmail.com cellulare 3881642227.

Commenti

commenti

#iorestocasa - I 100 libri da non perdere

- associazione marchigiana per la lotta contro l’epilessia (amce)
- azienda ospedaliera universitaria delle marche
- giornata internazionale dell’epilessia
- lega italiana contro l’epilessia (lice)
- montepandone
- san benedetto del tronto

Articoli Correlati



San Benedetto, Giornata internazionale dell’epilessia: il “Monumento al pescatore” si illumina di viola



Lotta al caporalato e al favoreggiamento dell’immigrazione nel settore agricolo, operazione Country Workers della Guardia di Finanza



Giorno del Ricordo, il presidente della Provincia di Ascoli Piceno Sergio Loggi: “Ricordare le foibe è un esercizio di democrazia”

ARTICOLI CORRELATI



BALLONE
RISANAMENTO MURI UMIDI
E IMPERMEABILIZZAZIONI
SALVIAMO LA TUA CASA
DALLE INFILTRAZIONI DI ACQUA
☎ 339 42 65 887

San Pio IMPRESA FUNEBRE
ALDO DE VINCENTIIS
☎ 085 412777
☎ 335 53 98 007
☎ 366 32 66 240
AGENZIA FUNEBRE PESCARA

 Oops! è successo davvero durante le trasmissioni in diretta Notizie Prozoro	 Un attore porno ci racconta come fare sesso per 8 ore ogni giorno Alfazone	 È l'incidente più sexy di sempre! Il video di Diletta è virale Brainberries
--	---	--

 Ricetta erezione istantanea. Farlo prima che sia troppo tardi Eretron	 Cucchiaino a stomaco vuoto brucia 8 kg di grasso in 2 settimane Keton Aktiv	 Se hai dolori articolari, al ginocchio e all'anca, leggi questo Ostex
--	--	--

P.Iva 02188880443

Testata giornalistica iscritta al Tribunale di Ascoli Piceno con registrazione numero 516 del 25/07/2014

Direttore Responsabile:
Benedetto Marinangeli

Hotel San Benedetto del Tronto
Info Turistiche San Benedetto del Tronto

SEGUICI SU FACEBOOK



SEGUICI SUI SOCIAL

[Seguici su Facebook](#)
[Seguici su Twitter](#)
[Seguici su Youtube](#)
[Seguici su Pinterest](#)

LINK UTILI

[Contatti](#)
[Area Riservata](#)
[Cultura e spettacoli](#)
[Sport](#)
[VIDEO](#)

LINK: <https://www.picenotime.it/it/pagine/59F89E34-F658-11E9-BA84-B0A97E8EE179,FD9CDDF4-FBDC-11EA-85A3-B832108FCDFE,FB447094-A86E-11ED-96F1-974DC2...>

pícenotime



Puoi aggiungere questa applicazione alla schermata Home del tuo dispositivo.

LINK: <http://www.viveresanbenedetto.it/2023/02/10/monteprandone-celebra-la-giornata-internazionale-dellepilessia/25882/>

vivere san benedetto

IL QUOTIDIANO DELLA CITTÀ E DEL TERRITORIO

👍 Top News

🕒 Ultima Ora

SEI IN > VIVERE SAN BENEDETTO > ATTUALITÀ

Monteprandone celebra la Giornata Internazionale dell'Epilessia

09/02/2023

🕒 1' di lettura

👁️ 2



Il Comune di Monteprandone aderisce alla campagna di sensibilizzazione promossa dalla Lega Italiana Contro l'Epilessia (LICE), dall'Associazione Marchigiana per la lotta contro l'Epilessia (AMCE) e dall'Azienda Ospedaliera Universitaria delle Marche, in occasione della Giornata Internazionale dell'Epilessia, che si celebra il 13 febbraio, illuminando il Palazzo Comunale e il Borgo Storico di colore viola nella notte tra lunedì 13 e martedì 14 febbraio.

L'iniziativa è volta a sensibilizzare la cittadinanza sui pregiudizi e sullo stigma ancora presenti riguardo questa malattia nonostante i progressi scientifici e sociali. "L'epilessia è una problematica neurologica con coinvolgimento sociale e psicologico che riguarda l'1% della popolazione nel mondo senza differenze di sesso ed etnia – spiegano i promotori dell'iniziativa - i principali pregiudizi sono legati all'idea che si tratti di una malattia mentale e che sia sempre trasmessa geneticamente. I soggetti affetti vengono discriminati, considerati inferiori e da evitare per via delle crisi. Ne risultano isolamento sociale, minori livelli occupazionali, difficoltà nei rapporti sentimentali. Per tali motivi c'è la tendenza a nascondere la malattia con conseguente minore possibilità di cura e di guarigione, oltre a sviluppare psicopatologie di tipo depressivo ed ansioso".

L'AMCE, inserita nella Federazione Italiana Epilessia (FIE), svolge il ruolo di assistenza, counselling individuale e promozione di eventi sociali e scientifici per combattere gli ostacoli che impediscono ai pazienti di essere pienamente inseriti nella società. E' costituita da pazienti, medici, operatori sanitari e cittadini che si sentono vicini a questo problema.

Per informazioni e contatti: www.facebook.com/AMCEPILESSIA email: amcepil@gmail.com cellulare 3881642227.

LINK: <https://www.fotospot.it/it/pagine/92B1228A-0B7C-11EA-AC01-C9B840F04A91,FFC5CDEE-F47A-363E-8BB7-6D6081D4186B,6317C79C-A861-11ED-A312-1729786F...>

afS AGENZIA FOTO SPOT
ascoli notizie 24
servizi foto video

Sabelli
1921
www.sabelli.it



**Sa di bianco.
Sa di buono.**

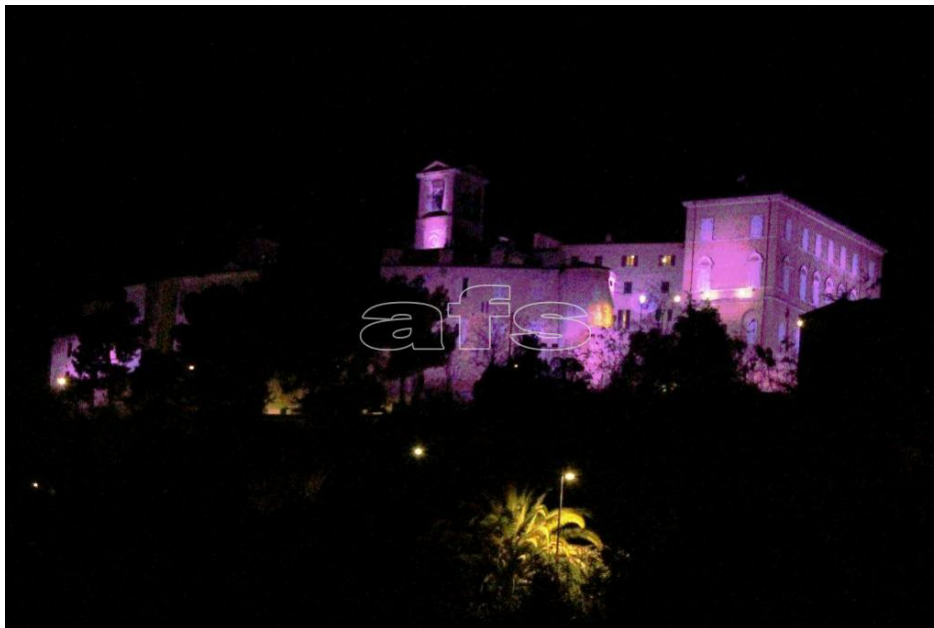


/ AscoliNotizie24 / Attualità e Cronaca /

MONTEPRANDONE CELEBRA LA GIORNATA INTERNAZIONALE DELL'EPILESSIA

Lunedì 13 febbraio Palazzo Comunale e Centro Storico si illuminano di viola

Emidio Vena, giovedì 09 febbraio 2023



Il Comune di Monteprandone aderisce alla campagna di sensibilizzazione promossa dalla Lega Italiana Contro l'Epilessia (LICE), dall'Associazione Marchigiana per la lotta contro l'Epilessia (AMCE) e dall'Azienda Ospedaliera Universitaria delle Marche, in occasione della Giornata Internazionale dell'Epilessia, che si celebra il 13 febbraio, illuminando il Palazzo Comunale e il Borgo Storico di colore viola nella notte tra lunedì 13 e martedì 14 febbraio.

L'iniziativa è volta a sensibilizzare la cittadinanza sui pregiudizi e sullo stigma ancora presenti riguardo questa malattia nonostante i progressi scientifici e sociali.


“L'epilessia è una problematica neurologica con coinvolgimento sociale e psicologico che riguarda l'1% della popolazione nel mondo senza differenze di sesso ed etnia - spiegano i promotori dell'iniziativa - i principali pregiudizi sono legati all'idea che si tratti di una malattia mentale e che sia sempre trasmessa geneticamente. I soggetti affetti vengono discriminati, considerati inferiori e da evitare per via delle crisi. Ne risultano isolamento sociale, minori livelli occupazionali, difficoltà nei rapporti sentimentali. Per tali motivi c'è la tendenza a nascondere la malattia con conseguente minore possibilità di cura e di guarigione, oltre a sviluppare psicopatologie di tipo depressivo ed ansioso”.

L'AMCE, inserita nella Federazione Italiana Epilessia (FIE), svolge il ruolo di assistenza, counselling individuale e promozione di eventi sociali e scientifici per combattere gli ostacoli che impediscono ai pazienti di essere pienamente inseriti nella società. E' costituita da pazienti, medici, operatori sanitari e cittadini che si sentono vicini a questo problema. Per informazioni e contatti:

www.facebook.com/AMCEPILESSIA email: amcepil@gmail.com cellulare 3881642227.



**LE PERSONE CON EPILESSIA
PARLANO.
LICE ASCOLTA**

 CONDIVIDI SU FACEBOOK



Categorie e Argomenti

LINK: <https://www.medicalexcellencetv.it/epilessia-diagnosi-terapie-e-iniziative-per-inclusione/>



CHI SIAMO

CONTATTACI

DOVE SIAMO

CATEGORIE

...



IL NETWORK DI SALUTE E BENESSERE



SUCCESSIVO
Anziani: degenze prolungate negli ospedali

EPILESSIA: DIAGNOSI, TERAPIE E INIZIATIVE PER L'INCLUSIONE

PRIMA PAGINA SALUTE

Epilessia: diagnosi, terapie e iniziative per l'inclusione

9 Febbraio 2023 / 3 min read



AGGIUNGI UN COMMENTO



GUARDA IN SEGUITO



MODALITÀ CINEMA

PORTA A CASA TUTTA LA QUALITÀ DEGLI INTEGRATORI NATURAL BRADEL









SCEGLI LA COMODITÀ, SCOPRI IL NOSTRO STORE ON LINE!



BARTILOTTI MEDICALI di ALFIO BARTILOTTI

Sistemi laser medicali per dermatologia, medicina estetica, ginecologia e altri settori

per informazioni [CLICK ME](#)



Gncopath

**ANATOMIA PATOLOGICA
ISTO - CITO PATOLOGIA
BIOLOGIA MOLECOLARE**

Home » Epilessia: diagnosi, terapie e iniziative per l'inclusione

- FACEBOOK
- TWITTER
- LINKEDIN
- WHATSAPP

Quali sono le novità terapeutiche sull'epilessia? Il progetto contro lo stigma sociale, messo in campo dalla Lega Italiana Contro l'Epilessia e dalla Fondazione LICE, sarà presentato al Giffoni Film Festival 2023 e alla Mostra Internazionale d'Arte Cinematografica di Venezia.

EPILESSIA: DIAGNOSI, TERAPIE E INIZIATIVE PER L'INCLUSIONE

Pubblicità



CLICCA QUI
ACQUISTA ENNEBIDOL LOZIONE

EMAIL



ENNEBIDOL® LOZ...



In occasione della **Giornata internazionale per l'epilessia 2023**, parliamo delle tante novità terapeutiche sull'epilessia e dell'iniziativa messa in campo, quest'anno dalla **LICE**, "Lega Italiana Contro l'Epilessia" e dalla **Fondazione LICE**. Ne parliamo con **Laura Tassi**, presidentessa LICE.

PROGETTO CONTRO LO STIGMA SOCIALE

Il progetto "Si va in scena. Storie di Epilessia", contro lo stigma sociale, di cosa si occupa?

Prevede il coinvolgimento diretto delle persone con epilessia e i loro caregiver, con un'età tra 15 e 40 anni, che vorranno raccontare la loro storia di chi l'epilessia la vive in prima persona, in ogni ambito della **vita quotidiana**. Il racconto, selezionato da una giuria di esperti, diventerà il soggetto della sceneggiatura di un cortometraggio che sarà presentato al **Giffoni Film Festival 2023** e alla prossima **Mostra Internazionale d'Arte Cinematografica di Venezia**.

QUANDO SI MANIFESTA L'EPILESSIA?

L'**epilessia** si manifesta a tutte le età, anche se in oltre il 60% dei casi l'esordio avviene in **età pediatrica**. Cardine della **diagnosi** e di una corretta terapia è l'**Elettroencefalogramma**.

COS'È L'AURA?

Esiste anche un'**aura** associata all'epilessia e in particolare all'**epilessia focale**. Si tratta della fase iniziale delle **crisi** ed è caratterizzata da particolari manifestazioni soggettive che solo la persona con epilessia percepisce, non visibili.

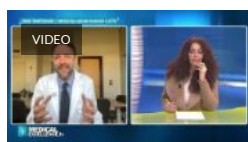
La durata è estremamente variabile, da pochi secondi a un minuto, così come sono variabili le manifestazioni, che dipendono dalla regione di corteccia cerebrale interessata: se è quella che ci consente di sentire i suoni, il paziente potrà **sentire musiche, voci, rumori che non esistono**. Se invece è coinvolta la regione che percepisce gli stimoli visivi, si creeranno **visioni di luci colorate, immagini o flash**.

Difficilmente c'è una sola manifestazione di una crisi in arrivo, spesso sono molte associate tra loro: per esempio nelle epilessie del lobo temporale frequentemente viene percepita una sensazione allo stomaco, come una **nausea che sale fino alla gola** e che si associa ad una **tachicardia** e una sensazione di **ansia**. Altre volte invece si configura come un'**impressione di aver già vissuto il momento o di averlo sognato**.

Se ci troviamo invece nelle regioni che comandano la sensibilità del corpo ci potrà essere una aura caratterizzata da **formicolio, impressione di avere un braccio più grande o più pesante**, fino ad un vero e proprio **dolore**.

[DOLORE](#) / [ELETTROCARDIOGRAMMA](#) / [EPILESSIA](#) / [GIORNATA MONDIALE](#) / [LAURA TASSI](#) / [LICE LEGA ITALIANA CONTRO LEPILESSIA](#) / [NAUSEA](#) / [NEUROLOGIA](#) / [TACHICARDIA](#)

POTREBBE PIACERTI ANCHE



CANALI 15 E 81 DEL DGTV IN SICILIA



Pubblicità

Villa Azzurra
CASA DI CURA E POLIAMBULATORIO
A SIRACUSA IN VIA CASSARO 1 - TEL 0931 788111

Exactech
Surgeon focused. Patient driven.™

e.janach® since 1932

SEGUICI SUI SOCIAL



PRIMA PAGINA SALUTE

Anziani: degenze prolungate negli ospedali

8 Febbraio 2023 / 2 min read

PRIMA PAGINA SALUTE

La poliposi nasale e la terapia con gli anticorpi monoclonali

7 Febbraio 2023 / 2 min read

PRIMA PAGINA SALUTE

La bronchiolite nei neonati: diagnosi e cura

6 Febbraio 2023 / 2 min read

AGGIUNGI 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.

INVIA COMMENTO



Villa Azzurra

CASA DI CURA E POLIAMBULATORIO A SIRACUSA IN VIA CASSARO 1 - TEL 0931 788111



MEDICALEXCELLENCE.TV

è un portale del gruppo MEDIAEGO

Tutti i diritti sono riservati

Testata giornalistica online

Registrazione Tribunale di Siracusa n. 10/2011

Direttore Responsabile: Valeria Maglia

MEDIAEGO SRL C.F. e P.IVA 01733170896

PER SAPERNE DI PIÙ

COPYRIGHT © 2023. CREATED BY ANTONIO LUCCHESI

Sei qui: [Home](#) ▶ [Appuntamenti](#) ▶ 13 Febbraio 2023, Roma. Si va in scena - Storie di Epilessia

Appuntamenti

13 Febbraio 2023, Roma. Si va in scena - Storie di Epilessia

Autore: Redazione, 02 Febbraio 2023

In occasione della **Giornata Internazionale per l'Epilessia**, il prossimo **13 febbraio a Roma alle 11.30**, la LICE – Lega Italiana Contro l'Epilessia e la Fondazione LICE lanciano **“Si va in scena. Storie di Epilessia”**, la campagna di awareness contro lo stigma sociale che spesso comporta l'esclusione da una vita normale di chi convive con l'epilessia, anche in ambito scolastico e lavorativo.



Durante la **Giornata Internazionale** sarà lanciato un **contest letterario** dedicato al tema dell'inclusione sociale, dalla scuola al lavoro. La Campagna prevedrà, infatti, il coinvolgimento diretto delle Persone con Epilessia e i loro caregiver, con un'età tra 15 e 40 anni, che vorranno raccontare la loro storia di chi l'Epilessia la vive in prima persona, in ogni ambito della vita quotidiana.

Il racconto selezionato da una giuria di esperti diventerà il soggetto della sceneggiatura di un cortometraggio che sarà presentato al Giffoni Film Festival 2023 e alla prossima Mostra Internazionale d'Arte Cinematografica di Venezia.

Articoli correlati

- > 26-10-2022 - Sindrome di Dravet, fenfluramina rimborsabile in Italia
- > 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”
- > 29-07-2022 - Epilessia, presentato in Senato un decalogo con le richieste della LICE
- > 27-06-2022 - Epilessia farmaco-resistente, disponibile in Italia il farmaco cenobamato come opzione terapeutica per i pazienti adulti
- > 23-06-2022 - Epilessia, nasce il primo Registro Nazionale delle crisi neonatali
- > 01-08-2022 - Mutazione del gene COL4A1: la battaglia di Costanza è iniziata nella pancia della mamma
- > 13-06-2022 - Epilessia: concluso il 45esimo Congresso LICE
- > 30-05-2022 - Epilessia: OMS approva il Piano d'Azione Globale Decennale
- > 21-09-2022 - Sclerosi tuberosa, AIFA approva l'uso di cannabidiolo
- > 22-02-2022 - Epilessia, al via la campagna #ByMyEpilepside
- > 16-03-2022 - Lissencefalia XLAG ed encefalopatia epilettica DEE1: identificati i difetti molecolari alla base delle due patologie
- > 11-07-2022 - 19 Luglio 2022, Roma. Epilessie, stigma e conoscenza
- > 23-05-2022 - Malattie ultra rare, associazioni e istituzioni a confronto per capire i bisogni dei pazienti

SPORTELLO LEGALE
OMAR
DALLA PARTE DEI RARI



LINK: <https://www.senigallianotizie.it/1327570397/giornata-internazionale-dellepilessia-a-senigallia-il-concerto-di-susanna-amicucci>

press,commtech.

the leading company in local digital advertising

anso

Farmacie di turno
La Rotonda

Adesso 4°

Giovedì 5° / 12°



Scarica l'APP di



SN SenigalliaNotizie



Giornata Internazionale dell'Epilessia: a Senigallia il concerto di Susanna Amicucci

Il ricavato dell'evento di domenica 5 febbraio 2023 sarà devoluto all'Associazione Marchigiana Lotta contro l'Epilessia

51 Letture

0 commenti

Cultura e Spettacoli

ASCOLTA LA NOTIZIA



In occasione della "Giornata Internazionale dell'Epilessia", nata da un'iniziativa congiunta dell'Ufficio internazionale per l'epilessia (IBE) e della Lega internazionale contro l'epilessia (ILAE) a cui aderisce la LICE (Lega Italiana Contro l'Epilessia) che, ogni anno cade nel secondo lunedì di febbraio, l'AMCE (Associazione Marchigiana lotta Contro l'Epilessia)

aderente alla LICE organizzano un concerto dal titolo: *Susanna Amicucci in • ACCAPO*

L'evento si svolgerà **domenica 5 febbraio 2023 alle ore 17.00** presso l'**Auditorium San Rocco** di Senigallia.

E' richiesta **la prenotazione** al seguente numero **3282231865** (ore pasti), costo del biglietto è € 10.

All'incontro interverranno la Dott.ssa **Nicoletta Foschi**, Medico Neurologo Responsabile del Centro Epilessia dell'Azienda Ospedaliera Universitaria delle Marche, e referente LICE per la Regione Marche e la Presidente dell'AMCE **Gabriella Venanzi**, che daranno il via al concerto di Susanna Amicucci.

L'iniziativa è organizzata con i seguenti patrocini: Federazione LICE, Federazione FIE, Regione Marche e Comune di Senigallia.

Dalla segreteria **AMCE**



Redazione Senigallia Notizie

Tags

Auditorium San Rocco biglietti concerti epilessia
musica raccolta fondi

Pubblicato Mercoledì 1 febbraio, 2023 alle ore 7:00

PARTECIPA A: "Una Foto al Giorno" Ogni mese stampe in omaggio da zona immagine

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

Come ti senti dopo aver letto questo articolo?

Arrabbiato



0%
o click

In disaccordo



0%
o click

Indifferente



0%
o click

Felice



0%
o click

D'accordo



0%
o click

Commenti

Ancora nessun commento. Diventa il primo!

ATTENZIONE!

Per poter commentare l'articolo occorre essere registrati su **Senigallia Notizie** e autenticarsi con Nome utente e Password

Già registrato?

Effettua l'accesso

... oppure

Registrati!

Cronaca



Italia Nostra: "Una pista ciclabile ad anello attorno al centro storico di Senigallia"



Trecastelli: al via i lavori di riqualificazione dei centri storici di Monterado e Castel



A Serra de' Conti dal 1° febbraio chiude l'unica lavanderia del centro storico

Politica



Campanile: "A Senigallia la difesa dell'ambiente non è di moda"



"A Senigallia potrebbe naufragare un altro evento"



"Si implementino subito contributi su sistemi antiallagamento votati dal Consiglio"

Cultura e Spettacoli



Giornata Internazionale dell'Epilessia: a Senigallia il concerto di Susanna



Senigallia Concerti presenta "Omaggio a Piazzolla". L'intervista a Federico Mondelci



Seduta del Consiglio Comunale di Senigallia sulla manovra di Bilancio 2023-2025

Sport



Basket 2000 Senigallia: le ragazze cedono a Civitanova e si fanno agganciare in



Calcio a 5, Serie B: Corinaldo C5 avanti passo dopo passo

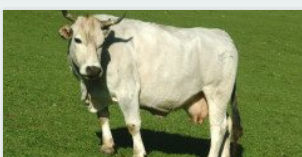


Security Tape Senigallia, altra convincente vittoria

Economia



Cgil Marche: giovani, oltre 65% senza futuro con stipendio medio annuo 11mila euro lordi



Coldiretti Marche: in regione meno aziende zootecniche ma aumentano capi bestiame



Cisl di Senigallia denuncia: "Basta lavoro 'grigio'. Va qualificata l'occupazione"

Associazioni



Nuovo ciclo a Senigallia per "i venerdì della cura" promossi dall'Associazione 8

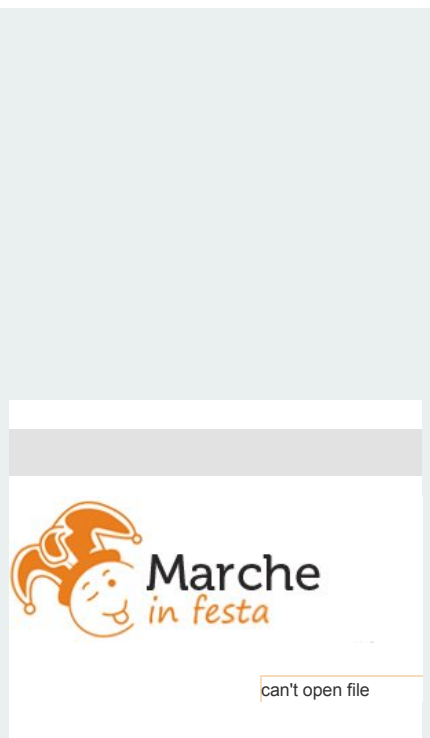
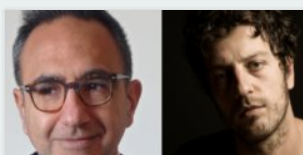


Pronti ad aiutare. il Lions Club Senigallia insieme al OPS GRS per la Caritas



Articoli di due associate del GSA Senigallia pubblicati sulla rivista Natura e Società

Fuori dalle Mura



Prende il via a San Benedetto del Tronto la rassegna "In Art Winter"

Si provoca gravi ustioni caricando la stufa a legna, pensionato soccorso ad Apecchio

Evade dai domiciliari per recarsi in farmacia, 51enne denunciata ad Ancona





258 episodes 10 hours, 11 minutes

- ▶ Notiziario del 31 gennaio 2023
- ▶ Notiziario del 30 gennaio 2023
- ▶ Notiziario del 27 gennaio 2023
- ▶ Notiziario del 26 gennaio 2023



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

Tweet di @60019



temi

Cronaca
Cultura e Spettacoli
Politica
Sport
Associazioni
Fuori dalle Mura
Economia

rubriche

Vetrina Aziende
Le Ricette del Grande Max
VideoGiornale
A Tutto Zampe
EspertOnline
La memoria delle foto
ConTe in Viaggio
Guida (al) Locale
Ritratti

opinioni

Diversamente Giovani
ByoBlu
Anestesia Totale
La Piaga di Velluto
Il Punto di Svolta

utilità

Notizie più recenti
Archivio
Redazione
Iscriviti
Vetrina aziende
Contattaci
redazione@senigallianotizie.it
Farmacie di Senigallia

multimedia

Una foto al giorno
Foto notizie
Gallerie fotografiche
La memoria delle foto
Canale video
Video notizie
Sezioni speciali

oggi a Senigallia

Farmacie del territorio

sostenitori

Netservice - Grafica. Web. Informazione.
TMS: termoidraulica Senigallia
Banca di Credito Cooperativo di Ostra e Morro d'Alba
Onoranze funebri Costantini
Come a casa - Affitti estivi Senigallia
Autonoleggio Senigallia Mariotti
Aziende, hotel, ristoranti Senigallia
Assicurazioni Generali - Agenzia di Senigallia
Edilizia Galli Ostra Vetere
Cemar Marmi - Creative stone working
Centro ottico Senigallia
SimpleSpot: rete di hotspot wifi gratuiti
Officina BRC gas service impianti GPL
Pittura edile Goffi - Trattamenti edilizi - Santa Maria Nuova
Negozio biciclette Senigallia
Attrezzature per giardino Senigallia
Centro Commerciale Il Maestrale Senigallia
Belardinelli, concessionario AUDI Senigallia
Negozio di fotografia a Senigallia
Banco Marchigiano - Credito Cooperativo Italiano
Amministrazione condomini Senigallia
SpaMarine beauty farm e centro benessere Senigallia
Salumificio Angeloni - Salumi delle Marche
Ristorante Albergo Bice - Rosticceria Senigallia

affiliazioni

La nostra testata aderisce ad ANSO
ZTL Senigallia

network locale Senigallia e Valmisa

SenigalliaNotizie.it
Senigalliatv.it
Valmisa.com
Tuttosenigallia.it

notizie dalle Marche

Marche Notizie
Ancona Notizie
Ascoli Notizie
Fermo Notizie
Macerata Notizie
Pesaro-Urbino Notizie

portali regionali di eventi

Marche in festa
Abruzzo in festa
Emilia-Romagna in festa
Friuli-Venezia Giulia in festa
Lazio in festa
Lombardia in festa
Piemonte in festa
Puglia in festa
Toscana in festa
Umbria in festa
Veneto in festa

portali tematici nazionali

Auto Sinistrate
Kingsport
Sport Notizie
Pronto Sposi
Immobiliagent

[Meteo in città e nella Valmisa](#)
[Eventi in programma in città](#)
[Oggi al cinema](#)

Netservice s.r.l.
via Mercantini, 48 - 60019 Senigallia (AN)
P.I./C.F./Registro Imprese 01519470429 - REA AN 148063 - Cap. soc. € 10.000,00 i.v.
© 2003 - 2023 NETSERVICE Tutti i diritti riservati - Disclaimer - Pubblicità - Informativa sulla Privacy