

EPILESSIA: OMS, APPROVATO IL PIANO D'AZIONE GLOBALE DECENNALE

LEGA ITALIANA CONTRO L'EPILESSIA (LICE): UN PIANO STRATEGICO PER COMBATTERE LO STIGMA E ASSICURARE L'ACCESSO ALLE CURE PER TUTTI

- *La 75° Assemblea Generale dell'OMS riunita a Ginevra approva il primo Piano d'Azione Globale decennale per l'Epilessia ed Altri Disturbi Neurologici (IGAP- 10-year Intersectoral Global Action Plan for Epilepsy and other Neurological Disorders).*
- *Gli obiettivi del piano: assistenza sanitaria universale, copertura dei servizi e nuove legislazioni sull'Epilessia.*
- *LICE: "Grande opportunità, ridurre l'impatto e il peso di questa malattia per chi ne soffre".*
- *IBE - International Bureau for Epilepsy: "Piano Epilessia capofila per tutte le altre malattie neurologiche".*
- *A Padova il 45° Congresso della Lega Italiana Contro l'Epilessia dall'8 al 10 giugno.*

Roma, 27 maggio 2022 - La **LICE – Lega Italiana Contro l'Epilessia**, accoglie con soddisfazione la ratifica da parte della **75° Assemblea Generale dell'Organizzazione Mondiale della Sanità (OMS)** del Piano d'Azione Globale Intersectoriale decennale per l'EPILESSIA e gli altri Disturbi Neurologici, che pone all'attenzione degli Stati membri la prevenzione, la diagnosi precoce, l'assistenza e il corretto trattamento delle diverse forme di Epilessia e la soddisfazione dei bisogni psico-fisici, sociali, economici ed educativi delle Persone con Epilessia e delle loro famiglie.

*"Questa risoluzione – dichiara **Laura Tassi**, presidente della **LICE** - pone finalmente l'Epilessia in cima alle agende dei governi e dei partner scientifici di ogni paese, fornendo un solido e condiviso punto di partenza globale per dare un reale impulso ai servizi e al finanziamento delle cure. Ma anche un mezzo per affrontare lo stigma, l'esclusione e l'eventuale legislazione antidiscriminatoria attraverso azioni intersectoriali. Ciò che più ci preme è una solida collaborazione con gli Enti preposti per affrontare al più presto tutte le problematiche e dare risposte concrete alle Persone con Epilessia"*

Il **piano**, votato oggi dai **193 paesi membri dell'Assemblea** al termine di un iter iniziato nel 2020 con la risoluzione **WHA 73.10** dell'OMS - che chiedeva una risposta coordinata in più settori sul tema dell'Epilessia - si pone l'obiettivo di **ridurre l'impatto** della malattia, incluse la morbilità e la disabilità associate, migliorando la **qualità della via** delle Persone con Epilessia attraverso la **prevenzione**, il **trattamento** e la cura.

Gli **Stati membri** sono chiamati al raggiungimento - entro il **2031** - di **cinque obiettivi globali**: l'**aggiornamento delle politiche** nazionali esistenti sui disturbi neurologici e l'avviamento di almeno una **campagna di sensibilizzazione** o di un programma di advocacy; l'**inclusione dei disturbi neurologici nei sistemi di assistenza sanitaria universale**, con la fornitura di medicinali essenziali e tecnologie di base necessarie per la loro gestione; la realizzazione di almeno un programma intersectoriale destinato alla **promozione della salute del cervello** e alla prevenzione dei disturbi

neurologici; la **valutazione periodica** - ogni 3 anni - dei progressi verso il raggiungimento degli obiettivi globali; la **copertura dei servizi** per le Persone con Epilessia del **50%** in più rispetto all'attuale e lo **sviluppo di un'ideale legislazione** al fine di promuovere e **proteggere i diritti umani** delle Persone con Epilessia.

*“Le Persone con Epilessia e le loro famiglie sono costrette a convivere con una patologia cronica che comporta uno stigma individuale e sociale tra i più rilevanti – sottolinea il Prof. **Oriano Mecarelli**, Past President LICE – che si traduce in discriminazione, esclusione e peggioramento della loro qualità di vita. Il Piano Globale approvato dall’OMS impegnerà necessariamente gli Organismi statali a prendere in considerazione questi problemi e, entro il 2031, a superarli”.*

L'Epilessia è una delle malattie neurologiche croniche più diffuse nel mondo. Interessa circa **1 persona su 100** e complessivamente **50 milioni** di persone in tutto il mondo di diversa età, sesso ed etnia. In **Europa** il numero si aggira attorno ai **6 milioni**, mentre in Italia si registrano circa **500-600** mila casi. Se si interviene con una corretta e precoce diagnosi ed una terapia adeguata la patologia può essere tenuta sotto controllo in circa il 70% dei casi, ma resta tuttora invariato il restante 30% di forme farmacoresistenti. Eppure, questa condizione viene spesso trascurata nelle agende di salute pubblica dei diversi Stati.

*“Il Piano – commenta **Francesca Sofia**, presidente dell’**International Bureau for Epilepsy (IBE)** - è il frutto di un’azione di sensibilizzazione e tutela svolta a livello internazionale dai medici e dai rappresentanti delle Persone con Epilessia, un esempio di collaborazione e coesione delle principali parti interessate. Nel corso di queste attività, l’Epilessia è stata proposta all’OMS come un esempio a cui ispirarsi per interventi su tutte le malattie neurologiche. Vuol dire che l’esperienza accumulata nell’assistenza alle Persone con Epilessia e nel fronteggiare le ricadute sociali della malattia, rappresenta un patrimonio di conoscenza unico. Questo patrimonio, conquistato in almeno due secoli di studio e attivismo, messo a disposizione di coloro che soffrono di altre malattie neurologiche, può tradursi in un beneficio più rapido per moltissime persone”.*

CONGRESSO LICE: DALL’8 AL 10 GIUGNO EPILETTOLOGI RIUNITI A PADOVA

Proprio all’indomani della risoluzione dell’Organizzazione Mondiale della Sanità si terrà finalmente in presenza il **45° congresso della LICE**, in programma dall’8 al 10 giugno a **Padova**.

Nel corso dei lavori, a cui parteciperanno i maggiori esperti italiani di Epilessia, si discuterà degli ultimi aggiornamenti scientifici in vari ambiti, e in particolare di Cause Genetiche, di Crisi epilettiche in epoca neonatale e della più importante sintomatologia critica che caratterizza questa patologia: la compromissione della consapevolezza o della coscienza.



Devolvi il 5 per mille dell'IRPEF alla Fondazione Epilessia LICE ETS

È una buona azione che non ti costa nulla.

Aiutare la Fondazione Epilessia LICE ETS significa **sostenere un'attività che persegue obiettivi ambiziosi nel campo della ricerca**, informati sui nostri progetti.

Per destinare il 5 PER MILLE bastano due semplici operazioni:

- **Porre la propria firma nel riquadro** "sostegno degli enti del terzo settore iscritti nel runts di cui all'art. 46, c. 1, del d.lgs. 3 luglio 2017, n. 117, comprese le cooperative sociali ed escluse le imprese sociali costituite in forma di società", nonché sostegno delle onlus iscritte all'anagrafe".
- **Riportare nell'apposito spazio il codice fiscale: 97609380585.**

Per maggiori informazioni:

www.lice.it

<https://fondazioneice.it/>

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

Ufficio Stampa

GAS Communication

Francesca Rossini – Simone Spirito – Stefania Perrelli

f.rossini@aimcommunication.eu; s.spirito@aimcommunication.eu; s.perrelli@aimcommunication.eu

Cell. 339 6293830 – Cell. 345 2622937