

GAS
communication

NOW PART OF
AIM COMMUNICATION

Rassegna Stampa



INDICE

LICE

09/01/2024 Farmacia News Ancora troppe criticità attorno all'epilessia	13
30/01/2024 Ok - salute e benessere CONTRO LO STIGMA SULL'EPILESSIA	15
08/02/2024 RADIO RAI Formato famiglia del 08/02/2024	16
09/02/2024 La Nuova Sardegna - Nazionale Neuropsichiatria infantile in campo per un focus generale sull' epilessia	17
09/02/2024 Radioinblu Giornata Internazionale dell'Epilessia 2024	19
09/02/2024 TGR LAZIO Intervista in collegamento Skype con il Prof. Oriano Mecarelli	20
11/02/2024 TG1 Puntata dell'11/02/2024	21
12/02/2024 RAI 3 ELISIR intervista in studio al Prof. Oriano Mecarelli, past president LICE	22
12/02/2024 RADIO 24 Giornata Internazionale dell'Epilessia	23
12/02/2024 ANSA Epilessia, panchine viola e matine' e al cinema contro i pregiudizi	24
13/02/2024 La vita in diretta GIORNATA INTERNAZIONALE DELL'EPILESSIA	25
13/02/2024 Affari tuoi GIORNATA INTERNAZIONALE DELL'EPILESSIA	26

13/02/2024 Chi l'ha visto	27
GIORNATA INTERNAZIONALE DELL'EPILESSIA	
13/02/2024 RADIO 3	28
Intervista a Carlo Andrea Galimberti Vice-Presidente LICE	
13/02/2024 Radio Vaticana	29
Intervista a Carlo Andrea Galimberti Vice-Presidente LICE	
13/02/2024 Pianeta Salute 2.0	30
Il servizio per LICE andato in onda su Pianeta Salute 2.0, per la trasmissione La Voce del Paziente, a cura di Monica Di Leandro	
13/02/2024 Rai Isoradio	50
Intervista su RAI Isoradio al Prof. Oriano Mecarelli	
15/02/2024 La Valsusa	51
Una panchina, un germoglio di sensibilità	
15/02/2024 Pharmastar.it	52
Lotta all'Epilessia, Jazz Pharmaceuticals sostiene la campagna di LICE e Fondazione LICE	
15/02/2024 Pharmastar.it	53
Epilessia, impegno di UCB nella ricerca e nel supportare incondizionatamente LICE e Fondazione LICE	
15/02/2024 Pharmastar.it	54
Epilessia al cinema e in panchina: la Campagna di awareness 2024 di LICE e Fondazione LICE	
15/02/2024 Pharmastar.it	55
Epilessia, Angelini Pharma Italia affianca LICE e Fondazione LICE nel sensibilizzare e informare	
15/02/2024 Pharmastar.it	56
Epilessia, importanza di una diagnosi corretta per indirizzare meglio la terapia	
18/02/2024 Nuova Stagione	57
12 febbraio: Giornata dell'epilessia	
20/02/2024 Tgr Rai Campania	58
Intervista all'interno di buongiorno Regione	

20/02/2024 Salute e Società	59
Il servizio per LICE andato in onda su Salute & Società TV n. 24, a cura di Antonella Pitrelli	
25/02/2024 Casoriadue - N 8 - 25 Febbraio	68
GIORNATA INTERNAZIONALE DELL'EPILESSIA "METTI IN PANCHINA L'EPILESSIA"	
26/02/2024 Salute	69
Epilessia a scuola: cosa fare di fronte a una crisi? Le raccomandazioni della Lega Italiana contro l'Epilessia	
26/03/2024 Vero	70
EPILESSIA: SFATIAMO I 5 LUOGHI COMUNI PIU DIFUSI	
03/04/2024 Diva e Donna	72
Epilessia: quando il cervello va in "corto"	
17/04/2024 Latina Editoriale Oggi	74
Epilessia, il focus in commissione Istruzione	

LICE WEB

09/01/2024 ilfont.it 07:01	76
Epilessia: oltre il 30% dei casi sono farmacoresistenti	
16/01/2024 donnainsalute.it	79
Crisi epilettiche in classe: fondamentale il ruolo dell'insegnante	
10/02/2024 ilmattino.it 15:02	81
«Metti in panchina l'epilessia», il progetto di sensibilizzazione ed informazione	
10/02/2024 ildenaro.it 16:02	84
Giornata Internazionale dell'Epilessia, evento a Maschio Angioino	
11/02/2024 salute.eu 00:02	91
Giornata internazionale dell'epilessia, più diritti ai pazienti	
11/02/2024 lastampa.it 00:02	93
Giornata internazionale dell'epilessia, più diritti ai pazienti	

11/02/2024 laprovinciapavese.gelocal.it 00:02	94
Giornata internazionale dell'epilessia, più diritti ai pazienti	
11/02/2024 lasentinella.gelocal.it 00:02	96
Giornata internazionale dell'epilessia, più diritti ai pazienti	
11/02/2024 huffingtonpost.it 00:02	97
Epilessia, più diritti ai pazienti	
11/02/2024 ilsecoloxix.it 00:02	99
Epilessia, più diritti ai pazienti	
11/02/2024 corrierenazionale.it 05:02	100
Epilessia farmacoresistente: i benefici delle nuove terapie	
11/02/2024 Repubblica.it 10:02	103
Giornata internazionale dell'epilessia, più diritti ai pazienti	
11/02/2024 umbriajournal.com 19:02	106
Giornata Mondiale dell'Epilessia: luci viola per sostenere la consapevolezza	
12/02/2024 radio24.ilsole24ore.com 00:02	108
Giornata Internazionale dell'Epilessia	
12/02/2024 quotidianosanita.it 00:02	109
Epilessia, in Italia circa 600mila malati. Oggi la Giornata Mondiale	
12/02/2024 sanita24.ilsole24ore.com 00:02	112
Epilessia, due campagne di sensibilizzazione da Lice e Fondazione Lice	
12/02/2024 Leggo.it 00:02	114
Epilessia, Giornata Internazionale per la sensibilizzazione: panchine viola e proiezioni al cinema contro pregiudizi e discriminazione	
12/02/2024 adnkronos.com 00:02	116
Contro lo stigma sull'epilessia film per le scuole, panchine e monumenti viola	
12/02/2024 ilfoglio.it 00:02	119
Contro lo stigma sull'epilessia film per le scuole, panchine e monumenti viola	
12/02/2024 lagazzettadelmezzogiorno.it 00:02	122
Contro lo stigma sull'epilessia film per le scuole, panchine e monumenti viola	

12/02/2024 ildenaro.it 00:02	125
Contro lo stigma sull'epilessia film per le scuole, panchine e monumenti viola	
12/02/2024 Ok-salute.it 10:02	127
Terapia epilessia: le novità per tutti i pazienti	
12/02/2024 rainews.it 10:02	131
Giornata internazionale dell'epilessia	
12/02/2024 sanitainformazione.it 12:02	132
Giornata Internazionale contro l'Epilessia, Mecarelli (Lice): 'Panchine viola in tutta Italia per favorire l'inclusione sociale'	
12/02/2024 Vita.it 12:02	135
Al cinema e in panchina contro lo stigma	
12/02/2024 agensir.it 12:02	137
Epilessia: Lice, cortometraggi al	
12/02/2024 pharmastar.it 12:02	138
Giornata internazionale dell'epilessia, al via le campagne LICE e Fondazione LICE 2024	
12/02/2024 aboutpharma.com 12:02	140
Giornata internazionale epilessia, progressi nelle cure, ma va abbattuto lo stigma. Anche partendo dalle scuole	
12/02/2024 tecnomedicina.it 13:02	142
'Epilessia al cinema' e 'Metti in panchina l'epilessia': al via le campagne LICE e Fondazione LICE 2024	
12/02/2024 avveniredicalabria.it 13:02	144
Epilessia: Lice, cortometraggi al cinema per sensibilizzate gli studenti delle superiori e panchine viola in parchi e viali contro lo stigma	
12/02/2024 Agenparl 13:02	146
Comunicato Città metropolitana Roma	
12/02/2024 lacittadiroma.it 13:02	148
Giornata Internazionale Epilessia, via a Campagne Lice e Fondazione Lice	
12/02/2024 ilcorrieredifirenze.it 13:02	150
Giornata Internazionale Epilessia, via a Campagne Lice e Fondazione Lice	

12/02/2024 venezia24.com 13:02	151
Giornata Internazionale Epilessia, via a Campagne Lice e Fondazione Lice	
12/02/2024 ilgiornaleditorino.it 13:02	153
Giornata Internazionale Epilessia, via a Campagne Lice e Fondazione Lice	
12/02/2024 corrieredellasardegna.it 13:02	155
Giornata Internazionale Epilessia, via a Campagne Lice e Fondazione Lice	
12/02/2024 fortuneita.com 14:02	157
Epilessia, tra numeri e sfide (anche a scuola)	
12/02/2024 mitomorrow.it 14:02	161
Milano, una panchina viola per l'epilessia inaugurata all'Ospedale Niguarda	
12/02/2024 askanews.it 14:02	163
Giornata Internazionale Epilessia, via a Campagne Lice e Fondazione Lice	
12/02/2024 cronachedellacalabria.it 14:02	167
Giornata Internazionale Epilessia, via a Campagne Lice e Fondazione Lice	
12/02/2024 cronachedibari.com 14:02	171
Giornata Internazionale Epilessia, via a Campagne Lice e Fondazione Lice	
12/02/2024 corrierediancona.it 14:02	173
Giornata Internazionale Epilessia, via a Campagne Lice e Fondazione Lice	
12/02/2024 gazzettadigenova.it 14:02	175
Giornata Internazionale Epilessia, via a Campagne Lice e Fondazione Lice	
12/02/2024 cronachedimilano.com 14:02	177
Giornata Internazionale Epilessia, via a Campagne Lice e Fondazione Lice	
12/02/2024 freenovara.it 14:02	179
METTI IN PANCHINA L'EPILESSIA	
12/02/2024 Agenparl 15:02	180
SANITA', ZULLO(FDI): GIORNATA INTERNAZIONALE LOTTA CONTRO EPILESSIA OCCASIONE PER IMPEGNO CONTRO PREGIUDIZI	
12/02/2024 AgenSIR - Servizio Informazione Religiosa 15:02	182
Epilessia. Cinema per sensibilizzare i ragazzi contro i pregiudizi e panchine viola nei parchi. Intanto a scuola non fa più paura - AgenSIR	

12/02/2024 rainews.it 16:02	184
La Giornata contro l'epilessia: ne soffre una persona su 100, ma lo stigma è ancora forte	
12/02/2024 olbianotizie.it 17:02	186
Contro lo stigma sull'epilessia film per le scuole, panchine e monumenti viola	
12/02/2024 mantovauno.it 17:02	188
Contro lo stigma sull'epilessia film per le scuole, panchine e monumenti viola	
12/02/2024 websalute.it 17:02	190
Contro lo stigma sull'epilessia film per le scuole, panchine e monumenti viola	
12/02/2024 Quotidiano di Foggia.it 18:02	192
Contro lo stigma sull'epilessia film per le scuole, panchine e monumenti viola	
12/02/2024 liberoquotidiano.it 18:02	194
Contro lo stigma sull'epilessia film per le scuole, panchine e monumenti viola	
12/02/2024 lasicilia.it 18:02	196
Contro lo stigma sull'epilessia film per le scuole, panchine e monumenti viola	
12/02/2024 tarantobuonasera.it 18:02	198
Contro lo stigma sull'epilessia film per le scuole, panchine e monumenti viola	
12/02/2024 Quotidiano di Bari.it 18:02	200
Contro lo stigma sull'epilessia film per le scuole, panchine e monumenti viola	
12/02/2024 lafrecciaweb.it 18:02	202
Contro lo stigma sull'epilessia film per le scuole, panchine e monumenti viola	
12/02/2024 napolitoday.it 19:02	204
Giornata Internazionale dell'Epilessia: mobbing e bullismo verso chi ne soffre. Più informazione per arginare i pregiudizi VIDEO	
12/02/2024 padovanews.it 21:02	207
Contro lo stigma sull'epilessia film per le scuole, panchine e monumenti viola	
13/02/2024 oggitreviso.it 00:02	209
Contro lo stigma sull'epilessia film per le scuole, panchine e monumenti viola.	

13/02/2024 milanofinanza.it 00:02	211
12 febbraio giornata internazionale dell'epilessia: in campo LICE e Fondazione LICE	
13/02/2024 healthdesk.it 00:02	214
'Epilessia al cinema' e 'Metti in panchina l'epilessia', al via le campagne LICE e Fondazione LICE del 2024	
13/02/2024 scuolainsoffitta.com 12:02	215
'Fuori dall'acqua': per superare lo stigma dell'Epilessia	
13/02/2024 vanityfair.it 12:02	218
Epilessia, la malattia neurologica che coinvolge una persona su cento: quanto ne sappiamo davvero?	
15/02/2024 Corriere.it 00:02	221
Epilessia, due campagne in scuole e città di tutta Italia per non averne più paura	
16/02/2024 pharmastar.it 00:02	224
Lotta all'Epilessia, Jazz Pharmaceuticals sostiene la campagna di LICE e Fondazione LICE	
16/02/2024 pharmastar.it 00:02	227
Epilessia al cinema e in panchina: la Campagna di awareness 2024 di LICE e Fondazione LICE	
16/02/2024 pharmastar.it 00:02	230
Epilessia, impegno di UCB nella ricerca e nel supportare incondizionatamente LICE e Fondazione LICE	
16/02/2024 pharmastar.it 00:02	233
Epilessia, Angelini Pharma Italia affianca LICE e Fondazione LICE nel sensibilizzare e informare	
16/02/2024 pharmastar.it 00:02	236
Epilessia, importanza di una diagnosi corretta per indirizzare meglio la terapia	
16/02/2024 napolimagazine.com 12:02	239
L'INIZIATIVA - "Epilessia al cinema: racconti di storie reali. Incontri con le scuole", a Napoli mercoledì 21 febbraio	

16/02/2024 napolimagazine.com 12:02	241
L'INIZIATIVA - "Epilessia al cinema: racconti di storie reali. Incontri con le scuole", a Napoli mercoledì 21 febbraio	
16/02/2024 imgpress 19:02	243
Articolo su Corriere.it: "La LICE segnala una visione dell	
16/02/2024 pharmastar.it 23:02	245
Epilessia al cinema e in panchina: la Campagna di awareness 2024 di LICE e Fondazione LICE	
16/02/2024 pharmastar.it 23:02	248
Epilessia, impegno di UCB nella ricerca e nel supportare incondizionatamente LICE e Fondazione LICE	
17/02/2024 ClicMedicina 00:02	251
Intervista Corriere della Sera a Mariangela D'Abbraccio. LINCE: 'Alcune frasi dell'articolo	
27/02/2024 Salutare.info	253
Epilessia a scuola: cosa fare di fronte a una crisi? S	
27/02/2024 medicalexcellencetv.it 00:02	255
Epilessie rare, il 40% ha una diagnosi genetica	
27/02/2024 insalutenews.it 12:02	260
Epilessie rare, il 40% ha una diagnosi genetica	
27/02/2024 sanitainformazione.it 15:02	263
Epilessie rare, il 40% ha una diagnosi genetica. LICE: 'Fondamentale la diagnosi precoce'	
27/02/2024 imgpress.it 16:02	265
Giornata Mondiale delle Malattie Rare: EPILESSIE RARE, IL 40% HA UNA DIAGNOSI GENETICA	
28/02/2024 ClicMedicina 00:02	268
Epilessie rare. 'Il 40% ha una diagnosi genetica e una gestione	
28/02/2024 panoramasanita.it 01:02	271
Epilessie rare, il 40% ha una diagnosi genetica	

26/03/2024 TGR LAZIO	275
Metti in panchina l'Epilessia	
26/03/2024 rainews.it 09:03	276
Un'altra panchina viola a Roma, per continuare a parlare di epilessia	
26/03/2024 pharmastar.it 14:03	277
?Metti in panchina l'epilessia?, inaugurata a Roma la panchina viola della campagna LICE	
26/03/2024 Meridiana Notizie 15:03	280
La Lega Italiana Contro l'Epilessia Inaugura a Roma la 10° Panchina Viola	
27/03/2024 milanofinanza.it 00:03	283
'Metti in panchina l'Epilessia': inaugurata a Roma dalla LICE la 10° 'panchina viola'	
27/03/2024 romatoday.it 23:03	285
Inaugurata la prima panchina Viola di Roma di sensibilizzazione sull'epilessia	
09/04/2024 dilei.it 11:04	287
Come comportarsi se si assiste a una crisi epilettica	
19/04/2024 spazio50.org 08:04	293
Epilessia, una malattia di tutte le età: l'intervista a Oriano Mecarelli	
19/04/2024 Aostacronaca.it 13:04	296
Epilessia, una malattia di tutte le età: l'intervista a Oriano Mecarelli	
23/04/2024 fortuneita.com 17:04	299
Epilessia, il 'nodo' dei pazienti che non rispondono ai farmaci	
24/04/2024 roma.corriere.it 00:04	302
Epilessia, nel Lazio 60mila malati: mancano i percorsi diagnostici terapeutici fuori Roma	
24/04/2024 lastampa.it 00:04	306
Epilessia, terapie sempre più 'a misura di paziente' ma c'è il nodo della farmacoresistenza	
24/04/2024 salute.eu 00:04	307
Epilessia, terapie sempre più 'a misura di paziente' ma c'è il nodo della farmacoresistenza	

24/04/2024 sanitainformazione.it 09:04	310
Epilessia, per il controllo della malattia: interventi tempestivi, piani di trattamento personalizzati e follow-up regolari	
24/04/2024 aboutpharma.com 11:04	312
Pubblicata una consensus italiana sull'epilessia focale per identificare e affrontare le sfide attuali	
30/04/2024 imgpress.it 09:04	314
LA LEGA ITALIANA CONTRO L'EPILESSIA INAUGURA LA PANCHINA 'TRIPLE BENCH' PRESSO IL POLICLINICO CAMPUS BIO-MEDICO A ROMA	
30/04/2024 TusciaTimes.eu 11:04	317
Si inaugura oggi a Roma la TRIPLE BENCH, panchina viola, colore della lotta all'Epilessia	
30/04/2024 pharmastar.it 11:04	321
?Metti in panchina l'Epilessia? la LICE inaugura la ?Triple Bench? al Campus Bio-Medico a Roma	
30/04/2024 newtuscia.it 13:04	324
Prosegue la campagna Lice 2024: la Lega italiana contro l'epilessia inaugura la panchina 'Triple bench'	
30/04/2024 agensir.it 13:04	326
Epilessia: Lice, inaugurata al Campus Biomedico di Roma la panchina viola Triple Bench	
30/04/2024 avveniredicalabria.it 14:04	327
Epilessia: Lice, inaugurata al Campus Biomedico di Roma la panchina viola Triple Bench	

LICE

31 articoli

ANCORA TROPPE CRITICITÀ ATTORNO ALL'EPILESSIA

Time is brain è il motto ripetuto da tempo dagli epilettologi. In altre parole, curare prima per curare meglio: lo scopo è quello di garantire la diagnosi corretta e l'efficacia delle terapie per scongiurare le complicanze e guadagnare qualità di vita. Se ne è parlato a Dublino in occasione del XXXV Congresso internazionale di epilettologia

Andrea Porta
Giornalista scientifico

Tra le più frequenti patologie neurologiche, l'**epilessia** è oggi riconosciuta come malattia sociale dall'Organizzazione mondiale della sanità. Può esordire a qualsiasi

età ma i maggiori picchi d'incidenza si registrano nei bambini e negli anziani. Nei neonati possono talvolta essere coinvolte forme legate a una sofferenza perinatale oltre a specifiche sindromi genetiche mentre negli

anziani ha certamente un peso la frequente presenza di patologie epilettogene legate all'età come malattie cerebrovascolari, neurodegenerative e tumori. Si stima che in Europa la prevalenza nella popolazione generale sia del 6 per mille, nell'età

infantile e adolescenziale del 4,5-5 per mille, nell'età adulta del 6 per mille e dopo i 65 anni del 7 per mille. L'incidenza annuale dell'**epilessia** in Italia è di 33,1 nuovi casi per 100mila abitanti, per un totale di 29.500-32.500 nuovi casi l'anno.

La prevalenza si attesta invece tra i 500 e i 600mila di pazienti.

Serve un inquadramento corretto

Con il termine **epilessia** si intendono diverse patologie in cui le crisi

sono prodotte da una trasmissione anomala degli impulsi elettrici tra le cellule nervose. La variabilità delle condizioni porta infatti i clinici a preferire l'espressione "epilessie", al plurale: «Oggi conosciamo diverse sindromi epilettiche caratterizzate da quadri

clinici ben definiti come ad esempio la sindrome di Dravet o la sindrome di Lennox-Gastaut», precisa a Farmacia News **Maurizio Elia**, direttore dell'Unità operativa di neurologia e neurofisiopatologia clinica e strumentale presso l'IRCCS "Oasi Maria Santissima" di Troina (Enna) e presidente del comitato scientifico della **Lega italiana contro l'epilessia (Lice)**. Solo una corretta diagnosi e una comprensione della specifica sindrome causa dei sintomi epilettici possono portare a un corretto e rapido trattamento. Purtroppo, e lo vedremo più avanti, questo ancora oggi non sempre avviene.

La genetica, il metabolismo, le infezioni e il sistema immunitario

Varie sindromi, ma anche differenti cause. Come spiega a Farmacia News **Laura Tassi**, epilettologa presso il Centro Munari di chirurgia dell'**epilessia** e del Parkinson all'Ospedale Niguarda

di Milano e presidente della **Lice**, a dar luogo alle diverse epilessie sono più fattori: genetici, metabolici, infettivi, tumorali, traumatici e disimmuni. «Se nel

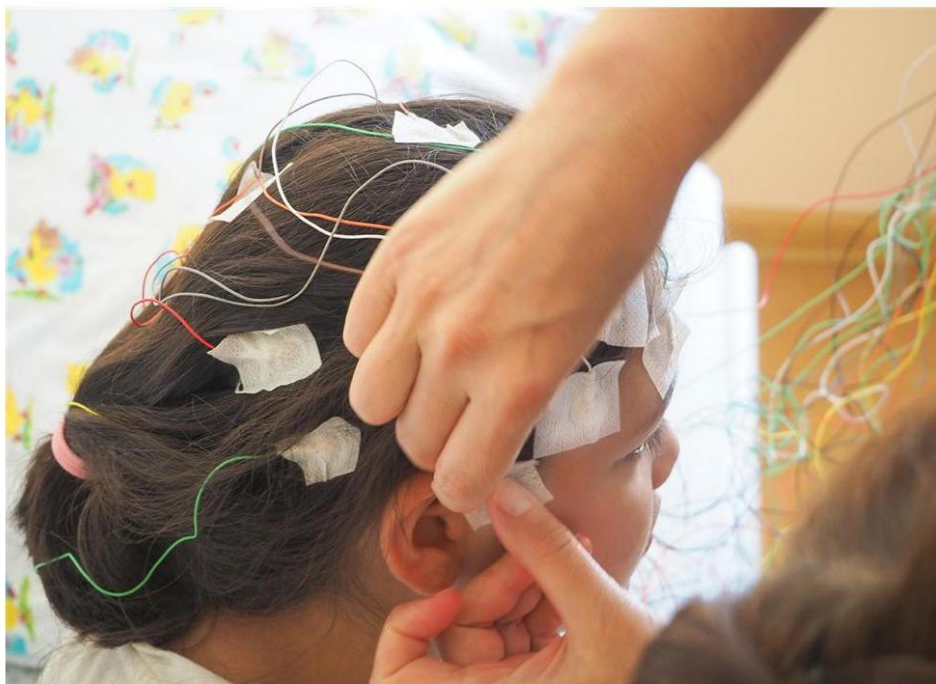


primo caso ci riferiamo a una modificazione dei nostri geni, nelle epilessie metaboliche osserviamo anomalie tra le quali, ad esempio, la mancata produzione di una proteina la cui funzione è quella di consentire il trasporto del glucosio al cervello», spiega la neurologa. Le patologie che rientrano in questa forma di **epilessia** rispondono bene al trattamento con dieta chetogenica: «A patto ovviamente che siano state correttamente diagnosticate». Nelle epilessie che vedono come causa scatenante un'infezione, invece, troviamo ad esempio le encefaliti erpetiche: le manifestazioni epilettiche scaturiscono direttamente dal danno prodotto dall'agente infettivo, virale in questo caso. Diverso è poi il caso delle epilessie disimmuni: «Anche qui la causa prima è infettiva, a volte anche un banale raffreddore», prosegue Tassi. «In risposta all'infezione, in questi casi il sistema immunitario dà luogo a una reazione autoimmune con conseguenze distruttive sull'encefalo che possono dare origine alle crisi».

Manifestazioni e classificazione

Le crisi possono presentare manifestazioni diverse tra loro. Quelle generalizzate tonico-cloniche - che un tempo rientravano nella definizione di "grand mal" e che nell'immaginario collettivo sono maggiormente associate alla malattia

- rappresentano in realtà il fenomeno più raro. Più spesso i pazienti presentano crisi meno evidenti con manifestazioni sensoriali soggettive come la percezione di suoni e luci oppure eseguono movimenti ritmici e automatici e presentano una rottura del contatto con l'ambiente, come avviene nelle epilessie focali o nelle assenze dei bambini. «Dagli anni Sessanta a oggi sono stati compiuti diversi tentativi di classificazione delle sindromi epilettiche», prosegue Elia. Quella fondamentale le vede ripartite in due grandi gruppi: focali e generalizzate, a seconda che la trasmissione elettrica anomala si verifichi in una sola regione oppure in tutta la corteccia cerebrale contemporaneamente. In diverse epilessie focali la causa è individuabile in una lesione, congenita o acquisita; tuttavia, molte altre non sono attribuibili a queste origini.



PODCAST

CONTRO LO STIGMA SULL'EPILESSIA

A volte non abito qui

È il podcast in dieci puntate tratto dall'omonimo libro edito dalla Lega Italiana Contro l'Epilessia (LICE) e che raccoglie poesie e racconti scritti da persone con epilessia. Ogni episodio, interpretato dagli attori Stefano Fresi e Beatrice Bruschi, è incentrato sulle testimonianze di chi convive ogni giorno con la malattia, con l'obiettivo di farla conoscere meglio e contrastare lo stigma a essa associato, che genera discriminazioni e pregiudizi. Su Spotify e Amazon Music.



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





Dirette radio

Podcast

Audiolibri

Link: [Formato famiglia](#) | [Formato famiglia del 08/02/2024](#) | [Rai Radio 1](#) | [RaiPlay Sound](#)



Formato famiglia del 08/02/2024

In questa puntata parleremo della GIORNATA INTERNAZIONALE DELL'EPILESSIA CHE SI CELEBRA IL 12 FEBBRAIO. Tema importante da trattare perché è una malattia che nei Paesi industrializzati, interessa circa 1 persona su 100, verificandosi in particolare nei primi anni di vita e poi in vecchiaia e colpendo dunque le famiglie nei loro momenti più fragili. Per questa occasione la LICE, LEGA ITALIANA CONTRO L'EPILESSIA lancia la campagna di consapevolezza METTI IN PANCHINA L'EPILESSIA, contro lo stigma sociale che subisce chi convive con l'Epilessia rivolgendovi in particolare ai ragazzi per diffondere una corretta conoscenza della patologia e scardinare i tabù che gravano sulla percezione di chi ne soffre. Nostra ospite: LAURA TASSI, presidente LICE e neurologo presso il Centro di Chirurgia dell'Epilessia e del Parkinson "Claudio Munari" del Niguarda, Milano.

Neuropsichiatria infantile in campo per un focus generale sull'**epilessia**

Giornata internazionale Lunedì diagnosi, visite ed esami strumentali

Sassari "Mettila in panchina l'**epilessia**" è lo slogan della campagna 2024 della Fondazione **Lice** dedicata alla giornata internazionale dell'**epilessia** che, anche quest'anno, vedrà impegnata l'Aou di Sassari con un Open day. Il 12 febbraio, infatti, il Centro per la diagnosi e la cura dell'**epilessia** dell'età evolutiva della Neuropsichiatria infantile dell'Aou di Sassari (secondo piano scala E della seconda stecca bianca) sarà a disposizione degli utenti. La giornata, dalle 9 alle 18, sarà dedicata a realizzare esclusivamente prime diagno-

si, con visite ed esami strumentali, oltreché momento per fornire informazioni sulle patologie epilettiche (per prenotare le visite gli utenti dovranno contattare il Centro allo 079-2644292). Verranno accolte le richieste sino ad esaurimento dei posti disponibili. Il Centro per l'**epilessia** dell'età evolutiva nel 2011 ha ottenuto il riconoscimento dalla **Lice** (Lega italiana contro l'**epilessia**) come centro di riferimento per questa patologia in età evolutiva. Nel 2021 ha ricevuto anche la qualifica di centro di terzo livello avanzato e segue circa

2000 pazienti del Centro-Nord della Sardegna. «In questi anni – spiega la dottoressa Susanna Casellato, responsabile del Centro che fa parte della Neuropsichiatria infantile diretta dal professor Stefano Sotgiu – grazie a una rete di collaborazione con i centri di eccellenza italiani, abbiamo affinato le nostre competenze nei vari ambiti della patologia epilettica. Nel tempo siamo divenuti particolarmente abili nell'individuare precocemente i pazienti candidabili alla terapia chirurgica dell'**epilessia**, grazie all'impor-



Lo slogan

"Mettila in panchina l'**epilessia**" è lo slogan della campagna 2024 della Fonda-

zione **Lice** dedicata alla giornata internazionale dell'**epilessia** che, anche quest'anno, vedrà Impe-

gnata l'Aou di Sassari con un Open day



tante collaborazione con i centri italiani di Chirurgia dell'epilessia; in particolare con il Centro "C. Munari" dell'ospedale Niguarda di Milano». In Sardegna sono circa 12mila le persone affette da epilessia e oltre 6mila sono i pazienti che ne

soffrono in età evolutiva. L'epilessia è una malattia neurologica tra le più comuni in età evolutiva e con diversi gradi di gravità, che possono essere imputabili a differenti eziologie, genetiche, strutturali, metaboliche, spesso multifattoriali.

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



Link: https://www.radioinblu.it/streaming/?vid=0_66mn8x4e
dal min 1.29 al min 8

In occasione della **Giornata Internazionale dell'Epilessia 2024**, intervista a **Laura Tassi, Presidente LICE**, per un approfondimento in diretta su *Radio InBlu 2000*, nella trasmissione "*Buongiorno InBlu2000*" a cura di Chiara Placenti.



Link: <https://www.rainews.it/tgr/lazio/notiziari/video/2024/02/Buongiorno-Regione-Lazio-del-09022024-e3da07e9-b9e5-49f7-b541-2f7a12543497.html>

dal min 16.50 al 20.94

9 febbraio 2024 ed. ore 7,30

Intervista in collegamento Skype con il **Prof. Oriano Mecarelli, Past President LICE**, in occasione Giornata Internazionale Epilessia 2024, a cura di Eleonora Fioretti.



Link: [Puntata del 11/02/2024 ore 08:00 | Tg1 Medicina, Rubrica di Rainews](#)

11/02/2024

Puntata del 11/02/2024

Approfondimento di informazione di sanità pubblica e individuale, con consigli terapeutici, novità tecnologiche e commenti di esperti





<https://www.raiplay.it/video/2024/02/Elisir---Puntata-del-12022024-4f05313c-286b-44c7-8cb4-378af5b3f951.html>

*In occasione della Giornata Internazionale dell'Epilessia 2024, intervista in studio al **Prof. Oriano Mecarelli**, past president LICE, con Michele Mirabella*



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



Link: [Giornata Internazionale dell'Epilessia | Obiettivo salute | con Nicoletta Carbone | Radio 24 \(ilsole24ore.com\)](#)

Intervista radiofonica, in occasione della Giornata Internazionale dell'Epilessia, svoltasi ieri 12 febbraio, alla Dott.ssa Laura Tassi, Presidente LICE- Lega Italiana Contro l'Epilessia e neurologo presso il Centro di Chirurgia dell'Epilessia e del Parkinson "Claudio Munari" del Niguarda, Milano.



Epilessia,panchine viola e matine' e al cinema contro i pregiudizi

20240212 20629

ZCZC2708/SX4

Salute

R CRO QBKN

Epilessia,panchine viola e matine' e al cinema contro i pregiudizi

Al via le nuove campagne Lice e Fondazione Lice

(ANSA) - ROMA, 12 FEB - Diffondere una corretta conoscenza della patologia e scardinare i tabu' che gravano sulla percezione di chi ne soffre. E' questo l'obiettivo della Lega Italiana Contro l'Epilessia - Lice e la Fondazione Lice, che hanno presentato oggi a Roma due iniziative in occasione della Giornata Internazionale Dell'Epilessia: 'Epilessia al cinema: racconti di storie reali. Incontri con le scuole' e 'Metti in panchina l'Epilessia'.

La prima campagna, prevista in dieci citta' in collaborazione con Anec, Associazione Nazionale Esercenti Cinema, e' dedicata agli studenti di istituti secondari che parteciperanno alle Matine' e al Cinema e intende sensibilizzare e informare i piu' giovani attraverso un percorso di educazione, grazie alla diffusione del cortometraggio 'Fuori dall'acqua' prodotto lo scorso anno, in collaborazione con Giffoni Film Festival e alla proiezione del docufilm Lice 'Dissonanze'. La seconda, 'Metti in panchina l'Epilessia', vedra' l'installazione di panchine viola, il colore della lotta all'Epilessia, nelle principali citta' d'Italia (giardini rionali, parchi, viali e all'interno degli ospedali), con la collaborazione della Fondazione Big Bench Community Project del designer statunitense Christopher Edward Bangle. "Siamo orgogliosi di annunciare la Campagna 2024 - spiega Laura Tassi, presidente Lice e neurologo presso il Centro di Chirurgia dell'Epilessia e del Parkinson Claudio Munari del Niguarda, Milano - Quest'anno vogliamo ribadire il nostro impegno contro lo stigma sociale nei confronti delle persone con epilessia rivolgendoci ancora una volta ai giovani, invitandoli a non arrendersi alla propria condizione per affrontare la vita con coraggio, ad ogni eta' ". Ogni anno in Italia si verificano 86 nuovi casi: e' una malattia "molto impattante a livello sociale ma poco conosciuta e fonte di discriminazione - sottolinea Oriano Mecarelli, Past President Lice - Sara' una grande emozione poter riconoscere in tante citta' d'Italia le panchine viola dedicate all'epilessia". (ANSA).

YMD-CR

12-FEB-24 14:40 NNNN

Annuncio GIORNATA INTERNAZIONALE DELL'EPILESSIA

Estrazione:13/02/2024 ore 17.05



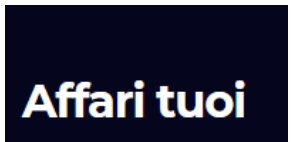
Passaggio locandina nel corso di

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



Annuncio GIORNATA INTERNAZIONALE DELL'EPILESSIA

Estrazione:13/02/2024 ore 21.10



Passaggio locandina nel corso di

“Affari Tuoi” – 13 FEBBRAIO, ore 21.10



Annuncio GIORNATA INTERNAZIONALE DELL'EPILESSIA

Estrazione:14/02/2024 ore 22.50



Passaggio locandina nel corso di

“Chi l’ha visto” – 14 FEBBRAIO, ore 22.50



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



Link: <https://www.raiplaysound.it/audio/2024/02/Radio3-Scienza-del-13022024-734db9d3-9b93-4b02-bb6c-acf1a279475e.html>

All'introduzione e dal minuto 10.33

In occasione della **Giornata Internazionale dell'Epilessia 2024**, intervista a **Carlo Andrea Galimberti Vice-Presidente LICE**, per un approfondimento in diretta su *RAI Radio 3 Scienza*, a cura di Roberta Fulci.

Con 50 milioni di persone che ne soffrono in tutto il mondo, l'epilessia è il disturbo neurologico più diffuso su scala globale che tocca adulti e adolescenti. In Italia sono circa 50.000 ragazzi tra i 10 e i 25 anni che soffrono di epilessia. Fortunatamente, se la diagnosi è tempestiva e le cure adeguate, nel 70% dei casi è possibile vivere senza crisi epilettiche. Come si arriva a una diagnosi di epilessia? Quali sono le difficoltà nell'affrontare una diagnosi di epilessia in età adolescenziale? Che cure abbiamo a disposizione oggi? Risponde Carlo Andrea Galimberti, vicepresidente della Lega Italiana contro l'Epilessia (LICE) e responsabile del Centro per lo studio e la cura dell'epilessia, dell'IRCCS Fondazione Mondino di Pavia.



Link: <https://www.vaticannews.va/it/podcast/rvi-programmi/indovina-chi-viene-a-pranzo/2024/02/indovina-chi-viene-a-pranzo-seconda-parte-13-02-2024.html>

dal min 1.29 al min 9.05

In occasione della **Giornata Internazionale dell'Epilessia 2024**, intervista a **Carlo Andrea Galimberti Vice-Presidente LICE**, per un approfondimento in diretta su *Radio Vaticana* nella trasmissione *"Indovina chi viene a pranzo"* a cura di Lucas Duran.

In occasione della Giornata Internazionale dell'Epilessia, svoltasi il 12 febbraio, la Lega Italiana Contro l'Epilessia LICE e Fondazione LICE, hanno presentato o le due iniziative della Campagna di awareness 2024: "Epilessia al cinema: racconti di storie reali. Incontri con le scuole" e "Mettili in panchina l'Epilessia", entrambe di ampio respiro, affinché i riflettori rimangano accesi, non solo durante questa importante ricorrenza, ma anche nel lungo termine.



Link: <https://www.youtube.com/watch?v=Aabdh6zpOYw>

13 febbraio 2024

In occasione della **Giornata Internazionale Epilessia 2024**, il servizio per **LICE** andato in onda su *Pianeta Salute 2.0*, per la trasmissione *La Voce del Paziente*, a cura di Monica Di Leandro.

Interviste a: **Laura Tassi**, Presidente LICE; **Oriano Mecarelli**, Past President LICE; **Chris Bangle**, Presidente Fondazione Big Bench Community Project; **Tiziana Biolghini**, Consigliera con Delega Politiche Sociali, Città Metropolitana di Roma; **Ivan Di Schiena**, Head of Patient Access and External Engagement Italy UCB Pharma; **Simone Gialdini**, Direttore Generale ANEC; **Joao Carelli**, General Manager Italy, Jazz Pharmaceuticals; Michela Procaccini, Medical Director, Angelini Pharma Italia









03/03/2022

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

03/03/2022

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

TELERITMO

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

03/03/2022

Pianeta Salute Tg

VAL D'AOSTA



Lunedì
ore 19:00

DTT:

	Lcn 11	Rete 7
RETESETTE		
	Lcn 66	Capri Television
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

03/03/2022

Pianeta Salute Tg

LOMBARDIALunedì
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

03/03/2022

Pianeta Salute Tg

VENETO

Lunedì
ore 19:00

DTT:



Lcn 18

Telesanternò



Lcn 19

Televeneziana



Lcn 31

Telegeneto



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

03/03/2022

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

03/03/2022

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

03/03/2022

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

03/03/2022

Pianeta Salute Tg

TOSCANALunedì
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

03/03/2022

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

03/03/2022

Pianeta Salute Tg

ABRUZZO

Lunedì
ore 19:00

DTT:



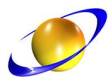
Lcn 12

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

03/03/2022

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

03/03/2022

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

03/03/2022

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

03/03/2022

Pianeta Salute Tg

PUGLIALunedì
ore 19:00

DTT:

TRM network

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

03/03/2022

Pianeta Salute Tg

SICILIALunedì
ore 19:00

DTT:

 videosicilia	Lcn 93	Videosicilia
 CANALE 46	Lcn 94	Canale 46
 STUDIO 98	Lcn 95	Teleradio Studio 98
 Agrigento T V U	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
 TV ACICASTELLO	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



13 febbraio 2024

<https://www.raiplaysound.it/audio/2024/02/Sabina-Style-del-13022024-084c5ae9-685e-4cc2-b3bd-972ab51fdec2.html> - all'introduzione e dal min. 18.14 alla fine

In occasione della Giornata Internazionale dell'Epilessia 2024, intervista su **RAI Isoradio** al Prof. **Oriano Mecarelli** sulle **Campagne LICE 2024 "Metti in panchina l'Epilessia" e "Epilessia al cinema"** per la trasmissione *Sabina Style* a cura di Sabina Stilo.

GIORNATA INTERNAZIONALE DELL'EPILESSIA

Una panchina, un germoglio di sensibilità

■ "Metti in panchina l'Epilessia" è il progetto di sensibilizzazione ed informazione, portato avanti dalla Lega Italiana contro l'epilessia LICE, in occasione della Giornata Internazionale dell'Epilessia del 12 febbraio. Domenica mattina, alla presenza della dott. Irene Bagnasco e del dott. Pietro Pignatta, referenti della LICE, è stata inaugurata una panchina in viale Vittoria, un piccolo seme che germoglierà in sensibilità e abbattimento della diversità per valorizzare le unicità.



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



PHARMASTAR[★]

il Giornale online sui Farmaci

Link: [Lotta all'Epilessia, Jazz Pharmaceuticals sostiene la campagna di \(pharmastar.it\)](https://pharmastar.it)

Lotta all'Epilessia, Jazz Pharmaceuticals sostiene la campagna di LICE e Fondazione LICE

• *dr. Joao Carelli*

Anche quest'anno in occasione della Giornata Internazionale dell'Epilessia, Jazz Pharmaceuticals è al fianco della LICE e della Fondazione LICE con il supporto non condizionante alle campagne di sensibilizzazione "Metti in panchina l'Epilessia" e "Epilessia al cinema" con le matinée per le scuole. Parliamo di questo supporto e dei progetti nella ricerca di soluzioni innovative nell'ambito dell'Epilessia con Joao Carelli, General Manager Italia di Jazz Pharmaceuticals.



PHARMASTAR[★]

il Giornale online sui Farmaci

Link: [Epilessia, impegno di UCB nella ricerca e nel supportare incondizi \(pharmastar.it\)](https://pharmastar.it)

Epilessia, impegno di UCB nella ricerca e nel supportare incondizionatamente LICE e Fondazione LICE

• *dott. Ivan Di Schiena*

Nella lotta all'epilessia è importante fare squadra come stanno facendo LICE e Fondazione LICE con iniziative per sensibilizzare l'opinione pubblica e soprattutto i giovani. UCB da oltre 30 anni è impegnata nella ricerca di soluzioni terapeutiche per le persone con epilessia e nel supportare in maniera non condizionante le campagne di LICE. Ne parliamo con il dott. Ivan Di Schiena, Head of Patient Access and External Engagement Italy UCB Pharma.



PHARMASTAR[★]

il Giornale online sui Farmaci

Link: [Epilessia al cinema e in panchina: la Campagna di awareness 2024 d \(pharmastar.it\)](https://pharmastar.it)

Epilessia al cinema e in panchina: la Campagna di awareness 2024 di LICE e Fondazione LICE

- *prof. Oriano Mecarelli*

In occasione della Giornata Internazionale dell'Epilessia, la Lega Italiana Contro l'Epilessia - LICE e la Fondazione LICE, hanno presentato oggi in Conferenza Stampa davanti a una platea di giornalisti e Istituzioni, le due iniziative della Campagna di awareness 2024: "Epilessia al cinema: racconti di storie reali. Incontri con le scuole" e "Metti in panchina l'Epilessia", entrambe di ampio respiro, affinché i riflettori rimangano accesi, non solo durante questa importante ricorrenza, ma anche nel lungo termine. Ne parliamo con il prof. Oriano Mecarelli, past president LICE.



PHARMASTAR[★]

il Giornale online sui Farmaci

Link: [Epilessia, Angelini Pharma Italia affianca LICE e Fondazione LICE \(pharmastar.it\)](https://pharmastar.it/epilessia-angelini-pharma-italia-affianca-lice-e-fondazione-lice)

Epilessia, Angelini Pharma Italia affianca LICE e Fondazione LICE nel sensibilizzare e informare

• *dott.ssa Michela Procaccini*

E' importante sensibilizzare e informare la popolazione generale e in modo particolare i più giovani attraverso un percorso di educazione in grado di coinvolgere le scuole e i loro studenti. E' l'obiettivo della nuova campagna di awarness di LICE e Fondazione LICE che come ogni anno nella giornata internazionale dell'epilessia ha visto anche illuminati di viola i principali monumenti italiani grazie al contributo non condizionante di Angelini Pharma. Parliamo dell'importante supporto delle aziende del farmaco nel supportate incondizionatamente compagne contro lo stigma con la dott.ssa Michela Procaccini, Medical Director Angelini Pharma Italia.



PHARMASTAR[★]

il Giornale online sui Farmaci

Link: [Epilessia, importanza di una diagnosi corretta per indirizzare meglio la terapia \(pharmastar.it\)](https://pharmastar.it)

Epilessia, importanza di una diagnosi corretta per indirizzare meglio la terapia

• *dott.ssa Laura Tassi*

Il 12 febbraio si è celebrata la Giornata Internazionale dell'Epilessia. Abbiamo fatto chiarezza sulle epilessie, perchè esistono forme differenti, e sull'importanza di una diagnosi corretta per indirizzare meglio in trattamento con la dott.ssa Laura Tassi, presidente LICE (Lega italiana contro Epilessia)



12 febbraio: Giornata dell'Epilessia

Convegni e dibattiti al Maschio Angioino, in Campania ne soffrono in 50mila

di Elena Scarici

È stata la fortezza del Maschio Angioino ad ospitare quest'anno la giornata Internazionale dell'Epilessia il 12 febbraio.

Le Torri che un tempo difendevano dall'ingresso dei nemici, sono state le ai protetrici di chi soffre. Ma la scenografia che domina Piazza Municipio è anche dimora di storia, arte e cultura che ben si collegano all'Epilessia che affonda le sue radici in tempi remotissimi. Patrocinato dalla Regione Campania, dal Comune di Napoli, dal Ministero dell'Istruzione e del Merito, dall'Università Federico II, dall'Azienda Ospedaliera Universitaria Federico II, dalla Lega Italiana Contro l'Epilessia e dalla Fondazione Lice, anche quest'anno l'Evento dedicato alle Epilessie ha messo al centro il bisogno di chi ne soffre.

La comunità scientifica del nostro territorio, specializzata in Epilessia, si unisce alle istituzioni, al territorio e alle associazioni di settore per "celebrare" al meglio un momento di grande solidarietà e lo fa partendo dai bisogni di chi convive con la patologia spesso scomoda. Promotrice dell'organizzazione la professoressa Leonilda Bilo responsabile del Centro di Epilessia di riferimento regionale della Federico II e della Lice (Lega Italiana Contro l'Epilessia) per la



Macroarea Molise e Campania che insieme all'associazione E.c.o. Epilessie Campania Ody, ha immaginato un punto di incontro tra la storia della nostra città e la storia della malattia.

"Mettili in Panchina l'Epilessia" un titolo

che, nel nostro territorio è rappresentato dall'immagine dell'artista Irma Ruggiero, che come ogni anno dona e dedica la sua Arte in occasione della Giornata Internazionale dell'Epilessia. «Incontrare il Dr. Luigi Musto Presidente Commissione Consiliare delle politiche giovanili e del lavoro del Comune di Napoli è stato molto costruttivo», dice la Presidente della Eco Epilessie Campania Ody, che si è immediatamente reso disponibile per i più fragili aprendo le porte di uno dei siti più belli e storici della città».

Lunedì si sono riuniti, pazienti, istituzioni, associazioni, giovani e scienza per diffondere messaggi di istruzione e divulgazione sull'Epilessia, «una parola che deriva dal greco, ci racconta la prof.ssa Bilo, che vuol dire "essere colti di sorpresa" ed è questo che accade alle oltre 500mila persone in Italia e di queste 50mila sono in Campania, delle quali un terzo presenta forme farmacoresistenti spesso associate a gravi forme di disabilità fisica e cognitiva.

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 la famiglia e, indirettamente tutta la società».

La Venere degli Stracci torna a Napoli

Sarà riportata in piazza Municipio dal 6 marzo dove resterà per circa 3 mesi. Poi troverà una nuova collocazione

La Venere degli Stracci di Michelangelo Pistoletto, distrutta da un incendio il 13 luglio 2023, tornerà a Napoli e sarà collocata di nuovo in piazza Municipio. L'inaugurazione della nuova versione di quella che è considerata una delle opere simbolo dell'arte povera italiana, è prevista per il 6 marzo prossimo. L'annuncio è stato dato dal professor Vincenzo Trione, consigliere alla Cultura per l'arte contemporanea del sindaco di Napoli, Gaetano Manfredi, durante la presentazione del progetto per il nuovo Pan e del programma Napoli contemporanea. Per il rogo doloso della Venere degli Stracci è stato condannato in primo grado a 4 anni di reclusione Simone Isaia, un clochard di 32 anni, che soffrirebbe anche di disagi psichici. Una condanna ritenuta da alcuni troppo pesante, viste le condizioni mentali del 32enne.

Da qui la proposta che fosse ricoverato in una struttura sanitaria e seguito adeguatamente invece che recluso in carcere. La Venere degli Stracci è una scultura di Pistoletto realizzata nel 1967, che raffigura una copia in gesso della Venere di Milo, circondata da un cumulo di stracci colorati.

L'opera esprime il contrasto tra la classicità e la modernità, tra la bellezza e il degrado, tra l'ordine e il caos. Della Venere esistono diverse versioni. L'opera era stata esposta in piazza Municipio, nell'ambito del programma "Napoli Contemporanea" del Comune di Napoli, dedicato all'arte pubblica, presentato dal sindaco Gaetano Manfredi e curato dal suo consigliere Vincenzo Trione. Il 6 marzo la Venere degli stracci sarà riproposta al pubblico con un evento speciale, che vedrà la partecipazione del maestro Pistoletto e dell'associazione civica l'Altra Napoli. L'opera sarà ricostruita con la medesima altezza di 7 metri, utilizzando gli stracci raccolti dai cittadini napoletani. L'opera sarà controllata 24 ore su 24, per evitare nuovi atti vandalici, e dopo tre mesi e mezzo sarà definitivamente collocata in un luogo che sarà comunicato in seguito.

Il progetto Futura fa tappa a Napoli ed è stato ospitato dalla cooperativa Dedalus Dalla parte delle donne

L'8 febbraio il Progetto Futura ha fatto tappa a Napoli, ospitato da Dedalus Cooperativa Sociale che lo gestisce sul territorio campano in collaborazione con il Forum Disuguaglianze e Diversità.

Futura è un progetto nazionale attuato nelle città di Venezia, Roma e Napoli, promosso da Save the Children, Forum Disuguaglianze e Diversità e YolK™ in collaborazione con Intesa Sanpaolo. L'intervento vede protagoniste trecento ragazze e giovani donne tra i 13 e i 24 anni - tra cui 50 giovani mamme - che vivono situazioni di grave povertà e/o forte vulnerabilità.

Futura prevede l'attivazione di "Piani personalizzati di accompagnamento educativo", definiti a partire dagli specifici bisogni e aspirazioni di ogni ragazza e giovane donna coinvolta, collegati a delle risorse economiche declinate su specifiche attività o sostegni materiali e supporti individuali. I percorsi attivati nel primo anno di progetto nei tre diversi territori sono stati 155, per la fine di febbraio diventeranno 184, di cui 38 a Napoli. A livello nazionale le giovani madri attualmente coinvolte sono 25. Il 45% degli interventi attiene all'ambito studio e lavoro, con percorsi di ripresa o sostegno allo studio dai primi anni delle scuole superiori fino all'università. Il 28% si rivolge a speranze e aspirazioni, proponendosi di realizzare obiettivi specifici come il riorientamento e una pianificazione più concreta della propria vita. Il 20% è rivolto al benessere emotivo, con diversi percorsi che includono la partecipazione ad attività sportive, culturali, ricreative e, all'occorrenza, di sostegno psicologico. Il restante 7%, rivolto alle relazioni sociali e alle reti di supporto, riguarda quei percorsi in cui si forniscono strumenti per esercitare cittadinanza attiva, conoscenza dei luoghi, delle istituzioni, delle possibili reti di supporto sul territorio.

In generale, tutti i percorsi attivati non sono interventi sporadici ma si sviluppano e si consolidano nel tempo, prevedendo un accompagnamento di lunga durata, spesso lavorando contemporaneamente su più ambiti di intervento.

Inoltre, in tutti i territori, i partner lavorano costantemente con la comunità di riferimento: il 72% dei percorsi, infatti, viene realizzato su proposta e grazie alla sinergia delle associazioni di diversa natura presenti sul territorio come associazioni culturali sportive e ricreative. Nel tempo, si è rafforzata anche la collaborazione con istituti scolastici di diverso ordine e grado e con i servizi sociali.

Andrea Morniroli, Co-coordinatore del Forum Disuguaglianze e Diversità, ha riassunto così l'innovazione che Futura vuole incarnare: "Tre caratteristiche, insieme alla specificità di genere, rendono originale e innovativo il progetto Futura: accompagnare le persone e non sostituirsi a loro; rendere flessibili gli interventi in relazione ai bisogni; la responsabilità sociale dei soggetti privati che si esprime non solo nell'aiuto concreto alle persone ma anche nel fornire



alle istituzioni pubbliche indicazioni per buone politiche".

L'obiettivo del confronto dell'8 febbraio, a partire dall'esperienza maturata nel primo anno di attività del progetto, è stato quello di provare ad estrarre dalle azioni indicazioni e indirizzi di policy applicabili a livello locale e nazionale, iniziando proprio dal confronto con le istituzioni cittadine, rappresentate dal Sindaco di Napoli Gaetano Manfredi che ha dichiarato "Napoli presenta una forte necessità di politiche educative, soprattutto in determinate aree a elevata emarginazione sociale. Progetti come questi possono fornire un contributo concreto a ridurre i divari, a favorire l'uguaglianza sociale e l'emancipazione femminile. Come Amministrazione da due anni stiamo puntando molto sulla sinergia virtuosa tra pubblico e privato, tra istituzioni e terzo settore, con il comune obiettivo di rendere la nostra città sempre più equa. Da parte nostra vi sarà la massima collaborazione".

I partner del progetto, presenti all'incontro, hanno ribadito l'importanza dell'intervento e la sua impronta innovativa.

«Le disuguaglianze educative ed economiche oggi cancellano sul nascere le aspirazioni di crescita di tante ragazze e giovani donne, le più penalizzate - nonostante i migliori risultati scolastici - anche nell'accesso al mondo del lavoro. Il progetto Futura vuole tracciare una strada per rimuovere questi ostacoli e rafforzare i sistemi di welfare locale, attraverso strumenti flessibili e personalizzati, con un impegno congiunto - delle istituzioni, degli attori privati e del mondo non profit - in grado di sostenere concretamente e valorizzare le risorse e i talenti di tutte le ragazze», ha dichiarato Raffaella Milano, Direttrice programmi Italia-Europa di Save the Children.



Campania

Napoli

Salerno

Caserta

Avellino

Benevento

Link: <https://www.rainews.it/tgr/campania/notiziari/video/2024/02/Buongiorno-Regione-Campania-del-20022024-7ba33946-aa21-4a7c-b7c9-74c94e21e4f7.html>



Intervista all'interno di buongiorno Regione- Tgr Rai Campania, alla Prof.ssa **Leonilda Bilo**, **Professore Associato presso la Scuola di Medicina e Chirurgia dell'Ateneo Federico II e sono Responsabile della UOSD Centro per l'Epilessia dell'AOU Federico II - Centro di riferimento della Campania e coordinatrice Campania LICE**, per parlare della campagna **LICE (Lega Italiana Contro l'Epilessia) EPILESSIA AL CINEMA: RACCONTI DI STORIE REALI. INCONTRI CON LE SCUOLE**, che si terrà domani **21 febbraio**, al Cinema America Hall (Sala 1), Via Tito Angelini 21, Napoli.

Gli studenti delle scuole secondarie superiori delle scuole aderenti di Napoli, vedranno in anteprima il corto metraggio "Fuori dall'acqua" e un estratto del docufilm "Dissonanze", per sensibilizzare sul tema Epilessia.



SALUTE SOCIETÀ

Link: <https://www.emmecom.media/2024/02/20/salute-societa-tv-n-24-3/>

Dal minuto 2:41

20 febbraio 2024

In occasione della **Giornata Internazionale Epilessia 2024**, il servizio per **LICE** andato in onda su *Salute & Società TV n. 24*, a cura di Antonella Pitrelli.

Interviste a: **Laura Tassi**, Presidente LICE; **Ivan Di Schiena**, Head of Patient Access and External Engagement Italy UCB Pharma; **Michela Procaccini**, Medical Director, Angelini Pharma Italia; **Joao Carelli**, General Manager Italy, Jazz Pharmaceuticals.





SALUTE SOCIETÀ

Emittenti

TELEVISIONI

NORD ITALIA

Café 24

Lombardia, LCN 112; Veneto, LCN 85

TRENTINO ALTO ADIGE

RTTR

Tutto il Trentino; LCN 11

FRIULI VENEZIA GIULIA

Tele Mare

Gorizia e Slovenia; LCN 18

LOMBARDIA

One TV nbc

Alto Milanese; LCN 79

È Live Brescia.TV

Provincia di Brescia, LCN 16; province di Bergamo, Brescia, Mantova, LCN 197

Tele Monteneve

Livigno, Bormio, S. Caterina, Valdidentro, Valdisotto e l'intera Valtellina; LCN 111

PIEMONTE

Telecupole

Piemonte, LCN 11; Liguria, LCN 78; SKY 824

TOSCANA

Antenna 3

Province di Massa Carrara e La Spezia; LCN 99

Tele Camaiole

Tutta la Versilia; LCN 89

Teletruria

Toscana, LCN 16; Umbria, LCN 80

EMILIA ROMAGNA

DI-TV

Tutta la regione; LCN 80

RTA - Videotaro

Provincia di Parma, Val di Taro; LCN 89

UMBRIA

RTUA

Tutta la regione; LCN 17

MARCHE

Tele 2000

Tutta la Regione; LCN 18

LAZIO*Trl*

Tutta la Regione; LCN 80

Trc Telecivitavecchia

Civitavecchia; LCN 99

ABRUZZO*laQtv*

Tutta la regione; LCN 12

CAMPANIA*Media Tv*

Province di Avellino, Benevento e Caserta; LCN 82

Video Nola

Tutta la Campania; LCN 94

BASILICATA*TRM*

Tutta la Basilicata; LCN 16

PUGLIA*Canale 7*

Monopoli, Polignano a Mare, Fasano, nord brindisino, Alberobello, Putignano, Castellana e Noci. Bari e hinterland; LCN 78

Amica 9

Bari e Foggia; LCN 91

Canale 2 Radio-TV

Altamura, Matera, Gravina, Santeramo e parte della Basilicata; LCN 90

CALABRIA*Soverato Uno Tv*

Fascia jonica calabrese; LCN 96

SICILIA*Radio Monte Kronio*

Provincia di Agrigento; LCN 80

Tele Eubea

Calatino e circondario

Televallò

Provincia di Trapani; LCN 115

Tele Pegaso

Caltagirone, tutta la regione; LCN 812

SARDEGNA*Catalan Tv*

Tutta la Sardegna; LCN 15

Super TV

Oristano e provincia; LCN 77

TeleSardegna

Tutta la Sardegna; LCN 13

WEB TV

Tgyou24.it

Canale 6

RADIO**LOMBARDIA***Radio Voghera*

Provincia di Pavia

CiaoComo

Como e Provincia

Rci Radio

Lecco

Radio Stella

Porlezza e Valli, centro Lago di Como, Ramo di Lecco, Alto Lago e bassa Valtellina

Radio Punto

Altomilanese, provincia nordovest di Milano, provincia di Varese

Radio BlaBla Network

Webradio

TRENTINO ALTO ADIGE*Radio Primiero*

Trentino orientale

Radio Digi-one

Trentino occidentale e bellunese

VENETO*Radio Conegliano*

Provincia di Treviso

La Voce di Venezia

Venezia e provincia

Radio San Donà

Basso Piave

Radio Più

provincia di Belluno

Radio San Bonifacio

Province di Verona, Vicenza, Padova, Mantova, Rovigo

PIEMONTE

Radio Blitz 99.9

Torino e Hinterland

Primaradio

Province di Asti, Cuneo, Torino, Biella e parte della provincia di Alessandria

LIGURIA

Radio Azzurra

Genova e Hinterland

Astroradio

La Spezia e Provincia

EMILIA ROMAGNA

Radio Dimensione Musica

Appennino

RVS FM 105.300

Bologna

TOSCANA

Radio Star

Lucca e Garfagnana

RBC

provincia di Grosseto

Radio Diffusione Pistoia

Provincia di Pistoia

Radio Onda Blu

Province di Arezzo, Siena, Grosseto e Firenze

MARCHE

Radio Esmeralda

Pesaro, Fossombrone, Valle del Metauro, Marotta e valle del Cesano, Senigallia e Vallata del Misa, tutta la costa fino ad Ancona

Radio Studio 7

Macerata, web e digitale terrestre

LAZIO

Spazio Radio

Roma e provincia

R.D.V.S.

Latina e provincia, Zona sud provincia di Roma

RadioMondo

Rieti e provincia

Radio Nettuno

Anzio, Nettuno

Radio Gioventù inBlu
Provincia di Frosinone

Radio Omega Sound
Castelli Romani, Agro Pontino, Litorale Romano

Idea Radio
Civitavecchia, Tarquinia, Montalto, Orbetello, Albinia, Pescia Romana

Radio Monte Altino
Formia, Gaeta, Minturno, Castelforte, SS. Cosma e Damiano

Radio Monte Giove
Terracina
Tele Radio Tirreno Centrale
Sud pontino, nord casertano e frusinate

Radio Gamma Stereo

ABRUZZO

Radio Studio A
Pescara

Radio Magic Stereo
Conca del Fucino e Provincia dell'Aquila
Radio Abruzzo Marche
Ascoli Piceno e Provincia, Teramo e Provincia

MOLISE

T.R.T. Tele Radio Termoli
Basso Molise

CAMPANIA

Radio Ufita
Avellino, Benevento

Radio Monte Albino
Agro Sarnese Nocerino, paesi Vesuviani, Provincie di Napoli e Salerno

MonteRadio
Vallo di Diano, Golfo di Policastro, Valle del Tanagro

Radio Club California
Web Radio

Radio Prima Rete
Provincia di Caserta

PUGLIA

Radio Rama
Provincie di Taranto e Brindisi

Radio Nova 97
Foggia e Provincia

Radio Elle
Provincia di Lecce

OndaRadio
Gargano

Radio Idea
Molfetta e Provincia di Bari

Radio Deltauno
Taranto e Provincia

Radio Andromeda
Mola di Bari – Polignano a Mare – Monopoli – Torre a Mare e Sud-Est barese

BASILICATA
Radio New Sound
Vulture e Alto Bradano

Radio Carina
Provincia di Potenza

CALABRIA
Radio Valentina
Soverato, Catanzaro

Radio Gioiosa Marina
Costa Jonica reggina e Costa Tirrenica

Cometa Radio
Cosenza e Hinterland, Crotona e Hinterland, Costa Ionica

Radio Isolachenonc'è
Provincia di Crotona e fascia jonica

Radio Gabbiano Verde
Nicotera

SICILIA
Radio Show
Palermo e Provincia

Radio Onda Due
Caltanissetta e Hinterland

Radio Amica
Provincia di Agrigento

Radio Donna
Milazzo, Messina Tirrenica

Radio Venere
Miletello in Val di Catania

Radio Fly
Licata

Studio 3 Radio
Provincia di Catania
Radio CL1
Caltanissetta

R. B. Stereo Sound
Costa provinciale di Palermo da Cefalù a Bagheria

SARDEGNA
Radio Nostalgia
Cagliari e Provincia

Radio In
Provincia di Carbonia-Iglesias
RNC Radio Nuoro Centrale
Nuoro e Provincia

Radio Zero
Sassari e Hinterland

Radio Stella
Tortoli e Provincia dell'Ogliastra

Radio Sardinia
Provincia del Medio Campidano

Unica Radio
Web radio dell'Università di Cagliari

SVIZZERA
Radio Onyx
Canton Ticino

AUSTRALIA
Radio North West fm 98.9
Melbourne

TAILANDIA
Capital Radio 93.5 FM
Tailandia

RITA GIAQUINTO

GIORNATA INTERNAZIONALE DELL'EPILESSIA "METTI IN PANCHINA L'EPILESSIA"

E' un invito, un monito, una preghiera, una speranza quella che **Irma Ruggiero**, disegnatrice e artista campana di fama ormai internazionale, ha voluto inserire come titolo della locandina da lei realizzata, e generosamente donata, con la quale si è pubblicizzato l'evento della **Giornata internazionale dell'Epilessia: "Metti in panchina l'epilessia"**. Come ogni anno, infatti, in 130 Paesi del mondo, ogni secondo lunedì del mese di febbraio, ricorre questa giornata a sostegno di tutto ciò che circonda questo universo ancora a molti sconosciuto: a sostegno di chi ne soffre, innanzitutto, dei loro bisogni e necessità, ma anche dei ricercatori, medici, scienziati che effettuano studi e ricerche nella speranza di risultati, che possano favorire sempre di più, e sempre meglio, la quotidianità di chi vive la difficile condizione di questa malattia, spesso farmaco-resistente. Napoli non si è fatta trovare impreparata e il convegno organizzato dall'**Associazione E.C.O. EPILESSIE CAMPANIA ODV**, nella persona della Presidente, l'imprenditrice e giornalista napoletana **Rossella Giaquinto**, si è tenuto nella storica Antisala dei Baroni del MASCHIO ANGIOINO, maestosa fortezza della città partenopea assurda, per un giorno, a simbolo dei più fragili. Tanti i patrocini a sostegno dell'evento: **Regione Campania, Comune di Napoli, Ministero dell'Istruzione e del Merito, Ateneo federiciano e LICE, la lega italiana contro le epilessie**, nonché società scientifica che si occupa di tutti gli aspetti della malattia. Promotrice dell'evento è stata la **Prof.ssa Leonilda Bilo**, responsabile del centro di Epilessia di riferimento regionale dell'A.O.U. Federico II e della macroarea della LICE in Molise ed in Campania che ha incentrato il convegno seguendo due linee parallele: fornire alla platea informazioni sulla malattia, mettendone in risalto caratteristiche e peculiarità, rispondere a doman-



de, dubbi, perplessità e, contemporaneamente, esortando politica e istituzioni alla loro costante e massiccia collaborazione. Perché c'è forte bisogno di aiuto. Presente, a tal proposito, il **Dr. Luigi Musto**, Presidente della Commissione Consiliare delle Politiche Giovanili e del Lavoro del Comune di Napoli, che si è detto orgoglioso del lavoro portato, strenuamente, avanti da tutte le parti coinvolte e pronto a sostenere con qualsiasi iniziativa la giornata dell'epilessia. Ma anche il Vicesindaco del Comune di Montesarchio, la **Dott.ssa Morena Cerecero** che ci ha tenuto particolarmente ad intervenire di persona per rappresentare la scesa in campo del comune beneventano in favore della LICE e di quanti si impegnano nello svolgere attività di sensibilizzazione e di informazione. Al fianco dell'associazione, sempre presenti anche molti esponenti del **LIONS CLUB CAPRI**, con la Presidente **Rita Colazza Gori**. Il convegno si è svolto nell'arco di tutta la mattinata, scandita da vari interventi ma anche da due filmati: un docufilm ed un cortometraggio,

entrambi aventi come attori protagonisti persone affette da epilessia e che molto chiaramente, anche con grande verità di cronaca, hanno illustrato e spiegato la difficile condizione di chi vive questa patologia. La storia di un uomo e di due giovani ragazzi che non solo devono lottare contro un male improvviso e mai prevedibile, ma anche contro le difficoltà di trovare una terapia adatta, contro la paura che esso scatena e con una condizione sociale che, in tanti casi, è ancora fatta di solitudine, stigmi e pregiudizi. Sono in molti a subire, a scuola o a lavoro, atteggiamenti ancora molto discriminatori nei loro confronti, che possono portare ad un vero e proprio isolamento sociale. Fino a pochi anni, nell'immaginario collettivo, l'epilessia era ancora vista come una malattia mentale. Si tratta, invece, di una patologia neurologica, classificata tra le più gravi, che colpisce persone di ogni età, indipendentemente dal sesso. In Italia parliamo di circa 500 mila persone di cui almeno un terzo presenta forme resistenti alla terapia farmacologica; 50 mila solo in Campania. Insomma, ci vuole la ricerca che mira alle cure e ai trattamenti sistemici più adatti ai vari casi ma anche sostegno, da ogni parte, affinché possa migliorare la qualità della vita: attuare, con l'aiuto di specialisti del settore, psicologi, medici, figure medico-pedagogiche di grande competenza, sistemi che possano aumentare la consapevolezza nelle scuole, tra i familiari, tra le proprie amicizie. Solo così potremmo sì, mettere in panchina l'epilessia, ma anche sederci comodi insieme a lei senza il timore di essere da soli. Il colore viola – simbolo dell'epilessia – ha illuminato i siti storici più importanti di Napoli, della Campania e d'Italia: una luce che, ci auguriamo, anno dopo anno, possa diventare faro luminoso sulle cure e la ricerca. La scienza è, e deve rimanere, un diritto umano universale.

**VISITA IL NOSTRO SITO
www.casoriadue.it**

Astrazeneca scatta a Londra grazie al successo di un farmaco anticancro

LINK: <https://www.ilsole24ore.com/art/astrazeneca-scatta-borsa-londra-grazie-successo-un-farmaco-anticancro-AFAB74IC>



Astrazeneca scatta a Londra grazie al successo di un farmaco anticancro. Il medicinale Tangrisso ha rallentato la progressione della malattia nei pazienti con tumore polmonare avanzato. La società: «Miglioramenti significativi dal punto di vista clinico» di Laura Bonadies 19 febbraio 2024 Ascolta la versione audio dell'articolo (Il Sole 24 Ore Radiocor Plus) - Acquisiti su Astrazeneca a Londra, dove il titolo è sostenuto dalla notizia che il farmaco Tangrisso ha rallentato la progressione della malattia nei pazienti con cancro polmonare avanzato. Secondo la società lo studio ha mostrato un «miglioramento significativo dal punto di vista clinico» per quei pazienti il cui cancro non può essere rimosso chirurgicamente. Come sottolineato dall'a.d., Pascal Soriot, Astrazeneca ha investito molto in questo settore, anche attraverso collaborazioni con aziende come Daiichi Sankyo.

Inoltre uno dei farmaci oggetto di questa partnership, Dato-DXd, è stato accettato per una revisione normativa negli Stati Uniti. I risultati dello studio «rappresentano un grande progresso» per i pazienti, ha affermato Suresh Ramalingam, il ricercatore principale dello studio. Ramalingam ha affermato che ciò ha dimostrato come Tagrisso potrebbe essere la prima opzione terapeutica mirata per i pazienti affetti dallo stadio tre della malattia. I dati dello studio saranno presentati in un prossimo incontro medico e condivisi con le autorità di regolamentazione. Tagrisso, insieme alla chemioterapia, è stato approvato dalla Food and Drug Administration statunitense il 16 febbraio, per il cancro polmonare avanzato. Riproduzione riservata ©

Salute vero o falso È importante sensibilizzare la popolazione su un



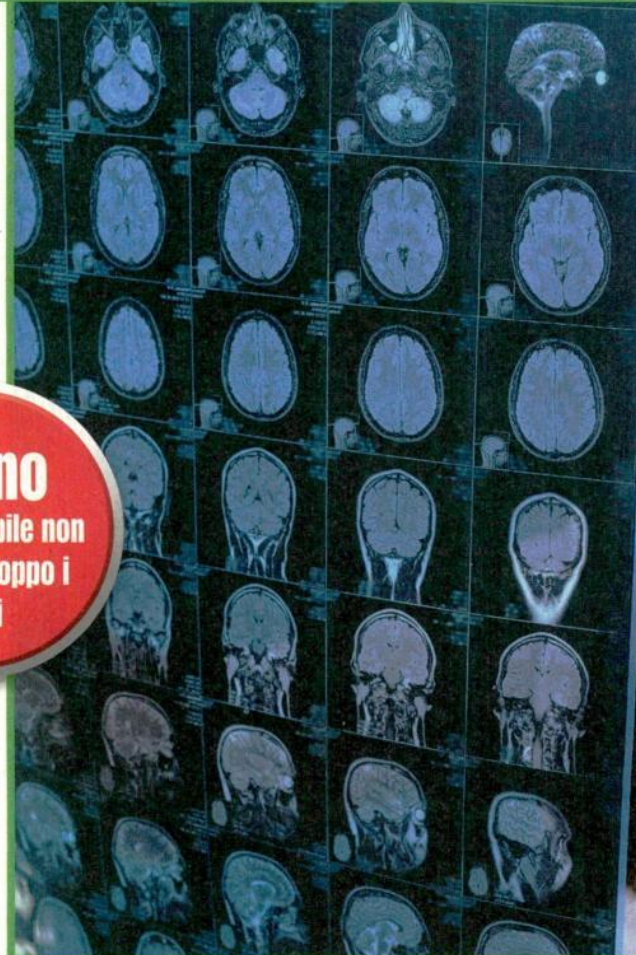
di Simona Cortopassi

EPILESSIA: SFATIAMO I 5 LUOGHI

È una patologia neurologica cronica che si può esprimere

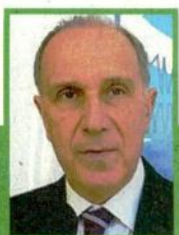
Dal 2016 la giornata dedicata all'epilessia è diventata internazionale. L'evento è ricorso quest'anno lo scorso 12 febbraio con una serie di manifestazioni nelle principali città italiane. Prima fra tutte l'illuminazione di viola, colore simbolo della lotta alla malattia, del Colosseo a Roma. Numerosi convegni, open day, ma anche spettacoli di musica e teatrali, hanno scandito la giornata in tutto il territorio italiano: Bolzano, L'Aquila, Assisi, Bari e Cagliari sono alcune delle realtà che hanno aderito all'iniziativa. Obiettivo: sensibilizzare la popolazione e sfatare vari luoghi comuni sul disturbo. Per saperne di più sull'argomento, abbiamo intervistato il Professor Oriano Mecarelli, Presidente Lice, Dipartimento Neuroscienze Umane La Sapienza (Roma).

Sonno
È consigliabile non alterare troppo i ritmi



Chi soffre di epilessia può lavorare

VERO «L'epilessia è una patologia neurologica cronica che si esprime in molte



L'ESPERTO Professor Oriano Mecarelli, Presidente Lega Italiana Contro l'Epilessia (LICE), Dipartimento Neuroscienze Umane La Sapienza (Roma).

forme. Quindi l'idoneità al lavoro dipende soprattutto dalla gravità della forma di epilessia e dalla risposta individuale alla terapia. Si potrebbero fare due esempi: se con la terapia non ci sono più crisi da un adeguato periodo di tempo, la vita può svolgersi in modo regolare, compresa l'attività lavorativa; se invece le crisi persistono nonostante la terapia e si basano su

lesioni cerebrali strutturali evidenti occorrerà valutare il caso singolo, indicando le limitazioni specifiche anche a livello lavorativo. Alcuni lavori pericolosi, soprattutto per il rischio di caduta andrebbero evitati».

Chi è affetto da questa malattia non può viaggiare, specialmente 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

tema che da sempre è molto delicato

COMUNI PIÙ DIFFUSI

in numerose forme diverse

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 inoltre stipulare un'assicurazione che copra tutte le spese sanitarie in viaggio».

Le persone con epilessia possono conseguire la licenza di guida

VERO «La regola generale è che si può guidare se il neurologo curante certifica che non si hanno crisi epilettiche da almeno un anno. Chi poi 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 10 anni senza crisi e senza terapia non si hanno più restrizioni per la guida».

Tv e giochi al computer possono scatenare attacchi epilettici

FALSO «Vanno fatti dei distinguo. Ci sono alcune persone che soffrono di una forma di epilessia cosiddetta fotosensibile. In questi casi le stimolazioni luminose intermittenti, prodotte, sia in natura che artificialmente (neon, discoteca, schermi

TV di vecchia generazione a tubo catodico, etc) possono facilitare la comparsa delle crisi. Questo rischio è molto meno rilevante con i moderni schermi a cristalli liquidi. Comunque chi soffre di epilessia fotosensibile deve evitare di guardare le fonti luminose intermittenti o farlo proteggendosi con idonee lenti colorate».

Ci sono sport che possono essere praticati dalle persone con epilessia

VERO «In senso generale l'attività fisica fa molto bene alle persone con epilessia e nessuno sport non agonistico andrebbe vietato se non gli sport estremi o troppo pericolosi (alpinismo, paracadutismo, pugilato). Alcune attività sportive è meglio che vengano svolte sotto supervisione (nuoto, vela), mentre altre richiedono valutazioni individuali (ciclismo, equitazione)».

L'epilessia ha un collegamento con i vaccini

FALSO «Le evidenze scientifiche ci dicono che non è controindicato vaccinare bambini che abbiano presentato crisi in febbre o bambini che presentino svariate forme di epilessia, da quelle su base genetica a quelle dovute a una causa lesionale nota».

OCCHIO ALLA SALUTE

Epilessia: quando il cervello va in "corto"

In Italia una persona su cento soffre di questa malattia neurologica che può manifestarsi a qualsiasi età. Sintomi, cause e cure, a partire dai farmaci anticrisi

di Luisa
Talierto



DIAGNOSI E TERAPIE In alto, a ds., Melanie Griffith, 66 anni, ha rivelato di avere scoperto di soffrire di epilessia dopo due gravi attacchi, «sempre nei momenti in cui sono stata estremamente stressata», e in un caso è perfino caduta dallo yacht su cui si trovava a Cannes: «Dopo mi hanno diagnosticato l'epilessia. Nessuno mi aveva detto nulla per 20 anni o mi aveva prestato abbastanza attenzione per fare una diagnosi». A ds., sopra, sir Elton John, 77, ha sofferto di crisi epilettiche legate all'abuso di alcol e droghe. Più a ds., sopra, Harrison Ford, 81, con la figlia Georgia, 33, avuta dalla seconda moglie Melissa Mathison. L'attore ha rivelato che Georgia soffre di epilessia: ha avuto la prima crisi quando era piccola, ma allora la malattia non le era stata diagnosticata correttamente; poi è stata curata con una terapia adeguata. A ds., in basso, una immagine di "Metti in panchina l'epilessia", la nuova campagna di sensibilizzazione di LICE (Lega Italiana Contro l'Epilessia) e Fondazione LICE.

Il viola è il colore della lotta all'epilessia, quello che hanno anche le panchine posizionate nelle principali città italiane, presso giardini rionali, parchi, viali, all'interno degli ospedali. Si tratta di "Metti in panchina l'epilessia", la nuova campagna di sensibilizzazione di LICE (Lega Italiana Contro l'Epilessia) e Fondazione LICE, pensata contro lo stigma sociale che subisce chi convive con questa malattia: una delle più diffuse patologie neurologiche croniche, caratterizzata dalla predisposizione all'insorgenza di crisi epilettiche. Si stima che nel mondo vivano almeno 50 milioni di persone che ne sono affette, di cui 6 milioni in Europa e circa 600.000 in Italia.

Episodi isolati o in serie

La crisi epilettica è un evento provocato da una scarica elettrica anomala che si genera all'interno della corteccia cerebrale. È definita focale quando inizia in una zona circoscritta del cervello da cui, in alcuni casi, può propagarsi ad altre aree cerebrali, o generalizzata, quando coinvolge fin dall'inizio entrambi gli emisferi cerebrali. **Le crisi non sempre comportano una compromissione della coscienza e si manifestano con sintomi diversi** che esprimono



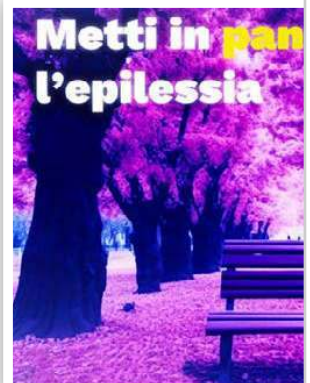
il coinvolgimento dell'area cerebrale interessata dalla scarica, in relazione alla funzione cerebrale a essa correlata. **L'esempio più classico di crisi epilettica generalizzata è rappresentato dalla crisi tonico-clonica**, in cui il soggetto perde coscienza all'improvviso, può emettere un urlo, cade a terra irrigidito e successivamente presenta scosse in tutto il corpo. Le crisi possono essere isolate, ma anche ri-

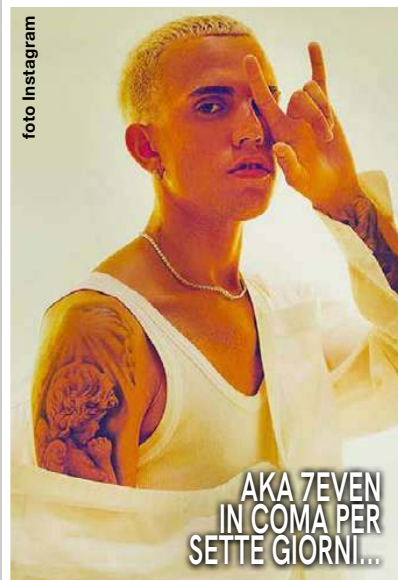
Indicazioni di primo intervento

Ecce alcuni suggerimenti su che cosa fare e sui comportamenti da evitare, se si assiste una persona colpita da crisi epilettica. Ricordandosi di mantenere la calma.

1. Non tentare di aprire la bocca e non introdurre nulla.
2. Non immobilizzare il soggetto in preda a convulsioni.
3. Non lasciare la persona, ma resta in sua compagnia finché non si riprende.
4. Posiziona sotto il capo qualcosa di morbido.
5. Chiama l'ambulanza: se la persona non soffre di epilessia; se la crisi dura più di 5 minuti; se dopo la crisi il recupero è lento; se ci sono crisi ripetute; se ci sono segni di traumi.

(Fonte: Guida alle epilessie, www.lice.it)





"ASSENZE" Sopra, il cantautore e rapper AKA 7even, 23 anni, nome d'arte di Luca Marzano: nel 2007 è finito in coma per sette giorni a causa di una crisi epilettica causata da un virus che aveva attaccato il suo cervelletto. Sopra, a ds., la modella e attrice Randy Ingerman, 56, anni fa ha scoperto di avere una rara forma di **epilessia**: «Purtroppo c'è una percentuale di persone resistenti ai farmaci per l'**epilessia** e io sono una di queste», ha raccontato.



petersi in serie, e hanno una durata variabile da pochi secondi a pochi minuti. «Per fare una diagnosi di epilessia», spiega il professor **Oriano Mecarelli**, epilettologo e past president **LICE**, «occorre generalmente che si siano verificate almeno due crisi in un intervallo di almeno 24 ore l'una dall'altra e che le crisi siano avvenute spontaneamente, cioè non siano state provocate da fattori specifici o da situazioni particolari. A volte, è possibile porre la diagnosi anche dopo una crisi singola, se la causa che l'ha provocata aumenta di molto il rischio della ricorrenza. **Alla comparsa delle crisi è fondamentale rivolgersi a Centri dedicati, al fine di evitare la diagnosi sbagliata**, che in epilettologia ha un'incidenza notevole, fino al 20-25%. Gli specialisti, infatti, sono in grado di

interpretare i segni e i sintomi, che possono essere molto diversi da persona a persona, e prescrivere gli **esami da eseguire, come, per esempio, elettroencefalogramma, risonanza magnetica, esami metabolici e genetici**. Quest'ultima frontiera è la più importante perché lo studio del patrimonio genetico permette di conoscere la causa e fare la diagnosi». Siccome questa malattia si esprime in forme molto diverse è più corretto parlare di epilessie al plurale, piuttosto che al singolare. «Alcune epilessie», prosegue lo specialista, «hanno cause genetiche, altre invece sono secondarie a lesioni cerebrali ormai rare in seguito a eventi che si possono verificare in gravidanza o durante il parto per sofferenza fetale, essere conseguenti a malformazioni del cervello, malattie infettive del sistema nervoso centrale (meningiti, encefaliti), traumi cranici gravi (incidenti stradali), tumori e ictus cerebrali, malformazioni dei vasi sanguigni cerebrali. **Fattori esterni possono facilitare la comparsa delle crisi in soggetti predisposti, come la carenza di sonno, l'abuso di alcol, l'utilizzo di droghe**. Alcuni soggetti sono sensibili all'effetto di certi stimoli luminosi, sia naturali - come il passaggio lungo un viale alberato, il riflesso del sole sull'acqua o sulla neve -, sia artificiali - luci al neon, luci psichedeliche, schermi televisivi. Ma non sempre si riesce a identificare la causa, che talvolta resta sconosciuta. **La malattia può comparire a tutte le età**; i picchi maggiori di incidenza corrispondono comunque all'epoca neonatale/infantile e alla terza età».

I trattamenti

«Il primo approccio alla cura dell'**epilessia** consiste nell'**utilizzo di farmaci anticrisi**», conclude il professor Mecarelli. «Rispetto al passato, abbiamo una scelta molto ampia e i più recenti possiedono una buona efficacia e tollerabilità. I farmaci devono essere sempre **assunti quotidianamente, con regolarità, e permettono un controllo completo delle crisi in circa il 70% dei pazienti**. Dopo almeno due anni di libertà dalle crisi può essere presa in considerazione anche la riduzione e sospensione del trattamento farmacologico, anche se non è esclusa una recidiva. In alcuni casi ben studiati è possibile inoltre ricorrere all'**intervento neurochirurgico** per asportare l'area cerebrale da cui si originano le crisi. Quando questo è attuabile senza arrecare esiti neurologici, l'**epilessia** può andare incontro a risoluzione e i farmaci venire gradualmente sospesi. Per i pazienti che non rispondono ai farmaci e non possono neppure essere trattati chirurgicamente, si può ricorrere a **strategie terapeutiche palliative, quali la stimolazione del nervo vago e la dieta chetogenica**; quest'ultima è basata sull'assunzione di un'alta percentuale di grassi a scapito di carboidrati e proteine. Un regime alimentare particolare, da intraprendere sotto stretto controllo da parte di centri specializzati, che inducendo un aumento dei corpi chetonici nel sangue riduce l'eccitabilità neuronale».

© RIPRODUZIONE RISERVATA



Epilessia, il focus in commissione Istruzione

Il tema I consiglieri hanno ascoltato i contributi di alcune associazioni che si occupano di sostenere le giovani generazioni

IL DIBATTITO

Continua l'impegno della commissione Istruzione del Comune di Latina per fare dell'inclusione un punto di forza dell'accrescimento e della formazione delle nuove generazioni. All'ordine del giorno della seduta è stato affrontato il tema delle strategie da attuare per sensibilizzare i cittadini verso una malattia sociale come l'epilessia. Presenti due delegati della Fondazione LICE (Lega Italiana Contro l'Epilessia). Il presidente Corridi, anche a nome dell'assessore Tesone, assente per motivi istituzionali, ha aperto i lavori sottolineando il grande impegno di tutti i commissari nell'affrontare questi temi e spiegando come "diffondere una cultura positiva del rispetto della diversità sia una priorità per l'amministrazione comunale di Latina". La discussione è entrata nel vivo con

Il presidente della commissione istruzione **Giuseppe Corridi**



la frase emblematica riportata in un libro illustrativo della malattia "le medicine sono state inventate per far parte del mondo non per tener fuori". Frase utilizzata da una bambina affetta da epilessia alla quale era stato proibito di partecipare ad una gita scolasti-

ca creando un forte pregiudizio nei suoi confronti. «Si tratta di situazioni che, purtroppo, rischiano di ripetersi e che, come istituzioni, abbiamo il dovere di prevenire affinché le ripercussioni sulla crescita e sull'autostima non diventino - spiega Corridi - di-

struttive». A seguito alla visione del cortometraggio "Fuori dall'acqua" la Commissione ha approvato all'unanimità la volontà di procedere all'organizzazione di uno o più Matinée per la sua proiezione aderendo alla campagna "al cinema con l'Epilessia".

Si è deciso, inoltre, di organizzare per tutte le scuole, di ogni ordine e grado, degli incontri alla presenza anche del personale medico specializzato per sensibilizzare ed informare su una malattia molto diffusa. La commissione prossimamente indirizzerà l'amministrazione all'inserimento di un banner informatico sul proprio sito affinché chiunque possa avere le nozioni di informazioni che aiutino il pregiudizio riducendo l'esclusione. «Ringrazio tutta la Commissione ed il Comune di Latina - spiega Davide Bove - per l'entusiasmo e la sensibilità con cui hanno accolto le nostre iniziative. Siamo consci che questo sia solo l'inizio di una collaborazione fruttuosa che porterà al superamento dello stigma che da sempre accompagna questa malattia, nella speranza che le future generazioni sappiano affrontarla con più consapevolezza per aiutare concretamente quanti ne soffrono e le loro famiglie».

Volontà di organizzare incontri e aderire al progetto 'Al cinema con l'Epilessia'

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



LICE WEB

104 articoli

LINK: <https://www.ilfont.it/benessere/epilessia-oltre-il-30-dei-casi-sono-farmacoresistenti-113247/>

Translate »

Home Contattaci Privacy Termini e condizioni

f t p i Cerca

IL FONT

INFORMAZIONE DI CARATTERE
SALUTE, BENESSERE E NUOVI STILI DI VITA



LAUREA IN SCIENZE POLITICHE
TRASFORMA L'ESPERIENZA IN LAUREA IN POCHI MESI

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

BREAKING NEWS Epilessia: oltre il 30% dei casi sono farmacoresistenti

Home / Benessere / Epilessia: oltre il 30% dei casi sono farmacoresistenti

EPILESSIA: OLTRE IL 30% DEI CASI SONO FARMACORESISTENTI

Redazione 9 Gennaio 2024 Benessere 20 Visite

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

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

Colpisce oltre il 30% delle Persone con Epilessia e si manifesta con la **persistenza di crisi** quando almeno due farmaci anti-crisi appropriati e ben tollerati sono stati sperimentati: è l'**Epilessia farmacoresistente** che oggi si può **trattare con diverse possibili soluzioni**, dall'intervento chirurgico che nella maggior parte dei casi è risolutivo, alla sperimentazione di farmaci innovativi e alle terapie palliative (tecniche di neuromodulazione e dieta chetogenica).

Epilessia: il problema della farmacoresistenza

“Per **farmacoresistente** – spiega Laura Tassi, Presidente **LICE** e neurologo presso la Chirurgia dell'Epilessia e del Parkinson del Niguarda, Milano – intendiamo una **persona con Epilessia che continua ad avere crisi pur avendo provato almeno due farmaci specifici** per il suo tipo di Epilessia, ben tollerati, somministrati alla massima dose possibile e per un adeguato periodo di tempo, in monoterapia o in associazione con altri farmaci. **Tale condizione non è definitiva né irreversibile**. In alcuni casi, infatti, può essere avviato un iter per un **intervento chirurgico** o, laddove questo non fosse possibile, esistono **terapie alternative** che includono la stimolazione vagale, la Deep Brain Stimulation o la dieta chetogenica”.

A volte si può riscontrare una

farmacoresistenza falsa o pseudo-

farmacoresistenza: "Casi come questi –

precisa Oriano Mecarelli, Past President LICE

– sono dovuti ad un'**errata diagnosi di**

Epilessia, a una scelta inadeguata del

farmaco e/o delle sue dosi, a una diagnosi

non corretta dal punto di vista sindromico, o

a una scarsa regolarità nell'assunzione della

terapia da parte del soggetto. Se non

chiarita, questa condizione può protrarsi

inopportuno nel tempo e **rendere difficoltosa la gestione della malattia**, con accentuazione

dei suoi risvolti psicosociali negativi. È pertanto consigliabile che le persone con Epilessia, il cui

trattamento risulti difficoltoso, vengano **valutate presso centri specializzati**. Oggi abbiamo la

possibilità di ricorrere anche a nuove e innovative terapie con farmaci che possono '**riaccendere**' la

speranza, o comunque ridurre la frequenza e l'entità delle crisi".

Si stima, secondo i dati LICE, che almeno il **15-20% dei soggetti farmacoresistenti** possa trovare

beneficio grazie a un **intervento neurochirurgico** specificamente mirato e circa il 70% dei pazienti

operati ottiene un **ottimo risultato** in termini di **risoluzione delle crisi** e, quindi, di qualità di vita.

La terapia chirurgica

La **terapia chirurgica** delle Epilessie consiste nella **rimozione**, quando è possibile senza indurre deficit neurologici, della **regione cerebrale** responsabile delle crisi, definita Zona Epilettogena.

Tra i **soggetti** candidati all'intervento neurochirurgico, meno del 40% necessita di indagini più sofisticate come l'impianto di elettrodi all'interno del cervello per registrare le crisi, procedura denominata Stereo-EEG.

I grandi progressi medici e strumentali consentono ormai di identificare la causa delle crisi in quasi il 90% dei soggetti candidati ad un intervento; in oltre il **50% dei casi** si tratta di una **malformazione della corteccia**.

Le **procedure chirurgiche presentano rischi molto bassi** (intorno all'1%). Circa il 70% dei pazienti operati ottiene un ottimo risultato con l'intervento: l'**assenza di crisi** consente di valutare in un secondo tempo di ridurre e **sospendere la terapia farmacologica**.

"La **libertà dalle crisi** – interviene Carlo Andrea Galimberti, Vice Presidente LICE e Responsabile del Centro per lo Studio e la Cura dell'Epilessia, IRCCS Fondazione Mondino, Pavia – è probabilmente il **fattore più influente sulla qualità della vita** di una persona con epilessia: essa consente in molti casi di recuperare l'autonomia personale, l'**idoneità alla guida** di veicoli a motore a un anno dall'intervento, e la **possibilità di lavorare** o, nei casi pediatrici,

di **frequentare la scuola**, senza gli effetti cognitivi negativi dovuti alle crisi e, talvolta, alla terapia farmacologica".

Si calcola che in Italia almeno **7.000-8.000 pazienti** potrebbero essere **operati ogni anno** per rimuovere la zona cerebrale responsabile delle **crisi epilettiche focali**.

Tuttavia, a fronte di migliaia di soggetti candidati alla terapia chirurgica dell'Epilessia, **ogni anno sono effettuati** in tutta Italia **non più di 300 interventi** neurochirurgici specifici.

Un ampliamento e **potenziamento dei Centri per la Chirurgia dell'Epilessia** potrebbe ridurre i tempi di attesa per poter accedere alla terapia chirurgica.

Epilessia: soluzioni alternative

Per le **persone con Epilessia farmacoresistente** che non possono essere operate perché le crisi trovano origine da più zone del cervello o perché l'intervento potrebbe causare danni neurologici rilevanti e permanenti, è possibile ricorrere a **terapie palliative** che possono **ridurre frequenza e**

ARGOMENTI

alimentazione ambiente **Art & Show** bambini beauty bellezza **benessere** cancro capelli diabete dieta

intensità delle crisi e magari alleggerire la terapia con farmaci, come la Stimolazione Vagale, la Deep Brain Stimulation (DBS), e la dieta chetogenica.

• Stimolazione vagale

La **stimolazione vagale** consiste nell'**invio al nervo vago di stimoli elettrici**, tramite un generatore di impulsi posizionato sottocute a livello della clavicola, attraverso un elettrodo applicato chirurgicamente; tale stimolazione (Stimolazione del Nervo vago SNV) può ridurre la frequenza delle crisi e garantire un miglioramento della qualità di vita.

• Deep Brain Stimulation (DBS)

Negli ultimi anni, nuove metodologie, permettono di stimolare direttamente, tramite **elettrodi impiantati in regioni cerebrali diverse**, alcune **aree corticali o sottocorticali** in grado di modulare e **modificare l'attività epilettica**.

Tali tecniche, eseguibili solo presso **Centri altamente specializzati**, sono ad oggi riservate a soggetti farmacoresistenti selezionati.

• La dieta chetogenica

La **dieta chetogenica** ha dimostrato di migliorare il controllo delle crisi nelle persone con Epilessia e viene anche usata per trattare alcune patologie metaboliche quali i quadri di GLUT1 (deficit di proteina di trasporto del glucosio) e PDH (carenza di piruvato deidrogenasi).

Variano, in realtà, le formulazioni dietetiche che possono essere utilizzate: dieta chetogenica classica, dieta a base di trigliceridi a catena media e dieta Atkins modificata.

La **dieta chetogenica classica** si basa su un regime nutrizionale contenente un'**elevata percentuale di grassi** e una **ridotta quota di proteine e carboidrati**.

Essa si propone di **indurre uno stato di chetosi cronica** che simula sul piano metabolico gli effetti del **digiuno**.

Con questa dieta si obbliga l'organismo a utilizzare i grassi invece del glucosio come fonte di energia, mantenendo deliberatamente elevato lo sviluppo di corpi chetonici.

È raccomandata la **supervisione di un epilettologo** e di un **dietista**.

Copertina: Foto di RDNE Stock project: <https://www.pexels.com/it-it/foto/donna-in-tuta-blu-macchia-in-piedi-accanto-a-donna-in-tuta-bianca-macchia-6129507/>

Foto di Karolina Grabowska: <https://www.pexels.com/it-it/foto/scritto-a-mano-cuore-scrittura-creativita-4386489/>

Foto di Pixabay: <https://www.pexels.com/it-it/foto/segnalica-di-emergenza-263402/>

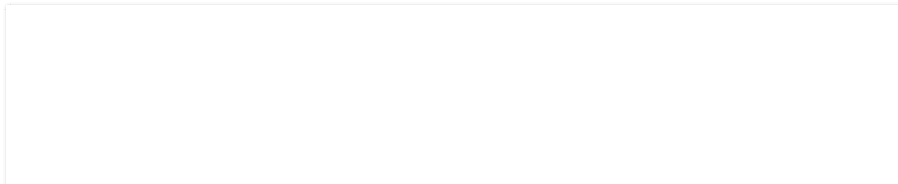
CONDIVIDI

f Facebook

t Twitter

Tags • CHIRURGIA • EPILESSIE • FARMACI

ABOUT REDAZIONE



◀◀ Precedente
Polmoniti: attenzione all'abuso di antibiotici

estate eventi **fresche di oggi**
gravidanza **Il Font** inquinamento Italia libri
libri in uscita life coach life coaching **lifestyle**
manicure **medicina** Milano Ministero della Salute
novità editoriali obesità occhi pelle prevenzione
psicologia **recensione** Roma
romanzi **romanzo** saggi saggio **salute**
sport stress tumore **turismo** vacanze

LINK: <https://www.donnainsalute.it/2024/01/crisi-epiletiche-in-classe-fondamentale-il-ruolo-dellinsegnante/>

CHI SIAMO

PRESENTAZIONE

VIDEO

EVENTI

L'ESPERTA RISPONDE

CONTATTI



RICERCA



HOME

MEDICINA

FOOD E RICETTE

BEAUTY E MEDICINA ESTETICA

PIANETA BAMBINO

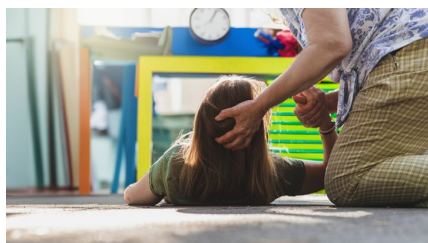
PSICOLOGIA

TURISMO E BENESSERE

CULTURA E SOCIETÀ

Crisi epilettiche in classe: fondamentale il ruolo dell'insegnante

Francesca Morelli Pianeta Bambino 16 Gennaio 2024 10:20



Spesso restano "all'angolo". L'inserimento scolastico per i bambini che soffrono di disabilità – circa 300 mila in Italia, secondo i dati del MIUR (Ministero dell'Istruzione e del Merito) sui 7 milioni della popolazione scolastica per l'anno accademico in corso – resta spesso complicato e complesso, anche in caso di bambini che soffrono di epilessia.

Talvolta per un eccesso di protezione da parte dei genitori, o anche per una scarsa preparazione degli insegnanti sulle problematiche inerenti l'Epilessia.

«È fondamentale – spiega **Laura Tassi, Presidente LICE** (Lega Italiana Contro l'Epilessia) e neurologo presso la Chirurgia dell'Epilessia e del Parkinson del Niguarda, Milano – che i docenti e gli operatori scolastici siano adeguatamente informati per agire in modo efficace in caso di un'eventuale crisi durante le ore di lezione e capaci, d'accordo con la famiglia e l'epilettologo curante, di assicurare la somministrazione dei farmaci, sia di routine che per il trattamento d'urgenza di crisi convulsive prolungate, secondo le raccomandazioni previste dalle linee guida nazionali e regionali». Pertanto, per facilitare l'inserimento scolastico del bambino con Epilessia sono cruciali interventi educativi e formativi che devono coinvolgere, a diversi livelli, genitori e insegnanti da una parte, il ragazzo stesso e i suoi compagni dall'altra, e personalizzarli secondo la gravità delle forme di epilessia più o meno invalidanti.

«L'accettazione dell'Epilessia, in particolare durante l'adolescenza – interviene **Oriano Mecarelli, Past President LICE** – è una questione complessa, proprio perché è un periodo della vita molto delicato anche per altri aspetti: il ragazzo spesso "non si piace" e le crisi epilettiche diventano un'ulteriore aggravante su una preesistente visione pessimistica del proprio futuro. È questa un'età di transizione in cui il sostegno psicologico può rappresentare un aiuto efficace». Come comportarsi in caso di crisi epilettica a scuola?

Ecco il decalogo da attuare, messo a punto dagli esperti LICE.

1. Restare calmi: agitazione e panico sono da evitare.
2. Posizionare sotto la testa qualcosa di morbido.
3. Allentare gli indumenti se troppo stretti e togliere gli occhiali se presenti.
4. Non mettere mai oggetti o le mani in bocca e non cercare di estrarre la lingua.
5. Non cercare di tenere fermo il bambino durante la crisi.
6. Girare il bambino di lato per facilitare la respirazione e la fuoriuscita di saliva.
7. Non lasciare il bambino da solo e attendere che si riprenda.
8. Offrire sostegno e aiuto appena la crisi è conclusa.
9. Somministrare se consigliato il farmaco di emergenza.
10. Se la crisi dura più di cinque minuti chiamare l'ambulanza.

A CURA DI



FRANCESCA MORELLI

Responsabile rubrica "Pianeta Bambino": free-lance, collabora con testate web e cartacee di scienza, salute e...

NEWS

ictus pediatrico: come "recuperare"

10 Gennaio 2024

Sostieni Fondazione AIRC con "Tutto in un dono"

12 Dicembre 2023

La Pigotta "nutre" il Natale

4 Dicembre 2023

E' in edicola dal 24 novembre il Calendario dell'Avvento di Corriere della Sera per UNICEF

20 Novembre 2023

Giornata della Prematurità: l'intervento precoce evita i disturbi del neurosviluppo

17 Novembre 2023

Telefono Azzurro: in aumento le richieste di aiuto per la salute mentale

15 Novembre 2023

[Archivio News](#)

E per fare informazione, proseguono le tante iniziative di LICE. Fra queste, si rinnova il progetto **"A scuola di Epilessia"**, un'iniziativa gratuita, partita nel 2019, rivolta ai docenti di alunni di età compresa tra 8 e 12 anni delle scuole primarie e secondarie, fruibile collegandosi alla piattaforma Educazione Digitale, sviluppata da un team di pedagogisti, sociologi ed esperti in comunicazione. Mentre nell'ambito del Forum Sistema Salute 2023, in collaborazione con LICE, partirà **EPY Hack (vedi box)**, l'Hackathon per il superamento dello stigma dell'Epilessia e la diffusione di informazioni su come intervenire in caso di crisi, con l'obiettivo di sensibilizzare giovani e studenti universitari sul tema dell'Epilessia e invitarli a sviluppare soluzioni tecnologiche e innovative per affrontare le sfide che presenta questa patologia. Infine, i Coordinatori regionali di LICE sono disponibili sul territorio nazionale a rispondere alle richieste di informazione e di incontri da parte di singoli Istituti scolastici e insegnanti per una migliore conoscenza, accettazione e gestione della problematica.

Cos'è EPY Hack

Basterebbe definirla una preziosa iniziativa di sensibilizzazione all'epilessia (EPY), ma i suoi confini e obiettivi vanno ben oltre questo. EPY Hack vuole essere una sorta di Think Thank, un laboratorio di idee che porta alla progettualità di soluzioni efficaci, che favoriscano il miglioramento della qualità di vita e l'integrazione delle tante persone con epilessia. Per questo l'iniziativa, a partecipazione gratuita, è rivolta soprattutto ai giovani, menti innovative, con vario background formativo: studenti universitari di diverse facoltà, neolaureati, ragazzi di scuole superiori di 2° grado, ricercatori, creative designer, developer, startupper, innovatori e altre figure con competenze di comunicazione, marketing, data analyst, economia, Internet, informatica e digitale. Hanno partecipato all'EPY Hack più di 40 ragazzi, 8 squadre in competizione, che si sono contese un premio di 2.500 euro per lo sviluppo della loro idea. «Progetti come questo – dichiara la professoressa Tassi – consentono di parlare di epilessie e dei bisogni dei pazienti, anche in un'ottica di integrazione della persona con malattia nel mondo della scuola, della società, del lavoro e nella famiglia in quanto spesso le malattie croniche, e tra queste anche l'epilessia, tendono a causare disgregazione anche all'interno del nucleo familiare con un impatto dirompente». Iniziative come EPY Hack contribuiscono a fare informazione. «Permettono di diffondere la cultura dell'epilessia – prosegue Mecarelli – in ambiti diversi da quelli in cui agiamo comunemente, rivolgendosi a studenti delle scuole superiori e universitari, per lo più un target giovane, che favorisce la comprensione e l'importanza di utilizzare anche strumenti tecnologici innovativi nell'approccio e gestione dell'epilessia. Se attraverso l'Hackaton si riuscisse a ridurre i pregiudizi, anche soltanto in una piccola percentuale di persone giovani, avremo già ottenuto un risultato straordinario». Intorno all'epilessia ancora aleggia un importante stigma. «Spesso la diagnosi di epilessia – conclude **Carlo Andrea Galimberti, Vice Presidente LICE e Responsabile del Centro per lo Studio e la Cura dell'Epilessia, IRCCS Fondazione Mondino, Pavia** – ha implicazioni sociali e porta con sé un disagio psicologico che talora pesano sulla quotidianità della persona ancora più della malattia stessa; noto che lo stigma ha un impatto davvero sfavorevole sulla qualità della vita». Iniziative come EPY Hack hanno l'obiettivo di contribuire ad abbatterlo.

Dieci podcast per raccontare la "vera" epilessia

"A volte non abito qui": è questo il titolo della raccolta di dieci podcast che raccontano storie di vita di persone con Epilessia, tratte dall'omonimo libro edito dieci anni fa dalla **Lega Italiana Contro l'Epilessia (LICE)**. Danno voce a queste testimonianze **Stefano Fresi**, attore e musicista e l'attrice protagonista della serie TV SKAM **Beatrice Bruschi**: 10 storie di vita vissuta che hanno un importante obiettivo, lo stesso racchiuso nelle poesie e racconti scritti da persone con malattia: contribuire alla conoscenza dell'epilessia per contrastare lo stigma, e quindi la discriminazione e pregiudizio, che ancora circonda questa condizione. Forte il pathos di questi podcast: emerge tutta l'emozione, la difficoltà, gli ostacoli all'autonomia quotidiana e alla vita di relazione.

«Questi podcast – dichiara **Laura Tassi**, Presidente LICE – sono un prodotto meraviglioso, emozionante, empatico, serio ma scherzoso, che tiene conto della grave patologia con cui ci confrontiamo, ma con toni leggeri, lievi: arrivano al cuore delle persone e permettano di conoscere questa malattia, di accettarla e di non averne paura». Conclude **Oriano Mecarelli, Past President di LICE**: «Il libro è nato come un progetto di Medicina Narrativa per dare visibilità a Persone spesso dimenticate che hanno voglia di "metterci la faccia", nella speranza di contribuire all'abbattimento dello stigma che da sempre affligge chi soffre di Epilessia. In questi dieci anni molti altri percorsi sono stati intrapresi nella stessa direzione, ma questa esperienza è la più coinvolgente, perché la voce è più potente della parola scritta o delle immagini».

di Francesca Morelli

LINK: https://www.ilmattino.it/napoli/citta/maschio_angioino_giornata_internazionale_epilessia-7927213.html

☰ Q CERCA

ACCEDI ABBONATI

NAPOLI |
CITTÀ

adv

«Metti in panchina l'epilessia», il progetto di sensibilizzazione ed informazione

L'evento si terrà il 12 febbraio, in occasione della giornata internazionale dell'epilessia



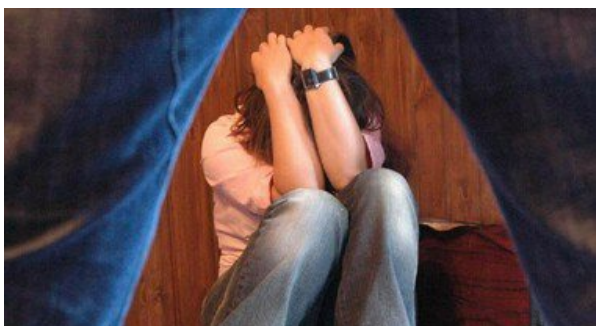
Giornata internazionale dell'epilessia

Sabato 10 Febbraio 2024, 15:45

3 Minuti di
Lettura

-  Sarà la fortezza del **Maschio Angioino** ad ospitare quest'anno la **giornata Internazionale dell'Epilessia**, che
-  si terrà il **12 febbraio** dalle 10:00 alle 13:30.
-  Patrocinato dalla Regione Campania, dal Comune di Napoli, dal Ministero dell'Istruzione e del Merito, dall'Università Federico II, dall'Azienda Ospedaliera Universitaria Federico II, dalla **Lice Lega Italiana Contro l'Epilessia e dalla Fondazione Lice**, anche quest'anno, l'Evento dedicato alle Epilessie metterà al centro il bisogno di chi ne soffre.

APPROFONDIMENTI



IL MATTINO TV

Sanremo, Geolier:
«Nessuna amarezza»

DELLA STESSA SEZIONE

Ragazza invalida presa a calci e pugni dal titolare a Milano: chiedeva di essere pagata. «Mi chiamava araba di m...»



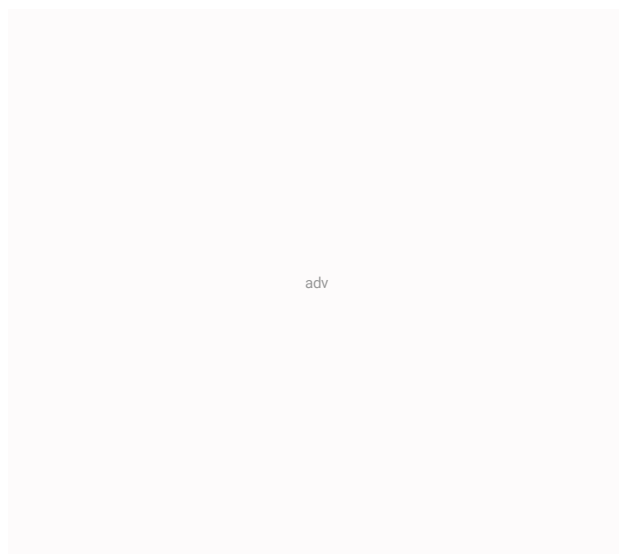
Covid, clinicamente morta per 24 minuti a 39 anni: «Ecco com'è stato morire ed essere resuscitata»



Elon Musk: «Effettuato il primo impianto di Neuralink in un essere umano». Cos'è e come funziona

La comunità scientifica del nostro territorio, specializzata in Epilessia, si unisce alle istituzioni, al territorio e alle associazioni di settore per "celebrare" al meglio un momento di grande solidarietà, partendo dai bisogni di chi convive con la patologia spesso scomoda.

Promotrice dell'organizzazione, la **Prof.ssa Leonilda Bilo** responsabile del Centro di Epilessia di riferimento regionale dell' A.O.U.



Federico II e della LICE (Lega Italiana Contro l'Epilessia), per la Macroarea Molise e Campania che, insieme



Napoli con Geolier. Il sindaco: «Porti sul podio la città»



La dedica a Giancarlo Siani nel centro storico di Napoli

di *Claudio De Rosa*



Stazione metro Scampia trasmette Geolier in loop

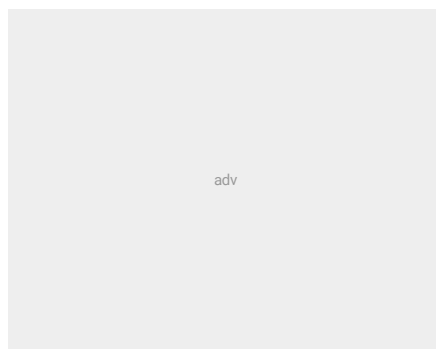


Il carnevale del Gridas torna a Scampia

di *Vincenzo Cimmino*



È allerta arancione su tutta la Campania

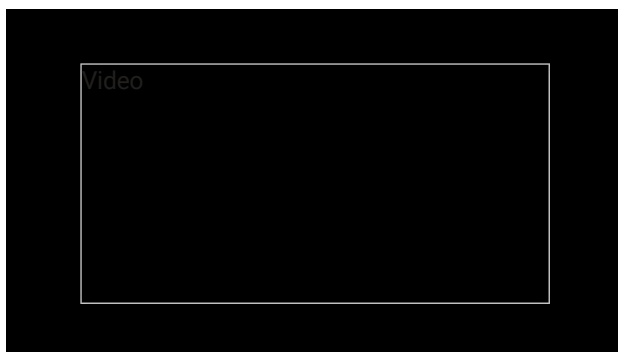


DOLCI

Baci fatti in casa, la ricetta dei cioccolatini più amati di sempre

di *Floriana Bellino*

all'associazione E.C.O. Epilessie Campania Odv, ha immaginato un punto di incontro tra la storia della nostra città e la storia della malattia.



«**Metti in Panchina l'Epilessia**» un titolo che, nel nostro territorio è rappresentato dall'immagine dell'artista **Irma Ruggiero**, che come ogni anno dona e dedica la sua Arte in occasione della Giornata Internazionale dell'Epilessia.

«Incontrare il Dr. **Luigi Musto**, Presidente Commissione Consiliare delle politiche giovanili e del lavoro del Comune di Napoli è stato molto costruttivo», dice la Presidente della E.C.O. Epilessie Campania Odv, che si è immediatamente reso disponibile per i più fragili aprendo le porte di uno dei siti più belli e storici della città.

«Epilessia» è una parola che deriva dal greco, ci racconta la prof.ssa Bilo, che vuol dire "essere colti di sorpresa" ed è questo che accade alle oltre **500mila persone** in Italia e di queste 50mila sono in Campania, delle quali un terzo presenta forme farmacoresistenti spesso associate a gravi forme di disabilità fisica e cognitiva. 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 la famiglia e, indirettamente tutta la società».

© RIPRODUZIONE RISERVATA

adv



SECONDI

Pollo sabbioso in padella, la ricetta da provare

di Virginia Fabbri

VEDI TUTTE LE RICETTE

LE PIÙ LETTE

1

IL CASO

De Giovanni, post per Geolier:
«Spero che vinca a Sanremo»

2

IL FESTIVAL

La pagella del gran finale:
è Geolier contro Angelina Mango

3

LA GUIDA

Btp Valore, tutte le risposte:
ecco come si acquistano i titoli

4

CHIUSANO SAN DOMENICO

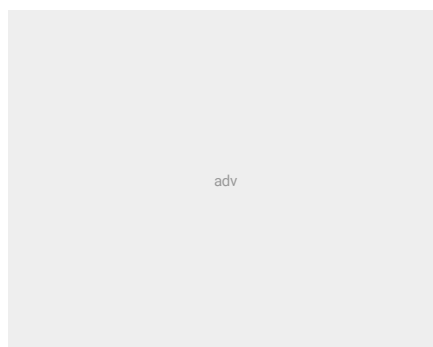
Don Antonio torna on line:
«Ho una nuova missione»

di Gianluca Galasso

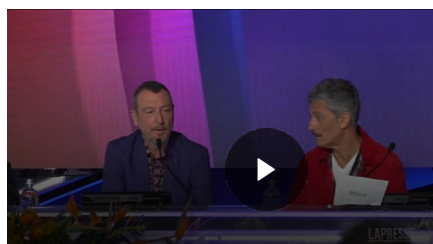
5

IL FESTIVAL

Geolier primo e fischiato a Sanremo:
«L'esibizione più brutta della mia vita»



VIDEO PIÙ VISTO



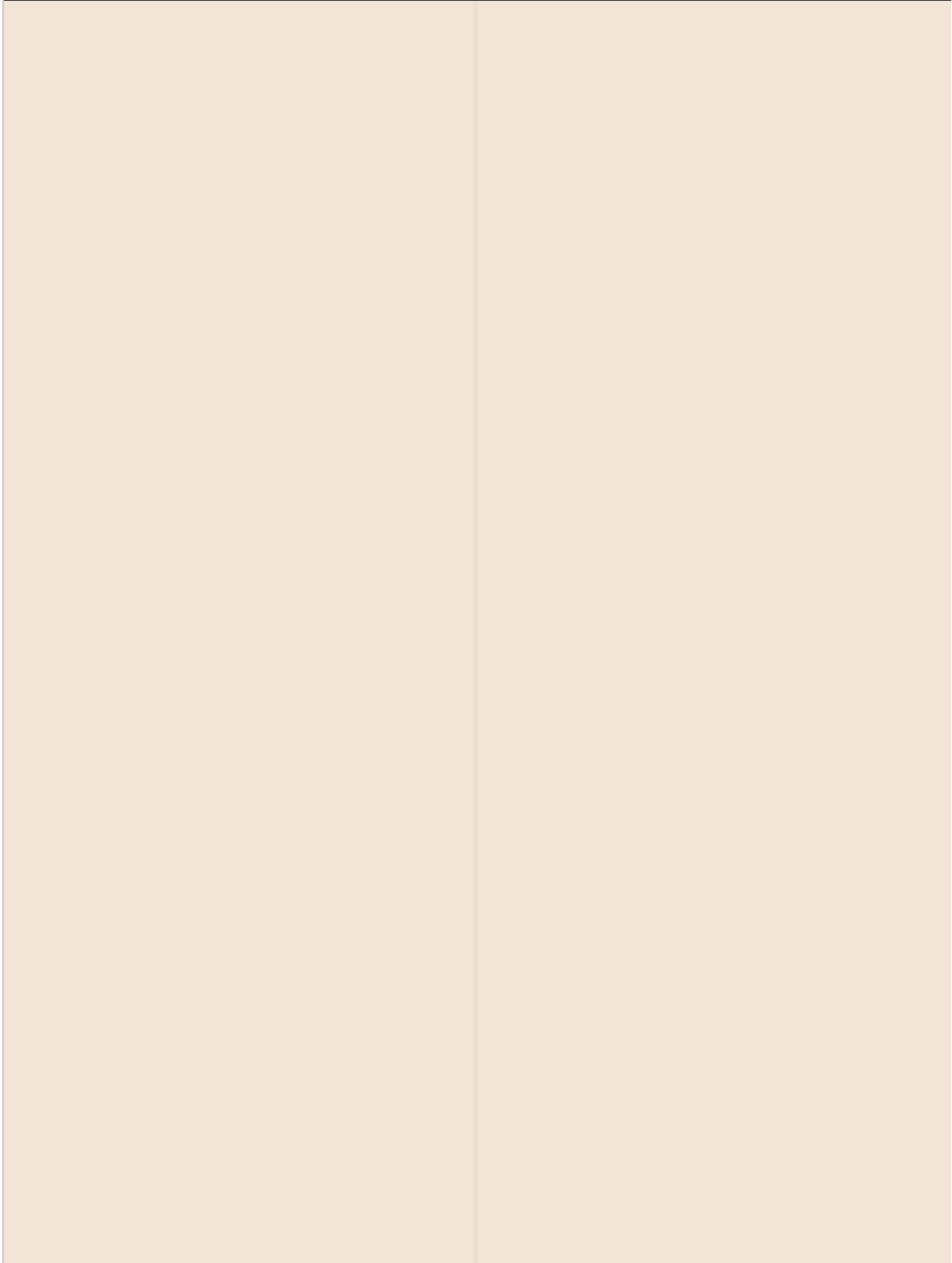
Geolier, Amadeus:
«Se ne deve fregare»

LINK: <https://www.ildenaro.it/giornata-internazionale-dellepilessia-evento-a-maschio-angioino/>

10.8 °C domenica, Febbraio 11, 2024 Approfondimenti Arretrati Il Direttore Le iniziative de ildenaro.it Speciali Video

f @ X ▶ in ↻

Napoli



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

Q



Salute

Stare bene secondo la scienza

Frontiere

IL CANALE DELLA NUOVA MEDICINA

In collaborazione con
Intermedia

VAI ALLA HOMEPAGE DI FRONTIERE VIDEO VAI ALLA HOMEPAGE DI SALUTE

Giornata internazionale dell'epilessia, più diritti ai pazienti

In occasione della ricorrenza, la Lega Italiana contro l'Epilessia lancia due campagne di sensibilizzazione per far conoscere ai giovani questa malattia e i bisogni delle persone che ne soffrono. In tutto il mondo

DI SARA CARMIGNANI

11 FEBBRAIO 2024 ALLE 10:49 2 MINUTI DI LETTURA

Istituita nel 2015, giornata internazionale dell'epilessia, che quest'anno si celebra il 12 febbraio, vuole dare visibilità alla storia e alle esperienze di chi soffre di questa patologia, ma anche promuovere strategie di cura sempre più efficaci e inclusive per i malati in tutto il mondo. I due obiettivi globali riportati sulla pagina dedicata alla giornata internazionale sono infatti quello di aumentare del 50% entro il 2031 la copertura dei servizi dedicati alle persone affette da questa patologia, e di promuovere a livello internazionale lo sviluppo e l'aggiornamento delle leggi volte a proteggere i diritti dei malati.

I numeri dell'epilessia

L'epilessia è una patologia cronica che riguarda il sistema nervoso centrale, e può colpire persone di qualunque età. Secondo i dati dell'OMS, nel mondo sono circa 50 milioni le persone affette da questa malattia, che costituisce il disturbo neurologico più diffuso su scala globale. Circa il 75% delle persone malate di epilessia vivono in paesi in via di sviluppo e non ricevono le cure necessarie, oltre ad essere vittime di stigma e discriminazioni.

Il fatto che l'incidenza sia maggiore nei paesi a medio e basso reddito è probabilmente dovuto ad un insieme di fattori, fra cui lo scarso accesso a programmi di prevenzione, la maggiore incidenza di lesioni dovute a incidenti stradali o legate al parto. L'insorgenza dell'epilessia, infatti, può essere legata a forti traumi cerebrali, danni al cervello causati da carenza di ossigeno durante il parto, anomalie congenite associate a malformazioni cerebrali, infezioni che colpiscono il sistema nervoso centrale come la meningite o l'encefalite. Circa il 25% dei casi di epilessia sono considerati come potenzialmente prevenibili.

Epilessia, due italiani tra i migliori giovani ricercatori al mondo

di Anna Lisa Bonfranceschi
06 Settembre 2023

Sintomi e cure



LEGGI ANCHE



Clara Camaschella, la donna del ferro: "Ho dovuto combattere per essere chiamata dottoressa e non signorina"



Così le nostre finestre diventeranno "fotovoltaiche"



I tardigradi e il segreto della loro resistenza: è l'effetto Bella addormentata

RACCOMANDIAMO



Energia, sorvegliato. Come tutelare l'operatore libero?



Gloria Guidi d'amore coi Dorelli. "Le Facevano scappare le cattiverie. Parli solo di neanche io"



Tornano i Dorelli grazie alla mia paura e i capelli"

E anche quando la malattia è presente, le stime dell'OMS indicano che in circa il 70% dei casi è possibile vivere senza crisi epilettiche, a patto di ricevere una diagnosi tempestiva e cure adeguate. Tuttavia, nei paesi a reddito medio o basso la disponibilità media a livello pubblico di farmaci antiepilettici generici risulta inferiore al 50%.

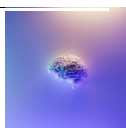
Inoltre, gran parte delle cause di morte legate a questa patologia - il rischio di morte prematura è circa tre volte più elevato in chi soffre di epilessia, specialmente per chi vive in paesi a medio o basso reddito o in aree rurali - sono potenzialmente prevenibili.

Le caratteristiche delle crisi epilettiche variano in base alla zona e all'ampiezza della parte del cervello dalla quale hanno origine i primi disturbi. I sintomi, come la perdita di coscienza e i disturbi motori, possono essere temporanei o più prolungati. Inoltre, le persone affette da epilessia vanno più spesso incontro a condizioni psicologiche come ansia e depressione.



**Epilessia,
diagnosi
precoce
e
farmaci
mirati
per
guadagnare
vita**

di Anna Lisa
Bonfranceschi
06
Settembre
2023



Le campagne della Lega Italiana contro l'Epilessia

“Epilessia al cinema: racconti di storie reali. Incontri con le scuole” e “Metti in panchina l'Epilessia” sono le due campagne di sensibilizzazione organizzate in occasione della giornata internazionale dalla Lega Italiana contro l'Epilessia (LICE) e da Fondazione LICE.

La prima è dedicata in particolare agli studenti di istituti secondari, che avranno modo di partecipare alle matinée nei cinema di dieci città sparse su tutto il territorio nazionale. Durante gli eventi, organizzati in collaborazione con l'Associazione Nazionale Esercenti Cinema (ANEC), gli studenti e gli insegnanti assisteranno alla proiezione di “Fuori dall'acqua”, il cortometraggio tratto dalla storia di un ragazzo con epilessia (qui il trailer), e del docufilm LICE “Dissonanze”, che racconta l'esperienza di vita due giovani adulti affetti da questa patologia.

“Metti in panchina l'Epilessia” nasce invece con l'obiettivo di collocare panchine viola, il colore della lotta alla malattia, nei giardini rionali, parchi, viali e all'interno degli ospedali delle principali città italiane. Inoltre, LICE realizzerà con la Fondazione Big Bench Community Project una panchina viola progettata ad hoc dal designer statunitense Christopher Edward Bangle.

LINK: https://www.lastampa.it/salute/dossier/frontiere/2024/02/11/news/giornata_internazionale_dellepilessia_piu_diritti_ai_pazienti-422101000/

IL QUOTIDIANO
MENU

Frontiere

In collaborazione con

IL CANALE DELLA NUOVA MEDICINA

VAI ALLA HOMEPAGE DI FRONTIERE

VIDEO

VAI ALLA HOMEPAGE DI SALUTE

Giornata internazionale dell'epilessia, più diritti ai pazienti

di Sara Carmignani

In occasione della ricorrenza, la Lega Italiana contro l'Epilessia lancia due campagne di sensibilizzazione per far conoscere questa malattia e i bisogni delle persone che ne soffrono. In tutto il mondo

11 Febbraio 2024 alle 10:49 2 minuti di lettura

Istituita nel 2015, giornata internazionale dell'epilessia, che quest'anno si celebra il 12 febbraio, vuole dare visibilità alla storia e alle esperienze di chi soffre di questa patologia, ma anche promuovere strategie di cura sempre più efficaci e inclusive per i malati in tutto il mondo. I due obiettivi globali riportati sulla pagina dedicata alla giornata internazionale sono infatti quello di aumentare del 50% entro il 2031 la copertura dei servizi dedicati alle persone affette da questa patologia, e di promuovere a livello internazionale lo sviluppo e l'aggiornamento delle leggi volte a proteggere i diritti dei malati.

I numeri dell'epilessia

L'epilessia è una patologia cronica che riguarda il sistema nervoso centrale, e può colpire persone di qualunque età. Secondo i dati dell'OMS, nel mondo sono circa 50 milioni le persone affette da questa malattia, che costituisce il disturbo neurologico più diffuso su scala globale. Circa il 75% delle persone malate di epilessia vivono in paesi in via di sviluppo e non ricevono le cure necessarie, oltre ad essere vittime di stigma e discriminazioni. Il fatto che l'incidenza sia maggiore nei paesi a medio e basso reddito è probabilmente dovuto ad un insieme di fattori, fra cui lo scarso accesso a programmi di prevenzione, la maggiore incidenza di lesioni dovute a incidenti stradali o legate al parto. L'insorgenza dell'epilessia, infatti, può essere legata a forti traumi cerebrali, danni al cervello causati da carenza di ossigeno durante il parto, anomalie congenite associate a malformazioni cerebrali, infezioni che colpiscono il sistema nervoso centrale come la meningite o l'encefalite. Circa il 25% dei casi di epilessia sono considerati come potenzialmente prevenibili.

SALUTE



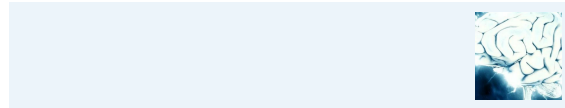
Freddo, falsi miti e verità: 10 cose da sapere per stare bene in salute

Alla ricerca del sonno perduto, un italiano su quattro dorme poco e male: le nuove cure

Il vostro medico vi ha mai prescritto dell'attività fisica? Ecco perché dovrebbe farlo

Bambino nato sordo recupera l'udito grazie alla terapia genica

leggi tutte le notizie di Salute

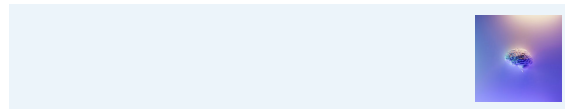


Sintomi e cure

E anche quando la malattia è presente, le stime dell'OMS indicano che in circa il 70% dei casi è possibile vivere senza crisi epilettiche, a patto di ricevere una diagnosi tempestiva e cure adeguate. Tuttavia, nei paesi a reddito medio o basso la disponibilità media a livello pubblico di farmaci antiepilettici generici risulta inferiore al 50%.

Inoltre, gran parte delle cause di morte legate a questa patologia è circa tre volte più elevato in chi soffre di epilessia, specialmente per chi vive in paesi a medio o basso reddito o in aree rurali - sono potenzialmente prevenibili.

Le caratteristiche delle crisi epilettiche variano in base alla zona e all'ampiezza della parte del cervello dalla quale hanno origine i primi disturbi. I sintomi, come la perdita di coscienza e i disturbi motori, possono essere temporanei o più prolungati. Inoltre, le persone affette da epilessia vanno più spesso incontro a condizioni psicologiche come ansia e depressione.



Le campagne della Lega Italiana contro l'Epilessia

"Epilessia al cinema: racconti di storie reali. Incontri con le scuole" e "Mettili in panchina l'Epilessia" sono le due campagne di sensibilizzazione organizzate in occasione della giornata internazionale dalla Lega Italiana contro l'Epilessia (LICE) e da Fondazione LICE.

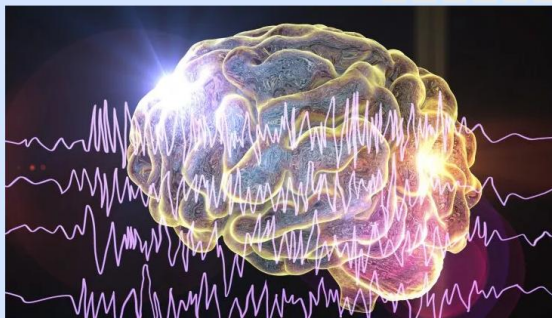
La prima è dedicata in particolare agli studenti di istituti secondari, che avranno modo di partecipare alle matinée nei cinema di dieci città sparse su tutto il territorio nazionale. Durante gli eventi, organizzati in collaborazione con l'Associazione Nazionale Esercenti Cinema (ANEC), gli studenti e gli insegnanti assisteranno alla proiezione di "Fuori dall'acqua", il cortometraggio tratto dalla storia di un ragazzo con epilessia (qui il trailer), e del docufilm LICE "Dissonanze", che racconta l'esperienza di vita due giovani adulti affetti da questa patologia.

"Mettili in panchina l'Epilessia" nasce invece con l'obiettivo di collocare panchine viola, il colore della lotta alla malattia, nei giardini rionali, parchi, viali e all'interno degli ospedali delle principali città italiane. Inoltre, LICE realizzerà con la Fondazione Big Bench Community Project una panchina viola progettata ad hoc dal designer statunitense Christopher Edward Bangle.

LINK: https://laprovinciapavese.gelocal.it/salute/dossier/frontiere/2024/02/11/news/giornata_internazionale_dellepilessia_piu_diritti_ai_pazienti-...

Giornata internazionale dell'epilessia, più diritti ai pazienti

DI SARA CARMIGNANI



In occasione della ricorrenza, la Lega Italiana contro l'Epilessia lancia due campagne di sensibilizzazione per far conoscere ai giovani questa malattia e i bisogni delle persone che ne soffrono. In tutto il mondo

11 FEBBRAIO 2024 AGGIORNATO 12 FEBBRAIO 2024 ALLE 09:11



Istituita nel 2015, giornata internazionale dell'epilessia, che quest'anno si celebra il 12 febbraio, vuole dare visibilità alla storia e alle esperienze di chi soffre di questa patologia, ma anche promuovere strategie di cura sempre più efficaci e inclusive per i malati in tutto il mondo. I due obiettivi globali riportati sulla pagina dedicata alla giornata internazionale sono infatti quello di aumentare del 50% entro il 2031 la copertura dei servizi dedicati alle persone affette da questa patologia, e di promuovere a livello internazionale lo sviluppo e l'aggiornamento delle leggi volte a proteggere i diritti dei malati.

I numeri dell'epilessia

L'epilessia è una patologia cronica che riguarda il sistema nervoso centrale, e può colpire persone di qualunque età. Secondo i dati dell'OMS, nel mondo sono circa 50 milioni le persone affette da questa malattia, che costituisce il disturbo neurologico più diffuso su scala globale. Circa il 75% delle persone malate di epilessia vivono in paesi in via di sviluppo e non ricevono le cure necessarie, oltre ad essere vittime di stigma e discriminazioni.

Il fatto che l'incidenza sia maggiore nei paesi a medio e basso reddito è probabilmente dovuto ad un insieme di fattori, fra cui lo scarso accesso a programmi di prevenzione, la maggiore incidenza di lesioni dovute a incidenti stradali o legate al parto. L'insorgenza dell'epilessia, infatti, può essere legata a forti traumi cerebrali, danni al cervello causati da carenza di ossigeno durante il parto, anomalie congenite associate a malformazioni cerebrali, infezioni che colpiscono il sistema nervoso centrale come la meningite o l'encefalite. Circa il 25% dei casi di epilessia sono considerati come potenzialmente prevenibili.

Epilessia, due italiani tra i migliori giovani ricercatori al mondo



Sintomi e cure

E anche quando la malattia è presente, le stime dell'OMS indicano che in circa il 70% dei casi è possibile vivere senza crisi epilettiche, a patto di ricevere una diagnosi tempestiva e cure adeguate. Tuttavia, nei paesi a reddito medio o basso la disponibilità media a livello pubblico di farmaci antiepilettici generici risulta inferiore al 50%.

Inoltre, gran parte delle cause di morte legate a questa patologia - il rischio di morte prematura è circa tre volte più elevato in chi soffre di epilessia, specialmente per chi vive in paesi a medio o basso reddito o in aree rurali - sono potenzialmente prevenibili.

Le caratteristiche delle crisi epilettiche variano in base alla zona e all'ampiezza della parte del cervello dalla quale hanno origine i primi disturbi. I sintomi, come la perdita di coscienza e i disturbi motori, possono essere temporanei o più prolungati. Inoltre, le persone affette da epilessia vanno più spesso incontro a condizioni psicologiche come ansia e depressione.

Epilessia, diagnosi precoce e farmaci mirati per guadagnare vita



Le campagne della Lega Italiana contro l'Epilessia

"Epilessia al cinema: racconti di storie reali. Incontri con le scuole" e "Mettila in panchina l'Epilessia" sono le due campagne di sensibilizzazione organizzate in occasione della giornata internazionale dalla Lega Italiana contro l'Epilessia (LICE) e da Fondazione LICE.

La prima è dedicata in particolare agli studenti di istituti secondari, che avranno modo di partecipare alle matinée nei cinema di dieci città sparse su tutto il territorio nazionale. Durante gli eventi, organizzati in collaborazione con l'Associazione Nazionale Esercenti Cinema (ANEC), gli studenti e gli insegnanti assisteranno alla proiezione di "Fuori dall'acqua", il cortometraggio tratto dalla storia di un ragazzo con epilessia (qui il trailer), e del docufilm LICE "Dissonanze", che racconta l'esperienza di vita due giovani adulti affetti da questa patologia.

"Mettila in panchina l'Epilessia" nasce invece con l'obiettivo di collocare panchine viola, il colore della lotta alla malattia, nei giardini rionali, parchi, viali e all'interno degli ospedali delle principali città italiane. Inoltre, LICE realizzerà con la Fondazione Big Bench Community Project una panchina viola progettata ad hoc dal designer statunitense Christopher Edward Bangle.

LINK: https://lasentinella.gelocal.it/salute/dossier/frontiere/2024/02/11/news/giornata_internazionale_dellepilessia_piu_diritti_ai_pazienti-42210...

SEZIONI CERCA

VETRINA ABBONATI

Frontiere

IL CANALE DELLA NUOVA MEDICINA

In collaborazione con
Intermedia

VAI ALLA HOMEPAGE DI FRONTIERE

VIDEO

VAI ALLA HOMEPAGE DI SALUTE

Giornata internazionale dell'epilessia, più diritti ai pazienti

DI SARA CARMIGNANI

In occasione della ricorrenza, la Lega Italiana contro l'Epilessia lancia due campagne di sensibilizzazione per far conoscere ai giovani questa malattia e i bisogni delle persone che ne soffrono. In tutto il mondo

Istituita nel 2015, giornata internazionale dell'epilessia, che quest'anno si celebra il 12 febbraio, vuole dare visibilità alla storia e alle esperienze di chi soffre di questa patologia, ma anche promuovere strategie di cura sempre più efficaci e inclusive per i malati in tutto il mondo. I due obiettivi globali riportati sulla pagina dedicata alla giornata internazionale sono infatti quello di aumentare del 50% entro il 2031 la copertura dei servizi dedicati alle persone affette da questa patologia, e di promuovere a livello internazionale lo sviluppo e l'aggiornamento delle leggi volte a proteggere i diritti dei malati.

I numeri dell'epilessia

L'epilessia è una patologia cronica che riguarda il sistema nervoso centrale, e può colpire persone di qualunque età. Secondo i dati dell'OMS, nel mondo sono circa 50 milioni le persone affette da questa malattia, che costituisce il disturbo neurologico più diffuso su scala globale. Circa il 75% delle persone malate di epilessia vivono in paesi in via di sviluppo e non ricevono le cure necessarie, oltre ad essere vittime di stigma e discriminazioni.

Il fatto che l'incidenza sia maggiore nei paesi a medio e basso reddito è probabilmente dovuto ad un insieme di fattori, fra cui lo scarso accesso a programmi di prevenzione, la maggiore incidenza di lesioni dovute a incidenti stradali o legate al parto. L'insorgenza dell'epilessia, infatti, può essere legata a forti traumi cerebrali, danni al cervello causati da carenza di ossigeno durante il parto, anomalie congenite associate a malformazioni cerebrali, infezioni che colpiscono il sistema nervoso centrale come la meningite o l'encefalite. Circa il 25% dei casi di epilessia sono considerati come potenzialmente prevenibili.



Sintomi e cure

E anche quando la malattia è presente, le stime dell'OMS indicano che in circa il 70% dei casi è possibile vivere senza crisi epilettiche, a patto di ricevere una diagnosi tempestiva e cure adeguate. Tuttavia, nei paesi a reddito medio o basso la disponibilità media a livello pubblico di farmaci antiepilettici generici risulta inferiore al 50%.

Inoltre, gran parte delle cause di morte legate a questa patologia - il rischio di morte prematura è circa tre volte più elevato in chi soffre di epilessia, specialmente per chi vive in paesi a medio o basso reddito o in aree rurali - sono potenzialmente prevenibili.

Le caratteristiche delle crisi epilettiche variano in base alla zona e all'ampiezza della parte del cervello dalla quale hanno origine i primi disturbi. I sintomi, come la perdita di coscienza e i disturbi motori, possono essere temporanei o più prolungati. Inoltre, le persone affette da epilessia vanno più spesso incontro a condizioni psicologiche come ansia e depressione.



Le campagne della Lega Italiana contro l'Epilessia

"Epilessia al cinema: racconti di storie reali. Incontri con le scuole" e "Mettili in panchina l'Epilessia" sono le due campagne di sensibilizzazione organizzate in occasione della giornata internazionale dalla Lega Italiana contro l'Epilessia (LICE) e da Fondazione LICE.

La prima è dedicata in particolare agli studenti di istituti secondari, che avranno modo di partecipare alle matinée nei cinema di dieci città sparse su tutto il territorio nazionale. Durante gli eventi, organizzati in collaborazione con l'Associazione Nazionale Esercenti Cinema (ANEC), gli studenti e gli insegnanti assisteranno alla proiezione di "Fuori dall'acqua", il cortometraggio tratto dalla storia di un ragazzo con epilessia (qui il trailer), e del docufilm LICE "Dissonanze", che racconta l'esperienza di vita due giovani adulti affetti da questa patologia.

"Mettili in panchina l'Epilessia" nasce invece con l'obiettivo di collocare panchine viola, il colore della lotta alla malattia, nei giardini rionali, parchi, viali e all'interno degli ospedali delle principali città italiane. Inoltre, LICE realizzerà con la Fondazione Big Bench Community Project una panchina viola progettata ad hoc dal designer statunitense Christopher Edward Bangle.

LA ZAMPA



Torino, quindicenne aggredita da un branco di cani randagi: ferito a un polpaccio

© Riproduzione riservata

LEGGI ANCHE

Clara Camaschella, la donna del ferro: "Ho dovuto combattere per essere chiamata dottoressa e non signorina"

Così le nostre finestre diventeranno "fotovoltaiche"

I tardigradi e il segreto della loro resistenza: è l'effetto Bella addormentata

SALUTE



Mieloma multiplo, cosa è e come si cura il tumore di Giovanni Allevi

Lasciarsi in età matura: dopo il divorzio le donne soffrono di più, ecco le prove

Sicurezza in rete: per il 12% dei ragazzi dipendenza da videogiochi e il 40% usa l'IA quasi tutti i giorni

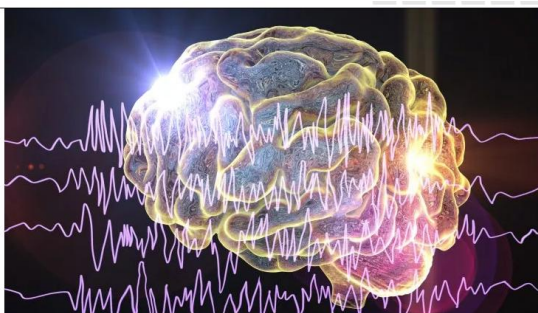
Ansia e stress cronico fanno ammalare l'intestino

leggi tutte le notizie di Salute

LINK: https://www.huffingtonpost.it/salute/dossier/froniere/2024/02/11/news/giornata_internazionale_dellepilessia_piu_diritti_ai_pazienti-4221010...

Giornata internazionale dell'epilessia, più diritti ai pazienti

/ di Sara Carmignani



In occasione della ricorrenza, la Lega Italiana contro l'Epilessia lancia due campagne di sensibilizzazione per far conoscere ai giovani questa malattia e i bisogni delle persone che ne soffrono. In tutto il mondo

11 FEBBRAIO 2024 AGGIORNATO 12 FEBBRAIO 2024 ALLE 09:11

2 MINUTI DI LETTURA

Istituita nel 2015, giornata internazionale dell'epilessia, che quest'anno si celebra il 12 febbraio, vuole dare visibilità alla storia e alle esperienze di chi soffre di questa patologia, ma anche promuovere strategie di cura sempre più efficaci e inclusive per i malati in tutto il mondo. I due obiettivi globali riportati sulla pagina dedicata alla giornata internazionale sono infatti quello di aumentare del 50% entro il 2031 la copertura dei servizi dedicati alle persone affette da questa patologia, e di promuovere a livello internazionale lo sviluppo e l'aggiornamento delle leggi volte a proteggere i diritti dei malati.

I numeri dell'epilessia

L'epilessia è una patologia cronica che riguarda il sistema nervoso centrale, e può colpire persone di qualunque età. Secondo i dati dell'OMS, nel mondo sono circa 50 milioni le persone affette da questa malattia, che costituisce il disturbo neurologico più diffuso su scala globale. Circa il 75% delle persone malate di epilessia vivono in paesi in via di sviluppo e non ricevono le cure necessarie, oltre ad essere vittime di stigma e discriminazioni.

Il fatto che l'incidenza sia maggiore nei paesi a medio e basso reddito è probabilmente dovuto ad un insieme di fattori, fra cui lo scarso accesso a programmi di prevenzione, la maggiore incidenza di lesioni dovute a incidenti stradali o legate al parto. L'insorgenza dell'epilessia, infatti, può essere legata a forti traumi cerebrali, danni al cervello causati da carenza di ossigeno durante il parto, anomalie congenite associate a malformazioni cerebrali, infezioni che colpiscono il sistema nervoso centrale come la meningite o l'encefalite. Circa il 25% dei casi di epilessia sono considerati come potenzialmente prevenibili.

Epilessia, due italiani tra i migliori giovani ricercatori al mondo

/ di Anna Lisa Bonfranceschi
06 Settembre 2023



Sintomi e cure

E anche quando la malattia è presente, le stime dell'OMS indicano che in circa il 70% dei casi è possibile vivere senza crisi epilettiche, a patto di ricevere una diagnosi tempestiva e cure adeguate. Tuttavia, nei paesi a reddito medio o basso la disponibilità media a livello pubblico di farmaci antiepilettici generici risulta inferiore al 50%.

Inoltre, gran parte delle cause di morte legate a questa patologia - il rischio di morte prematura è circa tre volte più elevato in chi soffre di epilessia, specialmente per chi vive in paesi a medio o basso reddito o in aree rurali - sono potenzialmente prevenibili.

Le caratteristiche delle crisi epilettiche variano in base alla zona e all'ampiezza della parte del cervello dalla quale hanno origine i primi disturbi. I sintomi, come la perdita di coscienza e i disturbi motori, possono essere temporanei o più prolungati. Inoltre, le persone affette da epilessia vanno più spesso incontro a condizioni psicologiche come ansia e depressione.

Epilessia, diagnosi precoce e farmaci mirati per guadagnare vita

/ di Anna Lisa Bonfranceschi
06 Settembre 2023



Le campagne della Lega Italiana contro l'Epilessia

"Epilessia al cinema: racconti di storie reali. Incontri con le scuole" e "Metti in panchina l'Epilessia" sono le due campagne di sensibilizzazione organizzate in occasione della giornata internazionale dalla Lega Italiana contro l'Epilessia (LICE) e da Fondazione LICE.

La prima è dedicata in particolare agli studenti di istituti secondari, che avranno modo di partecipare alle matinée nei cinema di dieci città sparse su tutto il territorio nazionale. Durante gli eventi, organizzati in collaborazione con l'Associazione Nazionale Esercenti Cinema (ANEC), gli studenti e gli insegnanti assisteranno alla proiezione di "Fuori dall'acqua", il cortometraggio tratto dalla storia di un ragazzo con epilessia (qui il trailer), e

del docufilm LICE "Dissonanze", che racconta l'esperienza di vita due giovani adulti affetti da questa patologia.

"Mettila in panchina l'Epilessia" nasce invece con l'obiettivo di collocare panchine viola, il colore della lotta alla malattia, nei giardini rionali, parchi, viali e all'interno degli ospedali delle principali città italiane. Inoltre, LICE realizzerà con la Fondazione Big Bench Community Project una panchina viola progettata ad hoc dal designer statunitense Christopher Edward Bangle.

LINK: https://www.ilsecoloxix.it/salute/dossier/froniere/2024/02/11/news/giornata_internazionale_dellepilessia_piu_diritti_ai_pazienti-422101000/

SEZIONI CERCA

VETRINA ABBONATI

Frontiere

In collaborazione con
Intermedia

IL CANALE DELLA NUOVA MEDICINA

VAI ALLA HOMEPAGE DI FRONTIERE

VIDEO

VAI ALLA HOMEPAGE DI SALUTE

Giornata internazionale dell'epilessia, più diritti ai pazienti

DI SARA CARMIGNANI

In occasione della ricorrenza, la Lega Italiana contro l'Epilessia lancia due campagne di sensibilizzazione per far conoscere ai giovani questa malattia e i bisogni delle persone che ne soffrono. In tutto il mondo

AGGIORNATO

Istituita nel 2015, giornata internazionale dell'epilessia, che quest'anno si celebra il 12 febbraio, vuole dare visibilità alla storia e alle esperienze di chi soffre di questa patologia, ma anche promuovere strategie di cura sempre più efficaci e inclusive per i malati in tutto il mondo. I due obiettivi globali riportati sulla pagina dedicata alla giornata internazionale sono infatti quello di aumentare del 50% entro il 2031 la copertura dei servizi dedicati alle persone affette da questa patologia, e di promuovere a livello internazionale lo sviluppo e l'aggiornamento delle leggi volte a proteggere i diritti dei malati.

I numeri dell'epilessia

L'epilessia è una patologia cronica che riguarda il sistema nervoso centrale, e può colpire persone di qualunque età. Secondo i dati dell'OMS, nel mondo sono circa 50 milioni le persone affette da questa malattia, che costituisce il disturbo neurologico più diffuso su scala globale. Circa il 75% delle persone malate di epilessia vivono in paesi in via di sviluppo e non ricevono le cure necessarie, oltre ad essere vittime di stigma e discriminazioni.

Il fatto che l'incidenza sia maggiore nei paesi a medio e basso reddito è probabilmente dovuto ad un insieme di fattori, fra cui lo scarso accesso a programmi di prevenzione, la maggiore incidenza di lesioni dovute a incidenti stradali o legate al parto. L'insorgenza dell'epilessia, infatti, può essere legata a forti traumi cerebrali, danni al cervello causati da carenza di ossigeno durante il parto, anomalie congenite associate a malformazioni cerebrali, infezioni che colpiscono il sistema nervoso centrale come la meningite o l'encefalite. Circa il 25% dei casi di epilessia sono considerati come potenzialmente prevenibili.



Sintomi e cure

E anche quando la malattia è presente, le stime dell'OMS indicano che in circa il 70% dei casi è possibile vivere senza crisi epilettiche, a patto di ricevere una diagnosi tempestiva e cure adeguate. Tuttavia, nei paesi a reddito medio o basso la disponibilità media a livello pubblico di farmaci antiepilettici generici risulta inferiore al 50%.

Inoltre, gran parte delle cause di morte legate a questa patologia - il rischio di morte prematura è circa tre volte più elevato in chi soffre di epilessia, specialmente per chi vive in paesi a medio o basso reddito o in aree rurali - sono potenzialmente prevenibili.

Le caratteristiche delle crisi epilettiche variano in base alla zona e all'ampiezza della parte del cervello dalla quale hanno origine i primi disturbi. I sintomi, come la perdita di coscienza e i disturbi motori, possono essere temporanei o più prolungati. Inoltre, le persone affette da epilessia vanno più spesso incontro a condizioni psicologiche come ansia e depressione.



Le campagne della Lega Italiana contro l'Epilessia

"Epilessia al cinema: racconti di storie reali. Incontri con le scuole" e "Mettili in panchina l'Epilessia" sono le due campagne di sensibilizzazione organizzate in occasione della giornata internazionale dalla Lega Italiana contro l'Epilessia (LICE) e da Fondazione LICE.

La prima è dedicata in particolare agli studenti di istituti secondari, che avranno modo di partecipare alle matinée nei cinema di dieci città sparse su tutto il territorio nazionale. Durante gli eventi, organizzati in collaborazione con l'Associazione Nazionale Esercenti Cinema (ANEC), gli studenti e gli insegnanti assisteranno alla proiezione di "Fuori dall'acqua", il cortometraggio tratto dalla storia di un ragazzo con epilessia (qui il trailer), e del docufilm LICE "Dissonanze", che racconta l'esperienza di vita due giovani adulti affetti da questa patologia.

"Mettili in panchina l'Epilessia" nasce invece con l'obiettivo di collocare panchine viola, il colore della lotta alla malattia, nei giardini rionali, parchi, viali e all'interno degli ospedali delle principali città italiane. Inoltre, LICE realizzerà con la Fondazione Big Bench Community Project una panchina viola progettata ad hoc dal designer statunitense Christopher Edward Bangle.

Argomenti

Epilessia

LA ZAMPA



Il rapporto Onu: "Una specie migratrice su cinque è a rischio di estinzione nel mondo, la metà in declino"

Reproduzione riservata

LEGGI ANCHE

Clara Camaschella, la donna del ferro: "Ho dovuto combattere per essere chiamata dottoressa e non signorina"

Così le nostre finestre diventeranno "fotovoltaiche"

I tardigradi e il segreto della loro resistenza: è l'effetto Bella addormentata

SALUTE



Mieloma multiplo, cosa è e come si cura il tumore di Giovanni Allevi

Lasciarsi in età matura: dopo il divorzio le donne soffrono di più, ecco le prove

Sicurezza in rete: per il 12% dei ragazzi dipendenza da videogiochi e il 40% usa l'IA quasi tutti i giorni

Ansia e stress cronico fanno ammalare l'intestino

leggi tutte le notizie di Salute

LINK: <https://www.corrierenazionale.it/2024/02/11/epilessia-farmacoresistente-i-benefici-delle-nuove-terapie/>



Corriere Nazionale



Nazionale, Salute

Epilessia farmaco-resistente: i benefici delle nuove terapie

11 FEBBRAIO 2024 by CORNAZ



L'epilessia farmaco-resistente oggi si può trattare con diverse possibili soluzioni, dall'intervento chirurgico alla sperimentazione di farmaci innovativi



Colpisce oltre il 30% delle persone con epilessia e si manifesta con la persistenza di crisi quando almeno due farmaci anti-crisi appropriati e ben tollerati sono stati sperimentati: è l'**epilessia farmaco-resistente** che oggi si può trattare con diverse possibili soluzioni, dall'intervento chirurgico che nella maggior parte dei casi è risolutivo, alla sperimentazione di farmaci innovativi e alle terapie palliative (tecniche di neuromodulazione e dieta chetogenica).

“Per farmaco-resistente – spiega **Laura Tassi**, Presidente LICE e neurologo presso la Chirurgia dell'Epilessia e del Parkinson del Niguarda, Milano – intendiamo una Persona con Epilessia che continua ad avere crisi pur avendo provato almeno due farmaci specifici per il suo tipo di Epilessia, ben tollerati, somministrati alla massima dose possibile e per un adeguato periodo di tempo, in monoterapia o in associazione con altri farmaci. Tale condizione non è definitiva né irreversibile. In alcuni casi, infatti, può essere avviato un iter per valutare la fattibilità e l'indicazione ad un intervento chirurgico o, laddove questo non fosse possibile, esistono terapie alternative che includono la Stimolazione Vagale, la Deep Brain Stimulation o la dieta chetogenica”.

A volte si può riscontrare una farmaco-resistenza falsa o pseudo-farmaco-resistenza: “Casi come questi – precisa **Oriano Mecarelli**, Past President LICE – sono dovuti ad un'errata diagnosi di Epilessia, a una scelta inadeguata del farmaco e/o delle sue dosi, a una diagnosi non corretta dal punto di vista sindromico, o ad una scarsa regolarità nell'assunzione della terapia da parte del soggetto. Se non chiarita, questa condizione può protrarsi inopportuno nel tempo e rendere difficoltosa la gestione della malattia, con accentuazione dei suoi risvolti psicosociali negativi. E' pertanto consigliabile che le Persone con Epilessia, il cui trattamento risulti difficoltoso, vengano valutate presso centri specializzati. Oggi abbiamo la possibilità di ricorrere anche a nuove e innovative terapie con farmaci che possono “riaccendere” la speranza, o comunque ridurre la frequenza e l'entità delle crisi”.

Si stima che almeno il 15-20% dei soggetti farmaco-resistenti possa trovare beneficio grazie ad un intervento neurochirurgico specificamente mirato e circa il 70% dei pazienti operati ottiene un ottimo risultato in

termini di risoluzione delle crisi e, quindi, di qualità di vita (fonte: Guida alle Epilessie 2023).

Terapia chirurgica

La terapia chirurgica delle Epilessie consiste nella rimozione, quando è possibile senza indurre deficit neurologici, della regione cerebrale responsabile delle crisi, definita Zona Epilettogena. I dati ottenuti dalle indagini neurofisiologiche di routine (EEG e Video-EEG), dallo studio del tipo di crisi (caratteristiche cliniche) e dalle Neuroimmagini (RM), consentono di identificare con precisione la Zona Epilettogena. Tra i soggetti candidati all'intervento neurochirurgico, meno del 40% necessita di indagini più sofisticate come l'impianto di elettrodi all'interno del cervello per registrare le crisi, procedura denominata Stereo EEG.

I grandi progressi medici e strumentali consentono ormai di identificare la causa delle crisi in quasi il 90% dei soggetti candidati ad un intervento; in oltre il 50% dei casi si tratta di una malformazione della corteccia. Le procedure chirurgiche presentano rischi molto bassi (intorno all'1%). Circa il 70% dei pazienti operati ottiene un ottimo risultato con l'intervento: l'assenza di crisi consente di valutare in un secondo tempo di ridurre e sospendere la terapia farmacologica.

“La libertà dalle crisi – interviene **Carlo Andrea Galimberti**, Vice Presidente LICE e Responsabile del Centro per lo Studio e la Cura dell'Epilessia, IRCCS Fondazione Mondino, Pavia – è probabilmente il fattore più influente sulla Qualità della Vita di una Persona con Epilessia: essa consente in molti casi di recuperare l'autonomia personale, l'idoneità alla guida di veicoli a motore a un anno dall'intervento, e la possibilità di lavorare o, nei casi pediatrici, di frequentare la scuola, senza gli effetti cognitivi negativi dovuti alle crisi e, talvolta, alla terapia farmacologica”.

Si calcola che in Italia almeno 7-8mila pazienti potrebbero essere operati ogni anno per rimuovere la zona cerebrale responsabile delle crisi epilettiche focali. Tuttavia, a fronte di migliaia di soggetti candidati alla terapia chirurgica dell'Epilessia, ogni anno sono effettuati in tutta Italia non più di 300 interventi neurochirurgici specifici. Un ampliamento e potenziamento dei Centri per la Chirurgia dell'Epilessia potrebbe ridurre i tempi di attesa per poter accedere alla terapia chirurgica.

Per le persone con epilessia farmaco-resistente che non possono essere operate perché le crisi trovano origine da più zone del cervello o perché l'intervento potrebbe causare danni neurologici rilevanti e permanenti, è possibile ricorrere a terapie palliative che possono ridurre frequenza e intensità delle crisi e magari alleggerire la terapia con farmaci, come la Stimolazione Vagale, la Deep Brain Stimulation (DBS), e la dieta chetogenica.

Stimolazione vagale

La stimolazione vagale consiste nell'invio al nervo vago di stimoli elettrici, tramite un generatore di impulsi posizionato sottocute a livello della clavicola, attraverso un elettrodo applicato chirurgicamente; tale stimolazione (Stimolazione del Nervo vago SNV) può ridurre la frequenza delle crisi e garantire un miglioramento della qualità di vita.

Altre tecniche di neurostimolazione e Deep Brain Stimulation (DBS)

Negli ultimi anni sono state messe a punto alcune metodiche che consentono la possibilità di stimolare direttamente, tramite elettrodi impiantati in regioni cerebrali diverse, alcune aree corticali o sottocorticali in grado di modulare e modificare l'attività epilettica. Tali tecniche, eseguibili solo presso Centri altamente specializzati, sono ad oggi riservate a soggetti farmaco-resistenti selezionati.

Dieta chetogenica

La dieta chetogenica ha dimostrato di migliorare il controllo delle crisi nelle Persone con Epilessia e viene anche usata per trattare alcune patologie metaboliche quali i quadri di GLUT1 (deficit di proteina di trasporto del glucosio) e PDH (carenza di piruvato deidrogenasi). Variano, in realtà, le formulazioni dietetiche che possono essere utilizzate: dieta chetogenica classica, dieta a base di trigliceridi a catena media e dieta Atkins modificata. La dieta chetogenica classica si basa su un regime nutrizionale contenente un'elevata percentuale di grassi e una ridotta quota di proteine e carboidrati. Essa si propone di indurre uno stato di chetosi cronica che simula sul piano metabolico gli effetti del digiuno. Con questa dieta si obbliga l'organismo a utilizzare i grassi invece del glucosio come fonte di energia, mantenendo deliberatamente elevato lo sviluppo di corpi chetonici. Questo regime alimentare va seguito sotto la supervisione di un epilettologo e un dietista.

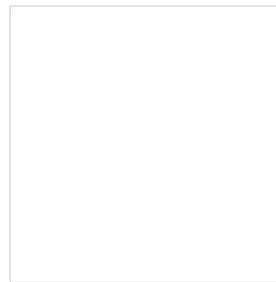
TAGS: [EPILESSIA](#), [FARMACI](#), [TERAPIE](#)

Related News

[Contatti](#)

[Privacy Policy](#)

[VERSIONE PDF](#)



Nuova veste, nuovo percorso, nuovi traguardi.

FOLLOW US ON



Copyright ©2016 - 2020, Editrice Grafic Coop. Tutti i diritti riservati. Hosting WordPress by [managedserver.it](#)

LINK: https://www.repubblica.it/salute/dossier/frontiere/2024/02/11/news/giornata_internazionale_dellepilessia_piu_diritti_ai_pazienti-422101000/

MENU | CERCA |

ABBONATI

GEDI SMILE |

Frontiere

In collaborazione con
Intermedia srl

IL CANALE DELLA NUOVA MEDICINA

VAI ALLA HOMEPAGE DI FRONTIERE

VIDEO

VAI ALLA HOMEPAGE DI SALUTE



adv



Giornata internazionale dell'epilessia, più diritti ai pazienti

In occasione della ricorrenza, la Lega Italiana contro l'Epilessia lancia due campagne di sensibilizzazione per far conoscere ai giovani questa malattia e i bisogni delle persone che ne soffrono. In tutto il mondo

di Sara Carmignani

11 FEBBRAIO 2024 ALLE 10:49 2 MINUTI DI LETTURA

Istituita nel 2015, giornata internazionale dell'epilessia, che quest'anno si celebra il 12 febbraio, vuole dare visibilità alla storia e alle esperienze di chi soffre di questa patologia, ma anche promuovere strategie di cura sempre più efficaci e inclusive per i malati in tutto il mondo. I due obiettivi globali riportati sulla pagina dedicata alla giornata internazionale sono infatti quello di aumentare del 50% entro il 2031 la copertura dei servizi dedicati alle persone affette da questa patologia, e di promuovere a livello internazionale lo sviluppo e l'aggiornamento delle leggi volte a proteggere i diritti dei malati.

I numeri dell'epilessia

L'epilessia è una patologia cronica che riguarda il sistema nervoso centrale, e può colpire persone di qualunque età. Secondo i dati dell'OMS, nel mondo sono circa 50 milioni le persone affette da questa malattia, che costituisce il disturbo neurologico più diffuso su scala globale. Circa il 75% delle persone malate di epilessia vivono in paesi in via di sviluppo e non ricevono le cure necessarie, oltre ad essere vittime di stigma e discriminazioni.

Il fatto che l'incidenza sia maggiore nei paesi a medio e basso reddito è probabilmente dovuto ad un insieme di fattori, fra cui lo scarso accesso a programmi di prevenzione, la maggiore incidenza di lesioni dovute a incidenti stradali o legate al parto. L'insorgenza dell'epilessia, infatti, può essere legata a forti traumi cerebrali, danni al cervello causati da carenza di ossigeno durante il parto, anomalie congenite associate a malformazioni cerebrali, infezioni che colpiscono il sistema nervoso centrale come la meningite o l'encefalite. Circa il 25% dei casi di epilessia sono considerati come potenzialmente prevenibili.

IL GUSTO



"Sono uno chef stellato, a cambiarmi la vita è stata l'espulsione da scuola"



Leggi anche

Clara Camaschella, la donna del ferro: "Ho dovuto combattere per essere chiamata dottoressa e non signorina"

Così le nostre finestre diventeranno "fotovoltaiche"

I tardigradi e il segreto della loro resistenza: è l'effetto Bella addormentata

SALUTE

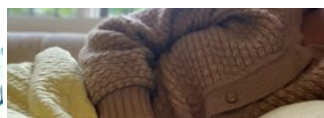


© Riproduzione riservata

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

Epilessia, due italiani tra i migliori giovani ricercatori al mondo

di Anna Lisa Bonfranceschi
06 Settembre 2023



Dolore cronico: in Italia colpisce 10 milioni di adulti, soprattutto donne

Guardare la tv fino a tardi? Si rischiano danni a cuore e cervello

Denti, stop alle otturazioni in amalgama nella Ue dal 2025

La solitudine? Fa male come fumare 15 sigarette al giorno

DI VALENTINA ARCOVIO

[leggi tutte le notizie di Salute >](#)

Sintomi e cure

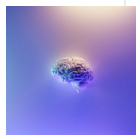
E anche quando la malattia è presente, le stime dell'OMS indicano che in circa il 70% dei casi è possibile vivere senza crisi epilettiche, a patto di ricevere una diagnosi tempestiva e cure adeguate. Tuttavia, nei paesi a reddito medio o basso la disponibilità media a livello pubblico di farmaci antiepilettici generici risulta inferiore al 50%.

Inoltre, gran parte delle cause di morte legate a questa patologia - il rischio di morte prematura è circa tre volte più elevato in chi soffre di epilessia, specialmente per chi vive in paesi a medio o basso reddito o in aree rurali - sono potenzialmente prevenibili.

Le caratteristiche delle crisi epilettiche variano in base alla zona e all'ampiezza della parte del cervello dalla quale hanno origine i primi disturbi. I sintomi, come la perdita di coscienza e i disturbi motori, possono essere temporanei o più prolungati. Inoltre, le persone affette da epilessia vanno più spesso incontro a condizioni psicologiche come ansia e depressione.

Epilessia, diagnosi precoce e farmaci mirati per guadagnare vita

di Anna Lisa Bonfranceschi
06 Settembre 2023



Le campagne della Lega Italiana contro l'Epilessia

“Epilessia al cinema: racconti di storie reali. Incontri con le scuole” e “Metti in panchina l'Epilessia” sono le due campagne di sensibilizzazione organizzate in occasione della giornata internazionale dalla Lega Italiana contro l'Epilessia (LICE) e da Fondazione LICE.

La prima è dedicata in particolare agli studenti di istituti secondari, che avranno modo di partecipare alle matinée nei cinema di dieci città sparse su tutto il territorio nazionale. Durante gli eventi, organizzati in collaborazione con l'Associazione Nazionale Esercenti Cinema (ANEC), gli studenti e gli insegnanti assisteranno alla proiezione di “Fuori dall'acqua”, il cortometraggio tratto dalla storia di un ragazzo con epilessia (qui il trailer), e del docufilm LICE “Dissonanze”, che racconta l'esperienza di vita due giovani adulti affetti da questa patologia.

“Metti in panchina l'Epilessia” nasce invece con l'obiettivo di collocare

panchine viola, il colore della lotta alla malattia, nei giardini rionali, parchi, viali e all'interno degli ospedali delle principali città italiane. Inoltre, LICE realizzerà con la Fondazione Big Bench Community Project una panchina viola progettata ad hoc dal designer statunitense Christopher Edward Bangle.

IL NETWORK

Espandi ▾

[Mappa del sito](#) [Redazione](#) [Scriveteci](#) [Per inviare foto e video](#) [Servizio Clienti](#) [Pubblicità](#) [Cookie Policy](#) [Privacy](#) [Codice Etico e Best Practices](#)

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

LINK: <https://www.umbriajournal.com/scienze-salute/giornata-mondiale-epilessia-luci-viola-sostenere-consapevolezza-539027/>

Giornata Mondiale dell'Epilessia: luci viola per sostenere la consapevolezza

PERUGIA E TERNI SI ILLUMINANO IN VIOLA PER UNIRE LE FORZE CONTRO L'EPILESSIA

🕒 11 Febbraio 2024 📁 InEvidenza, Sanità



Giornata Mondiale dell'Epilessia: luci viola per sostenere la consapevolezza

Giornata Mondiale Epilessia – Il Centro per la Cura dell'Epilessia dell'Azienda Ospedaliera di Perugia, guidato dalla Prof.ssa Cinzia Costa della Clinica Neurologica, in collaborazione con il Dipartimento di Medicina e Chirurgia dell'Università degli Studi di Perugia, si prepara ad accogliere la Giornata Internazionale dell'Epilessia il 12 febbraio con una luce speciale. L'impegno per sensibilizzare sulla condizione dell'epilessia si tradurrà nell'illuminazione di monumenti ed edifici significativi di Perugia e Terni con il colore viola, simbolo di consapevolezza.

simbolo di consapevolezza.

In particolare, Piazza Europa a Terni, l'Istituto Serafico ad Assisi, la Fontana Maggiore e la fontana dell'Ospedale Santa Maria della Misericordia a Perugia si vestiranno di viola, trasmettendo un messaggio di solidarietà e sostegno alla comunità dell'epilessia. Il 12 febbraio, a partire dalle ore 9, presso l'ingresso dell'Ospedale Santa Maria della Misericordia di Perugia, sarà allestito un punto informazioni, offrendo materiale divulgativo per approfondire la comprensione dell'epilessia.

La Giornata Internazionale dell'Epilessia, promossa dall'International League Against Epilepsy (ILAE) e dalla Lega Italiana contro l'Epilessia (LICE), rappresenta un momento cruciale per unire le forze e mettere in evidenza la solidarietà necessaria nella lotta contro questa malattia che impatta profondamente la vita di milioni di persone in tutto il mondo. L'obiettivo principale è promuovere la consapevolezza, sostenere la ricerca e migliorare la qualità di vita di chi convive con l'epilessia.

L'accensione di luci viola, emblema internazionale di solidarietà, trasforma gli spazi urbani in messaggi luminosi di speranza. Questo simbolo potente non è solo un atto visivo, ma veicola un messaggio profondo di unità e speranza. Attraverso la luce viola, la comunità si unisce per sfatare miti, pregiudizi e isolamento legati all'epilessia.

Questa iniziativa non si limita a un gesto simbolico, ma rappresenta un appello tangibile all'unità e alla speranza. L'illuminazione di monumenti e spazi pubblici in viola invita la comunità a riflettere sull'importanza della ricerca scientifica, del sostegno psicologico e sociale, e della creazione di un ambiente inclusivo e informato per le persone con epilessia e le loro famiglie. Un'iniziativa luminosa che va oltre la superficie, portando l'attenzione sulla necessità di un impegno continuo per migliorare la vita delle persone affette da questa condizione.

LINK: <https://www.radio24.ilsole24ore.com/programmi/obiettivo-salute/puntata/giornata-internazionale-dellepilessia-104024-2397647975419637#2080926...>



data: 12/02/2024

Giornata Internazionale dell'Epilessia

nicoletta carbone



L'Epilessia è una malattia cronica che impatta inevitabilmente sulla vita quotidiana di chi ne soffre, anche nei rapporti con le persone, i compagni di scuola, gli amici. Una mancanza di conoscenza che si traduce in stigma sociale ed esclusione e porta alla discriminazione delle persone che ne soffrono. A Obiettivo Salute l'intervento della dottoressa Laura Tassi, presidente LICE e neurologo presso il Centro di Chirurgia dell'Epilessia e del Parkinson "Claudio Munari" del Niguarda, Milano. Con l'esperta focus sui risultati ottenuti dalla ricerca.

LINK: https://www.quotidianosanita.it/cronache/articolo.php?articolo_id=120128

Redazione | Pubblicità | Contatti

quotidiano**sanità**.it

Cronache

Quotidiano on line
di informazione sanitaria
Lunedì 12 FEBBRAIO 2024

QS

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

segui **quotidiano**sanità**.it**



Post | Condividi | Condividi 6 | stampa

Epilessia, in Italia circa 600mila malati. Oggi la Giornata Mondiale

Nel mondo sono circa 50 milioni le persone che soffrono di questa condizione e dello stigma che la circonda. Il ministro per le Disabilità, Alessandra Locatelli, rilancia l'impegno su ricerca, diagnosi precoce e assistenza, ma sottolinea anche la necessità di migliorare la qualità di vita dei malati attraverso una maggiore sensibilità e la formazione sulla gestione delle crisi. Lice e Fondazione Lice lanciano due iniziative per far conoscere l'epilessia.



12 FEB - Nel mondo circa 50 milioni di persone soffrono di epilessia, condizione che espone a un rischio di morte prematura fino a tre volte superiore rispetto alla popolazione generale. Quasi l'80% delle persone con epilessia vive in Paesi a basso e medio reddito, tre quarti non ricevono le cure di cui hanno bisogno, nonostante un adeguato trattamento consentirebbe al 70% dei malati di vivere senza crisi. Non solo. Spesso, ancora oggi, le persone affette da epilessia e le loro famiglie soffrono di stigmatizzazione e discriminazione. È questo il quadro descritto dall'Organizzazione mondiale della Sanità (Oms) in occasione della Giornata mondiale dedicata all'epilessia, che si celebra oggi.

Un quadro che in alcune sfumature racconta quello che succede in Italia, dove si stimano tra le 500 e 600 mila persone con epilessia, tra cui moltissimi giovani. "Questa patologia – spiega infatti la Lice, Lega Italiana contro l'Epilessia - può esordire a 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 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. "L'epilessia – racconta Laura Tassi, presidente Lice e neurologo presso il Centro di Chirurgia dell'Epilessia e del Parkinson "Claudio Munari" del Niguarda, Milano - è una malattia cronica che impatta inevitabilmente sulla vita quotidiana di chi ne soffre, anche nei rapporti con le persone, i compagni di scuola, gli amici. Lice da sempre sostiene le Persone con Epilessia a non arrendersi alla propria condizione per affrontare la vita con coraggio, ad ogni età".

Anche dal ministro per le Disabilità, Alessandra Locatelli, arriva un appello a tenere alta l'attenzione non solo sulla malattia, ma anche sulle persone che ne soffrono. "In questa occasione promuoviamo soprattutto la ricerca, la diagnosi precoce e il supporto adeguato alle cure, ma anche l'impegno di tutti a migliorare la qualità della vita di tante persone attraverso l'attenzione, la percezione dei segnali che possono precedere una crisi e l'assistenza personalizzata per ogni persona", scrive su Facebook.

Per Locatelli è infatti "fondamentale aumentare la consapevolezza e la comprensione di questa malattia, talvolta invisibile, e garantire ad ogni persona di poter essere curata e supportata nel rispetto della sua dignità". Il ministro ringrazia, infine, "le tante associazioni che operano da anni al fianco delle persone epilettiche e

delle loro famiglie".

In questa direzione vanno anche le iniziative promosse da Lice e da Fondazione Lice e presentate oggi nell'ambito della campagna di awareness 2024: "Epilessia al cinema: racconti di storie reali. Incontri con le scuole" e "Metti in panchina l'Epilessia", entrambe di ampio respiro, affinché i riflettori rimangano accesi, non solo durante questa importante ricorrenza, ma anche nel lungo termine.

Per quanto riguarda "Epilessia al cinema: racconti di storie reali. Incontri con le scuole", promossa in collaborazione con Anec (Associazione Nazionale Esercenti Cinema) l'obiettivo è parlare ai giovani, grazie alla diffusione del cortometraggio "Fuori dall'acqua" prodotto lo scorso anno, in collaborazione con Giffoni Film Festival. "Perché è necessario diffondere una corretta conoscenza della patologia e scardinare i tabù che gravano sulla percezione di chi ne soffre".

La Campagna è dedicata agli studenti di istituti secondari che parteciperanno alle Matinée al Cinema. L'iniziativa è prevista in dieci città, ognuna sede di un Coordinatore Lice, diffuse su tutto il territorio

QS **newsletter**

ISCRIVITI ALLA NOSTRA NEWS LETTER
Ogni giorno sulla tua mail tutte le notizie di
Quotidiano Sanità.

OS **gli speciali**



Contratto medici. Arriva la firma definitiva tra Aran e Sindacati. Ecco tutte le misure

tutti gli speciali

iPiùLetti [7 giorni] [30 giorni]

- 1 Veneto. Il Consiglio regionale approva una legge che riconosce la fibromialgia come "malattia cronica e invalidante"
- 2 Le sfide della nuova Aifa. "Il 20% dei farmaci che arriverà è innovativo e serve un approccio che non sia solo ragionieristico. La nuova commissione unica ha in sé questo cambiamento". Intervista a Guido Rasi
- 3 La questione della formazione degli Oss resta cruciale
- 4 Milleproroghe. Di Silverio (Anaa): "Si torna a parlare di pensione a 72 anni:"

nazionale. La mattinata prevede anche la proiezione del docufilm Lice "Dissonanze" che racconta l'esperienza di vita con l'Epilessia di due giovani adulti. Infine, in coda alla proiezione, si terrà un dibattito sul tema della conoscenza della malattia e dello stigma sociale che affrontano le Persone con Epilessia, animato dal Coordinatore Regionale Lice, insieme ai ragazzi e agli insegnanti.

Con **"Mettili in panchina l'Epilessia"**, invece, Lice e Fondazione Lice puntano a promuovere la collocazione di panchine viola, il colore della lotta all'Epilessia, nelle principali città d'Italia (giardini rionali, parchi, viali e all'interno degli ospedali). "Si tratta di un progetto a lungo respiro che potrà proseguire nel corso degli anni", spiegano. Le panchine viola recheranno una targa con il Logo Fondazione çice e una frase speciale. La Lice realizzerà con la Fondazione Big Bench Community Project una panchina viola progettata ad hoc dal designer statunitense Christopher Edward Bangle, oggi presente in conferenza stampa.

"Sarà una grande emozione – sottolinea Oriano Mecarelli, Past President Lice – poter riconoscere in tante città d'Italia le panchine viola dedicate all'Epilessia e per questo ringraziamo anche la Big Bench Community Project che ci ha affiancato per la realizzazione di una panchina speciale! Le panchine viola rappresenteranno una testimonianza duratura del fatto che l'Epilessia è una malattia molto impattante a livello sociale ma poco conosciuta e fonte di discriminazione. Sulle nostre panchine sarà bello sedersi per favorire l'inclusione delle Persone con Epilessia e il claim "Mettili in panchina l'Epilessia" ha anche un particolare significato metaforico: facciamo in modo di riuscire a sconfiggere l'Epilessia e lo stigma che comporta".

Anche quest'anno, poi, si rinnova la tradizionale illuminazione dei monumenti italiani: nella serata del 12 febbraio, infatti, i monumenti delle principali città italiane, a partire dal Colosseo, si coloreranno di viola. Numerose, inoltre, le manifestazioni previste nelle varie Regioni italiane.

"E' davvero un onore per noi - commenta Antonio Gambardella, Presidente della Fondazione Lice – poter coinvolgere quest'anno i ragazzi e gli studenti italiani per sensibilizzarli sul tema dell'Epilessia, evidenziando quanto l'inclusione sociale sia importante per chi convive con le Epilessie. Vogliamo costruire con loro un percorso di educazione e divulgazione affinché l'Epilessia non faccia più paura e chi ne soffre non debba più nascondersi".



Oggi è la Giornata Mondiale dell'Epilessia. Si stima che solo in Italia ci siano circa 600 mila persone che ne soffrano. In questa occasione promuoviamo soprattutto la ricerca, la diagnosi precoce e il supporto adeguato alle cure, ma anche l'impegno di tutti a migliorare la qualità della vita di tante persone attraverso l'attenzione, la percezione dei segnali che possono precedere una crisi e l'assistenza personalizzata per ogni persona. È fondamentale aumentare la consapevolezza e la comprensione di questa malattia, talvolta invisibile, e garantire ad ogni persona di poter essere curata e supportata nel rispetto della sua dignità. Ringrazio le tante associazioni che operano da anni al fianco delle persone epilettiche e delle loro famiglie.

👍 105 💬 8 ➦ 13

12 febbraio 2024
© Riproduzione riservata

Altri articoli in Cronache

Giornata Mondiale del Malato

A 15 anni dalla morte di Eluana

'amichettismo' non è finito, ha solo cambiato colore"

- 5 Medici gettonisti. Bertolaso: "Hanno le ore contate, Regioni al lavoro su modello Lombardia"
- 6 Riforma della sanità. Sì, ma su quali basi? Certamente non quelle del neoliberalismo ora imperante
- 7 Albo delle figure pedagogiche ed educative? Il provvedimento al Senato è da rivedere
- 8 Acn medicina generale. Fp Cgil: "Un accordo che peggiora le condizioni lavoro"
- 9 Carenze farmaci. Riunito il Tavolo sull'approvvigionamento al ministero della Salute: annunciato lo sblocco di un lotto Creon
- 10 Acn medicina generale, firmata l'ipotesi di accordo. Fimmg: "Nuove risorse, ruolo unico e Pnrr le principali novità"



Papa Francesco: "A tante persone oggi è negato il diritto alle cure"



Englaro sul Fine Vita è ancora caos. Per le cure palliative qualcosa si muove, ma senza uniformità



Caso Tor Vergata. Assolto l'ex rettore Giuseppe Novelli dopo otto anni di gogna. "Un vicenda triste e dolorosa che lascia amarezza"



A Sanremo Giovanni Allevi parla della malattia e ringrazia il personale ospedaliero e la ricerca



Ucraina. Oms e Unicef: "Crescente impatto degli attacchi contro infrastrutture sanitarie e scuole"



Bullismo a scuola. Fenomeno stabile e più frequente tra gli 11-13 anni. Cresce il cyberbullismo

Quotidianosanita.it

Quotidiano online d'informazione sanitaria.

QS Edizioni srl

P.I. 12298601001

Sede legale:

Direttore responsabile

Luciano Fassari

Direttore editoriale

Francesco Maria Avitto

Tel. (+39) 06.89.27.28.41

info@qsedizioni.it

redazione@qsedizioni.it

Coordinamento Pubblicità

commerciale@qsedizioni.it

Joint Venture

- SICS srl
- Edizioni Health Communication srl

Copyright 2013 © QS Edizioni srl.

Tutti i diritti sono riservati

- P.I. 12298601001

- iscrizione al ROC n. 23387

- iscrizione Tribunale di Roma n.

115/3013 del 22/05/2013

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

Prosegui

Epilessia, due campagne di sensibilizzazione da Lice e Fondazione Lice

LINK: <https://www.sanita24.ilsole24ore.com/art/medicina-e-ricerca/2024-02-12/epilessia-due-campagne-sensibilizzazione-lice-e-fondazione-lice-12431...>

Epilessia, due campagne di sensibilizzazione da Lice e Fondazione Lice S 24 Esclusivo per Sanità24 In occasione della Giornata Internazionale dell'Epilessia, la Lega Italiana Contro l'Epilessia - Lice e la Fondazione Lice, hanno presentato le due iniziative della Campagna di awareness 2024: "Epilessia al cinema: racconti di storie reali. Incontri con le scuole" e "Metti in panchina l'Epilessia", entrambe di ampio respiro, affinché i riflettori rimangano accesi anche nel lungo termine. Al cinema con i ragazzi per parlare di Epilessia: questo il primo obiettivo della nuova Campagna Lice e Fondazione Lice in collaborazione con Anec, Associazione nazionale esercenti Cinema. Perché è necessario diffondere una corretta conoscenza della patologia e scardinare i tabù che gravano sulla percezione di chi ne soffre. Perché è importante sensibilizzare e informare i più giovani attraverso un percorso di educazione in grado di coinvolgere le scuole e i loro studenti, grazie alla diffusione del cortometraggio "Fuori dall'acqua" prodotto lo scorso anno, in

collaborazione con Giffoni Film Festival. «Siamo orgogliosi di annunciare la Campagna 2024 - evidenza Laura Tassi, presidente Lice e neurologo presso il Centro di Chirurgia dell'Epilessia e del Parkinson "Claudio Munari" del Niguarda, Milano - e quest'anno vogliamo ribadire il nostro impegno contro lo stigma sociale nei confronti delle Persone con Epilessia rivolgendoci ancora una volta ai giovani. L'Epilessia è una malattia cronica che impatta inevitabilmente sulla vita quotidiana di chi ne soffre, anche nei rapporti con le persone, i compagni di scuola, gli amici. Lice da sempre sostiene le Persone con Epilessia a non arrendersi alla propria condizione per affrontare la vita con coraggio, a ogni età. Ringraziamo i nostri partner e Anec, senza il loro supporto non saremmo potuti arrivare fin qui». La Campagna "Epilessia al cinema: racconti di storie reali. Incontri con le scuole" è dedicata agli studenti di istituti secondari che parteciperanno alle Matinée al Cinema. L'iniziativa è prevista in dieci città, ognuna sede di un Coordinatore LICE, diffuse

su tutto il territorio nazionale e saranno realizzate in collaborazione con ANEC, Associazione Nazionale Esercenti Cinema. Durante le Matinée al Cinema, gli studenti e gli insegnanti potranno assistere alla proiezione di "Fuori dall'acqua", il cortometraggio tratto dalla storia di un ragazzo con Epilessia, presentato lo scorso anno al Giffoni Film Festival e alla Mostra Internazionale del Cinema di Venezia. La mattinata prevede anche la proiezione del docufilm Lice «Dissonanze» che racconta l'esperienza di vita con l'epilessia di due giovani adulti. Infine, in coda alla proiezione, si terrà un dibattito sul tema della conoscenza della malattia e dello stigma sociale che affrontano le persone con epilessia, animato dal Coordinatore regionale Lice, insieme ai ragazzi e agli insegnanti. La Giornata Internazionale è l'occasione per presentare anche un'altra importante iniziativa della Campagna di awareness 2024 di Lice e Fondazione Lice dal titolo "Metti in panchina l'Epilessia", con l'obiettivo di promuovere la collocazione di panchine

viola, il colore della lotta all'Epilessia, nelle principali città d'Italia (giardini rionali, parchi, viali e all'interno degli ospedali). Si tratta di un progetto a lungo respiro che potrà proseguire nel corso degli anni. Le panchine viola recheranno una targa con il Logo Fondazione Lice e una frase speciale. La Lice realizzerà con la Fondazione Big Bench Community Project una panchina viola progettata ad hoc dal designer statunitense Christopher Edward Bangle, oggi presente in conferenza stampa. "Sarà una grande emozione - sottolinea Oriano Mecarelli, Past President Lice - poter riconoscere in tante città d'Italia le panchine viola dedicate all'Epilessia e per questo ringraziamo anche la Big Bench Community Project che ci ha affiancato per la realizzazione di una panchina speciale! Le panchine viola rappresenteranno una testimonianza duratura del fatto che l'Epilessia è una malattia molto impattante a livello sociale ma poco conosciuta e fonte di discriminazione. Sulle nostre panchine sarà bello sedersi per favorire l'inclusione delle Persone con Epilessia e il claim "Metti in panchina l'Epilessia" ha anche un particolare significato metaforico: facciamo in

modo di riuscire a sconfiggere l'Epilessia e lo stigma che comporta". Anche quest'anno, poi, si rinnova la tradizionale illuminazione dei monumenti italiani: nella serata del 12 febbraio, infatti, i monumenti delle principali città italiane, a partire dal Colosseo, si coloreranno di viola. Numerose, inoltre, le manifestazioni previste nelle varie Regioni italiane. La Campagna di sensibilizzazione per la Giornata del 12 febbraio 2024 ha il sostegno di Rai per la Sostenibilità per il supporto informativo attraverso i canali editoriali Rai. «È davvero un onore per noi - interviene Antonio Gambardella, Presidente della Fondazione Lice - poter coinvolgere quest'anno i ragazzi e gli studenti italiani per sensibilizzarli sul tema dell'Epilessia, evidenziando quanto l'inclusione sociale sia importante per chi convive con le Epilessie. Vogliamo costruire con loro un percorso di educazione e divulgazione affinché l'Epilessia non faccia più paura e chi ne soffre non debba più nascondersi». «È un vero piacere per l'Anec abbracciare l'iniziativa della Lice per la Giornata internazionale dell'epilessia - dichiara Mario Lorini, Presidente Anec -. Da sempre in prima fila nel

sostegno a campagne informative e formative su argomenti di primaria importanza, l'Anec (che raggruppa la quasi totalità dei cinema italiani, di qualsiasi tipologia e ubicazione) ha già in passato favorito la più ampia diffusione di spot su temi di rilevanza sociale ed è lieta di accogliere il mondo scolastico nell'iniziativa, in una fase di mercato caratterizzata dalla piena ripresa della frequentazione delle sale cinematografiche. Una ripresa avviata proprio grazie al pubblico giovane e che sta inoltre vivendo in questi mesi il gran ritorno delle scolaresche al cinema». © RIPRODUZIONE RISERVATA

LINK: https://www.leggo.it/italia/cronache/epilessia_giornata_internazionale_campagna_sensibilizzazione_oggi_12_2_2024-7930840.html

LEGGO

GOSSIP **ITALIA** LOTTO SPETTACOLI ESTERI POLITICA
ALTRE SEZIONI ▾



CRONACHE ROMA MILANO OCCHI DI PADRE SESSO&PREGIUDIZIO IL SALOTTO

adv

Epilessia, Giornata Internazionale per la sensibilizzazione: panchine viola e proiezioni al cinema contro pregiudizi e discriminazione

La Lega Italiana contro l'Epilessia ha lanciato due campagne di sensibilizzazione per avvicinare i giovani alla patologia, di cui soffrono 86 persone ogni anno in Italia



ARTICOLO **TRENTINO**

Donna non vedente rifiutata da un hotel in montagna: «Il cane guida non è...



ARTICOLO **CANCRO**

Glioblastoma, svelato "l'inganno" del tumore al cervello più...



ARTICOLO **TREVISO**

Cieca "cacciata" dal cinema per il cane guida nella giornata internazionale dei...

adv

di **Redazione web**

Il 12 febbraio si celebra la Giornata Internazionale dell'**Epilessia**, una patologia neurologica di cui tutt'oggi si cerca di scardinare i tabù che gravano sulla percezione di chi ne soffre. In occasione della ricorrenza, istituita nel 2015, la Lega Italiana Contro l'Epilessia - Lice e la Fondazione Lice, hanno presentato oggi a Roma due iniziative per diffondere una corretta conoscenza della patologia: "Epilessia al cinema: racconti di storie reali. Incontri con le scuole" e "Mettili in panchina l'Epilessia".



Fondazione Epilessia LICE
6 ore fa



ASST Grande Ospedale Metropolitano Niguarda
Ingresso Piazza Ospedale Maggiore, 3 – Area Fontane

Le campagne di sensibilizzazione

La prima campagna, prevista in dieci città in collaborazione con Anec, Associazione Nazionale Esercenti Cinema, è dedicata agli studenti di istituti secondari che parteciperanno alle Matinée al Cinema e intende sensibilizzare

e informare i più giovani attraverso un percorso di educazione, grazie alla diffusione del cortometraggio "Fuori dall'acqua" prodotto lo scorso anno, in collaborazione con Giffoni Film Festival e alla proiezione del docufilm Lice "Dissonanze".

La seconda, "Metti in panchina l'Epilessia", vedrà l'installazione di panchine viola, il colore della lotta all'epilessia, nelle principali città d'Italia (giardini rionali, parchi, viali e all'interno degli ospedali), con la collaborazione della Fondazione Big Bench Community Project del designer statunitense Christopher Edward Bangle. «Siamo orgogliosi di annunciare la Campagna 2024 - spiega Laura Tassi, presidente Lice e neurologo presso il Centro di Chirurgia dell'Epilessia e del Parkinson Claudio Munari del Niguarda, Milano - Quest'anno vogliamo ribadire il nostro impegno contro lo stigma sociale nei confronti delle persone con epilessia rivolgendoci ancora una volta ai giovani, invitandoli a non arrendersi alla propria condizione per affrontare la vita con coraggio, ad ogni età».

Ogni anno in Italia si verificano 86 nuovi casi: è una malattia «molto impattante a livello sociale, ma poco conosciuta e fonte di discriminazione - sottolinea Oriano Mecarelli, Past President Lice - Sarà una grande emozione poter riconoscere in tante città d'Italia le panchine viola dedicate all'epilessia».

Ultimo aggiornamento: Lunedì 12 Febbraio 2024, 16:51

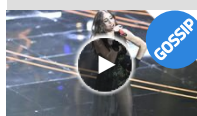
© RIPRODUZIONE RISERVATA

adv

LEGGO TV



Kate Middleton, come sta la Principessa dopo l'intervento all'addome? «Il recupero può durare anche 9 mesi»



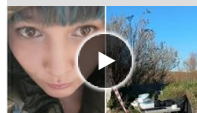
Angelina Mango all'Eurovision, la profezia ben due anni fa ad Amici: le parole di Cristiano Malgioglio



Gerusalemme, sputi e insulti contro un padre benedettino nella Città Vecchia



In bilico sulla seggiovia, ragazza di 16 anni cade da 5 metri d'altezza: gli sciatori la salvano prendendola al volo



Andreea Rabciuc, nuovo sopralluogo in casolare e roulotte: «Si cercano altri indizi». Verso la svolta nelle indagini?

LE PIÙ LETTE



1. IL FESTIVAL Sanremo 2024, top e flop della finale: Amadeus si ama, Geolier signore. Caos televoto. Basta notti insonni, siamo noi i veri eroi



2. DOMENICA IN Il Volo, Gianluca compie 29 anni: i festeggiamenti in diretta da Mara Venier e la frecciatina di Ignazio a Lino Banfi

LINK: https://www.adnkronos.com/salute/contro-lo-stigma-sullepilessia-film-per-le-scuole-panchine-e-monumenti-viola_2miBYF1d2k2b6vj3RYS8EY

MENU

METEO

OROSCOPO

NEWSLETTER

AK BLOG

GRUPPO ADNKRONOS



CERCA

Lunedì 12 Febbraio 2024
Aggiornato: 18:45



ULTIM'ORA ¹⁰
BREAKING NEWS

Home Salute

Contro lo stigma sull'epilessia film per le scuole, panchine e monumenti viola

12 febbraio 2024 | 18.07

Redazione Adnkronos

LETTURA: 3 minuti

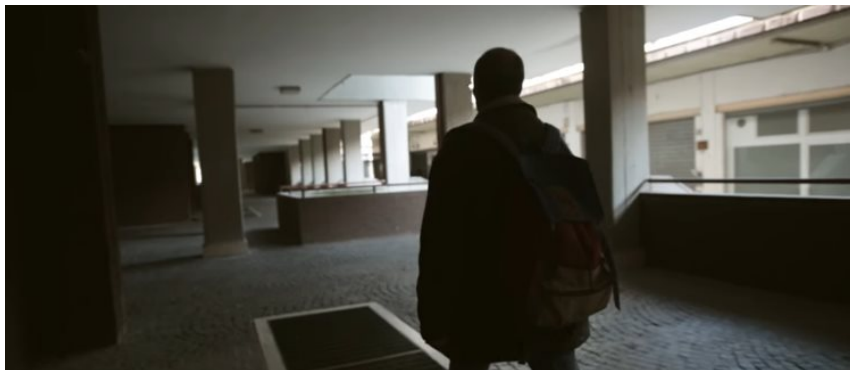


SEGUICI SUI SOCIAL



ORA IN

Prima pagina



Hamas: "Altri tre ostaggi morti dopo raid Israele". Erdogan attacca Netanyahu

Femminicidio di Alessandra Matteuzzi, ergastolo per l'ex Giovanni Padovani

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

Matinée al cinema per gli studenti e panchine viola negli spazi verdi delle città, per dire basta allo stigma che ancora oggi discrimina le persone che soffrono di epilessia. In occasione della Giornata internazionale dedicata alla malattia neurologica, che si celebra oggi 12 febbraio, Lice (Lega italiana contro l'epilessia) e Fondazione Lice lanciano le campagne 'Epilessia al cinema: racconti di storie reali. Incontri con le scuole' e 'Metti in panchina l'epilessia', perché i riflettori sull'epilessia rimangano accesi non solo in questa giornata, ma 365 giorni all'anno. Stasera, inoltre, il viola - colore simbolo dell'International Epilepsy Day - tornerà a illuminare i principali monumenti italiani.

"L'epilessia è una malattia cronica che impatta inevitabilmente sulla vita quotidiana di chi ne soffre, anche nei rapporti con le persone, i compagni di scuola, gli amici", afferma Laura Tassi, presidente Lice e neurologo del Centro di chirurgia dell'epilessia e del Parkinson 'Claudio Munari' dell'ospedale Niguarda di Milano. "Vogliamo ribadire il nostro impegno contro lo stigma sociale nei confronti delle persone con epilessia - aggiunge - rivolgendoci ancora una volta ai giovani". Da qui l'iniziativa promossa in collaborazione con Anec (Associazione nazionale esercenti cinema), dedicata agli alunni degli istituti secondari. In 10 città lungo tutta la Penisola, ognuna sede di un coordinatore Lice, gli studenti e i loro insegnanti potranno assistere alla proiezione di 'Fuori dall'acqua', cortometraggio tratto dalla storia di un ragazzo con epilessia, presentato l'anno scorso al Giffoni Film Festival e alla Mostra internazionale del cinema di Venezia. Seguirà il docufilm Lice 'Dissonanze', che racconta l'esperienza di vita con l'epilessia di due giovani adulti. In chiusura un dibattito animato dal coordinatore regionale Lice.

Non solo. Nelle principali città italiane viene promossa l'installazione di panchine viola in giardini rionali, parchi, viali e all'interno degli ospedali: un progetto di lungo respiro che potrà proseguire negli anni. Le panchine recheranno una targa con il logo della Fondazione Lice e una frase speciale. Insieme alla Fondazione Big Bench Community Project, la Lice realizzerà una panchina viola progettata ad hoc dal designer statunitense Christopher Edward Bangle. "Le panchine viola rappresenteranno una testimonianza duratura del fatto che l'epilessia è una malattia molto impattante a livello sociale, ma poco conosciuta e fonte di discriminazione", sottolinea Oriano Mecarelli, past president Lice. "Sulle nostre panchine sarà bello sedersi per favorire l'inclusione delle persone con epilessia e il claim 'Metti in panchina l'epilessia' ha anche un particolare significato metaforico: facciamo in modo di riuscire a sconfiggere l'epilessia e lo stigma che comporta", è il messaggio.

"E' davvero un onore per noi poter coinvolgere quest'anno i ragazzi e gli studenti italiani per sensibilizzarli sul tema dell'epilessia, evidenziando quanto l'inclusione sociale sia importante per chi convive con le epilessie. Vogliamo costruire con loro un percorso di educazione e divulgazione

Strage Palermo, tra citazioni religiose e gruppo di preghiera: chi è la coppia arrestata

Israele non fa entrare Francesca Albanese, l'inviata Onu: "Manipolazione pericolosa su attacco 7 ottobre"

Ucraina, la Russia e la barriera di vagoni da 30 km nel Donetsk: ecco il 'treno dello zar'

ARTICOLI

in Evidenza

in Evidenza

Evanews, una nuova visione delle news europee

in Evidenza

Obiettivo ESG

in Evidenza

Iscriviti alla Newsletter di Intesa-Sanpaolo

in Evidenza

Sai che cos'è un video personalizzato? Puoi creare esperienze uniche per il tuo cliente

in Evidenza

BEI e BPER insieme per la crescita economica e la transizione ecologica delle imprese italiane

in Evidenza

Birra Peroni, l'ad Galasso: "Innovazione e leadership per guardare sempre al futuro"

in Evidenza

Giro d'Italia della CSR Edizione 2024

affinché l'epilessia non faccia più paura e chi ne soffre non debba più nascondersi", commenta Antonio Gambardella, presidente di Fondazione Lice.

"Da sempre in prima fila nel sostegno a campagne informative e formative su argomenti di primaria importanza, l'Anec - dichiara il presidente dell'associazione, Mario Lorini - ha già in passato favorito la più ampia diffusione di spot su temi di rilevanza sociale ed è lieta di accogliere il mondo scolastico nell'iniziativa, in una fase di mercato caratterizzata dalla piena ripresa della frequentazione delle sale cinematografiche. Una ripresa avviata proprio grazie al pubblico giovane e che sta inoltre vivendo in questi mesi il gran ritorno delle scolaresche al cinema".

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**

Tag

EPILESSIA AL CINEMA

EPILESSIA

SPAZI VERDI DELLE CITTÀ

MALATTIA NERVOSA

Vedi anche

Segui il canale WhatsApp di Adnkronos

Infostream

Infostream

Demografica | Adnkronos

Demografica | Adnkronos

NEWS TO GO

Bonus genitori separati, domande fino al 31 marzo

in Evidenza

Fumo, quasi metà dei medici promuove prodotti senza combustione

in Evidenza

Finanza, al via a Genova 30esimo Congresso annuale di Assiom Forex

in Evidenza

'Governare l'Intelligenza Artificiale - Dove siamo, dove dobbiamo arrivare'

in Evidenza

Eurispes presenta il 2° Rapporto sulla scuola e l'università

in Evidenza

A Villa Mondragone l'esperienza di un giovane studente ebreo durante le persecuzioni

in Evidenza

A Casa Coca-Cola di Sanremo 2024 le Mascotte delle Olimpiadi 2026

in Evidenza

Metà dei pazienti con malattie croniche intestinali non ha cure ottimali

in Evidenza

Al ristorante Cracco la premiazione del Reporter del Gusto 2024

in Evidenza

Da 'UniCredit per l'Italia' 10 mld per crescita imprese

in Evidenza

A Milano la seconda edizione dei Winning Women Awards

in Evidenza

FutureS, l'appuntamento Sisal per le sfide del mondo che verrà

in Evidenza

Asl Caserta e Codere insieme contro il disturbo da gioco d'azzardo

LINK: <https://www.ilfoglio.it/adnkronos/2024/02/12/news/contro-lo-stigma-sull-epilessia-film-per-le-scuole-panchine-e-monumenti-viola-6211125/>



IL FOGLIO
quotidiano

IL FOGLIO

Contro lo stigma sull'epilessia film per le scuole, panchine e monumenti viola

12 FEB 2024



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

Milano, 12 feb. (Adnkronos Salute) - Matinée al cinema per gli studenti e panchine viola negli spazi verdi delle città, per dire basta allo stigma che ancora oggi discrimina le persone che soffrono di epilessia. In occasione della Giornata internazionale dedicata alla malattia neurologica, che si celebra oggi 12 febbraio, Lice (Lega italiana contro l'epilessia) e Fondazione Lice lanciano le campagne 'Epilessia al cinema: racconti di storie reali. Incontri con le scuole' e 'Mettili in panchina l'epilessia', perché i riflettori sull'epilessia rimangano accesi non solo in questa giornata, ma 365 giorni all'anno. Stasera, inoltre, il viola - colore simbolo dell'International Epilepsy Day - tornerà a illuminare i principali monumenti italiani.

"L'epilessia è una malattia cronica che impatta inevitabilmente sulla vita quotidiana di chi ne soffre, anche nei rapporti con le persone, i compagni di scuola, gli amici", afferma Laura Tassi, presidente Lice e neurologo del Centro di chirurgia dell'epilessia e del Parkinson 'Claudio Munari' dell'ospedale Niguarda di Milano. "Vogliamo ribadire il nostro impegno contro lo stigma sociale nei confronti delle persone con epilessia - aggiunge - rivolgendoci ancora una volta ai giovani". Da qui l'iniziativa promossa in collaborazione con Anec (Associazione nazionale esercenti cinema), dedicata agli alunni degli istituti secondari. In 10 città lungo tutta la Penisola, ognuna sede di un coordinatore Lice, gli studenti e i loro insegnanti potranno assistere alla proiezione di 'Fuori dall'acqua', cortometraggio tratto dalla storia di un ragazzo con epilessia, presentato l'anno scorso al Giffoni Film Festival e alla Mostra internazionale del cinema di Venezia. Seguirà il docufilm Lice 'Dissonanze', che racconta l'esperienza di vita con l'epilessia di due giovani adulti. In chiusura un dibattito animato dal coordinatore regionale Lice.

Non solo. Nelle principali città italiane viene promossa l'installazione di panchine viola in giardini rionali, parchi, viali e all'interno degli ospedali: un progetto di lungo respiro che potrà proseguire negli anni. Le panchine riceveranno una targa con il logo della Fondazione Lice e una frase speciale. Insieme alla Fondazione Big Bench Community Project, la Lice realizzerà una panchina viola progettata ad hoc dal designer statunitense Christopher Edward Bangle. "Le panchine viola rappresenteranno una testimonianza duratura del fatto che l'epilessia è una malattia molto impattante a livello sociale, ma poco conosciuta e fonte di discriminazione", sottolinea Oriano Mecarelli, past president Lice. "Sulle nostre panchine sarà bello sedersi per favorire l'inclusione delle persone con epilessia e il claim 'Mettili in panchina l'epilessia' ha anche un particolare significato metaforico: facciamo in modo di riuscire a sconfiggere l'epilessia e lo stigma che comporta", è il messaggio.

"E' davvero un onore per noi poter coinvolgere quest'anno i ragazzi e gli studenti italiani per sensibilizzarli sul tema dell'epilessia, evidenziando quanto l'inclusione sociale sia importante per chi convive con le epilessie. Vogliamo costruire con loro un percorso di educazione e divulgazione affinché l'epilessia non faccia più paura e chi ne soffre non debba più nascondersi", commenta Antonio Gambardella, presidente di Fondazione Lice.

"Da sempre in prima fila nel sostegno a campagne informative e formative su argomenti di primaria importanza, l'Anec - dichiara il presidente dell'associazione, Mario Lorini - ha già in passato favorito la più ampia diffusione di spot su temi di rilevanza sociale ed è lieta di accogliere il mondo scolastico nell'iniziativa, in una fase di mercato caratterizzata dalla piena ripresa della frequentazione delle sale cinematografiche. Una

ripresa avviata proprio grazie al pubblico giovane e che sta inoltre vivendo in questi mesi il gran ritorno delle scolaresche al cinema".

[I PIÙ LETTI DI ADNKRONOS](#)

IL FOGLIO

****Calcio: la Costa d'Avorio vince la Coppa d'Africa, Nigeria battuta 2-1 in rimonta****

IL FOGLIO

Calcio: Theo Hernandez stende il Napoli, il Milan si porta a -1 dalla Juve

IL FOGLIO

****Calcio: Serie A, Milan-Napoli 1-0****

LINK: <https://www.lagazzettadelmezzogiorno.it/news/in-salute/1475326/contro-lo-stigma-sull-epilessia-film-per-le-scuole-panchine-e-monumenti-viola...>

- BARI
- LECCE
- INCHIESTE
- FOTO
- BAT
- BRINDISI
- CULTURA
- SPECIALI
- TARANTO
- POTENZA
- SPORT
- FOGGIA
- MATERA
- VIDEO

IN SALUTE

- VITA SU STRADA
- MOBILITÀ ELETTRICA
- FORMAZIONE E LAVORO
- EDUCAZIONE FINANZIARIA
- TECNOLOGIE
- IN SALUTE**
- VERSO LA META
- TOUR DEL GUSTO
- STYLIZZATO
- DIRITTO E DIRITTI
- STORIE A 4 ZAMPE



Sfoggia l'edizione del giorno o scopri il nostro **archivio storico**

- QUOTIDIANO
- ARCHIVIO
- ABBONATI

Settimanale	Mensile	Annuale	Annuale PDF Edition + Archivio
4.99 €	9.99 €	99.99 €	350.00 €

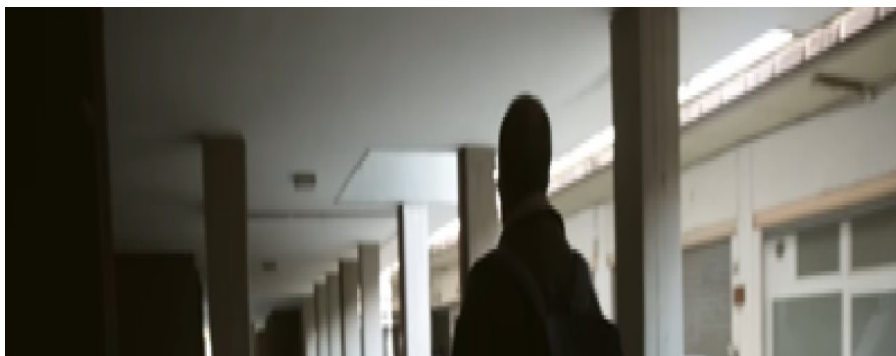
adv

SALUTE

Contro lo stigma sull'epilessia film per le scuole, panchine e monumenti viola



» contenuto pubblicato il giorno 12 FEBBRAIO 2024



IL PIÙ LETTO



LO SCATTO

Bari calcio, Mignani e Marino paparazzati a Santo Spirito insieme



LOADING...

Milano, 12 feb. (Adnkronos Salute) - **Matinée al cinema per gli studenti e panchine viola negli spazi verdi delle città, per dire basta allo stigma che ancora oggi discrimina le persone che soffrono di epilessia. In occasione della Giornata internazionale dedicata alla malattia neurologica, che si celebra oggi 12 febbraio, Lince (Lega italiana contro l'epilessia) e Fondazione Lince lanciano le campagne 'Epilessia al cinema: racconti di storie reali. Incontri con le scuole' e 'Mettili in panchina l'epilessia', perché i riflettori sull'epilessia rimangano accesi non solo in questa giornata, ma 365 giorni all'anno. Stasera, inoltre, il viola - colore simbolo dell'International Epilepsy Day - tornerà a illuminare i principali monumenti italiani.**

"L'epilessia è una malattia cronica che impatta inevitabilmente sulla vita quotidiana di chi ne soffre, anche nei rapporti con le persone, i compagni di scuola, gli amici", afferma Laura Tassi, presidente Lince e neurologo del Centro di chirurgia dell'epilessia e del Parkinson 'Claudio Munari' dell'ospedale Niguarda di Milano. "Vogliamo ribadire il nostro impegno contro lo stigma sociale nei confronti delle persone con epilessia - aggiunge - rivolgendoci ancora una volta ai giovani". Da qui l'iniziativa promossa in collaborazione con Anec (Associazione nazionale esercenti cinema), dedicata agli alunni degli istituti secondari. In 10 città lungo tutta la Penisola, ognuna sede di un coordinatore Lince, gli studenti e i loro insegnanti potranno assistere alla proiezione di 'Fuori dall'acqua', cortometraggio tratto dalla storia di un ragazzo con epilessia, presentato l'anno

TI POTREBBE INTERESSARE



SALUTE

Demenza, verso test per predirla 10 anni prima

VIDEO

FOTO

PODCAST



L'appello di Angelina Mango: «Ho perso la custodia del leone di Sanremo»

guarda tutti i video →

NEWSLETTER →



Un concentrato di attualità

[Iscriviti alla newsletter](#)

RESTA SEMPRE AGGIORNATO

La Gazza Ristretta

LA VIGNETTA DI PILLININI →



scorso al Giffoni Film Festival e alla Mostra internazionale del cinema di Venezia. Seguirà il docufilm Lice 'Dissonanze', che racconta l'esperienza di vita con l'epilessia di due giovani adulti. In chiusura un dibattito animato dal coordinatore regionale Lice.

Non solo. Nelle principali città italiane viene promossa l'installazione di panchine viola in giardini rionali, parchi, viali e all'interno degli ospedali: un progetto di lungo respiro che potrà proseguire negli anni. Le panchine recheranno una targa con il logo della Fondazione Lice e una frase speciale. Insieme alla Fondazione Big Bench Community Project, la Lice realizzerà una panchina viola progettata ad hoc dal designer statunitense Christopher Edward Bangle. "Le panchine viola rappresenteranno una testimonianza duratura del fatto che l'epilessia è una malattia molto impattante a livello sociale, ma poco conosciuta e fonte di discriminazione", sottolinea Oriano Mecarelli, past president Lice. "Sulle nostre panchine sarà bello sedersi per favorire l'inclusione delle persone con epilessia e il claim 'Metti in panchina l'epilessia' ha anche un particolare significato metaforico: facciamo in modo di riuscire a sconfiggere l'epilessia e lo stigma che comporta", è il messaggio.

"E' davvero un onore per noi poter coinvolgere quest'anno i ragazzi e gli studenti italiani per sensibilizzarli sul tema dell'epilessia, evidenziando quanto l'inclusione sociale sia importante per chi convive con le epilessie. Vogliamo costruire con loro un percorso di educazione e divulgazione affinché l'epilessia non faccia più paura e chi ne soffre non debba più nascondersi", commenta Antonio Gambardella, presidente di Fondazione Lice.

"Da sempre in prima fila nel sostegno a campagne informative e formative su argomenti di primaria importanza, l'Anec - dichiara il presidente dell'associazione, Mario Lorini - ha già in passato favorito la più ampia diffusione di spot su temi di rilevanza sociale ed è lieta di accogliere il mondo scolastico nell'iniziativa, in una fase di mercato caratterizzata dalla piena ripresa della frequentazione delle sale cinematografiche. Una ripresa avviata proprio grazie al pubblico giovane e che sta inoltre vivendo in questi mesi il gran ritorno delle scolaresche al cinema".



LINK: <https://www.ildenaro.it/contro-lo-stigma-sullepilessia-film-per-le-scuole-panchine-e-monumenti-viola/>

adnkronos-ildenaro

Contro lo stigma sull'epilessia film per le scuole, panchine e monumenti viola

ildenaro.it 12 Febbraio 2024

9



(Adnkronos) – Matinée al cinema per gli studenti e panchine viola negli spazi verdi delle città, per dire basta allo stigma che ancora oggi discrimina le persone che soffrono di epilessia. In occasione della Giornata internazionale dedicata alla malattia neurologica, che si celebra oggi 12 febbraio, Lice (Lega italiana contro l'epilessia) e Fondazione Lice lanciano le campagne 'Epilessia al cinema: racconti di storie reali. Incontri con le scuole' e 'Metti in panchina l'epilessia', perché i riflettori sull'epilessia rimangano accesi non solo in questa giornata, ma 365 giorni all'anno. Stasera, inoltre, il viola – colore simbolo dell'International Epilepsy Day – tornerà a illuminare i principali monumenti italiani.

"L'epilessia è una malattia cronica che impatta inevitabilmente sulla vita quotidiana di chi ne soffre, anche nei rapporti con le persone, i compagni di scuola, gli amici", afferma Laura Tassi, presidente Lice e neurologo del Centro di chirurgia dell'epilessia e del Parkinson 'Claudio Munari' dell'ospedale Niguarda di Milano. "Vogliamo ribadire il nostro impegno contro lo stigma sociale nei confronti delle persone con epilessia – aggiunge – rivolgendoci ancora una volta ai giovani". Da qui l'iniziativa promossa in collaborazione con Anec (Associazione nazionale esercenti cinema), dedicata agli alunni degli istituti secondari. In 10 città lungo tutta la Penisola, ognuna sede di un coordinatore Lice, gli studenti e i loro insegnanti potranno assistere alla proiezione di 'Fuori dall'acqua', cortometraggio tratto dalla storia di un ragazzo con epilessia, presentato l'anno scorso al Giffoni Film Festival e alla Mostra internazionale del cinema di Venezia. Seguirà il docufilm Lice 'Dissonanze', che

... e una mostra internazionale del cinema di Venezia. Seguirà il documentario "Epilessia", che racconta l'esperienza di vita con l'epilessia di due giovani adulti. In chiusura un dibattito animato dal coordinatore regionale Lice.

Non solo. Nelle principali città italiane viene promossa l'installazione di panchine viola in giardini rionali, parchi, viali e all'interno degli ospedali: un progetto di lungo respiro che potrà proseguire negli anni. Le panchine riceveranno una targa con il logo della Fondazione Lice e una frase speciale. Insieme alla Fondazione Big Bench Community Project, la Lice realizzerà una panchina viola progettata ad hoc dal designer statunitense Christopher Edward Bangle. "Le panchine viola rappresenteranno una testimonianza duratura del fatto che l'epilessia è una malattia molto impattante a livello sociale, ma poco conosciuta e fonte di discriminazione", sottolinea Oriano Mecarelli, past president Lice. "Sulle nostre panchine sarà bello sedersi per favorire l'inclusione delle persone con epilessia e il claim 'Metti in panchina l'epilessia' ha anche un particolare significato metaforico: facciamo in modo di riuscire a sconfiggere l'epilessia e lo stigma che comporta", è il messaggio.

"E' davvero un onore per noi poter coinvolgere quest'anno i ragazzi e gli studenti italiani per sensibilizzarli sul tema dell'epilessia, evidenziando quanto l'inclusione sociale sia importante per chi convive con le epilessie. Vogliamo costruire con loro un percorso di educazione e divulgazione affinché l'epilessia non faccia più paura e chi ne soffre non debba più nascondersi", commenta Antonio Gambardella, presidente di Fondazione Lice.

"Da sempre in prima fila nel sostegno a campagne informative e formative su argomenti di primaria importanza, l'Anec – dichiara il presidente dell'associazione, Mario Lorini – ha già in passato favorito la più ampia diffusione di spot su temi di rilevanza sociale ed è lieta di accogliere il mondo scolastico nell'iniziativa, in una fase di mercato caratterizzata dalla piena ripresa della frequentazione delle sale cinematografiche. Una ripresa avviata proprio grazie al pubblico giovane e che sta inoltre vivendo in questi mesi il gran ritorno delle scolaresche al cinema".

LINK: <https://www.ok-salute.it/salute/terapia-epilessia-le-novita-per-tutti-i-pazienti/>

In evidenza

Legumi: tutti i benefici e le controindicazioni

Cerca



Home / Alimentazione / Prevenzione / Terapia epilessia: le novità per tutti i pazienti

Cervello Salute

Terapia epilessia: le novità per tutti i pazienti

Fortunatamente la ricerca scientifica sta facendo ottimi passi avanti per quanto riguarda la gestione dell'epilessia, anche quella farmaco-resistente. Facciamo il punto sui trattamenti possibili



Chiara Caretoni

12 Febbraio 2024

Ultimo aggiornamento: 6 Febbraio 2024

3 minuti di lettura



Per **epilessia** si intende un'alterazione temporanea delle funzioni cerebrali, che si manifesta con la cosiddetta crisi epilettica. Quest'ultima, a sua volta, si presenta con perdita di coscienza, movimenti incontrollati del corpo o convulsioni, a seconda dell'area del cervello colpita.

Secondo gli ultimi dati disponibili si calcola che soffrano di epilessia circa **500mila italiani** e che ogni anno si verifichino 86 nuovi casi nel primo anno di vita, 20-30 nell'età giovanile/adulta e 180 dopo i 75 anni. «Stiamo assistendo a un netto incremento della patologia nella popolazione anziana, più che altro perché, aumentando l'aspettativa di vita, crescono anche le possibilità che certe malattie neurologiche, come l'epilessia, si manifestino», interviene **Laura Tassi**, Presidente LICE e neurologo presso la Chirurgia dell'Epilessia e del Parkinson del Niguarda, Milano.

Seguici sui Social

1.2K
Subscribers

197k
Fans

14.3K
Followers

22K
Followers





In questo articolo

1. Terapia dell'epilessia
 - 1.1. Farmaci antiepilettici
2. Novità delle terapie per l'epilessia anche per i pazienti farmacoresistenti
 - 2.1. La terapia chirurgica
 - 2.2. Terapie per l'epilessia: la stimolazione vagale
 - 2.3. Deep Brain Stimulation
 - 2.4. Dieta chetogenica
3. Terapie per l'epilessia: quali sono i prossimi obiettivi?
 - 3.1. Leggi anche...

Terapia dell'epilessia

Nel 70% dei casi la terapia farmacologica dà buoni risultati nel tenere a bada l'epilessia; nel restante 30%, invece, è necessario ricorrere a metodi di medicina alternativa o all'intervento chirurgico.

Farmaci antiepilettici

Fortunatamente i progressi scientifici degli ultimi anni hanno fatto registrare numerose scoperte nel campo della genetica e delle scienze di base. Sono stati significativi i passi avanti fatti dai ricercatori nella comprensione dei meccanismi molecolari che generano le crisi epilettiche.

Contemporaneamente ora i medici hanno un **numero maggiore di farmaci antiepilettici efficaci**, con meccanismi d'azione sempre più innovativi e in genere con migliore tollerabilità. I farmaci antiepilettici agiscono stabilizzando le membrane delle cellule nervose, impedendo le scariche elettriche anomale. La terapia è, dunque, sintomatica, cioè in grado di controllare la comparsa delle crisi epilettiche.

Come fa sapere la Società Italiana di Farmacologia, la scelta del farmaco antiepilettico varia dalla tipologia di crisi e dalle caratteristiche del singolo paziente. Attualmente esistono questi farmaci:

- Farmaci antiepilettici di I generazione: acido valproico, carbamazepina, fenitoina e fenobarbital. Sono disponibili da molti anni e particolarmente efficaci.
- Farmaci di II generazione: levetiracetam, lamotrigina, oxcarbazepina e topiramato. Sono più tollerabili e sicuri soprattutto per pazienti anziani e donne in età fertile.
- Farmaci di III generazione: lacosamide, perampanel e



Gli Speciali OK



Hiv: quali sono i sintomi e le terapie?

🕒 1 Dicembre 2023



Ictus cerebrale: si possono prevenire 9 casi su 10

🕒 27 Ottobre 2023



La tiroide funziona male? Occhio a questi sintomi

🕒 23 Maggio 2023



Emicrania: ecco perché ne soffre un bambino su 10

🕒 22 Maggio 2023



Pressione alta: a chi viene, quali sono i sintomi, come si cura

🕒 17 Maggio 2023



rufinamide. Sono perlopiù impiegati in trattamenti combinati.

Novità delle terapie per l'epilessia anche per i pazienti farmacoresistenti

Tuttavia, un terzo dei pazienti è **farmcoresistente**. «Intendiamo una persona con epilessia che continua ad avere crisi pur avendo provato almeno due farmaci specifici per il suo tipo di epilessia, ben tollerati, somministrati alla massima dose possibile e per un adeguato periodo di tempo, in monoterapia o in associazione con altri farmaci», spiega Tassi. E dunque, per questi pazienti quali sono le terapie attualmente disponibili?

La terapia chirurgica

Stando alla [Guida delle Epilessie 2023](#), si stima che almeno il 15-20% dei pazienti farmacoresistenti possa trovare beneficio grazie a un intervento neurochirurgico mirato. Il trattamento chirurgico consiste nella rimozione, quando è possibile e senza indurre deficit neurologici, della regione cerebrale responsabile delle crisi, definita **Zona Epilettogena**. Circa il 70% degli individui operati ottiene un ottimo risultato in termini di risoluzione delle crisi e, quindi, di qualità di vita.

Per chi non può essere operato, perché le crisi trovano origine da più zone del cervello o perché l'intervento potrebbe causare danni neurologici rilevanti, è possibile ricorrere a terapie palliative che possono ridurre frequenza e intensità delle crisi, come la stimolazione vagale, la Deep Brain Stimulation (DBS), e la dieta chetogenica.

Terapie per l'epilessia: la stimolazione vagale

Per stimolazione vagale si intende l'invio di stimoli elettrici al nervo vago, mediante un generatore di impulsi posizionato sotto la cute della clavicola. Questa stimolazione può ridurre la frequenza delle crisi.

Deep Brain Stimulation

Come fa sapere la LICE, negli ultimi anni sono state messe a punto alcune metodiche che consentono la possibilità di stimolare direttamente, tramite elettrodi impiantati in regioni cerebrali diverse, alcune aree corticali o sottocorticali in grado di modulare e modificare l'attività epilettica. Tali tecniche, eseguibili solo presso Centri altamente specializzati, sono ad oggi riservate a pazienti farmacoresistenti selezionati.

Dieta chetogenica

La [dieta chetogenica](#) si è rivelata un [ottimo alleato nel controllo delle crisi epilettiche](#). Questo regime alimentare si basa su un'elevata quantità di grassi e una ridotta quota di proteine e carboidrati. Si propone di indurre uno stato di chetosi che simula gli effetti del digiuno. Si obbliga l'organismo a utilizzare i grassi anziché il glucosio come fonte di energia,



mantenendo elevato lo sviluppo di corpi chetonici.

Terapie per l'epilessia: quali sono i prossimi obiettivi?

Nonostante la ricerca per trovare sempre più efficaci terapie vada avanti, ci sono ancora molti obiettivi da raggiungere nella lotta contro l'epilessia. Occorre continuare con sempre maggiore convinzione nella ricerca scientifica e rafforzare le politiche socio sanitarie a favore dei pazienti per migliorare così l'accesso alle cure ed elevare sempre di più gli standard diagnostico-terapeutici.

Bisogna però soprattutto educare ed informare le persone sull'epilessia, sostenendo su larga scala azioni informativo/educative, in particolare nelle scuole primarie e secondarie, allo scopo di abbattere i pregiudizi e le discriminazioni sociali che ancora purtroppo caratterizzano questa patologia. Sono ancora molti **i luoghi comuni** che rendono anche più difficile la gestione sociale della malattia.

- [Come affrontare le malattie neurologiche del terzo millennio?](#)
- [Epilessia e lockdown: peggiorate le crisi in molti pazienti](#)
- [Epilessia: molti insegnanti non saprebbero affrontare una crisi epilettica in classe](#)
- [Scoperta una delle cause dell'epilessia più comune](#)

#epilessia

Condividi



Chiara Caretoni

Giornalista pubblicista, lavora come redattrice per OK Salute e Benessere dal 2015 e dal 2021 è coordinatrice editoriale della redazione digital. È laureata in Lettere Moderne e in Filologia Moderna all'Università Cattolica del Sacro Cuore di Milano, ha accumulato diverse esperienze lavorative tra carta stampata, web e tv, e attualmente conduce anche una rubrica quotidiana di salute su Radio LatteMiele e sul Circuito Nazionale Radiofonico (CNR). Nel 2018 vince il XIV Premio Giornalistico SOI - Società Oftalmologica Italiana, nel 2021 porta a casa la seconda edizione del Premio Giornalistico Umberto Rosa, istituito da Confindustria Dispositivi Medici e, infine, nel 2022 vince il Premio "Tabacco e Salute", istituito da SITAB e Fondazione Umberto Veronesi.

Correlati



LINK: <https://www.rainews.it/tgr/lazio/video/2024/02/giornata-internazionale-dellepilessia-e2310f49-7fcd-4939-b0b0-e9dc21b2de7a.html>



Roma Frosinone Latina | F



dell'epilessia

Nel Lazio oltre 60.000 persone affette da questa malattia, concentrate soprattutto a Roma. Oggi diverse attività di sensibilizzazione

12/02/2024

Nel servizio di Eleonora Fioretti, montaggio Mariangela Fedele, l'intervista a **ORIANO MECARELLI**, Lega Italiana contro l'Epilessia

epilessia

Giornata internazionale dell'epilessia

Lazio

Roma

Tematiche

- Roma
- Frosinone
- Latina
- Rieti
- Viterbo

Redazioni

- Abruzzo
- Basilicata
- Calabria
- Campania
- Emilia Romagna
- Friuli Venezia Giulia
- Furlanija Julijska krajina
- Lazio
- Liguria
- Lombardia

LINK: <https://www.sanitainformazione.it/advocacy-e-associazioni/giornata-internazionale-contro-lepilessia-mecarelli-lice-panchine-viola-in-tutta-i...>

Cerca nel sito...



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

ADVOCACY E ASSOCIAZIONI | 12 Febbraio 2024 12:30

Giornata Internazionale contro l'Epilessia, Mecarelli (Lice): “Panchine viola in tutta Italia per favorire l'inclusione sociale”

“Metti in panchina l'Epilessia” e “Epilessia al cinema: racconti di storie reali. Incontri con le scuole” sono le due iniziative promosse da LICE e Fondazione LICE in occasione della Giornata contro l'Epilessia 2024

di *Isabella Faggiano*



Saranno di colore viola, lo stesso che simboleggia la lotta all'Epilessia e verranno installate in giardini rionali, parchi, viali e all'interno degli ospedali delle principali città d'Italia. Sono le panchine della Campagna di awareness 2024 di LICE, la Lega Italiana contro l'Epilessia, e Fondazione LICE, non a caso intitolata “Metti in panchina l'Epilessia”. L'iniziativa è stata inaugurata in occasione della **Giornata Internazionale contro l'Epilessia**, che si celebra il 12 febbraio. Durante la Giornata è stata mostrata anche una panchina viola progettata ad hoc dal designer statunitense Christopher Edward Bangle, realizzata con la **Fondazione Big Bench Community Project**.

Una malattia dal grande impatto sociale, ma poco conosciuta

Tutte le panchine che verranno via via realizzate, anche nel corso dei prossimi anni, recheranno una targa con il Logo Fondazione LICE e una frase speciale. “Sarà una grande emozione poter riconoscere in tante città d'Italia le panchine viola dedicate all'Epilessia – commenta **Oriano Mecarelli**, Past President LICE -. Le panchine viola rappresenteranno una testimonianza duratura del fatto che l'Epilessia è una malattia molto impattante a livello sociale, ma poco conosciuta e fonte di discriminazione. Sulle nostre panchine sarà bello sedersi per favorire l'inclusione delle persone con Epilessia e il claim ‘Metti in panchina l'Epilessia’ ha anche un particolare significato metaforico: facciamo in modo di riuscire a sconfiggere l'Epilessia e lo stigma che comporta”.

I numeri dell'Epilessia

Nei Paesi industrializzati, l'Epilessia interessa circa una persona su 100. Questa patologia può esordire a 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

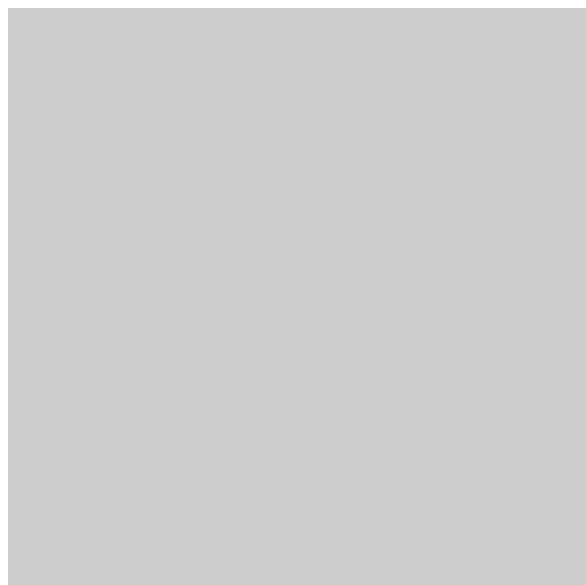
varie cause di sofferenza perinatale, mentre per gli over 75 la causa risiede soprattutto nel concomitante aumento delle patologie legate all'età: ictus cerebrale, malattie neurodegenerative, tumori e traumi cranici.

Epilessia al cinema

Ma le sorprese di LICE e Fondazione LICE per la Giornata dell'Epilessia non finiscono qui: presentata anche l'iniziativa "Epilessia al cinema: racconti di storie reali. Incontri con le scuole". "Quest'anno vogliamo ribadire il nostro impegno contro lo stigma sociale nei confronti delle Persone con Epilessia rivolgendoci ancora una volta ai giovani – dice **Laura Tassi**, presidente LICE e neurologo presso il Centro di Chirurgia dell'Epilessia e del Parkinson "Claudio Munari" del Niguarda, Milano – . L'Epilessia è una malattia cronica che impatta inevitabilmente sulla vita quotidiana di chi ne soffre, anche nei rapporti con le persone, i compagni di scuola, gli amici. LICE da sempre sostiene le Persone con Epilessia a non arrendersi alla propria condizione per affrontare la vita con coraggio, ad ogni età. Ringraziamo i nostri partner e ANEC, senza il loro supporto non saremmo potuti arrivare fin qui".

Un'iniziativa per gli studenti delle scuole superiori

La Campagna "Epilessia al cinema: racconti di storie reali. Incontri con le scuole" è dedicata agli studenti di istituti secondari che parteciperanno alle Matinée al Cinema. L'iniziativa è prevista in dieci città, ognuna sede di un coordinatore LICE, diffuse su tutto il territorio nazionale e saranno realizzate in collaborazione con ANEC, Associazione Nazionale Esercenti Cinema. "È un vero piacere abbracciare l'iniziativa della LICE per la Giornata Internazionale dell'Epilessia – dichiara **Mario Lorini**, Presidente ANEC -. Da sempre in prima fila nel sostegno a campagne informative e formative su argomenti di primaria importanza, l'ANEC (che raggruppa la quasi totalità dei cinema italiani, di qualsiasi tipologia e ubicazione) ha già in passato favorito la più ampia diffusione di spot su temi di rilevanza sociale ed è lieta di accogliere il mondo scolastico nell'iniziativa, in una fase di mercato caratterizzata dalla piena ripresa della frequentazione delle sale cinematografiche. Una ripresa avviata proprio grazie al pubblico giovane e che sta inoltre vivendo in questi mesi il gran ritorno delle scolaresche al cinema".



Il programma dell' "Epilessia al cinema"

Durante le Matinée al Cinema, gli studenti e gli insegnanti potranno assistere alla proiezione di "**Fuori dall'acqua**", il cortometraggio tratto dalla storia di un ragazzo con Epilessia, presentato lo scorso anno al Giffoni Film Festival e alla Mostra Internazionale del Cinema di Venezia. La mattinata prevede anche la proiezione del docufilm LICE "Dissonanze" che racconta l'esperienza di vita con l'Epilessia di due giovani adulti. Infine, in coda alla proiezione, si terrà un dibattito sul tema della conoscenza della malattia e dello stigma sociale che affrontano le Persone con Epilessia, animato dal Coordinatore Regionale LICE, insieme ai ragazzi e agli insegnanti.

I monumenti s'illuminano di viola

"E' davvero un onore per noi – interviene **Antonio Gambardella**, Presidente della Fondazione LICE – poter coinvolgere quest'anno i ragazzi e gli studenti italiani per sensibilizzarli sul tema dell'Epilessia, evidenziando quanto l'inclusione sociale sia importante per chi convive con le Epilessie. Vogliamo costruire con loro un percorso di educazione e divulgazione affinché l'Epilessia non faccia più paura e chi ne soffre non debba più nascondersi".

Anche quest'anno, poi, si rinnova la tradizionale illuminazione dei monumenti italiani: nella serata del 12 febbraio, infatti, i monumenti delle principali città italiane, a partire dal Colosseo, si coloreranno di viola. Numerose, inoltre, le manifestazioni

previste nelle varie Regioni italiane (consultale [qui](#)).

Iscriviti alla Newsletter di Sanità Informazione per rimanere sempre aggiornato



GLI ARTICOLI PIU' LETTI

ADVOCACY E ASSOCIAZIONI

Giornata Internazionale contro l'Epilessia, Mecarelli (Lice): "Panchine viola in tutta Italia per favorire l'inclusione sociale"

"Metti in panchina l'Epilessia" e "Epilessia al cinema: racconti di storie reali. Incontri con le scuole" sono le due iniziative promosse da LICE e Fondazione LICE in occ...

di Isabella Faggiano

POLITICA

Approvato in Consiglio dei Ministri il "decreto anziani". Normata anche la figura del Caregiver

Approvato in via preliminare il Decreto Legislativo sulle politiche in favore delle persone anziane in attuazione della Legge Delega n. 53 del 23 marzo 2023. Stanziamenti per 500 milioni di euro nel b...

di CdRR

POLITICA

Gimbe: "L'autonomia differenziata è uno schiaffo al meridione: il sud sarà sempre più dipendente dalla sanità del nord"

Secondo il Report della Fondazione Gimbe nel 2021 cresce la migrazione sanitaria: un fiume da € 4,25 miliardi scorre verso le regioni del nord. A Emilia-romagna, Lombardia e Veneto il 93,3% del s...

di Redazione

POLITICA

Ministero della Salute: predisposto il Piano Pandemico 2024-2028. Vaccini misura più efficace

Il documento è al vaglio della Conferenza Stato Regioni. Tra le misure ritenute più efficaci, oltre ai vaccini, il potenziamento dei Dipartimenti di prevenzione. In alcuni casi previste ...

di Redazione

RUBRICHE



Ministero

Quando le infezioni ripetute sono pericolose?



Assicurazioni

La polizza di responsabilità civile sanitaria garantisce soltanto nei casi di danno fisico?



Sanità Internazionale

PanFlu Sicilia: se dovesse esplodere una nuova pandemia? «Ecco come ci prepariamo»

LINK: <https://www.vita.it/al-cinema-e-in-panchina-contro-lo-stigma/>

VITA

PUBBLICITÀ

2 ore fa

COMMENTA E CONDIVIDI

Partecipa
Accedi

Menù

[Giornata Mondiale contro l'Epilessia](#)

Al cinema e in panchina contro lo stigma

Due campagne contro lo stigma, lanciate in occasione della giornata mondiale dell'epilessia del 12 febbraio, per tenere accesi i riflettori anche sul lungo periodo

di [REDAZIONE](#)



Quest'anno, in occasione della giornata mondiale dell'epilessia, sono state lanciate due campagne per favorire il mantenimento dell'attenzione sulla discriminazione di cui sono ancora vittime i pazienti con questa malattia neurologica anche al termine delle celebrazioni per la giornata. Che, come ogni anno, prevedono **illuminazione dei monumenti** italiani: nella serata del 12 febbraio, infatti, i monumenti delle principali città italiane, a partire dal Colosseo, si coloreranno di **viola**. Numerose, inoltre, le manifestazioni previste nelle varie Regioni italiane.

Affinché i riflettori rimangano accesi, non solo durante questa importante ricorrenza, ma anche nel lungo termine, la Lega italiana contro l'epilessia [Lice](#) e la [Fondazione Lice](#) hanno lanciato oggi **“Mettili in panchina l'Epilessia”** e **“Epilessia al cinema: racconti di storie reali. Incontri con le scuole”**.

La prima iniziativa promuove la collocazione di **panchine viola**, il colore della lotta all'epilessia, **nelle principali città d'Italia** presso giardini rionali, parchi, viali e all'interno degli ospedali. Si tratta di un progetto a lungo termine che potrà proseguire nel corso degli anni. La seconda iniziativa, svolta in collaborazione con l'**Associazione nazionale esercenti cinema Anec**, si rivolge ai giovani, che vuole sensibilizzare e informare attraverso un percorso di educazione in grado di coinvolgere le scuole e i loro studenti.

«Siamo orgogliosi di annunciare la Campagna 2024» evidenzia **Laura Tassi**, **presidente Lice e neurologa presso il Centro di Chirurgia dell'Epilessia e del Parkinson “Claudio Munari” del Niguarda, Milano**

«quest'anno vogliamo ribadire il nostro impegno **contro lo stigma sociale nei confronti delle persone con epilessia rivolgendoci ancora una volta ai giovani**. L'epilessia è una malattia cronica che impatta inevitabilmente sulla vita quotidiana di chi ne soffre, anche nei rapporti con le persone, i compagni di scuola, gli amici. LICE da sempre sostiene le persone con epilessia a non arrendersi alla propria condizione per affrontare la vita con coraggio, ad ogni età. Ringraziamo i nostri partner e Anec, senza il loro supporto non saremmo potuti arrivare fin qui».

La Campagna **“Epilessia al cinema: racconti di storie reali. Incontri con le scuole”** è dedicata agli studenti di istituti secondari che parteciperanno alle **Matinée al Cinema** ([qui il programma](#)). L'iniziativa è prevista in dieci città, ognuna sede di un Coordinatore LICE, diffuse su tutto il territorio nazionale e saranno realizzate in collaborazione con Anec. Durante gli incontri, verrà proiettato il corto metraggio **“Fuori dall'acqua”**, il cortometraggio tratto dalla storia di un ragazzo con Epilessia, presentato lo scorso anno al Giffoni Film Festival e alla Mostra Internazionale del Cinema di Venezia. Di seguito il trailer:



La mattinata prevede anche la proiezione del **docufilm LICE «Dissonanze»** che racconta l'esperienza di vita con l'epilessia di due giovani adulti. Infine, in coda alla proiezione, si terrà un dibattito

«È davvero un onore per noi» interviene Antonio Gambardella, Presidente della Fondazione LICE «poter coinvolgere quest'anno i ragazzi e gli studenti italiani per sensibilizzarli sul tema dell'epilessia, **evidenziando quanto l'inclusione sociale sia importante per chi convive con le epilessie**. Vogliamo **costruire con loro un percorso di educazione e divulgazione affinché l'epilessia non faccia più paura e chi ne soffre non debba più nascondersi**».

Foto tratta dal film Dissonanze

[I più letti >](#)



- [1 Decreto beneficenza, così il Terzo settore pagherà gli errori di altri](#)
- [2 Contratto delle cooperative sociali: trovato l'accordo per 400mila persone](#)

Epilessia: Lice, cortometraggi al

LINK: <https://www.agensir.it/quotidiano/2024/2/12/epilessia-lice-cortometraggi-al-cinema-per-sensibilizzate-gli-studenti-delle-superiori-e-panchin...>

Epilessia: Lice, cortometraggi al cinema per sensibilizzare gli studenti delle superiori e panchine viola in parchi e viali contro lo stigma 12 Febbraio 2024 @ 13:30 In occasione della Giornata internazionale dell'epilessia, la Lega italiana contro l'epilessia - Lice, e la Fondazione Lice hanno presentato oggi a Roma le due iniziative della Campagna di awareness 2024: 'Epilessia al cinema: racconti di storie reali. Incontri con le scuole' e 'Metti in panchina l'epilessia', entrambe di ampio respiro, affinché i riflettori rimangano accesi, non solo durante questa importante ricorrenza, ma anche nel lungo termine. Al cinema con i ragazzi per parlare di epilessia: questo il primo obiettivo della nuova Campagna Lice e Fondazione Lice in collaborazione con Anec, Associazione nazionale esercenti cinema. Perché di epilessia bisogna parlarne, e sempre di più. Perché è necessario diffondere una corretta conoscenza della patologia e scardinare i tabù che gravano sulla percezione di chi ne soffre. Perché è importante sensibilizzare e informare i più giovani attraverso un percorso di educazione in

grado di coinvolgere le scuole e i loro studenti, grazie alla diffusione del cortometraggio 'Fuori dall'acqua' prodotto lo scorso anno, in collaborazione con Giffoni Film Festival. 'Siamo orgogliosi di annunciare la Campagna 2024 - evidenzia Laura Tassi, presidente Lice e neurologo presso il Centro di chirurgia dell'epilessia e del Parkinson 'Claudio Munari' del Niguarda, Milano - e quest'anno vogliamo ribadire il nostro impegno contro lo stigma sociale nei confronti delle Persone con epilessia rivolgendoci ancora una volta ai giovani. L'epilessia è una malattia cronica che impatta inevitabilmente sulla vita quotidiana di chi ne soffre, anche nei rapporti con le persone, i compagni di scuola, gli amici. Lice da sempre sostiene le persone con epilessia a non arrendersi alla propria condizione per affrontare la vita con coraggio, ad ogni età'. 'Metti in panchina l'epilessia' è la seconda iniziativa presentata oggi, con l'obiettivo di promuovere la collocazione di panchine viola, il colore della lotta all'epilessia, nelle principali città d'Italia (giardini rionali, parchi, viali

e all'interno degli ospedali). Si tratta di un progetto a lungo respiro che potrà proseguire nel corso degli anni. Le panchine viola recheranno una targa con il Logo Fondazione Lice e una frase speciale. La Lice realizzerà con la Fondazione Big Bench Community Project una panchina viola progettata ad hoc dal designer statunitense Christopher Edward Bangle, oggi presente in conferenza stampa. (G.P.T.)

LINK: <https://www.pharmastar.it/news/neuro/giornata-internazionale-dellepilessia-al-via-le-campagne-lice-e-fondazione-lice-2024-43389>

Giornata internazionale dell'epilessia, al via le campagne LICE e Fondazione LICE 2024

Lunedì 12 Febbraio 2024

1
CONDIVISIONI

Condividi

Tweet

in Condividi

In occasione della Giornata Internazionale dell'Epilessia, la Lega Italiana contro l'Epilessia - LICE e la Fondazione LICE, hanno presentato oggi in Conferenza Stampa davanti a una platea di giornalisti e Istituzioni, le due iniziative della Campagna di awareness 2024: "Epilessia al cinema: racconti di storie reali. Incontri con le scuole" e "Mettili in panchina l'Epilessia", entrambe di ampio respiro, affinché i riflettori rimangano accesi, non solo durante questa importante ricorrenza, ma anche nel lungo termine.



In occasione della Giornata Internazionale dell'Epilessia, la Lega Italiana contro l'Epilessia - LICE e la Fondazione LICE, hanno presentato oggi in Conferenza Stampa davanti a una platea di giornalisti e Istituzioni, le due iniziative della Campagna di awareness 2024: "Epilessia al cinema: racconti di storie reali. Incontri con le scuole" e "Mettili in panchina l'Epilessia", entrambe di ampio respiro, affinché i riflettori rimangano accesi, non solo durante questa importante ricorrenza, ma anche nel lungo termine.

Al cinema con i ragazzi per parlare di Epilessia: questo il primo obiettivo della nuova Campagna LICE e Fondazione LICE, in collaborazione con ANEC, Associazione Nazionale Esercenti Cinema. Perché di Epilessia bisogna parlarne, e sempre di più. Perché è necessario diffondere una corretta conoscenza della patologia e scardinare i tabù che gravano sulla percezione di chi ne soffre. Perché è importante sensibilizzare e informare i più giovani attraverso un percorso di educazione in grado di coinvolgere le scuole e i loro studenti, grazie alla diffusione del cortometraggio "Fuori dall'acqua" prodotto lo scorso anno, in collaborazione con Giffoni Film Festival.

"Siamo orgogliosi di annunciare la Campagna 2024 - evidenzia **Laura Tassi**, presidente LICE e neurologo presso il Centro di Chirurgia dell'Epilessia e del Parkinson "Claudio Munari" del Niguarda, Milano - e quest'anno vogliamo ribadire il nostro impegno contro lo stigma sociale nei confronti delle Persone con Epilessia rivolgendoci ancora una volta ai giovani. L'Epilessia è una malattia cronica che impatta inevitabilmente sulla vita quotidiana di chi ne soffre, anche nei rapporti con le persone, i compagni di scuola, gli amici. LICE da sempre sostiene le Persone con Epilessia a non arrendersi alla propria condizione per affrontare la vita con coraggio, ad ogni età. Ringraziamo i nostri partner e ANEC, senza il loro supporto non saremmo potuti arrivare fin qui".

La Campagna "Epilessia al cinema: racconti di storie reali. Incontri con le scuole" è dedicata agli studenti di istituti secondari che parteciperanno alle Matinée al Cinema. L'iniziativa è prevista in dieci città, ognuna sede di un Coordinatore LICE, diffuse su tutto il territorio nazionale e saranno realizzate in collaborazione con ANEC, Associazione Nazionale Esercenti Cinema.

Durante le Matinée al Cinema, gli studenti e gli insegnanti potranno assistere alla proiezione di "Fuori dall'acqua", il cortometraggio tratto dalla storia di un ragazzo con Epilessia, presentato lo scorso anno al Giffoni Film Festival e alla Mostra Internazionale del Cinema di Venezia. La mattinata prevede anche la proiezione del docufilm LICE «Dissonanze» che racconta l'esperienza di vita con l'Epilessia di due giovani adulti. Infine, in coda alla proiezione, si terrà un dibattito sul tema della conoscenza della malattia e dello stigma sociale



SCLEROSI MULTIPLA ECTRIMS 2023

79 PAGINE, 27 ARTICOLI, 5 INTERVISTE



SCARICA IL PDF

INSTANT BOOK

46° CONGRESSO NAZIONALE Lega Italiana contro l'Epilessia

SCARICA IL PDF
DI 30 PAGINE

SCLEROSI MULTIPLA ECTRIMS 2022

64 PAGINE, 2 INTERVISTE, 20 ARTICOLI



SCARICA IL PDF

INSTANT BOOK

Il problema dell'eccessiva sonnolenza diurna causata da narcolessia e apnee ostruttive del sonno

SCARICA IL PDF
DI 40 PAGINE

STRUMENTI E STRATEGIE DI CLINICAL GOVERNANCE NELLA MALATTIA DI PARKINSON 14° FORUM RISK MANAGEMENT IN SANITÀ Firenze, 28 novembre 2019

50 PAGINE, 12 INTERVISTE, 13 ARTICOLI

2019 ANNUAL MEETING GENOA, ITALY • 22-25 JUNE

promozione, si tratta di un lavoro sul tema della conoscenza della malattia e dello stigma sociale che affrontano le Persone con Epilessia, animato dal Coordinatore Regionale LICE, insieme ai ragazzi e agli insegnanti.

La Giornata Internazionale è l'occasione per presentare anche un'altra importante iniziativa della Campagna di awareness 2024 di LICE e Fondazione LICE dal titolo "Mettila in panchina l'Epilessia", con l'obiettivo di promuovere la collocazione di panchine viola, il colore della lotta all'Epilessia, nelle principali città d'Italia (giardini rionali, parchi, viali e all'interno degli ospedali). Si tratta di un progetto a lungo respiro che potrà proseguire nel corso degli anni. Le panchine viola recheranno una targa con il Logo Fondazione LICE e una frase speciale. La LICE realizzerà con la [Fondazione Big Bench Community Project](#) una panchina viola progettata ad hoc dal designer statunitense Christopher Edward Bangle, oggi presente in conferenza stampa.

"Sarà una grande emozione – sottolinea **Oriano Mecarelli**, Past President LICE – poter riconoscere in tante città d'Italia le panchine viola dedicate all'Epilessia e per questo ringraziamo anche la Big Bench Community Project che ci ha affiancato per la realizzazione di una panchina speciale! Le panchine viola rappresenteranno una testimonianza duratura del fatto che l'Epilessia è una malattia molto impattante a livello sociale ma poco conosciuta e fonte di discriminazione. Sulle nostre panchine sarà bello sedersi per favorire l'inclusione delle Persone con Epilessia e il claim "Mettila in panchina l'Epilessia" ha anche un particolare significato metaforico: facciamo in modo di riuscire a sconfiggere l'Epilessia e lo stigma che comporta".

Anche quest'anno, poi, si rinnova la tradizionale illuminazione dei monumenti italiani: nella serata del 12 febbraio, infatti, i monumenti delle principali città italiane, a partire dal Colosseo, si coloreranno di viola. Numerose, inoltre, le manifestazioni previste nelle varie Regioni italiane.

La Campagna di sensibilizzazione per la Giornata del 12 febbraio 2024 ha il sostegno di Rai per la Sostenibilità per il supporto informativo attraverso i canali editoriali Rai.

"E' davvero un onore per noi - interviene **Antonio Gambardella**, Presidente della Fondazione LICE – poter coinvolgere quest'anno i ragazzi e gli studenti italiani per sensibilizzarli sul tema dell'Epilessia, evidenziando quanto l'inclusione sociale sia importante per chi convive con le Epilessie. Vogliamo costruire con loro un percorso di educazione e divulgazione affinché l'Epilessia non faccia più paura e chi ne soffre non debba più nascondersi".

"È un vero piacere per l'ANEC abbracciare l'iniziativa della LICE per la Giornata Internazionale dell'Epilessia – dichiara **Mario Lorini**, Presidente ANEC. - Da sempre in prima fila nel sostegno a campagne informative e formative su argomenti di primaria importanza, l'ANEC (che raggruppa la quasi totalità dei cinema italiani, di qualsiasi tipologia e ubicazione) ha già in passato favorito la più ampia diffusione di spot su temi di rilevanza sociale ed è lieta di accogliere il mondo scolastico nell'iniziativa, in una fase di mercato caratterizzata dalla piena ripresa della frequentazione delle sale cinematografiche. Una ripresa avviata proprio grazie al pubblico giovane e che sta inoltre vivendo in questi mesi il gran ritorno delle scolaresche al cinema".

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 UCB Pharma, Jazz Pharmaceuticals, Eisai, Lusofarmaco per il contributo non condizionante alla Campagna.

LICE e Fondazione LICE ringraziano, inoltre, KIKO presente oggi con rossetti viola in omaggio per tutti i partecipanti alla conferenza stampa.

La Giornata Internazionale dell'Epilessia 2024 ha ottenuto i Patrocini del Comune di Roma e Città Metropolitana di Roma Capitale.

Nei Paesi industrializzati, l'Epilessia interessa circa 1 persona su 100. Questa patologia può esordire a 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.

CENTRO CONGRESSI - PORTO ANTICO DI GENOVA
GUARDA I VIDEO

LE RETI PARKINSON REGIONALI E I PDTA AZIENDALI
13° FORUM RISK MANAGEMENT IN SANITÀ
49 PAGINE, 9 INTERVISTE, 11 ARTICOLI
SCARICA IL PDF

INSTANT PRESS BOOK
SMA, LA RIVOLUZIONE È COMINCIATA
SCARICA IL PDF DI 24 PAGINE

PARKINSON
EVOLUZIONE E CRITICITÀ DEI PERCORSI DIAGNOSTICO TERAPEUTICI ASSISTENZIALI
Firenze, 29 novembre 2017
65 PAGINE, 14 ARTICOLI, 13 INTERVISTE
SCARICA IL PDF

11° FORUM RISK MANAGEMENT IN SANITÀ
Firenze, 1 dicembre 2016
PARKINSON E PDTA
SCARICA IL PDF
38 PAGINE, 6 ARTICOLI, 7 INTERVISTE

LINK: <https://www.aboutpharma.com/scienza-ricerca/giornata-internazionale-epilessia-progressi-nelle-cure-ma-va-abbattuto-lo-stigma-anche-partendo...>



News
Rubriche
Eventi e Convegni
AboutAcademy
Prodotti editoriali
AboutJob
Multimedia

Giornata internazionale epilessia, progressi nelle cure, ma va abbattuto lo stigma. Anche partendo dalle scuole



pubblicato il: 12 Febbraio 2024
edizione AboutPharma

avanti nella gestione dell'epilessia, dal trattamento all'aspetto sociale, anche se molto resta ancora da fare. Lo ricordano gli esperti in occasione Giornata internazionale dell'epilessia che si svolge ogni anno il 12 febbraio.

“Confronta l'ignoranza” afferma **Giuseppe Zaccaria**, presidente dell'Associazione fuori dall'ombra insieme per l'epilessia. “È necessario superare il vero stigma che tuttora la diagnosi di epilessia porta con sé e che provoca discriminazioni e diffidenze nei diversi mondi in cui le persone con epilessia vivono. Informare e aggiornare sui progressi raggiunti nella comprensione dei meccanismi fisiopatologici della malattia e delle opzioni di trattamento. Bisogna parlare di epilessia a tutti i livelli, con la persona affetta, con la sua famiglia, a livello di società civile”.

“In questa direzione va l'iniziativa dell'Ospedale Pediatrico Bambino Gesù che ha formato oltre 6mila insegnanti per gestire le crisi con il progetto “La scuola non ha paura delle crisi”.

a malattia soprattutto pediatrica

l'epilessia è una malattia neurologica che colpisce tra i 50 e i 75 milioni di persone nel mondo, 6 milioni in Europa, circa 500mila in Italia, il 30% dei casi è resistente alla terapia. Oltre alle rilevanti implicazioni mediche può avere un impatto sul benessere psicologico e sugli aspetti sociali della vita delle persone, lavoro, relazioni personali, qualità della vita. I più colpiti sono i bambini: nel 60% dei casi, infatti, la malattia insorge prima della nascita, entro i 13-14 anni, con possibili conseguenze negative sullo sviluppo psicomotorio e ricadute sul piano sociale.

la gestione della crisi

l'epilessia si manifesta con crisi di vario tipo che possono presentarsi in qualsiasi momento della giornata. Circa il 90% delle crisi epilettiche dura meno di 2 minuti e richiede solo assistenza fisica, ma non interventi medici. Quando la crisi dura più a lungo può essere necessaria l'assistenza in ospedale e il ricovero in centri di terapia intensiva. In queste situazioni una somministrazione corretta e tempestiva di farmaci specifici può aiutare a superare la crisi, evitare il ricovero e, soprattutto, impedire gravi conseguenze per il paziente.

notte chiamate di emergenza

per questo nel 2016 il centro romano ha avviato una collaborazione con la Lega italiana contro l'epilessia (Lice), che ha coinvolto 130 ospedali di Roma e provincia. Dall'avvio del progetto nelle scuole aderenti sono state registrate centinaia di crisi epilettiche: grazie alle competenze fornite con la formazione, gli attacchi epilettici in classe sono stati gestiti in maniera appropriata, le chiamate al 112 sono nettamente diminuite e il numero di accessi impropri al Pronto Soccorso è stato pressoché azzerato.

formazione

Progetto nelle scuole è stato concepito per offrire un sostegno mirato agli studenti affetti da epilessia coinvolgendo attivamente il personale specialistico specializzato” sottolinea **Nicola Specchio**, responsabile di Neurologia dell’Epilessia e Disturbi del Movimento del Bambino Gesù. Alle prime edizioni, l’iniziativa ha ottenuto risultati al di sopra delle aspettative, contribuendo a creare un ambiente sicuro e inclusivo per i bambini e i ragazzi con questa patologia”

La vita educativa è curata dal personale specializzato del Bambino Gesù (medici, psicologi, infermieri) tramite incontri periodici nelle scuole. Durante le esercitazioni pratiche e video-tutorial, gli insegnanti vengono preparati ad affrontare gli attacchi epilettici e a somministrare correttamente, se necessario, i farmaci in grado di interrompere la crisi che si manifestano in classe.

Problema delle recidive

Avanti sono stati fatti anche dalla ricerca in ambito epilettologico a partire dalla metà del secolo scorso, come ricorda l’Associazione fuori ombra insieme per l’epilessia. “Attualmente in circa il 70% dei casi le terapie disponibili si rivelano adeguate consentendo un ottimo controllo delle crisi epilettiche e una prognosi favorevole” continua l’Associazione. “Restano però da risolvere il problema della farmacoresistenza e quello delle recidive. Queste ultime, in particolare, si presentano in molte forme di epilessia quando la terapia viene sospesa, anche dopo anni di regolare trattamento”.

Medicina di precisione

Proprio per la cura dell’epilessia come per molti altri settori però, la direzione intrapresa è quella della medicina di precisione, sempre più personalizzata, in base al sesso, all’età, alla condizione generale del paziente e possibilmente in base alla causa sottostante. Aggiunge **Stefano Sartori**, neurologo ed epilettologo pediatrico presso la Clinica Pediatrica dell’Azienda Ospedale Università di Padova: “Nel futuro ci saranno sicuramente nuovi farmaci anticrisi più efficaci e con sempre meno effetti collaterali, ma l’auspicio è quello di ottenere sempre di più terapie che vadano ad agire direttamente sulla causa dell’epilessia. In questo senso enormi avanzamenti si stanno facendo per esempio nell’ambito della immunologia e della genetica dell’epilessia”.

Indagini sulle cause

La quota significativa delle epilessie che si manifestano in età infantile e pediatrica più in generale è dovuta infatti a difetti genetici. L’identificazione di una specifica base genetica può favorire la scelta dei farmaci anticrisi più efficaci in quella specifica condizione – continua Sartori – e pone le basi per future terapie eziologiche, che vadano cioè ad agire direttamente sulla causa sottostante, come succede già in altre patologie neurologiche geneticamente determinate”.

Ruolo della neuroinfiammazione

La crescente attenzione inoltre è stata riservata ultimamente al ruolo della neuroinfiammazione in ambito epilettologico. Le crisi epilettiche e le epilessie, possono essere indotte, favorite o mantenute da meccanismi immunologici. Precisa Sartori: “Farmaci diretti contro la neuroinfiammazione potrebbero rappresentare il futuro della cura di alcune forme di epilessia.

Centri di chirurgia dedicati

Un aspetto che resta cruciale e di primo piano per la cura dell’epilessia è la chirurgia – conclude l’epilettologo – che, nei casi selezionati, può garantire la guarigione dall’epilessia o una significativa riduzione delle crisi. Per questo è importante l’istituzione nelle varie regioni di centri di cura dell’epilessia sia per l’età pediatrica sia per l’età adulta. Serve un impegno condiviso di medici, ricercatori, società scientifiche, ospedali, università ed aziende in sinergia con le persone affette da epilessia, le loro associazioni ed il mondo civile in tutte le sue componenti”.

Tag: [crisi epilettiche](#) / [epilessia](#) / [stigma epilessia](#) /

INDIVIDUI



IP-DATE

LINK: <https://www.tecnomedicina.it/epilessia-al-cinema-e-metti-in-panchina-le-epilessia-al-via-le-campagne-lice-e-fondazione-lice-2024/>

Villaggio Tecnologico Tech4Trade Zampe Libere Switch On InnovArte

TECNOMEDICINA

Home Chi siamo News Informatv Radio Salus Luoghi della Salute

“Epilessia al cinema” e “Metti in panchina l’epilessia”: al via le campagne LICE e Fondazione LICE 2024

Redazione 12 Febbraio 2024

In occasione della **Giornata Internazionale dell’Epilessia**, la **Lega Italiana Contro l’Epilessia – LICE** e la **Fondazione LICE**, hanno presentato le due iniziative della Campagna di awareness 2024: **“Epilessia al cinema: racconti di storie reali. Incontri con le scuole”** e **“Metti in panchina l’Epilessia”**, entrambe di ampio respiro, affinché i riflettori rimangano accesi, non solo durante questa importante ricorrenza, ma anche nel lungo termine.

Print PDF

Al cinema con i ragazzi per parlare di Epilessia: questo il primo obiettivo della nuova Campagna LICE e Fondazione LICE, in collaborazione con **ANEC, Associazione Nazionale Esercenti Cinema**. Perché di Epilessia bisogna parlarne, e sempre di più. Perché è necessario diffondere una corretta conoscenza della patologia e scardinare i tabù che gravano sulla percezione di chi ne soffre. Perché è importante sensibilizzare e informare i più giovani attraverso un percorso di educazione in grado di coinvolgere le scuole e i loro studenti, grazie alla diffusione del cortometraggio **“Fuori dall’acqua”** prodotto lo scorso anno, in collaborazione con Giffoni Film Festival.

“Siamo orgogliosi di annunciare la Campagna 2024 – evidenza **Laura Tassi**, presidente LICE e neurologo presso il Centro di Chirurgia dell’Epilessia e del Parkinson “Claudio Munari” del Niguarda, Milano – e quest’anno vogliamo ribadire il nostro impegno contro lo stigma sociale nei confronti delle Persone con Epilessia rivolgendoci ancora una volta ai giovani. L’Epilessia è una malattia cronica che impatta inevitabilmente sulla vita quotidiana di chi ne soffre, anche nei rapporti con le persone, i compagni di scuola, gli amici. LICE da sempre sostiene le Persone con Epilessia a non arrendersi alla propria condizione per affrontare la vita con coraggio, ad ogni età. Ringraziamo i nostri partner e ANEC, senza il loro supporto non saremmo potuti arrivare fin qui”.

La Campagna **“Epilessia al cinema: racconti di storie reali. Incontri con le scuole”** è dedicata agli studenti di istituti secondari che parteciperanno alle **Matinée al Cinema**. L’iniziativa è prevista in dieci città, ognuna sede di un Coordinatore LICE, diffuse su tutto il territorio nazionale e saranno realizzate in collaborazione con **ANEC, Associazione Nazionale Esercenti Cinema**.

Durante le **Matinée al Cinema**, gli studenti e gli insegnanti potranno assistere alla proiezione di **“Fuori dall’acqua”**, il cortometraggio tratto dalla storia di un ragazzo con Epilessia, presentato lo scorso anno al Giffoni Film Festival e alla Mostra Internazionale del Cinema di Venezia. La mattinata prevede anche la proiezione del **docufilm LICE «Dissonanze»** che racconta l’esperienza di vita con l’Epilessia di due giovani adulti. Infine, in coda alla proiezione, si terrà un dibattito sul tema della conoscenza della malattia e dello stigma sociale che affrontano le Persone con Epilessia, animato dal Coordinatore Regionale LICE, insieme ai ragazzi e agli insegnanti.

La Giornata Internazionale è l’occasione per presentare anche un’altra importante iniziativa della Campagna di awareness 2024 di LICE e Fondazione LICE dal titolo **“Metti in panchina l’Epilessia”**,

Search ... Search

Archivio articoli

Seleziona il mese

In evidenza



L’approccio virtuoso alla...
Si è tenuto lo scorso lunedì 15 gennaio 2024, alle ore 17.30, il webinar dal titolo

“L’approccio virtuoso alla demenza – Alimentazione, assistenza e trattamento delle persone affette da demenza”, organizzato dalle redazioni di Tecnomedicina e Radio Salus, in collaborazione con Villaggio Amico di Gerenzano (VA). Moderati dal direttore responsabile di Tecnomedicina, il giornalista scientifico Roberto Bonin, sono intervenute la Dott.ssa Debora Cantarutti, nutrizionista ed esperta in nutrigenomica, la Dott.ssa Sara Maria Colombo, specialista in Medicina Interna, e la Dott.ssa Marina Indino, Direttore Generale di Villaggio Amico. Oltre alle più moderne tecniche di assistenza e approccio ai malati di demenza, particolare focus è stato dedicato alla corretta alimentazione e nutrizione di questi particolari pazienti, finalizzati a un migliore e più efficace trattamento e gestione, sia all’interno del proprio domicilio o di strutture assistenziali dedicate. Di estrema importanza sarà anche l’apporto dell’esperienza in questo particolare settore accumulata negli anni dai professionisti di Villaggio Amico. In particolare, la dott.ssa Colombo ha presentato i diversi tipi di demenze, con un focus sull’Italia, soffermandosi sui segnali d’allarme. Ha anche discusso della correlazione tra demenza e sarcopenia dell’anziano, la perdita progressiva di tessuto muscolare, spiegando l’innovativo approccio all’alimentazione studiato in Villaggio Amico. Successivamente, la dott.ssa Cantarutti ha affrontato il tema dell’alimentazione e della correlazione tra

con l'obiettivo di promuovere la collocazione di **panchine viola**, il colore della lotta all'Epilessia, nelle principali città d'Italia. Si tratta di un progetto a lungo respiro che potrà proseguire nel corso degli anni. Le panchine viola riceveranno una targa con il Logo Fondazione LICE e una frase speciale. La LICE realizzerà con la **Fondazione Big Bench Community Project** una panchina viola progettata ad hoc dal designer statunitense **Christopher Edward Bangle**.

"Sarà una grande emozione – sottolinea **Oriano Mecarelli**, Past President LICE – poter riconoscere in tante città d'Italia le panchine viola dedicate all'Epilessia e per questo ringraziamo anche la Big Bench Community Project che ci ha affiancato per la realizzazione di una panchina speciale! Le panchine viola rappresenteranno una testimonianza duratura del fatto che l'Epilessia è una malattia molto impattante a livello sociale ma poco conosciuta e fonte di discriminazione. Sulle nostre panchine sarà bello sedersi per favorire l'inclusione delle Persone con Epilessia e il claim "Metti in panchina l'Epilessia" ha anche un particolare significato metaforico: facciamo in modo di riuscire a sconfiggere l'Epilessia e lo stigma che comporta".

Anche quest'anno, poi, si rinnova la tradizionale illuminazione dei monumenti italiani: nella serata del 12 febbraio, infatti, i monumenti delle principali città italiane, a partire dal Colosseo, si coloreranno di **viola**. Numerose, inoltre, le manifestazioni previste nelle varie Regioni italiane.

La Campagna di sensibilizzazione per la Giornata del 12 febbraio 2024 ha il sostegno di **Rai per la Sostenibilità** per il supporto informativo attraverso i canali editoriali Rai.

"E' davvero un onore per noi – interviene **Antonio Gambardella**, Presidente della Fondazione LICE – poter coinvolgere quest'anno i ragazzi e gli studenti italiani per sensibilizzarli sul tema dell'Epilessia, evidenziando quanto l'inclusione sociale sia importante per chi convive con le Epilessie. Vogliamo costruire con loro un percorso di educazione e divulgazione affinché l'Epilessia non faccia più paura e chi ne soffre non debba più nascondersi".

"È un vero piacere per l'ANEC abbracciare l'iniziativa della LICE per la Giornata Internazionale dell'Epilessia – dichiara **Mario Lorini**, Presidente ANEC.- Da sempre in prima fila nel sostegno a campagne informative e formative su argomenti di primaria importanza, l'ANEC ha già in passato favorito la più ampia diffusione di spot su temi di rilevanza sociale ed è lieta di accogliere il mondo scolastico nell'iniziativa, in una fase di mercato caratterizzata dalla piena ripresa della frequentazione delle sale cinematografiche. Una ripresa avviata proprio grazie al pubblico giovane e che sta inoltre vivendo in questi mesi il gran ritorno delle scolaresche al cinema".

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 **UCB Pharma, Jazz Pharmaceuticals, Eisai, Lusofarmaco per il contributo non condizionante alla Campagna**.

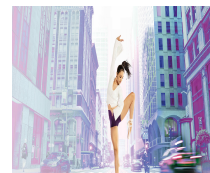
LICE e Fondazione LICE ringraziano, inoltre, **KIKO**. La **Giornata Internazionale dell'Epilessia 2024** ha ottenuto i Patrocini del **Comune di Roma e Città Metropolitana di Roma Capitale**.

Nei Paesi industrializzati, l'Epilessia interessa circa 1 persona su 100. Questa patologia può esordire a 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.

Articoli correlati:

salute intestinale e malattie neurodegenerative. Ha parlato del ruolo del microbiota intestinale nell'influenzare la salute mentale, della permeabilità intestinale e dell'importanza delle proteine e del magnesio. Ha anche evidenziato alcuni componenti naturali presenti nei cibi che si sono rivelati particolarmente utili per il benessere del cervello, come i polifenoli e le antocianine. Infine, la dott.ssa Marina Indino, Direttore Generale di Villaggio Amico, ha concluso il webinar. Riguardo alla modalità di accoglienza e gestione del paziente Alzheimer in RSA, ha presentato i progetti del nucleo Alzheimer e Comunità Amica delle Persone con Demenza. La dottoressa Indino ha dichiarato: "Siamo fieri di condividere le nostre esperienze e le migliori pratiche nell'assistenza alle persone affette da demenza. Da anni lavoriamo con professionalità ricercando gli approcci assistenziali più innovativi e mirati che diano una risposta concreta ai bisogni della persona anziana e con demenza e supporto alle famiglie. Ci avvaliamo di professionisti con grande esperienza e puntiamo molto sulla formazione dei nostri nuovi operatori. Adottiamo un approccio globale alla persona, infatti, partendo dalla sua storia personale studiamo il miglior assetto alimentare, ambientale e terapeutico, avvalendoci anche delle terapie non farmacologiche e degli approcci sensoriali più all'avanguardia. I nostri valori di accoglienza, unicità ed innovazione si coniugano bene con il concetto fondamentale di formazione che ci ha portato negli anni a diventare sede di tirocini universitari e ad avviare percorsi formativi mirati per tutte le professioni sanitarie. Abbiamo inoltre sviluppato un approccio innovativo acquatico per la gestione del disturbo del comportamento e lavoriamo costantemente per promuovere una maggiore consapevolezza e sensibilizzazione sulla demenza nella nostra comunità". L'evento è stato trasmesso online ed è disponibile on demand su Radio Salus e sul canale YouTube di Tecnomedicina, al link: <https://www.youtube.com/watch?v=hizoenKWcn8>.

ADV News



Gedeon Richter Italia...
Gedeon Richter Italia, azienda farmaceutica da sempre al fianco

LINK: <https://www.avveniredicalabria.it/epilessia-lice-cortometraggi-al-cinema-per-sensibilizzate-gli-studenti-delle-superiori-e-panchine-viola-in...>

AVVENIRE DI CALABRIA



Epilessia: Lice, cortometraggi al cinema per sensibilizzare gli studenti delle superiori e panchine viola in parchi e viali contro lo stigma

di Redazione Web

12 Febbraio 2024



Non perdere i nostri aggiornamenti, segui il nostro canale Telegram: [VAI AL CANALE](#)

In occasione della Giornata internazionale dell'epilessia, la Lega italiana contro l'epilessia – Lice, e la Fondazione Lice hanno presentato oggi a Roma le due iniziative della Campagna di awareness 2024: "Epilessia al cinema: racconti di storie reali. Incontri con le scuole" e "Metti in panchina l'epilessia", entrambe di ampio respiro, affinché i riflettori rimangano accesi, non solo durante questa importante ricorrenza, ma anche nel lungo termine.

Al cinema con i ragazzi per parlare di epilessia: questo il primo obiettivo della nuova Campagna Lice e Fondazione Lice in collaborazione con Anec, Associazione nazionale esercenti cinema. Perché di epilessia bisogna parlarne, e sempre di più. Perché è necessario diffondere una corretta conoscenza della patologia e scardinare i tabù che gravano sulla percezione di chi ne soffre. Perché è importante sensibilizzare e informare i

più giovani attraverso un percorso di educazione in grado di coinvolgere le scuole e i loro studenti, grazie alla diffusione del cortometraggio “Fuori dall’acqua” prodotto lo scorso anno, in collaborazione con Giffoni Film Festival.

“Siamo orgogliosi di annunciare la Campagna 2024 – evidenzia Laura Tassi, presidente Lice e neurologo presso il Centro di chirurgia dell’epilessia e del Parkinson “Claudio Munari” del Niguarda, Milano – e quest’anno vogliamo ribadire il nostro impegno contro lo stigma sociale nei confronti delle Persone con epilessia rivolgendoci ancora una volta ai giovani. L’epilessia è una malattia cronica che impatta inevitabilmente sulla vita quotidiana di chi ne soffre, anche nei rapporti con le persone, i compagni di scuola, gli amici. Lice da sempre sostiene le persone con epilessia a non arrendersi alla propria condizione per affrontare la vita con coraggio, ad ogni età”.

“Metti in panchina l’epilessia” è la seconda iniziativa presentata oggi, con l’obiettivo di promuovere la collocazione di panchine viola, il colore della lotta all’epilessia, nelle principali città d’Italia (giardini rionali, parchi, viali e all’interno degli ospedali). Si tratta di un progetto a lungo respiro che potrà proseguire nel corso degli anni. Le panchine viola recheranno una targa con il Logo Fondazione Lice e una frase speciale. La Lice realizzerà con la Fondazione Big Bench Community Project una panchina viola progettata ad hoc dal designer statunitense Christopher Edward Bangle, oggi presente in conferenza stampa.

Scarica l’articolo in [pdf](#) / [txt](#) / [rtf](#) /

The post [Epilessia: Lice, cortometraggi al cinema per sensibilizzate gli studenti delle superiori e panchine viola in parchi e viali contro lo stigma](#) first appeared on [AgenSIR](#).

Fonte: Agensir



Articoli Correlati



Diocesi: Ragusa, da giovedì mons. La Placa in visita pastorale alla comunità della Immacolata Concezione della B. V. Maria a Chiaramonte Gulfi

12 Febbraio 2024 Diocesi: Ragusa, da giovedì mons. La Placa in visita pastorale alla comunità della Immacolata Concezione della B. V. Maria a Chiaramonte Gulfi



LINK: <https://agenparl.eu/2024/02/12/comunicato-citta-metropolitana-roma/>

TRENDING LAZIO, POMEZIA, ZUCCA... Simposio nazionale... Coline... [f](#) [X](#) [@](#) [in](#) [🌐](#)
lunedì 12 Febbraio 2024



- Homepage
- Editoriali
- Agenparl International
- Mondo
- Politica
- Economia
- Regioni
- Università
- Cultura
- Futuro
- Sport & Motori



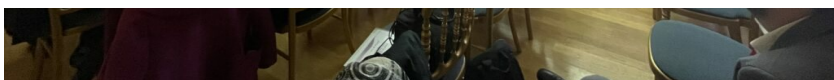
[Home](#) » [Comunicato Città metropolitana Roma](#)

Comunicato Città metropolitana Roma



By —12 Febbraio 2024 [🗨️](#) Nessun commento [🕒](#) 2 Mins Read





(AGENPARL) – Lun 12 febbraio 2024 In occasione della “Giornata Internazionale dell’Epilessia”, la Lega Italiana contro l’Epilessia e la sua Fondazione, con il patrocinio di Roma Capitale e della Città metropolitana di Roma, hanno presentato a Palazzo Valentini, due campagne sull’”Epilessia al Cinema” e “Metti in panchina l’Epilessia”.

“Le due istituzioni che oggi accolgono questa importante iniziativa possono svolgere un ruolo importantissimo. Ci sono ancora due questioni irrisolte; lo stigma e quindi la paura nei contesti scolastici e nel mondo del lavoro, dove la difficoltà di accettare l’inserimento di persone con questa patologia è ancora molto alta.

Si è lavorato pochissimo nella nostra regione sull’integrazione socio-sanitaria. Garantire l’inclusione sociale è fondamentale, non solo perché, noi non siamo la nostra malattia, ma c’è bisogno di valorizzare quelle che sono le capacità della persona nel loro contesto. Non basta la presa in carico della cura farmacologica, serve soprattutto l’accoglienza nel garantire le giuste aspettative che ogni persona affetta da questa patologie vuole far emergere.

Il nostro lavoro nelle Istituzioni è quello di costruire una comunità accogliente, che sappia ascoltare e aiutare chi è in difficoltà e creare le condizioni di creare progetti personalizzati legati alle capacità individuali.

In questo siamo molto in ritardo. Esistono però delle buone pratiche alle quali possiamo far riferimento. Partendo dal budget di salute, sul quale la Città metropolitana sta lavorando da mesi per rideterminare condizioni differenti e soprattutto calate nella realtà dei singoli, esistono progetti come il Peer to Peer, che ha avuto un valore unico per una comunità scolastica che ha preso in carico oltre 300 tra ragazze e ragazzi con difficoltà e in abbandono scolastico, facendoli integrare e garantendo una dimensione umana e un percorso didattico adeguato.

Insieme al Consigliere Delegato Rocco Ferraro, aderiamo alla campagna “metti in panchina l’epilessia”, individuando nel territorio delle Riserve naturali posti di ristoro dove installare panchine riconducibili al progetto e suggerendo ai Comuni di sostenere questa importante iniziativa”.

Tiziana Biolghini, Consigliera Delegata Pari Opportunità e Politiche sociali della Città metropolitana di Roma

SHARE.



RELATED POSTS

LAZIO

[LAZIO. POMEZIA, ZUCCALA’ \(M5S\): “Amministrazione Felici al capolinea, la Sindaca si dimetta”](#)

12 Febbraio 2024

AGENPARL ITALIA

[Liceo Made in Italy: Frassinetti \(FdI\), Scuola d’eccellenza che preparerà giovani a tutelare e promuovere nostri prodotti](#)

12 Febbraio 2024

AGROALIMENTARE

Giornata Internazionale Epilessia, via a Campagne LICE e Fondazione LICE

LINK: <https://lacittadiroma.it/giornata-internazionale-epilessia-via-a-campagne-lice-e-fondazione-lice/>



Giornata Internazionale Epilessia, via a Campagne LICE e Fondazione LICE
Attualità Giornata Internazionale Epilessia, via a Campagne LICE e Fondazione LICE
By admin 12/02/2024 Roma, 12 feb. (askanews) - In occasione della Giornata Internazionale dell'Epilessia, la Lega Italiana Contro l'Epilessia - LICE e la Fondazione LICE, hanno presentato oggi le due iniziative della Campagna di awareness 2024: 'Epilessia al cinema: racconti di storie reali. Incontri con le scuole' e 'Metti in panchina l'Epilessia', entrambe di ampio respiro, affinché i riflettori rimangano accesi, non solo durante questa importante ricorrenza, ma anche nel lungo termine. Al cinema con i ragazzi per parlare di Epilessia: questo il primo obiettivo della nuova Campagna LICE e Fondazione LICE, in collaborazione con ANEC, Associazione Nazionale Esercenti Cinema. Perché di Epilessia bisogna parlarne,

e sempre di più. Perché è necessario diffondere una corretta conoscenza della patologia e scardinare i tabù che gravano sulla percezione di chi ne soffre. Perché è importante sensibilizzare e informare i più giovani attraverso un percorso di educazione in grado di coinvolgere le scuole e i loro studenti, grazie alla diffusione del cortometraggio 'Fuori dall'acqua' prodotto lo scorso anno, in collaborazione con Giffoni Film Festival. 'Siamo orgogliosi di annunciare la Campagna 2024 - evidenzia Laura Tassi, presidente LICE e neurologo presso il Centro di Chirurgia dell'Epilessia e del Parkinson 'Claudio Munari' del Niguarda, Milano - e quest'anno vogliamo ribadire il nostro impegno contro lo stigma sociale nei confronti delle Persone con Epilessia rivolgendoci ancora una volta ai giovani. L'Epilessia è una malattia cronica che impatta inevitabilmente sulla vita

quotidiana di chi ne soffre, anche nei rapporti con le persone, i compagni di scuola, gli amici. LICE da sempre sostiene le Persone con Epilessia a non arrendersi alla propria condizione per affrontare la vita con coraggio, ad ogni età. Ringraziamo i nostri partner e ANEC, senza il loro supporto non saremmo potuti arrivare fin qui'. La Campagna 'Epilessia al cinema: racconti di storie reali. Incontri con le scuole' è dedicata agli studenti di istituti secondari che parteciperanno alle Matinée al Cinema. L'iniziativa è prevista in dieci città, ognuna sede di un Coordinatore LICE, diffuse su tutto il territorio nazionale e saranno realizzate in collaborazione con ANEC, Associazione Nazionale Esercenti Cinema. Durante le Matinée al Cinema, gli studenti e gli insegnanti potranno assistere alla proiezione di 'Fuori dall'acqua', il cortometraggio tratto dalla storia di un ragazzo con

Epilessia, presentato lo scorso anno al Giffoni Film Festival e alla Mostra Internazionale del Cinema di Venezia. La mattinata prevede anche la proiezione del docufilm LICE «Dissonanze» che racconta l'esperienza di vita con l'Epilessia di due giovani adulti. Infine, in coda alla proiezione, si terrà un dibattito sul tema della conoscenza della malattia e dello stigma sociale che affrontano le Persone con Epilessia, animato dal Coordinatore Regionale LICE, insieme ai ragazzi e agli insegnanti. La Giornata Internazionale è l'occasione per presentare anche un'altra importante iniziativa della Campagna di awareness 2024 di LICE e Fondazione LICE dal titolo 'Mettila in panchina l'Epilessia', con l'obiettivo di promuovere la collocazione di panchine viola, il colore della lotta all'Epilessia, nelle principali città d'Italia (giardini rionali, parchi, viali e all'interno degli ospedali). Si tratta di un progetto a lungo respiro che potrà proseguire nel corso degli anni. Le panchine viola riceveranno una targa con il Logo Fondazione LICE e una frase speciale. La LICE realizzerà con la Fondazione Big Bench Community Project una panchina viola progettata ad hoc dal designer statunitense Christopher Edward Bangle,

oggi presente in conferenza stampa. Anche quest'anno, poi, si rinnova la tradizionale illuminazione dei monumenti italiani: nella serata del 12 febbraio, infatti, i monumenti delle principali città italiane, a partire dal Colosseo, si coloreranno di viola. Numerose, inoltre, le manifestazioni previste nelle varie Regioni italiane.

Giornata Internazionale Epilessia , via a Campagne Lice e Fondazione Lice

Giornata Internazionale **Epilessia**, via a Campagne **Lice** e Fondazione **Lice** Attualità
Giornata Internazionale **Epilessia**, via a Campagne **Lice** e Fondazione **Lice**

LINK: <https://venezia24.com/giornata-internazionale-epilessia-via-a-campagne-lice-e-fondazione-lice/>

Giornata Internazionale Epilessia, via a Campagne LICE e Fondazione LICE

Attualità > Giornata Internazionale Epilessia, via a Campagne LICE e Fondazione LICE



www.lice.it



SOSTIENICI!

Fondazione Epilessia LICE

IBAN:IT87E0335901600100000060774

DONA IL

5x1000

C.F. 97609380585



FondazioneEpilessiaLICE



By admin

12/02/2024

Roma, 12 feb. (askanews) - In occasione della Giornata Internazionale dell'Epilessia, la Lega Italiana Contro l'Epilessia - LICE e la Fondazione LICE, hanno presentato oggi le due iniziative della Campagna di awareness 2024: "Epilessia al cinema: racconti di storie reali. Incontri con le scuole" e "Metti in

panchina l'Epilessia", entrambe di ampio respiro, affinché i riflettori rimangano accesi, non solo durante questa importante ricorrenza, ma anche nel lungo termine. Al cinema con i ragazzi per parlare di Epilessia: questo il primo obiettivo della nuova Campagna LICE e Fondazione LICE, in collaborazione con ANEC, Associazione Nazionale Esercenti Cinema. Perché di Epilessia bisogna parlarne, e sempre di più. Perché è necessario diffondere una corretta conoscenza della patologia e scardinare i tabù che gravano sulla percezione di chi ne soffre. Perché è importante sensibilizzare e informare i più giovani attraverso un percorso di educazione in grado di coinvolgere le scuole e i loro studenti, grazie alla diffusione del cortometraggio "Fuori dall'acqua" prodotto lo scorso anno, in collaborazione con Giffoni Film Festival. "Siamo orgogliosi di annunciare la Campagna 2024 - evidenza Laura Tassi, presidente LICE e neurologo presso il Centro di Chirurgia dell'Epilessia e del Parkinson "Claudio Munari" del Niguarda, Milano - e quest'anno vogliamo ribadire il nostro impegno contro lo stigma sociale nei confronti delle Persone con Epilessia rivolgendoci ancora una volta ai giovani. L'Epilessia è una malattia cronica che impatta inevitabilmente sulla vita quotidiana di chi ne soffre, anche nei rapporti con le persone, i compagni di scuola, gli amici. LICE da sempre sostiene le Persone con Epilessia a non arrendersi alla propria condizione per affrontare la vita con coraggio, ad ogni età. Ringraziamo i nostri partner e ANEC, senza il loro supporto non saremmo potuti arrivare fin qui". La Campagna "Epilessia al cinema: racconti di storie reali. Incontri con le scuole" è dedicata agli studenti di istituti secondari che parteciperanno alle Matinée al Cinema. L'iniziativa è prevista in dieci città, ognuna sede di un Coordinatore LICE, diffuse su tutto il territorio nazionale e saranno realizzate in collaborazione con ANEC, Associazione Nazionale Esercenti Cinema. Durante le Matinée al Cinema, gli studenti e gli insegnanti potranno assistere alla proiezione di "Fuori dall'acqua", il cortometraggio tratto dalla storia di un ragazzo con Epilessia, presentato lo scorso anno al Giffoni Film Festival e alla Mostra Internazionale del Cinema di Venezia. La mattinata prevede anche la proiezione del docufilm LICE «Dissonanze» che racconta l'esperienza di vita con l'Epilessia di due giovani adulti. Infine, in coda alla proiezione, si terrà un dibattito sul tema della conoscenza della malattia e dello stigma sociale che affrontano le Persone con Epilessia, animato dal Coordinatore Regionale LICE, insieme ai ragazzi e agli insegnanti. La Giornata Internazionale è l'occasione per presentare anche un'altra importante iniziativa della Campagna di awareness 2024 di LICE e Fondazione LICE dal titolo "Mettila in panchina l'Epilessia", con l'obiettivo di promuovere la collocazione di panchine viola, il colore della lotta all'Epilessia, nelle principali città d'Italia (giardini rionali, parchi, viali e all'interno degli ospedali). Si tratta di un progetto a lungo respiro che potrà proseguire nel corso degli anni. Le panchine viola riceveranno una targa con il Logo Fondazione LICE e una frase speciale. La LICE realizzerà con la Fondazione Big Bench Community Project una panchina viola progettata ad hoc dal designer statunitense Christopher Edward Bangle, oggi presente in conferenza stampa. Anche quest'anno, poi, si rinnova la tradizionale illuminazione dei monumenti italiani: nella serata del 12 febbraio, infatti, i monumenti delle principali città italiane, a partire dal Colosseo, si coloreranno di viola. Numerose, inoltre, le manifestazioni previste nelle varie Regioni italiane.

Giornata Internazionale Epilessia, via a Campagne LICE e Fondazione LICE

LINK: <https://ilgiornaleditorino.it/giornata-internazionale-epilessia-via-a-campagne-lice-e-fondazione-lice/>



Giornata Internazionale Epilessia, via a Campagne LICE e Fondazione LICE
Attualità Giornata Internazionale Epilessia, via a Campagne LICE e Fondazione LICE
By admin 12/02/2024 Roma, 12 feb. (askanews) - In occasione della Giornata Internazionale dell'Epilessia, la Lega Italiana Contro l'Epilessia - LICE e la Fondazione LICE, hanno presentato oggi le due iniziative della Campagna di awareness 2024: 'Epilessia al cinema: racconti di storie reali. Incontri con le scuole' e 'Metti in panchina l'Epilessia', entrambe di ampio respiro, affinché i riflettori rimangano accesi, non solo durante questa importante ricorrenza, ma anche nel lungo termine. Al cinema con i ragazzi per parlare di Epilessia: questo il primo obiettivo della nuova Campagna LICE e Fondazione LICE, in collaborazione con ANEC, Associazione Nazionale Esercenti Cinema. Perché di Epilessia bisogna parlarne,

e sempre di più. Perché è necessario diffondere una corretta conoscenza della patologia e scardinare i tabù che gravano sulla percezione di chi ne soffre. Perché è importante sensibilizzare e informare i più giovani attraverso un percorso di educazione in grado di coinvolgere le scuole e i loro studenti, grazie alla diffusione del cortometraggio 'Fuori dall'acqua' prodotto lo scorso anno, in collaborazione con Giffoni Film Festival. 'Siamo orgogliosi di annunciare la Campagna 2024 - evidenzia Laura Tassi, presidente LICE e neurologo presso il Centro di Chirurgia dell'Epilessia e del Parkinson 'Claudio Munari' del Niguarda, Milano - e quest'anno vogliamo ribadire il nostro impegno contro lo stigma sociale nei confronti delle Persone con Epilessia rivolgendoci ancora una volta ai giovani. L'Epilessia è una malattia cronica che impatta inevitabilmente sulla vita

quotidiana di chi ne soffre, anche nei rapporti con le persone, i compagni di scuola, gli amici. LICE da sempre sostiene le Persone con Epilessia a non arrendersi alla propria condizione per affrontare la vita con coraggio, ad ogni età. Ringraziamo i nostri partner e ANEC, senza il loro supporto non saremmo potuti arrivare fin qui'. La Campagna 'Epilessia al cinema: racconti di storie reali. Incontri con le scuole' è dedicata agli studenti di istituti secondari che parteciperanno alle Matinée al Cinema. L'iniziativa è prevista in dieci città, ognuna sede di un Coordinatore LICE, diffuse su tutto il territorio nazionale e saranno realizzate in collaborazione con ANEC, Associazione Nazionale Esercenti Cinema. Durante le Matinée al Cinema, gli studenti e gli insegnanti potranno assistere alla proiezione di 'Fuori dall'acqua', il cortometraggio tratto dalla storia di un ragazzo con

Epilessia, presentato lo scorso anno al Giffoni Film Festival e alla Mostra Internazionale del Cinema di Venezia. La mattinata prevede anche la proiezione del docufilm LICE «Dissonanze» che racconta l'esperienza di vita con l'Epilessia di due giovani adulti. Infine, in coda alla proiezione, si terrà un dibattito sul tema della conoscenza della malattia e dello stigma sociale che affrontano le Persone con Epilessia, animato dal Coordinatore Regionale LICE, insieme ai ragazzi e agli insegnanti. La Giornata Internazionale è l'occasione per presentare anche un'altra importante iniziativa della Campagna di awareness 2024 di LICE e Fondazione LICE dal titolo 'Metti in panchina l'Epilessia', con l'obiettivo di promuovere la collocazione di panchine viola, il colore della lotta all'Epilessia, nelle principali città d'Italia (giardini rionali, parchi, viali e all'interno degli ospedali). Si tratta di un progetto a lungo respiro che potrà proseguire nel corso degli anni. Le panchine viola recheranno una targa con il Logo Fondazione LICE e una frase speciale. La LICE realizzerà con la Fondazione Big Bench Community Project una panchina viola progettata ad hoc dal designer statunitense Christopher Edward Bangle,

oggi presente in conferenza stampa. Anche quest'anno, poi, si rinnova la tradizionale illuminazione dei monumenti italiani: nella serata del 12 febbraio, infatti, i monumenti delle principali città italiane, a partire dal Colosseo, si coloreranno di viola. Numerose, inoltre, le manifestazioni previste nelle varie Regioni italiane.

Giornata Internazionale Epilessia, via a Campagne LICE e Fondazione LICE

LINK: <https://corrieredellasardegna.it/giornata-internazionale-epilessia-via-a-campagne-lice-e-fondazione-lice/>



Giornata Internazionale Epilessia, via a Campagne LICE e Fondazione LICE Giornata Internazionale Epilessia, via a Campagne LICE e Fondazione LICE By admin 12/02/2024 Roma, 12 feb. (askanews) - In occasione della Giornata Internazionale dell'Epilessia, la Lega Italiana Contro l'Epilessia - LICE e la Fondazione LICE, hanno presentato oggi le due iniziative della Campagna di awareness 2024: 'Epilessia al cinema: racconti di storie reali. Incontri con le scuole' e 'Metti in panchina l'Epilessia', entrambe di ampio respiro, affinché i riflettori rimangano accesi, non solo durante questa importante ricorrenza, ma anche nel lungo termine. Al cinema con i ragazzi per parlare di Epilessia: questo il primo obiettivo della nuova Campagna LICE e Fondazione LICE, in collaborazione con ANEC, Associazione Nazionale Esercenti Cinema. Perché di Epilessia bisogna parlarne, e sempre di più. Perché è

necessario diffondere una corretta conoscenza della patologia e scardinare i tabù che gravano sulla percezione di chi ne soffre. Perché è importante sensibilizzare e informare i più giovani attraverso un percorso di educazione in grado di coinvolgere le scuole e i loro studenti, grazie alla diffusione del cortometraggio 'Fuori dall'acqua' prodotto lo scorso anno, in collaborazione con Giffoni Film Festival. 'Siamo orgogliosi di annunciare la Campagna 2024 - evidenzia Laura Tassi, presidente LICE e neurologo presso il Centro di Chirurgia dell'Epilessia e del Parkinson 'Claudio Munari' del Niguarda, Milano - e quest'anno vogliamo ribadire il nostro impegno contro lo stigma sociale nei confronti delle Persone con Epilessia rivolgendoci ancora una volta ai giovani. L'Epilessia è una malattia cronica che impatta inevitabilmente sulla vita quotidiana di chi ne soffre,

anche nei rapporti con le persone, i compagni di scuola, gli amici. LICE da sempre sostiene le Persone con Epilessia a non arrendersi alla propria condizione per affrontare la vita con coraggio, ad ogni età. Ringraziamo i nostri partner e ANEC, senza il loro supporto non saremmo potuti arrivare fin qui'. La Campagna 'Epilessia al cinema: racconti di storie reali. Incontri con le scuole' è dedicata agli studenti di istituti secondari che parteciperanno alle Matinée al Cinema. L'iniziativa è prevista in dieci città, ognuna sede di un Coordinatore LICE, diffuse su tutto il territorio nazionale e saranno realizzate in collaborazione con ANEC, Associazione Nazionale Esercenti Cinema. Durante le Matinée al Cinema, gli studenti e gli insegnanti potranno assistere alla proiezione di 'Fuori dall'acqua', il cortometraggio tratto dalla storia di un ragazzo con Epilessia, presentato lo

scorso anno al Giffoni Film Festival e alla Mostra Internazionale del Cinema di Venezia. La mattinata prevede anche la proiezione del docufilm LICE «Dissonanze» che racconta l'esperienza di vita con l'Epilessia di due giovani adulti. Infine, in coda alla proiezione, si terrà un dibattito sul tema della conoscenza della malattia e dello stigma sociale che affrontano le Persone con Epilessia, animato dal Coordinatore Regionale LICE, insieme ai ragazzi e agli insegnanti. La Giornata Internazionale è l'occasione per presentare anche un'altra importante iniziativa della Campagna di awareness 2024 di LICE e Fondazione LICE dal titolo 'Metti in panchina l'Epilessia', con l'obiettivo di promuovere la collocazione di panchine viola, il colore della lotta all'Epilessia, nelle principali città d'Italia (giardini rionali, parchi, viali e all'interno degli ospedali). Si tratta di un progetto a lungo respiro che potrà proseguire nel corso degli anni. Le panchine viola riceveranno una targa con il Logo Fondazione LICE e una frase speciale. La LICE realizzerà con la Fondazione Big Bench Community Project una panchina viola progettata ad hoc dal designer statunitense Christopher Edward Bangle, oggi presente in conferenza

stampa. Anche quest'anno, poi, si rinnova la tradizionale illuminazione dei monumenti italiani: nella serata del 12 febbraio, infatti, i monumenti delle principali città italiane, a partire dal Colosseo, si coloreranno di viola. Numerose, inoltre, le manifestazioni previste nelle varie Regioni italiane.

LINK: <https://www.fortuneita.com/2024/02/12/epilessia-tra-numeri-e-sfide-anche-a-scuola/>

 FORTUNE HEALTH
ITALIA

ABBONATI

Salute

Epilessia, tra numeri e sfide (anche a scuola)

BY **GIACOMO AVITALTA**
FEBBRAIO 12, 2024



Oltre a condizionare la vita dei pazienti, l'**epilessia** oggi pesa sul bilancio familiare. A dircelo, in occasione della Giornata internazionale dell'epilessia, è un'indagine realizzata dalla **Federazione Italiana Epilessie (FIE) in collaborazione con Iqvia**.

Secondo la ricerca – realizzata con il supporto incondizionato di Angelini Pharma – ogni anno il 28% delle spese complessive della famiglia è destinato alle necessità della persona con epilessia. E per il 31% degli intervistati **le spese legate all'epilessia superano il 30% del budget familiare** complessivo. Un tema importante, considerato anche che – in linea con le direttive del Piano d'Azione Globale Intersettoriale per l'Epilessia e gli altri Disturbi Neurologici (IGAP) – entro il 2031 l'Italia dovrà dotarsi di una legislazione ad hoc.

I numeri

Nei Paesi industrializzati, **l'Epilessia interessa circa 1 persona su 100.**

Questa patologia può esordire a tutte le età, con due picchi di incidenza: uno nei primi anni di vita e l'altro nell'età più avanzata. **Attualmente si calcola 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.

Insegnanti preparati a gestire le crisi a scuola

Dai numeri appena visti, si comprende come una delle sfide sia legata alla gestione delle crisi in classe. Ebbene, su questo fronte possiamo contare su **6.000 insegnanti preparati a gestire le crisi epilettiche**, grazie al progetto 'La scuola non ha paura delle crisi', promosso dall'Ospedale Pediatrico Bambino Gesù.

Un'iniziativa nata nel 2016 **in collaborazione con la Lega Italiana Contro l'Epilessia (LICE)**, cui hanno aderito 130 istituti di Roma e provincia, 60 dei quali raggiunti negli ultimi 2 anni. Attraverso esercitazioni pratiche e video-tutorial, gli insegnanti vengono preparati dagli specialisti dell'ospedale pediatrico ad affrontare gli attacchi epilettici e a somministrare correttamente, quando è necessario, i farmaci in grado di interrompere la crisi. Al Bambino Gesù ogni anno vengono eseguite oltre 3.600 prestazioni ambulatoriali e di Day Hospital e disposti circa **800 ricoveri ordinari** per pazienti con epilessia.

C'è crisi e crisi

Circa il 90% delle crisi epilettiche dura meno di 2 minuti e richiede solo assistenza fisica. Quando dura più a lungo può essere necessaria l'assistenza in urgenza e il ricovero in centri di terapia intensiva. In queste situazioni una somministrazione corretta e tempestiva di farmaci specifici può interrompere la crisi, evitare il ricovero e, soprattutto, impedire gravi conseguenze per il paziente.

Le campagne

Lice e Fondazione Lice hanno promosso due iniziative dedicate alla malattia: **"Epilessia al cinema: racconti di storie reali. Incontri con le scuole" e "Metti in panchina l'Epilessia"**. Nel primo caso, in collaborazione ANEC, Associazione Nazionale Esercenti Cinema, l'epilessia arriva sul grande schermo per contrastare i tabù e informare i più giovani, grazie alla diffusione del cortometraggio **"Fuori dall'acqua"** prodotto lo scorso anno, in collaborazione con Giffoni Film Festival.

Come sottolinea Laura Tassi, presidente Lice e neurologo presso il Centro di Chirurgia dell'Epilessia e del Parkinson "Claudio Munari" del Niguarda, Milano, "quest'anno vogliamo ribadire il nostro impegno **contro lo stigma sociale** nei confronti delle persone con epilessia rivolgendoci ancora una volta ai giovani. L'epilessia è una malattia cronica che impatta inevitabilmente sulla vita quotidiana di chi ne soffre, anche nei rapporti con le persone, i compagni di scuola, gli amici". La Campagna è dedicata agli studenti di istituti secondari che parteciperanno alle Matinée al Cinema. L'iniziativa è prevista in dieci città, su

tutto il territorio nazionale.

Con **“Metti in panchina l’Epilessia”** invece LICE punta a promuovere la collocazione di panchine viola, il colore della lotta all’epilessia, nelle principali città d’Italia (giardini rionali, parchi, viali e all’interno degli ospedali). Si tratta di un progetto a lungo respiro che potrà proseguire nel corso degli anni. Le panchine viola recheranno una targa con il Logo Fondazione LICE e una frase speciale.



www.lice.it



SOSTIENICI!

Fondazione Epilessia LICE

IBAN:IT87E0335901600100000060774

DONA IL

5x1000

C.F. 97609380585



FondazioneEpilessiaLICE

Nella serata di oggi inoltre i monumenti delle principali città italiane, a partire dal Colosseo, si coloreranno di viola, con numerose manifestazioni in diverse regioni.

Verso la medicina di precisione

Su questa malattia, infatti, c’è ancora molto da dire. “Va sconfitta l’ignoranza – afferma **Giuseppe Zaccaria, presidente dell’Associazione Fuori dall’Ombra Insieme per l’Epilessia** – È necessario rimuovere lo stigma che tuttora la diagnosi di epilessia porta con sé e che provoca discriminazioni e diffidenze. Bisogna parlare di epilessia a tutti i livelli, con la persona affetta, con la sua famiglia, a livello di società civile; è un elemento fondamentale per sdoganare la patologia per abbattere la non conoscenza che limita e ha fortemente limitato la vita delle persone con questa malattia”.

Nel frattempo, per fortuna, la ricerca ha compiuto passi da gigante. In circa il 70% dei casi le terapie disponibili si rivelano adeguate, consentendo un ottimo controllo delle crisi epilettiche e una prognosi favorevole. Restano però da risolvere il problema della **farmacoresistenza e quello delle recidive**; le

recidive, in particolare, si presentano in molte forme di epilessia quando la terapia viene sospesa, anche dopo anni di regolare trattamento.

“Anche nella cura dell’epilessia si va verso la **medicina di precisione**, una medicina sempre più individualizzata, in base al sesso, all’età, alla condizione generale del paziente e possibilmente in base alla causa sottostante. Nel futuro ci saranno sì **nuovi farmaci anticrisi più efficaci** e con sempre meno effetti collaterali, ma l’auspicio è quello di ottenere sempre di più terapie che vadano ad agire direttamente sulla causa dell’epilessia. In questo senso enormi avanzamenti si stanno facendo ad esempio nell’ambito della immunologia e della genetica dell’epilessia – spiega **Stefano Sartori**, neurologo ed epilettologo pediatra presso la Clinica Pediatrica dell’Azienda Ospedale Università di Padova – Una quota significativa delle epilessie che si manifestano in età infantile e pediatrica più in generale è dovuta a difetti genetici. L’identificazione di una specifica base genetica può favorire la scelta dei farmaci anticrisi più efficaci in quella specifica condizione e pone le basi per future terapie eziologiche, che vadano cioè ad agire direttamente sulla causa sottostante, come succede già in altre malattie neurologiche geneticamente determinate”.

“Si sa poi sempre di più che le crisi epilettiche e le epilessie possono essere indotte, favorite o mantenute da meccanismi immunologici. Grande attenzione è quindi riservata al ruolo della **neuroinfiammazione** in ambito epilettologico. Farmaci diretti contro la neuroinfiammazione potrebbero rappresentare il futuro della cura di alcune forme di epilessia”, conclude Sartori.

ABBONATI ORA E LEGGI CONTENUTI ESCLUSIVI

ISCRIVITI ALLA NEWSLETTER

Leggi anche



Tumori, farmacie e ricercatori alleati contro quelli dei bambini



Raffreddore infinito e long cold, cose c'è di vero



LINK: <https://www.mitomorrow.it/cambiamilano/milano-panchina-viola-epilessia/>

Cambiamilano

Milano, una panchina viola per l'epilessia inaugurata all'Ospedale Niguarda

Il simbolo per sensibilizzare l'opinione pubblica è stato mostrato al mondo oggi 12 febbraio in occasione della Giornata Internazionale dell'Epilessia

Tiziana Cairati | 12 Febbraio 2024



Più letti

- Scuola | **Liceo Severi Correnti, si decide sulla sorte dei responsabili: previsto un presidio nel pomeriggio**
- Primo Piano | **AMA(ti), la campagna che invita ad amare non solo a San Valentino**
- Cambiamilano | **Salone del mobile, Porro: «Ci aspettiamo grande presenza dalla Cina»**

In occasione della Giornata Internazionale dell'Epilessia, celebrata in tutto il mondo oggi 12 febbraio, l'Ospedale Niguarda di Milano ha inaugurato la sua nuova Panchina Viola. Il colore viola, simbolo di questa giornata, è stato scelto per sensibilizzare l'opinione pubblica sulla patologia e promuovere la consapevolezza collettiva.



Ospedale Niguarda

Metti in panchina l'epilessia

La realizzazione della panchina è stata possibile grazie alla collaborazione tra l'Ospedale Niguarda, la Regione Lombardia e la LICE (Lega Italiana Contro l'Epilessia), la quale ha lanciato il tema "Metti in panchina l'epilessia" per questa edizione della giornata.

Una panchina viola per l'epilessia, l'1% della popolazione ne è colpita

L'obiettivo principale di questa iniziativa (la panchina viola) è combattere lo stigma ancora presente intorno all'epilessia, una malattia neurologica che affligge circa l'1% della popolazione mondiale. Nonostante la sua diffusione, l'epilessia è spesso oggetto di pregiudizi e disinformazione. Secondo l'Organizzazione Mondiale della Sanità, l'epilessia è considerata una "malattia sociale" a causa del suo impatto sulla vita dei pazienti e delle loro famiglie. In Italia, si stima che siano circa 600 mila le persone colpite da questa condizione, mentre nel mondo superano i 50 milioni.

Le tre parole di oggi? Scoprite in newsletter!

La tua mail



In breve



Fantamunicipio | Yuri Benaglio

Fantamunicipio #19: su quali aree verdi intervenire?

Avr, l'azienda capofila del consorzio che si occupa in appalto dei diciannove milioni di metri quadrati di aree verdi...

Milano è più pulita quando sei con noi



OGGETTI ANTICHI E MODERNI. MOBILI, OGGETTISTICA.

Il tuo nome

Iscriviti

Una panchina viola per la lotta contro l'epilessia

L'inaugurazione della panchina viola all'Ospedale Niguarda rappresenta un passo importante nella lotta contro l'epilessia e nell'educazione della società su questa importante patologia neurologica. **Data la complessità della malattia e delle sue varie forme**, è fondamentale rivolgersi a Centri specialistici e esperti per una diagnosi accurata e un trattamento adeguato. Il Centro Munari Chirurgia dell'Epilessia e del Parkinson dell'Ospedale Niguarda, diretto dal dottor Francesco Cardinale, è uno di questi punti di riferimento.

Il Centro si occupa del **trattamento chirurgico, riservato a casi selezionati**, di pazienti con epilessia di tutte le età. Con circa 170 interventi all'anno, l'Ospedale Niguarda è leader in Italia nel campo della chirurgia dell'epilessia, con oltre il 30% dei casi trattati che riguardano bambini e ragazzi sotto i 18 anni.

LINK: <https://askanews.it/2024/02/12/giornata-internazionale-epilessia-via-a-campagne-lice-e-fondazione-lice/>

12 febbraio 2024



CHI SIAMO | LA REDAZIONE | AREA CLIENTI

askanews

Roma 17°C

Speciali: LIBIA/SIRIA | ASIA | NUOVA EUROPA | NOMI E NOMINE | CRISI CLIMATICA | G7 ITALIA 2024 | FESTIVAL SANREMO 2024

SPETTACOLO VIDEONEWS

Ironia e cambio d'identità, Giorgio Marchesi ne "Il fu Mattia Pascal"

12 FEBBRAIO 2024

CRONACA VIDEONEWS

Padre Ilaria Salis: dubbi su sicurezza per i domiciliari in Ungheria

12 FEBBRAIO 2024

ESTERO VIDEONEWS

I due ostaggi israeliani liberati a Rafah riabbracciano le famiglie

12 FEBBRAIO 2024

CRONACA VIDEONEWS

Strage Palermo, la preside: sconvolti, mai visto nulla di strano

12 FEBBRAIO 2024

FESTIVAL SANREMO 2024 SPETTACOLO VIDEONEWS

Sanremo, successo per "Il Villaggio del Festival" a Villa Ormond

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

12 FEBBRAIO 2024

ESTERO VIDEONEWS

Dopo Israele Milei a Roma, un'ora di udienza privata con il Papa

12 FEBBRAIO 2024

ESTERO VIDEONEWS

Tajani: per contare serve difesa Ue seria, non condivido parole Trump

12 FEBBRAIO 2024

SPETTACOLO VIDEONEWS

Sanremo, Tajani: bene Ad Rai Sergio, mancava messaggio per ostaggi

12 FEBBRAIO 2024

FESTIVAL SANREMO 2024 SPETTACOLO VIDEONEWS

Si sono spente le luci sul Sanremo, cosa resta del Festival

12 FEBBRAIO 2024

SPETTACOLO VIDEONEWS

"Deadpool and Wolverine", le prime immagini svelate al Super Bowl

12 FEBBRAIO 2024

CRONACA SALUTE E BENESSERE

Giornata Internazionale Epilessia, via a Campagne Lice e Fondazione Lice

FEB 12, 2024  Salute



www.lice.it

Metti in PANCHINA l'epilessia

12 Febbraio 2024



SOSTIENICI!

Fondazione Epilessia LICE

IBAN:IT87E0335901600100000060774

DONA IL

5x1000

C.F. 97609380585



FondazioneEpilessiaLICE

Roma, 12 feb. (askanews) – In occasione della Giornata Internazionale dell'Epilessia, la Lega Italiana Contro l'Epilessia – LICE e la Fondazione LICE, hanno presentato oggi le due iniziative della Campagna di awareness 2024: "Epilessia al cinema: racconti di storie reali. Incontri con le scuole" e "Metti in panchina l'Epilessia", entrambe di ampio respiro, affinché i riflettori rimangano accesi, non solo durante questa importante ricorrenza, ma anche nel lungo termine. Al cinema con i ragazzi per parlare di Epilessia: questo il primo obiettivo della nuova Campagna LICE e Fondazione LICE, in collaborazione con ANEC, Associazione Nazionale Esercenti Cinema. Perché di Epilessia bisogna parlarne, e sempre di più. Perché è necessario diffondere una corretta conoscenza della patologia e scardinare i tabù che gravano sulla percezione di chi ne soffre. Perché è importante sensibilizzare e informare i più giovani attraverso un percorso di educazione in grado di coinvolgere le scuole e i loro studenti, grazie alla diffusione del cortometraggio "Fuori dall'acqua" prodotto lo scorso anno, in collaborazione con Giffoni Film Festival. "Siamo orgogliosi di annunciare la Campagna 2024 – evidenzia Laura Tassi, presidente LICE e neurologo presso il Centro di Chirurgia dell'Epilessia e del Parkinson "Claudio Munari" del Niguarda, Milano – e quest'anno vogliamo ribadire il nostro impegno contro lo stigma sociale nei confronti delle Persone con Epilessia rivolgendoci ancora una volta ai giovani. L'Epilessia è una malattia cronica che impatta inevitabilmente sulla vita quotidiana di chi ne soffre, anche nei rapporti con le persone, i compagni di scuola, gli

amici. LICE da sempre sostiene le Persone con Epilessia a non arrendersi alla propria condizione per affrontare la vita con coraggio, ad ogni età. Ringraziamo i nostri partner e ANEC, senza il loro supporto non saremmo potuti arrivare fin qui". La Campagna "Epilessia al cinema: racconti di storie reali. Incontri con le scuole" è dedicata agli studenti di istituti secondari che parteciperanno alle Matinée al Cinema. L'iniziativa è prevista in dieci città, ognuna sede di un Coordinatore LICE, diffuse su tutto il territorio nazionale e saranno realizzate in collaborazione con ANEC, Associazione Nazionale Esercenti Cinema. Durante le Matinée al Cinema, gli studenti e gli insegnanti potranno assistere alla proiezione di "Fuori dall'acqua", il cortometraggio tratto dalla storia di un ragazzo con Epilessia, presentato lo scorso anno al Giffoni Film Festival e alla Mostra Internazionale del Cinema di Venezia. La mattinata prevede anche la proiezione del docufilm LICE «Dissonanze» che racconta l'esperienza di vita con l'Epilessia di due giovani adulti. Infine, in coda alla proiezione, si terrà un dibattito sul tema della conoscenza della malattia e dello stigma sociale che affrontano le Persone con Epilessia, animato dal Coordinatore Regionale LICE, insieme ai ragazzi e agli insegnanti. La Giornata Internazionale è l'occasione per presentare anche un'altra importante iniziativa della Campagna di awareness 2024 di LICE e Fondazione LICE dal titolo "Metti in panchina l'Epilessia", con l'obiettivo di promuovere la collocazione di panchine viola, il colore della lotta all'Epilessia, nelle principali città d'Italia (giardini rionali, parchi, viali e all'interno degli ospedali). Si tratta di un progetto a lungo respiro che potrà proseguire nel corso degli anni. Le panchine viola recheranno una targa con il Logo Fondazione LICE e una frase speciale. La LICE realizzerà con la Fondazione Big Bench Community Project una panchina viola progettata ad hoc dal designer statunitense Christopher Edward Bangle, oggi presente in conferenza stampa. Anche quest'anno, poi, si rinnova la tradizionale illuminazione dei monumenti italiani: nella serata del 12 febbraio, infatti, i monumenti delle principali città italiane, a partire dal Colosseo, si coloreranno di viola. Numerose, inoltre, le manifestazioni previste nelle varie Regioni italiane.



LINK: <https://cronachedellacalabria.it/giornata-internazionale-epilessia-via-a-campagne-lice-e-fondazione-lice/>

CRONACHE
DELLA CALABRIA

lunedì, Febbraio 12, 2024

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

Q

Giornata Internazionale Epilessia, via a Campagne LICE e Fondazione LICE

LINK: <https://cronachedibari.com/giornata-internazionale-epilessia-via-a-campagne-lice-e-fondazione-lice/>



Giornata Internazionale Epilessia, via a Campagne LICE e Fondazione LICE Giornata Internazionale Epilessia, via a Campagne LICE e Fondazione LICE By admin Febbraio 12, 2024 Roma, 12 feb. (askanews) - In occasione della Giornata Internazionale dell'Epilessia, la Lega Italiana Contro l'Epilessia - LICE e la Fondazione LICE, hanno presentato oggi le due iniziative della Campagna di awareness 2024: 'Epilessia al cinema: racconti di storie reali. Incontri con le scuole' e 'Metti in panchina l'Epilessia', entrambe di ampio respiro, affinché i riflettori rimangano accesi, non solo durante questa importante ricorrenza, ma anche nel lungo termine. Al cinema con i ragazzi per parlare di Epilessia: questo il primo obiettivo della nuova Campagna LICE e Fondazione LICE, in collaborazione con ANEC, Associazione Nazionale Esercenti Cinema. Perché di Epilessia bisogna parlarne, e sempre di più. Perché è

necessario diffondere una corretta conoscenza della patologia e scardinare i tabù che gravano sulla percezione di chi ne soffre. Perché è importante sensibilizzare e informare i più giovani attraverso un percorso di educazione in grado di coinvolgere le scuole e i loro studenti, grazie alla diffusione del cortometraggio 'Fuori dall'acqua' prodotto lo scorso anno, in collaborazione con Giffoni Film Festival. 'Siamo orgogliosi di annunciare la Campagna 2024 - evidenzia Laura Tassi, presidente LICE e neurologo presso il Centro di Chirurgia dell'Epilessia e del Parkinson 'Claudio Munari' del Niguarda, Milano - e quest'anno vogliamo ribadire il nostro impegno contro lo stigma sociale nei confronti delle Persone con Epilessia rivolgendoci ancora una volta ai giovani. L'Epilessia è una malattia cronica che impatta inevitabilmente sulla vita quotidiana di chi ne soffre,

anche nei rapporti con le persone, i compagni di scuola, gli amici. LICE da sempre sostiene le Persone con Epilessia a non arrendersi alla propria condizione per affrontare la vita con coraggio, ad ogni età. Ringraziamo i nostri partner e ANEC, senza il loro supporto non saremmo potuti arrivare fin qui'. La Campagna 'Epilessia al cinema: racconti di storie reali. Incontri con le scuole' è dedicata agli studenti di istituti secondari che parteciperanno alle Matinée al Cinema. L'iniziativa è prevista in dieci città, ognuna sede di un Coordinatore LICE, diffuse su tutto il territorio nazionale e saranno realizzate in collaborazione con ANEC, Associazione Nazionale Esercenti Cinema. Durante le Matinée al Cinema, gli studenti e gli insegnanti potranno assistere alla proiezione di 'Fuori dall'acqua', il cortometraggio tratto dalla storia di un ragazzo con Epilessia, presentato lo

scorso anno al Giffoni Film Festival e alla Mostra Internazionale del Cinema di Venezia. La mattinata prevede anche la proiezione del docufilm LICE «Dissonanze» che racconta l'esperienza di vita con l'Epilessia di due giovani adulti. Infine, in coda alla proiezione, si terrà un dibattito sul tema della conoscenza della malattia e dello stigma sociale che affrontano le Persone con Epilessia, animato dal Coordinatore Regionale LICE, insieme ai ragazzi e agli insegnanti. La Giornata Internazionale è l'occasione per presentare anche un'altra importante iniziativa della Campagna di awareness 2024 di LICE e Fondazione LICE dal titolo 'Metti in panchina l'Epilessia', con l'obiettivo di promuovere la collocazione di panchine viola, il colore della lotta all'Epilessia, nelle principali città d'Italia (giardini rionali, parchi, viali e all'interno degli ospedali). Si tratta di un progetto a lungo respiro che potrà proseguire nel corso degli anni. Le panchine viola riceveranno una targa con il Logo Fondazione LICE e una frase speciale. La LICE realizzerà con la Fondazione Big Bench Community Project una panchina viola progettata ad hoc dal designer statunitense Christopher Edward Bangle, oggi presente in conferenza

stampa. Anche quest'anno, poi, si rinnova la tradizionale illuminazione dei monumenti italiani: nella serata del 12 febbraio, infatti, i monumenti delle principali città italiane, a partire dal Colosseo, si coloreranno di viola. Numerose, inoltre, le manifestazioni previste nelle varie Regioni italiane.

Giornata Internazionale Epilessia, via a Campagne LICE e Fondazione LICE

LINK: <https://corrierediancona.it/giornata-internazionale-epilessia-via-a-campagne-lice-e-fondazione-lice/>



Giornata Internazionale Epilessia, via a Campagne LICE e Fondazione LICE Giornata Internazionale Epilessia, via a Campagne LICE e Fondazione LICE By admin Febbraio 12, 2024 Roma, 12 feb. (askanews) - In occasione della Giornata Internazionale dell'Epilessia, la Lega Italiana Contro l'Epilessia - LICE e la Fondazione LICE, hanno presentato oggi le due iniziative della Campagna di awareness 2024: 'Epilessia al cinema: racconti di storie reali. Incontri con le scuole' e 'Metti in panchina l'Epilessia', entrambe di ampio respiro, affinché i riflettori rimangano accesi, non solo durante questa importante ricorrenza, ma anche nel lungo termine. Al cinema con i ragazzi per parlare di Epilessia: questo il primo obiettivo della nuova Campagna LICE e Fondazione LICE, in collaborazione con ANEC, Associazione Nazionale Esercenti Cinema. Perché di Epilessia bisogna parlarne, e sempre di più. Perché è

necessario diffondere una corretta conoscenza della patologia e scardinare i tabù che gravano sulla percezione di chi ne soffre. Perché è importante sensibilizzare e informare i più giovani attraverso un percorso di educazione in grado di coinvolgere le scuole e i loro studenti, grazie alla diffusione del cortometraggio 'Fuori dall'acqua' prodotto lo scorso anno, in collaborazione con Giffoni Film Festival. 'Siamo orgogliosi di annunciare la Campagna 2024 - evidenzia Laura Tassi, presidente LICE e neurologo presso il Centro di Chirurgia dell'Epilessia e del Parkinson 'Claudio Munari' del Niguarda, Milano - e quest'anno vogliamo ribadire il nostro impegno contro lo stigma sociale nei confronti delle Persone con Epilessia rivolgendoci ancora una volta ai giovani. L'Epilessia è una malattia cronica che impatta inevitabilmente sulla vita quotidiana di chi ne soffre,

anche nei rapporti con le persone, i compagni di scuola, gli amici. LICE da sempre sostiene le Persone con Epilessia a non arrendersi alla propria condizione per affrontare la vita con coraggio, ad ogni età. Ringraziamo i nostri partner e ANEC, senza il loro supporto non saremmo potuti arrivare fin qui'. La Campagna 'Epilessia al cinema: racconti di storie reali. Incontri con le scuole' è dedicata agli studenti di istituti secondari che parteciperanno alle Matinée al Cinema. L'iniziativa è prevista in dieci città, ognuna sede di un Coordinatore LICE, diffuse su tutto il territorio nazionale e saranno realizzate in collaborazione con ANEC, Associazione Nazionale Esercenti Cinema. Durante le Matinée al Cinema, gli studenti e gli insegnanti potranno assistere alla proiezione di 'Fuori dall'acqua', il cortometraggio tratto dalla storia di un ragazzo con Epilessia, presentato lo

scorso anno al Giffoni Film Festival e alla Mostra Internazionale del Cinema di Venezia. La mattinata prevede anche la proiezione del docufilm LICE «Dissonanze» che racconta l'esperienza di vita con l'Epilessia di due giovani adulti. Infine, in coda alla proiezione, si terrà un dibattito sul tema della conoscenza della malattia e dello stigma sociale che affrontano le Persone con Epilessia, animato dal Coordinatore Regionale LICE, insieme ai ragazzi e agli insegnanti. La Giornata Internazionale è l'occasione per presentare anche un'altra importante iniziativa della Campagna di awareness 2024 di LICE e Fondazione LICE dal titolo 'Metti in panchina l'Epilessia', con l'obiettivo di promuovere la collocazione di panchine viola, il colore della lotta all'Epilessia, nelle principali città d'Italia (giardini rionali, parchi, viali e all'interno degli ospedali). Si tratta di un progetto a lungo respiro che potrà proseguire nel corso degli anni. Le panchine viola riceveranno una targa con il Logo Fondazione LICE e una frase speciale. La LICE realizzerà con la Fondazione Big Bench Community Project una panchina viola progettata ad hoc dal designer statunitense Christopher Edward Bangle, oggi presente in conferenza

stampa. Anche quest'anno, poi, si rinnova la tradizionale illuminazione dei monumenti italiani: nella serata del 12 febbraio, infatti, i monumenti delle principali città italiane, a partire dal Colosseo, si coloreranno di viola. Numerose, inoltre, le manifestazioni previste nelle varie Regioni italiane.

Giornata Internazionale Epilessia, via a Campagne LICE e Fondazione LICE

LINK: <https://gazzettadigenova.it/giornata-internazionale-epilessia-via-a-campagne-lice-e-fondazione-lice/>



Giornata Internazionale Epilessia, via a Campagne LICE e Fondazione LICE
Attualità Giornata Internazionale Epilessia, via a Campagne LICE e Fondazione LICE
By admin 12/02/2024 Roma, 12 feb. (askanews) - In occasione della Giornata Internazionale dell'Epilessia, la Lega Italiana Contro l'Epilessia - LICE e la Fondazione LICE, hanno presentato oggi le due iniziative della Campagna di awareness 2024: 'Epilessia al cinema: racconti di storie reali. Incontri con le scuole' e 'Metti in panchina l'Epilessia', entrambe di ampio respiro, affinché i riflettori rimangano accesi, non solo durante questa importante ricorrenza, ma anche nel lungo termine. Al cinema con i ragazzi per parlare di Epilessia: questo il primo obiettivo della nuova Campagna LICE e Fondazione LICE, in collaborazione con ANEC, Associazione Nazionale Esercenti Cinema. Perché di Epilessia bisogna parlarne,

e sempre di più. Perché è necessario diffondere una corretta conoscenza della patologia e scardinare i tabù che gravano sulla percezione di chi ne soffre. Perché è importante sensibilizzare e informare i più giovani attraverso un percorso di educazione in grado di coinvolgere le scuole e i loro studenti, grazie alla diffusione del cortometraggio 'Fuori dall'acqua' prodotto lo scorso anno, in collaborazione con Giffoni Film Festival. 'Siamo orgogliosi di annunciare la Campagna 2024 - evidenzia Laura Tassi, presidente LICE e neurologo presso il Centro di Chirurgia dell'Epilessia e del Parkinson 'Claudio Munari' del Niguarda, Milano - e quest'anno vogliamo ribadire il nostro impegno contro lo stigma sociale nei confronti delle Persone con Epilessia rivolgendoci ancora una volta ai giovani. L'Epilessia è una malattia cronica che impatta inevitabilmente sulla vita

quotidiana di chi ne soffre, anche nei rapporti con le persone, i compagni di scuola, gli amici. LICE da sempre sostiene le Persone con Epilessia a non arrendersi alla propria condizione per affrontare la vita con coraggio, ad ogni età. Ringraziamo i nostri partner e ANEC, senza il loro supporto non saremmo potuti arrivare fin qui'. La Campagna 'Epilessia al cinema: racconti di storie reali. Incontri con le scuole' è dedicata agli studenti di istituti secondari che parteciperanno alle Matinée al Cinema. L'iniziativa è prevista in dieci città, ognuna sede di un Coordinatore LICE, diffuse su tutto il territorio nazionale e saranno realizzate in collaborazione con ANEC, Associazione Nazionale Esercenti Cinema. Durante le Matinée al Cinema, gli studenti e gli insegnanti potranno assistere alla proiezione di 'Fuori dall'acqua', il cortometraggio tratto dalla storia di un ragazzo con

Epilessia, presentato lo scorso anno al Giffoni Film Festival e alla Mostra Internazionale del Cinema di Venezia. La mattinata prevede anche la proiezione del docufilm LICE «Dissonanze» che racconta l'esperienza di vita con l'Epilessia di due giovani adulti. Infine, in coda alla proiezione, si terrà un dibattito sul tema della conoscenza della malattia e dello stigma sociale che affrontano le Persone con Epilessia, animato dal Coordinatore Regionale LICE, insieme ai ragazzi e agli insegnanti. La Giornata Internazionale è l'occasione per presentare anche un'altra importante iniziativa della Campagna di awareness 2024 di LICE e Fondazione LICE dal titolo 'Metti in panchina l'Epilessia', con l'obiettivo di promuovere la collocazione di panchine viola, il colore della lotta all'Epilessia, nelle principali città d'Italia (giardini rionali, parchi, viali e all'interno degli ospedali). Si tratta di un progetto a lungo respiro che potrà proseguire nel corso degli anni. Le panchine viola recheranno una targa con il Logo Fondazione LICE e una frase speciale. La LICE realizzerà con la Fondazione Big Bench Community Project una panchina viola progettata ad hoc dal designer statunitense Christopher Edward Bangle,

oggi presente in conferenza stampa. Anche quest'anno, poi, si rinnova la tradizionale illuminazione dei monumenti italiani: nella serata del 12 febbraio, infatti, i monumenti delle principali città italiane, a partire dal Colosseo, si coloreranno di viola. Numerose, inoltre, le manifestazioni previste nelle varie Regioni italiane.

Giornata Internazionale Epilessia, via a Campagne LICE e Fondazione LICE

LINK: <https://cronachedimilano.com/giornata-internazionale-epilessia-via-a-campagne-lice-e-fondazione-lice/>



Giornata Internazionale Epilessia, via a Campagne LICE e Fondazione LICE
Attualità Giornata Internazionale Epilessia, via a Campagne LICE e Fondazione LICE
By admin 12/02/2024 Roma, 12 feb. (askanews) - In occasione della Giornata Internazionale dell'Epilessia, la Lega Italiana Contro l'Epilessia - LICE e la Fondazione LICE, hanno presentato oggi le due iniziative della Campagna di awareness 2024: 'Epilessia al cinema: racconti di storie reali. Incontri con le scuole' e 'Metti in panchina l'Epilessia', entrambe di ampio respiro, affinché i riflettori rimangano accesi, non solo durante questa importante ricorrenza, ma anche nel lungo termine. Al cinema con i ragazzi per parlare di Epilessia: questo il primo obiettivo della nuova Campagna LICE e Fondazione LICE, in collaborazione con ANEC, Associazione Nazionale Esercenti Cinema. Perché di Epilessia bisogna parlarne,

e sempre di più. Perché è necessario diffondere una corretta conoscenza della patologia e scardinare i tabù che gravano sulla percezione di chi ne soffre. Perché è importante sensibilizzare e informare i più giovani attraverso un percorso di educazione in grado di coinvolgere le scuole e i loro studenti, grazie alla diffusione del cortometraggio 'Fuori dall'acqua' prodotto lo scorso anno, in collaborazione con Giffoni Film Festival. 'Siamo orgogliosi di annunciare la Campagna 2024 - evidenzia Laura Tassi, presidente LICE e neurologo presso il Centro di Chirurgia dell'Epilessia e del Parkinson 'Claudio Munari' del Niguarda, Milano - e quest'anno vogliamo ribadire il nostro impegno contro lo stigma sociale nei confronti delle Persone con Epilessia rivolgendoci ancora una volta ai giovani. L'Epilessia è una malattia cronica che impatta inevitabilmente sulla vita

quotidiana di chi ne soffre, anche nei rapporti con le persone, i compagni di scuola, gli amici. LICE da sempre sostiene le Persone con Epilessia a non arrendersi alla propria condizione per affrontare la vita con coraggio, ad ogni età. Ringraziamo i nostri partner e ANEC, senza il loro supporto non saremmo potuti arrivare fin qui'. La Campagna 'Epilessia al cinema: racconti di storie reali. Incontri con le scuole' è dedicata agli studenti di istituti secondari che parteciperanno alle Matinée al Cinema. L'iniziativa è prevista in dieci città, ognuna sede di un Coordinatore LICE, diffuse su tutto il territorio nazionale e saranno realizzate in collaborazione con ANEC, Associazione Nazionale Esercenti Cinema. Durante le Matinée al Cinema, gli studenti e gli insegnanti potranno assistere alla proiezione di 'Fuori dall'acqua', il cortometraggio tratto dalla storia di un ragazzo con

Epilessia, presentato lo scorso anno al Giffoni Film Festival e alla Mostra Internazionale del Cinema di Venezia. La mattinata prevede anche la proiezione del docufilm LICE «Dissonanze» che racconta l'esperienza di vita con l'Epilessia di due giovani adulti. Infine, in coda alla proiezione, si terrà un dibattito sul tema della conoscenza della malattia e dello stigma sociale che affrontano le Persone con Epilessia, animato dal Coordinatore Regionale LICE, insieme ai ragazzi e agli insegnanti. La Giornata Internazionale è l'occasione per presentare anche un'altra importante iniziativa della Campagna di awareness 2024 di LICE e Fondazione LICE dal titolo 'Metti in panchina l'Epilessia', con l'obiettivo di promuovere la collocazione di panchine viola, il colore della lotta all'Epilessia, nelle principali città d'Italia (giardini rionali, parchi, viali e all'interno degli ospedali). Si tratta di un progetto a lungo respiro che potrà proseguire nel corso degli anni. Le panchine viola recheranno una targa con il Logo Fondazione LICE e una frase speciale. La LICE realizzerà con la Fondazione Big Bench Community Project una panchina viola progettata ad hoc dal designer statunitense Christopher Edward Bangle,

oggi presente in conferenza stampa. Anche quest'anno, poi, si rinnova la tradizionale illuminazione dei monumenti italiani: nella serata del 12 febbraio, infatti, i monumenti delle principali città italiane, a partire dal Colosseo, si coloreranno di viola. Numerose, inoltre, le manifestazioni previste nelle varie Regioni italiane.

LINK: <http://www.freenovara.it/cronaca/novara/metti-panchina-l%E2%80%99epilessia>

Chi Siamo Pubblicità



- Cronaca
 - Politica
 - Economia e Lavoro
 - Cultura e Spettacolo
 - Sport e Tempo Libero
 - Aziende
 - Scuola
- Novara
 - Ovest-Ticino
 - Medio-Novarese
 - Laghi
 - VCO
 - Est-Ticino
 - Piemonte

Freenovara » Cronaca » Novara

METTI IN PANCHINA L'EPILESSIA

Share |

ARTICOLO | FEBBRAIO 12, 2024 - 2:45PM



Novara - In occasione della Giornata Internazionale contro l'Epilessia 2024 all'interno del parco dell'Allea, è stata inaugurata "una panchina viola", simbolo dell'inclusione, della riflessione. Il progetto "Metti in panchina l'Epilessia" è promosso a livello nazionale dalla Lega Italiana Contro l'Epilessia (LICE) e organizzato a Novara dai Centri per l'Epilessia dell'adulto e dell'età evolutiva dell'Azienda ospedaliero-universitaria di Novara e sostenuto dall'Autoamatori Club Novara e

dall'Associazione Italiana Epilessia Farmaco resistente (AIEF APS). Il colore viola illumina anche la Cupola della Basilica di San Gaudenzio, per essere vicini a tutte le persone con epilessia e combattere insieme lo stigma di una malattia "da mettere in panchina", come affermano **il direttore della Struttura di Neurologia, il prof. Roberto Cantello, e di Neuropsichiatria infantile, il dott. Maurizio Viri.**

Per il neurologo, dott. Gionata Strigaro «Novara riceve i malati di epilessia in due centri di qualità, il Centro per l'adulto e quello per l'età evolutiva. Le due strutture dell'Aou hanno voluto celebrare la Giornata, inaugurando la panchina viola, iniziativa nell'ambito di un progetto nazionale di divulgazione, perché l'epilessia è gravata di un severo stigma: la gente ha paura perché non la conosce, non la comprende e quindi va informata».

Afferma l'assessore alle politiche sociali del Comune di Novara, Teresa Armienti: «Novara è una città solidale e sensibile. Lo dimostrano ogni giorno le associazioni, i volontari e i cittadini che, di concerto con le istituzioni, operano a favore della comunità. Questa panchina, oggi, rappresenta un ulteriore strumento di sensibilizzazione nei confronti di una patologia purtroppo diffusa su cui c'è bisogno di tanta attenzione e ricerca».

«Un importante evento simbolico» definisce così l'evento **il direttore generale dell'Aou, il dott. Gianfranco Zulian.** Che aggiunge: «E' una iniziativa utile anche per abbattere quelle forme di pregiudizio che ancora esistono nei confronti della malattia».

Igor, 3 giorni di Champions League I match in diretta su Sky Sport!

Igor, ripresi ieri gli allenamenti in vista della sfida a Casalmaggiore

In banda arriva la cubana Carcaces

"Confartigianato Fidi Piemonte" si è trasformato in "Confartigianato Fidi Piemonte e Nord Ovest s.c.p.a."

100 giorni in Regione Piemonte

Persone

Aldo Spagnoli

Fabio di Domizio

CONTATTI | REDAZIONE | PUBBLICITÀ | PARTNERS |

Privacy Policy

©2011 FreeNovara - Autorizzazione del Tribunale di Novara, nr 504 del 17 febbraio 2011. Redazione: via Guerrazzi 18 Trecate (No)

Google+

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

LINK: <https://agenparl.eu/2024/02/12/sanita-zullofdi-giornata-internazionale-lotta-contro-epilessia-occasione-per-impegno-contro-pregiudizi/>

TRENDING INDUSTRIA MS SU TRAC... CORSO ATR... NNU... [f](#) [x](#) [@](#) [in](#) [🌐](#)

lunedì 12 Febbraio 2024



- Homepage
- Editoriali
- Agenparl International
- Mondo
- Politica
- Economia
- Regioni
- Università
- Cultura
- Futuro
- Sport & Motori



[Home](#) » [SANITA', ZULLO\(FDI\): GIORNATA INTERNAZIONALE LOTTA CONTRO EPILESSIA OCCASIONE PER IMPEGNO CONTRO PREGIUDIZI](#)

SANITA', ZULLO(FDI): GIORNATA INTERNAZIONALE LOTTA CONTRO EPILESSIA OCCASIONE PER IMPEGNO CONTRO PREGIUDIZI



By —12 Febbraio 2024 [🗨](#) Nessun commento [🕒](#) 1 Min Read





(AGENPARL) – lun 12 febbraio 2024 SANITA', ZULLO(FDI): GIORNATA INTERNAZIONALE LOTTA CONTRO EPILESSIA OCCASIONE PER IMPEGNO CONTRO PREGIUDIZI

“Oggi, nelle celebrazioni della giornata internazionale della lotta contro l’epilessia, è bene ribadire l’impegno delle istituzioni contro lo stigma e il pregiudizio. Da relatore in Commissione Sanità delle quattro proposte di legge sull’epilessia posso testimoniare che è forte l’impegno a pervenire in tempi certi ad un testo di legge unico e condiviso che metta al centro il rispetto della dignità della persona e la tutela del singolo e della collettività tanto negli ambienti di vita quanto negli ambienti di lavoro. Uno sguardo particolare va riservato agli ambiti scolastici e sportivi per gli ambienti di socialità e ai lavori in quota, in ambienti confinati, in ambienti subacquei e alla guida per terra, in volo, in mare e su rotaia.

Sono certo che nelle audizioni che abbiamo concordato in Commissione ci sarà l’apporto qualificato della LICE e delle società scientifiche.

Serve una legge che con le panchine viola guidi le nostre sensibilità e le nostre coscienze verso l’alto”.

Lo scrive in una nota Ignazio Zullo, senatore di Fratelli d’Italia e capogruppo in commissione sanità.

Ufficio stampa

Fratelli d’Italia

Senato della Repubblica

SHARE.



RELATED POSTS

POLITICA INTERNA

[INDUSTRIA, M5S: SU TRANSIZIONE 5.0 URSO AFFETTO DA](#)

Epilessia . Cinema per sensibilizzare i ragazzi contro i pregiudizi e panchine viola nei parchi. Intanto a scuola non fa più paura - AgenSIR

YouTube Giornata internazionale **Epilessia**. Cinema per sensibilizzare i ragazzi contro i pregiudizi e panchine viola nei parchi. Intanto a scuola non fa più paura 12 Febbraio 2024
Giovanna Pasqualin Traversa "**Epilessia** al cinema: racconti di storie reali. Incontri con le scuole? e ?Metti in panchina l?**epilessia**?. Sono le due iniziative presentate oggi a Roma dalla **Lice** e dalla Fondazione **Lice**, nella Giornata internazionale dell?**epilessia**. Prosegue il progetto dell'Ospedale Bambino Gesù di formazione degli insegnanti. A Casa Sollievo della Sofferenza due eventi divulgativi. Dell?**epilessia** occorre parlare, sensibilizzare e informare in modo corretto contro i tabù e lo stigma sociale che ancora la circondano Foto Casa Sollievo della Sofferenza Oggi ricorre la Giornata internazionale dell?**epilessia** , una patologia neurologica cronica che interessa mediamente l'1% della popolazione, in Italia circa 500mila persone. I più colpiti sono i bambini: nel 60% dei casi, infatti, la malattia insorge prima della pubertà, entro i 13-14 anni, con possibili conseguenze negative sullo sviluppo psicomotorio e ricadute sul piano sociale. In occasione della Giornata, la Lega italiana contro l?**epilessia** (**Lice**) e la Fondazione **Lice** hanno presentato oggi a Roma le due iniziative della Campagna di awareness 2024: ?**Epilessia** al cinema: racconti di storie reali. Incontri con le scuole? e ?Metti in panchina l?**Epilessia**?. Al cinema con i ragazzi per parlare di **epilessia**. Questo il primo obiettivo della nuova campagna, realizzata in collaborazione con Anec (Associazione nazionale esercenti cinema). Perché di **epilessia** bisogna parlare sempre più, diffondendone una corretta conoscenza e scardinando pregiudizi e tabù che ancora la circondano. E proprio perché insorge per lo più in età infantile, è importante sensibilizzare e informare i più giovani attraverso un percorso che coinvolga scuole e studenti, grazie alla diffusione del cortometraggio Fuori dall'acqua che il Sir ha presentato l'anno scorso. ?Vogliamo ribadire il nostro impegno contro lo stigma sociale nei confronti delle persone con **epilessia** rivolgendoci ancora una volta ai giovani?, ha esordito Laura Tassi, presidente **Lice** e neurologo presso il Centro di chirurgia dell?**Epilessia** e del Parkinson ?Claudio Munari? del Niguarda, Milano. L?**epilessia**, ha spiegato, ?impatta inevitabilmente sulla vita quotidiana di chi ne soffre, anche nei rapporti con le persone, compagni di scuola, amici. **Lice** da sempre sostiene le persone con **epilessia** a non arrendersi alla propria condizione per affrontare la vita con coraggio, ad ogni età?. **Epilessia** al cinema: racconti di storie reali. Incontri con le scuole è dedicata agli studenti di istituti secondari che parteciperanno alle Matinée al Cinema. L'iniziativa, prevista in dieci città, ognuna sede di un coordinatore **Lice**, sarà realizzata in collaborazione con Anec. Durante le Matinée studenti e insegnanti potranno assistere alla proiezione di Fuori dall'acqua, cortometraggio tratto dalla storia di un ragazzo con **epilessia**, presentato lo scorso anno al Giffoni Film Festival e alla Mostra Internazionale del Cinema di Venezia. La mattinata prevede anche la proiezione del docufilm **Lice** Dissonanze, esperienza di vita con l?**epilessia** di due giovani adulti. A seguire un dibattito sulla malattia e lo stigma sociale che affrontano le persone che ne soffrono. Metti in panchina l?**epilessia** è la seconda iniziativa presentata oggi. Obiettivo promuovere la collocazione di panchine viola, il colore della lotta all?**epilessia**, nelle principali città d'Italia (giardini rionali, parchi, viali e all'interno degli ospedali). Un progetto che potrà proseguire nel corso degli anni. Le panchine viola, con il logo Fondazione **Lice** e una frase speciale, verranno realizzate con la Fondazione Big Bench Community Project su un

progetto ad hoc del designer statunitense Christopher Edward Bangle, oggi presente in conferenza stampa. «L'epilessia è fonte di discriminazione?», spiega Oriano Mecarelli, past president Lice. Per questo, «sulle nostre panchine sarà bello sedersi per favorire l'inclusione delle persone che ne soffrono. «Vogliamo che l'epilessia non faccia più paura e chi ne soffre non debba più nascondersi?», aggiunge Antonio Gambardella, presidente Fondazione Lice. Soddisfazione anche da Mario Lorini, presidente Anec: «Siamo lieti di accogliere il mondo scolastico nell'iniziativa». Foto Ospedale Bambino Gesù La scuola non ha paura delle crisi è invece il progetto avviato nel 2016 dall'Ospedale pediatrico Bambino Gesù di Roma in collaborazione con la Lice. Ad oggi vi hanno aderito 130 istituti di Roma e provincia, per un totale di 6mila insegnanti, formati da personale specializzato del Bambino Gesù (medici, psicologi, infermieri) tramite incontri periodici nelle scuole, per gestire le crisi epilettiche. Attraverso esercitazioni pratiche e video-tutorial, gli insegnanti vengono preparati ad affrontare gli attacchi epilettici in classe e a somministrare correttamente, se necessario, i farmaci in grado di interromperli. «Fin dalle prime edizioni», sottolinea Nicola Specchio, responsabile Neurologia dell'epilessia del Bambino Gesù, «l'iniziativa ha ottenuto risultati al di sopra delle aspettative, contribuendo a creare un ambiente sicuro e inclusivo per i bambini e i ragazzi con questa patologia». Di qui l'intenzione di «proseguire con il massimo impegno per coinvolgere un numero sempre maggiore di Istituti». Foto Casa Sollievo della Sofferenza Intanto, anche questa sera si rinnova la tradizionale illuminazione dei principali monumenti italiani in viola. A Roma sarà il Colosseo; a San Giovanni Rotondo le colonne della facciata dell'Irccs Casa Sollievo della Sofferenza sono state adornate in viola. L'Unità di Neurologia dell'Irccs, con il suo Centro per lo studio e la cura dell'epilessia, ha promosso due eventi divulgativi per studenti, cittadini, persone con epilessia e loro familiari. «Sono ancora troppi i luoghi comuni sull'epilessia, spesso persino veicolati e rafforzati da operatori sanitari non esperti», afferma Giuseppe d'Orsi, epilettologo e responsabile dell'Unità di Neurologia di Casa Sollievo. In caso di crisi, spiega, non bisogna bloccare braccia e gambe o tentare di aprire la bocca del paziente; occorre invece cercare di evitargli l'eventuale caduta, allontanare ostacoli o corpi contundenti dalla testa e dal corpo e posizionarlo su un lato. Se il 30% dei pazienti è farmacoresistente, «almeno il 15-20% di loro» conclude «potrebbe giovare di un intervento neurochirurgico specificamente mirato che consenta la rimozione delle regioni cerebrali dove ha origine la scarica epilettica ed il conseguente controllo delle crisi?».

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

LINK: <https://www.rainews.it/tgr/marche/articoli/2024/02/giornata-internazionale-contro-epilessia-12-febbraio-marche-a2f480c1-26b1-4dc7-b98d-e1856...>



Ancona Ascoli Piceno Ferr

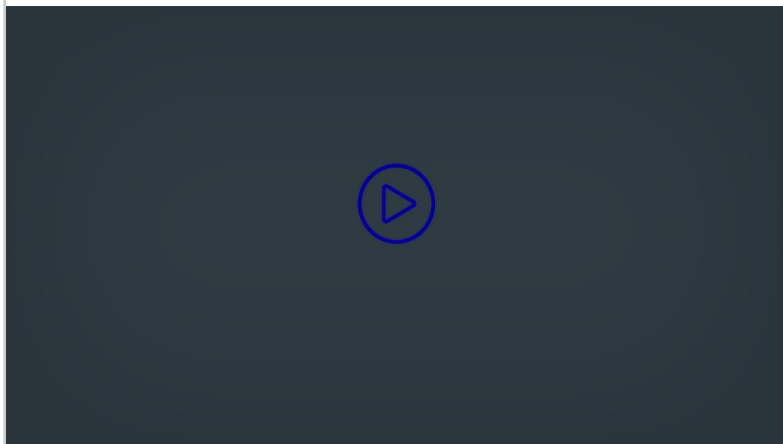


persona su 100, ma lo stigma è ancora forte

Monumenti illuminati di viola per sensibilizzare. La responsabile del centro epilessie infantili: "Chi ha le forme più lievi conduce una vita normale. Eppure alcuni bambini che ne sono affetti vengono esclusi dalle gite, altri non trovano lavoro"

12/02/2024 Redazione, montaggio di Mirko Menghini

Circa una persona su cento nelle Marche (e al mondo) soffre di epilessia



Epilessia, dal greco, essere colto di sorpresa. Una patologia che colpisce, in tutto il mondo, **una persona su cento**. Anche se è scorretto parlare di "epilessia" al singolare perché le forme sono varie. "Le più lievi incidono solo marginalmente sulla quotidianità", spiega la dottoressa **Elisabetta Cesaroni**, responsabile del centro epilessie infantili delle Marche e nella neuropsichiatria infantile dell'ospedale **Salesi**. Nonostante ciò, è ancora forte lo stigma verso le circa 15mila persone che in regione ne sono affette. "Tanto che - dice la dottoressa Cesaroni - ci sono bambini che non vengono portati in gita perché epilettici o persone che non riescono a trovare lavoro". Per sensibilizzare, da nove anni si tiene la **Giornata internazionale contro l'epilessia**. L'obiettivo è di aumentare del 50%, entro il 2031, i servizi dedicati alle persone affette da

questa patologia. Un percorso lungo, ma grazie alla Lega italiana contro l'epilessia (Lice) i miglioramenti già si vedono.

*Nel servizio video, l'intervista a **Elisabetta Cesaroni**, responsabile del centro epilessie infantili delle Marche e nella neuropsichiatria infantile dell'ospedale Salesi.*

Tag sanità Giornata contro l'epilessia ospedali

epilessia Marche Ancona Ospedale Salesi

LINK: http://www.olbianotizie.com/24ore/articolo/712557-contro_lo_stigma_sull_epilessia_film_per_le_scuole_panchine_e_monumenti_viola



CRONACA ECONOMIA CULTURA E SPETTACOLO SPORT TURISMO SOCIALE PORTO CERVO Q 14°

PRIMA PAGINA | 24 ORE | VIDEO

Contro lo stigma sull'epilessia film per le scuole, panchine e monumenti viola

SALUTE



12/02/2024 18:07 | AdnKronos @AdnKronos



Milano, 12 feb. (AdnKronos Salute) - Matinée al cinema per gli studenti e panchine viola negli spazi verdi delle città, per dire basta allo stigma che ancora oggi discrimina le persone che soffrono di epilessia. In occasione della Giornata internazionale

dedicata alla malattia neurologica, che si celebra oggi 12 febbraio, Lice (Lega italiana contro l'epilessia) e Fondazione Lice lanciano le campagne 'Epilessia al cinema: racconti di storie reali. Incontri con le scuole' e 'Metti in panchina l'epilessia', perché i riflettori sull'epilessia rimangano accesi non solo in questa giornata, ma 365 giorni all'anno. Stasera, inoltre, il viola - colore simbolo dell'International Epilepsy Day - tornerà a illuminare i principali monumenti italiani. "L'epilessia è una malattia cronica che impatta inevitabilmente sulla vita quotidiana di chi ne soffre, anche nei rapporti con le persone, i compagni di scuola, gli amici", afferma Laura Tassi, presidente Lice e neurologo del Centro di chirurgia dell'epilessia e del Parkinson 'Claudio Munari' dell'ospedale Niguarda di Milano. "Vogliamo ribadire il nostro impegno contro lo stigma sociale nei confronti delle persone con epilessia - aggiunge - rivolgendoci ancora una volta ai giovani". Da qui l'iniziativa promossa in collaborazione con Anec (Associazione nazionale esercenti cinema), dedicata agli alunni degli istituti secondari. In 10 città lungo tutta la Penisola, ognuna sede di un coordinatore Lice, gli studenti e i loro insegnanti potranno assistere alla proiezione di 'Fuori dall'acqua', cortometraggio tratto dalla storia di un ragazzo con epilessia, presentato l'anno scorso al Giffoni Film Festival e alla Mostra internazionale del cinema di Venezia. Seguirà il docufilm Lice 'Dissonanze', che racconta l'esperienza di vita con l'epilessia di due giovani adulti. In chiusura un dibattito animato dal coordinatore regionale Lice. Non solo. Nelle principali città italiane viene promossa l'installazione di panchine viola in giardini rionali, parchi, viali e all'interno degli ospedali: un progetto di lungo respiro che potrà proseguire negli anni. Le panchine riceveranno una targa con il logo della Fondazione Lice e una frase speciale. Insieme alla Fondazione Big Bench Community Project, la Lice realizzerà una panchina viola progettata ad hoc dal designer statunitense Christopher



IN PRIMO PIANO

Imprenditore colluso con la camorra, sequestrati beni anche a Olbia

Accordo tra Slow Food Gallura e l'Alberghiero di Arzachena

Due nuovi punti prelievo a Buddusò e ad Alà dei Sardi

Un camionista arrestato al porto di Olbia, sorpreso con 70 chili di marijuana

Siddùra tra i protagonisti del successo del Vermentino di Gallura

Annalisa, Coez e Irama pronti a sbarcare al Red Valley 2024

Incendio a Tempio Pausania, in azione i vigili del fuoco

Pietre preziose di contrabbando sequestrate al porto di Olbia, al via l'asta pubblica

Dalla Sardegna a Cambridge, Pier Sandro Scano il politico-filosofo che pensa da fisico

Presentata a Olbia la lista dei candidati Udc

Edward Bangle. "Le panchine viola rappresenteranno una testimonianza duratura del fatto che l'epilessia è una malattia molto impattante a livello sociale, ma poco conosciuta e fonte di discriminazione", sottolinea Oriano Mecarelli, past president Lice. "Sulle nostre panchine sarà bello sedersi per favorire l'inclusione delle persone con epilessia e il claim 'Metti in panchina l'epilessia' ha anche un particolare significato metaforico: facciamo in modo di riuscire a sconfiggere l'epilessia e lo stigma che comporta", è il messaggio. "E' davvero un onore per noi poter coinvolgere quest'anno i ragazzi e gli studenti italiani per sensibilizzarli sul tema dell'epilessia, evidenziando quanto l'inclusione sociale sia importante per chi convive con le epilessie. Vogliamo costruire con loro un percorso di educazione e divulgazione affinché l'epilessia non faccia più paura e chi ne soffre non debba più nascondersi", commenta Antonio Gambardella, presidente di Fondazione Lice. "Da sempre in prima fila nel sostegno a campagne informative e formative su argomenti di primaria importanza, l'Anec - dichiara il presidente dell'associazione, Mario Lorini - ha già in passato favorito la più ampia diffusione di spot su temi di rilevanza sociale ed è lieta di accogliere il mondo scolastico nell'iniziativa, in una fase di mercato caratterizzata dalla piena ripresa della frequentazione delle sale cinematografiche. Una ripresa avviata proprio grazie al pubblico giovane e che sta inoltre vivendo in questi mesi il gran ritorno delle scolaresche al cinema".

LEGGI ANCHE

LE NOTIZIE PIÙ LETTE

Imprenditore colluso con la camorra, sequestrati beni anche a Olbia

Accordo tra Slow Food Gallura e l'Alberghiero di Arzachena

Ecco la "swell" di maestrale, al via la gara di surf Marinedda Open Long&Short

Due nuovi punti prelievo a Buddusò e ad Alà dei Sardi

1° Corso regionale di comunicazione tra operatori del 118 e persone sorde

Annalisa, Coez e Irama pronti a sbarcare al Red Valley 2024

Un camionista arrestato al porto di Olbia, sorpreso con 70 chili di marijuana

Ancora un attentato incendiario a Olbia, auto divorata dalle fiamme nella notte

Presentata a Olbia la lista dei candidati Udc

Pietre preziose di contrabbando sequestrate al porto di Olbia, al via l'asta pubblica

OlbiaNotizie
L'informazione al vostro servizio

OlbiaNotizie.it © 2024 Damos Editore S.r.l.s
P.IVA 02650290907

Giornale quotidiano online iscritto nel registro stampa del Tribunale di Tempio Pausania, decreto n°1/2016 V.G. 248/16 depositato il 01.04.2016

Q CERCA



Filo diretto con OlbiaNotizie

SCRIVI AL DIRETTORE
SCRIVI ALLA REDAZIONE
SEGNALA UNA NOTIZIA
SEGNALA UN EVENTO



redazione@olbianotizie.it

CI TROVI ANCHE SUI SOCIAL



LINK: <https://mantovauno.it/salute/contro-lo-stigma-sullepilessia-film-per-le-scuole-panchine-e-monumenti-viola/>



LUNEDÌ, 12 FEBBRAIO 2024



HOME CRONACA POLITICA CULTURA E SPETTACOLO EDITORIALI ECONOMIA SPORT DALL'ITALIA E DAL MONDO LAVORO SALUTE

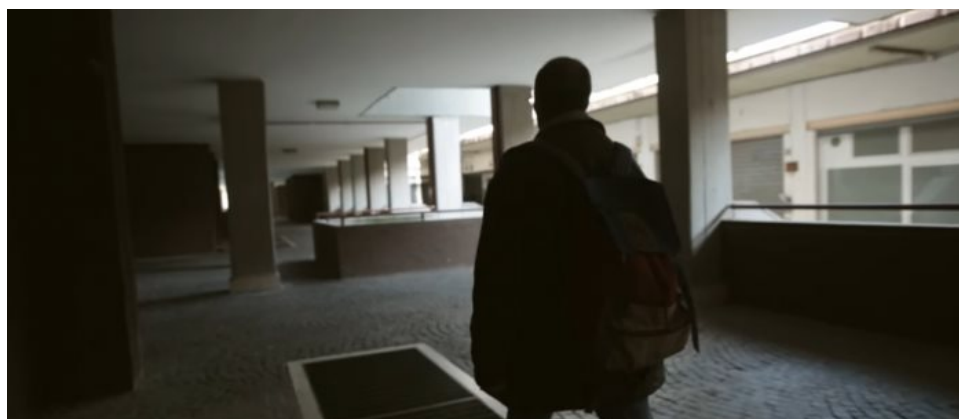
ULTIM'ORA

Home > Salute > Contro lo stigma sull'epilessia film per le scuole, panchine e monumenti viola

Salute

Contro lo stigma sull'epilessia film per le scuole, panchine e monumenti viola

12 Febbraio 2024



(Adnkronos) – Matinée al cinema per gli studenti e panchine viola negli spazi verdi delle città, per dire basta allo stigma che ancora oggi discrimina le persone che soffrono di epilessia. In occasione della Giornata internazionale dedicata alla malattia neurologica, che si celebra oggi 12 febbraio, Lice (Lega italiana contro l'epilessia) e Fondazione Lice lanciano le campagne 'Epilessia al cinema: racconti di storie reali. Incontri con le scuole' e 'Metti in panchina l'epilessia', perché i riflettori sull'epilessia rimangano accesi non solo in questa giornata, ma 365 giorni all'anno. Stasera, inoltre, il viola – colore simbolo dell'International Epilepsy Day – tornerà a illuminare i principali monumenti italiani.

"L'epilessia è una malattia cronica che impatta inevitabilmente sulla vita quotidiana di chi ne soffre, anche nei rapporti con le persone, i compagni di scuola, gli amici", afferma Laura Tassi, presidente Lice e neurologo del Centro di chirurgia dell'epilessia e del Parkinson 'Claudio Munari' dell'ospedale Niguarda di Milano. "Vogliamo ribadire il nostro impegno contro lo stigma sociale nei confronti delle persone con epilessia – aggiunge – rivolgendoci ancora una volta ai giovani". Da qui l'iniziativa promossa in collaborazione con Anec (Associazione nazionale esercenti cinema), dedicata agli alunni degli istituti secondari. In 10 città lungo tutta la Penisola, ognuna sede di un coordinatore Lice, gli studenti e i loro



Mantova
Italia > Lombardia

Vuoi scoprire il meteo per la tua località?
Cerca... Vai

lun 12 6.1°C 15.0°C	mar 13 4.0°C 15.0°C	mer 14 2.0°C 13.6°C
gio 15 2.1°C 12.7°C	ven 16 3.4°C 10.8°C	sab 17 5.8°C 12.5°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

insegnanti potranno assistere alla proiezione di 'Fuori dall'acqua', cortometraggio tratto dalla storia di un ragazzo con epilessia, presentato l'anno scorso al Giffoni Film Festival e alla Mostra internazionale del cinema di Venezia. Seguirà il docufilm Lice 'Dissonanze', che racconta l'esperienza di vita con l'epilessia di due giovani adulti. In chiusura un dibattito animato dal coordinatore regionale Lice.

Non solo. Nelle principali città italiane viene promossa l'installazione di panchine viola in giardini rionali, parchi, viali e all'interno degli ospedali: un progetto di lungo respiro che potrà proseguire negli anni. Le panchine riceveranno una targa con il logo della Fondazione Lice e una frase speciale. Insieme alla Fondazione Big Bench Community Project, la Lice realizzerà una panchina viola progettata ad hoc dal designer statunitense Christopher Edward Bangle. "Le panchine viola rappresenteranno una testimonianza duratura del fatto che l'epilessia è una malattia molto impattante a livello sociale, ma poco conosciuta e fonte di discriminazione", sottolinea Oriano Mecarelli, past president Lice. "Sulle nostre panchine sarà bello sedersi per favorire l'inclusione delle persone con epilessia e il claim 'Metti in panchina l'epilessia' ha anche un particolare significato metaforico: facciamo in modo di riuscire a sconfiggere l'epilessia e lo stigma che comporta", è il messaggio.

"E' davvero un onore per noi poter coinvolgere quest'anno i ragazzi e gli studenti italiani per sensibilizzarli sul tema dell'epilessia, evidenziando quanto l'inclusione sociale sia importante per chi convive con le epilessie. Vogliamo costruire con loro un percorso di educazione e divulgazione affinché l'epilessia non faccia più paura e chi ne soffre non debba più nascondersi", commenta Antonio Gambardella, presidente di Fondazione Lice.

"Da sempre in prima fila nel sostegno a campagne informative e formative su argomenti di primaria importanza, l'Anec - dichiara il presidente dell'associazione, Mario Lorini - ha già in passato favorito la più ampia diffusione di spot su temi di rilevanza sociale ed è lieta di accogliere il mondo scolastico nell'iniziativa, in una fase di mercato caratterizzata dalla piena ripresa della frequentazione delle sale cinematografiche. Una ripresa avviata proprio grazie al pubblico giovane e che sta inoltre vivendo in questi mesi il gran ritorno delle scolaresche al cinema".

(Adnkronos)

Share [Facebook](#) [Twitter](#) [LinkedIn](#) [Email](#) +

[Articolo Precedente](#)

Zanzara Tigre a Roma, l'esperto: "Senza inverno rigido focolai tutto l'anno"

[Articolo successivo](#)

Ghali ospite di Fabio Fazio dopo polemiche Sanremo e Domenica In

ARTICOLI CORRELATI **DALLO STESSO AUTORE**



Salute
Zanzara Tigre a Roma, l'esperto: "Senza inverno rigido focolai tutto l'anno"



Salute
Pediatrici: "Aumento casi streptococco, alert fino in primavera"



Salute
Cinquecentomila italiani con epilessia, oggi cure efficaci e aiuto anche da chirurgia



Tutte le novità dalla 74a edizione del Festival



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

LINK: <https://websalute.it/controlo-stigma-sullepilessia-film-per-le-scuole-panchine-e-monumenti-viola/>



Ricerca su VSALUTE

Cerca

X



Sezioni

Primo piano

Regioni e governo

Focus Veneto

Approfondimenti

Economia e lavoro

Scienza e farmaci

Vivere sani

Benessere animale

Water web fest

Territorio

Belluno

Padova

Rovigo

Treviso

Venezia

Verona

Vicenza

Bologna

Milano e Lombardia

Roma

Napoli

Redazione

Autorizzazioni

Filo diretto con i lettori

Pubblicità

Social



Angelina Mango? No, contro la Juve" – Video

ull'epilessia film per le scuole, enti viola



inema per gli studenti e panchine viola negli
dire basta allo stigma che ancora oggi
offrono di epilessia. In occasione della Giornata
a malattia neurologica, che si celebra oggi 12
a contro l'epilessia) e Fondazione Lice lanciano
inema: racconti di storie reali. Incontri con le
l'epilessia', perché i i riflettori sull'epilessia
in questa giornata, ma 365 giorni all'anno.
lore simbolo dell'International Epilepsy Day –
pali monumenti italiani.
cronica che impatta inevitabilmente sulla vita
anche nei rapporti con le persone, i compagni di
Laura Tassi, presidente Lice e neurologo del
essia e del Parkinson 'Claudio Munari'
Milano. "Vogliamo ribadire il nostro impegno
i confronti delle persone con epilessia –
cora una volta ai giovani". Da qui l'iniziativa
e con Anec (Associazione nazionale esercenti
ni degli istituti secondari. In 10 città lungo tutta
i un coordinatore Lice, gli studenti e i loro
ere alla proiezione di 'Fuori dall'acqua',
storia di un ragazzo con epilessia, presentato
n Festival e alla Mostra internazionale del
il docufilm Lice 'Dissonanze', che racconta
ilessia di due giovani adulti. In chiusura un
linatore regionale Lice.
ttà italiane viene promossa l'installazione di
onali, parchi, viali e all'interno degli ospedali: un
ne potrà proseguire negli anni. Le panchine
il logo della Fondazione Lice e una frase



azione Big Bench Community Project, la Lice
pla progettata ad hoc dal designer statunitense
e. "Le panchine viola rappresenteranno una
fatto che l'epilessia è una malattia molto
ma poco conosciuta e fonte di discriminazione",
, past president Lice. "Sulle nostre panchine sarà
nclusione delle persone con epilessia e il claim
a' ha anche un particolare significato
do di riuscire a sconfiggere l'epilessia e lo
messaggio.

oi poter coinvolgere quest'anno i ragazzi e gli
lizzarli sul tema dell'epilessia, evidenziando
sia importante per chi convive con le epilessie.
) un percorso di educazione e divulgazione
cia più paura e chi ne soffre non debba più
ntonio Gambardella, presidente di Fondazione

el sostegno a campagne informative e formative
importanza, l'Anec – dichiara il presidente
rini – ha già in passato favorito la più ampia
i rilevanza sociale ed è lieta di accogliere il
rtiva, in una fase di mercato caratterizzata dalla
tazione delle sale cinematografiche. Una ripresa
ubblico giovane e che sta inoltre vivendo in
elle scolaresche al cinema".

to

à pubblicato. I campi obbligatori sono

: sito web in questo browser per la prossima volta

LINK: <https://quotidianodifoggia.it/contro-lo-stigma-sullepilessia-film-per-le-scuole-panchine-e-monumenti-viola/>

lunedì, 12 Febbraio 2024 [Profilo](#) [Archivio Giornali](#) [Abbonamenti](#)

Foggia 14 °C



Cerca



Quotidiano di Foggia.it

[Home](#) [Primo Piano](#) [Attualità](#) [Cronaca](#) [Salute](#) [Lavoro](#) [Sport](#) [Cultura e Spettacoli](#) [Sostenibilità](#) [Abbonamenti](#) [Contatti](#)

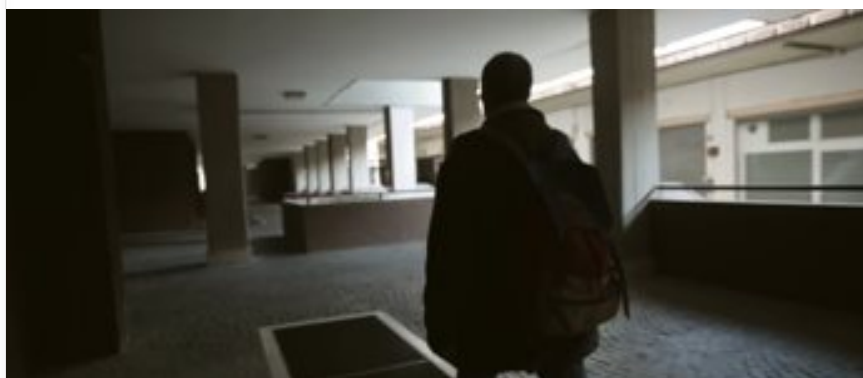
Home / Salute / Contro lo stigma sull'epilessia film per le scuole, panchine e monumenti viola

Salute

Contro lo stigma sull'epilessia film per le scuole, panchine e monumenti viola

AdnKronos

2 minuti di lettura



(AdnKronos) – Matinée al cinema per gli studenti e panchine viola negli spazi verdi delle città, per dire basta allo stigma che ancora oggi discrimina le persone che soffrono di epilessia. In occasione della Giornata internazionale dedicata alla malattia neurologica, che si celebra oggi 12 febbraio, Lice (Lega italiana contro l'epilessia) e Fondazione Lice lanciano le campagne 'Epilessia al cinema: racconti di storie reali. Incontri con le scuole' e 'Metti in panchina l'epilessia', perché i riflettori sull'epilessia rimangano accesi non solo in questa giornata, ma 365 giorni all'anno. Stasera, inoltre, il viola – colore

ACQUISTA IL GIORNALE DI OGGI



CLICCA QUI E ACQUISTA LA TUA COPIA 1,00€

ACQUISTA LE COPIE ARRETRATE



CLICCA QUI E ACQUISTA LE TUE COPIE ARRETRATE

Articoli più popolari



Potenziato il numero dei voli tra Foggia e Milano

2 giorni fa



Elezioni provinciali, l'intesa di Nobiletti con Azione scuote il Pd

2 giorni fa



Al Teatro "Verdi" il soprano Francesca Patanè e il tenore

simbolo dell'International Epilepsy Day – tornerà a illuminare i principali monumenti italiani. "L'epilessia è una malattia cronica che impatta inevitabilmente sulla vita quotidiana di chi ne soffre, anche nei rapporti con le persone, i compagni di scuola, gli amici", afferma Laura Tassi, presidente Lice e neurologo del Centro di chirurgia dell'epilessia e del Parkinson 'Claudio Munari' dell'ospedale Niguarda di Milano. "Vogliamo ribadire il nostro impegno contro lo stigma sociale nei confronti delle persone con epilessia – aggiunge – rivolgendoci ancora una volta ai giovani". Da qui l'iniziativa promossa in collaborazione con Anec (Associazione nazionale esercenti cinema), dedicata agli alunni degli istituti secondari. In 10 città lungo tutta la Penisola, ognuna sede di un coordinatore Lice, gli studenti e i loro insegnanti potranno assistere alla proiezione di 'Fuori dall'acqua', cortometraggio tratto dalla storia di un ragazzo con epilessia, presentato l'anno scorso al Giffoni Film Festival e alla Mostra internazionale del cinema di Venezia. Seguirà il docufilm Lice 'Dissonanze', che racconta l'esperienza di vita con l'epilessia di due giovani adulti. In chiusura un dibattito animato dal coordinatore regionale Lice. Non solo. Nelle principali città italiane viene promossa l'installazione di panchine viola in giardini rionali, parchi, viali e all'interno degli ospedali: un progetto di lungo respiro che potrà proseguire negli anni. Le panchine recheranno una targa con il logo della Fondazione Lice e una frase speciale. Insieme alla Fondazione Big Bench Community Project, la Lice realizzerà una panchina viola progettata ad hoc dal designer statunitense Christopher Edward Bangle. "Le panchine viola rappresenteranno una testimonianza duratura del fatto che l'epilessia è una malattia molto impattante a livello sociale, ma poco conosciuta e fonte di discriminazione", sottolinea Oriano Mecarelli, past president Lice. "Sulle nostre panchine sarà bello sedersi per favorire l'inclusione delle persone con epilessia e il claim 'Metti in panchina l'epilessia' ha anche un particolare significato metaforico: facciamo in modo di riuscire a sconfiggere l'epilessia e lo stigma che comporta", è il messaggio. "E' davvero un onore per noi poter coinvolgere quest'anno i ragazzi e gli studenti italiani per sensibilizzarli sul tema dell'epilessia, evidenziando quanto l'inclusione sociale sia importante per chi convive con le epilessie. Vogliamo costruire con loro un percorso di educazione e divulgazione affinché l'epilessia non faccia più paura e chi ne soffre non debba più nascondersi", commenta Antonio Gambardella, presidente di Fondazione Lice. "Da sempre in prima fila nel sostegno a campagne informative e formative su argomenti di primaria importanza, l'Anec – dichiara il presidente dell'associazione, Mario Lorini – ha già in passato favorito la più ampia diffusione di spot su temi di rilevanza sociale ed è lieta di accogliere il mondo scolastico nell'iniziativa, in una fase di mercato caratterizzata dalla piena ripresa della frequentazione delle sale cinematografiche. Una ripresa avviata proprio grazie al pubblico giovane e che sta inoltre vivendo in questi mesi il gran ritorno delle scolaresche al cinema". —salutewebinfo@adnkronos.com (Web Info)

Pubblicato il 12 Febbraio 2024

#adnkronos

#salute

Antonello Palombi

2 giorni fa



Efficientamento energetico del Centro Visite Oasi Lago Salso

3 giorni fa



Il Tribunale al Ministero: "Dai gli atti". Discussione fissata a giugno

3 giorni fa

Meteo



14 °C

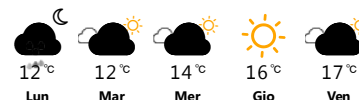
Foggia

Nubi sparse

15° - 8°

60%

2.57 km/h



Oroscopo

sportiva



Gemelli

Correte ai ripari, controllate l'alimentazione che sia il più possibile equilibrata e osservate un ritmo di vita meno stressante: dopo tutto non è indispensabile fare le ore piccole così spesso, non vi pare?



Cancro

Sarà un buon mese per quanto riguarda la dimensione affettiva, non mancheranno tuttavia momenti di contrasto tra voi e la persona amata



Leone

Si accumulano impegni e disguidi di vario genere, e nonostante la vostra efficienza, per far fronte a tutto, le vostre energie cederanno sensibilmente: tenetelo presente sia nell'attività lavorativa che in quella sportiva

Si accumulano impegni e disguidi di

Horoscopes

LINK: <https://www.liberoquotidiano.it/news/adnkronos/38419539/contro-lo-stigma-sull-epilessia-film-per-le-scuole-panchine-e-monumenti-viola.html>

Q Cerca

f x o d w y

☰ **Libero**Quotidiano.it

[#BufeRai](#) [#Stellantis](#) [#PiùLibero](#)

■ HOME / ADNKRONOS

Contro lo stigma sull'epilessia film per le scuole, panchine e monumenti viola

Condividi:



12 febbraio 2024

a a a

Milano, 12 feb. (Adnkronos Salute) - Matinée al cinema per gli studenti e panchine viola negli spazi verdi delle città, per dire basta allo stigma che ancora oggi discrimina le persone che soffrono di epilessia. In occasione della Giornata internazionale dedicata alla malattia neurologica, che si celebra oggi 12 febbraio, Lice (Lega italiana contro l'epilessia) e Fondazione Lice lanciano le

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

campagne 'Epilessia al cinema: racconti di storie reali. Incontri con le scuole' e 'Metti in panchina l'epilessia', perché i riflettori sull'epilessia rimangano accesi non solo in questa giornata, ma 365 giorni all'anno. Stasera, inoltre, il viola - colore simbolo dell'International Epilepsy Day - tornerà a illuminare i principali monumenti italiani.

"L'epilessia è una malattia cronica che impatta inevitabilmente sulla vita quotidiana di chi ne soffre, anche nei rapporti con le persone, i compagni di scuola, gli amici", afferma Laura Tassi, presidente LICE e neurologo del Centro di chirurgia dell'epilessia e del Parkinson 'Claudio Munari' dell'ospedale Niguarda di Milano. "Vogliamo ribadire il nostro impegno contro lo stigma sociale nei confronti delle persone con epilessia - aggiunge - rivolgendoci ancora una volta ai giovani". Da qui l'iniziativa promossa in collaborazione con Anec (Associazione nazionale esercenti cinema), dedicata agli alunni degli istituti secondari. In 10 città lungo tutta la Penisola, ognuna sede di un coordinatore LICE, gli studenti e i loro insegnanti potranno assistere alla proiezione di 'Fuori dall'acqua', cortometraggio tratto dalla storia di un ragazzo con epilessia, presentato l'anno scorso al Giffoni Film Festival e alla Mostra internazionale del cinema di Venezia. Seguirà il docufilm LICE 'Dissonanze', che racconta l'esperienza di vita con l'epilessia di due giovani adulti. In chiusura un dibattito animato dal coordinatore regionale LICE.

Non solo. Nelle principali città italiane viene promossa l'installazione di panchine viola in giardini rionali, parchi, viali e all'interno degli ospedali: un progetto di lungo respiro che potrà proseguire negli anni. Le panchine riceveranno una targa con il logo della Fondazione LICE e una frase speciale. Insieme alla Fondazione Big Bench Community Project, la LICE realizzerà una panchina viola progettata ad hoc dal designer statunitense Christopher Edward Bangle. "Le panchine viola rappresenteranno una testimonianza duratura del fatto che l'epilessia è una malattia molto impattante a livello sociale, ma poco conosciuta e fonte di discriminazione", sottolinea Oriano Mecarelli, past president LICE. "Sulle nostre panchine sarà bello sedersi per favorire l'inclusione delle persone con epilessia e il claim 'Metti in panchina l'epilessia' ha anche un particolare significato metaforico: facciamo in modo di riuscire a sconfiggere l'epilessia e lo stigma che comporta", è il messaggio.

"E' davvero un onore per noi poter coinvolgere quest'anno i ragazzi e gli studenti italiani per sensibilizzarli sul tema dell'epilessia, evidenziando quanto l'inclusione sociale sia importante per chi convive con le epilessie. Vogliamo costruire con loro un percorso di educazione e divulgazione affinché l'epilessia non faccia più paura e chi ne soffre non debba più nascondersi", commenta Antonio Gambardella, presidente di Fondazione LICE.

"Da sempre in prima fila nel sostegno a campagne informative e formative su argomenti di primaria importanza, l'Anec - dichiara il presidente dell'associazione, Mario Lorini - ha già in passato favorito la più ampia diffusione di spot su temi di rilevanza sociale ed è lieta di accogliere il mondo scolastico nell'iniziativa, in una fase di mercato caratterizzata dalla piena ripresa della frequentazione delle sale cinematografiche. Una ripresa avviata proprio grazie al pubblico giovane e che sta inoltre vivendo in questi mesi il gran ritorno delle scolaresche al cinema".

LINK: <https://www.lasicilia.it/ultimi-aggiornamenti/contro-lo-stigma-sullepilessia-film-per-le-scuole-panchine-e-monumenti-viola-2038907/>

SEZIONI

Meteo: Catania 14°



ACCEDI / ABBONATI

LA SICILIA

Catania Agrigento Caltanissetta Enna Messina Palermo Ragusa Siracusa Trapani

AGENZIA

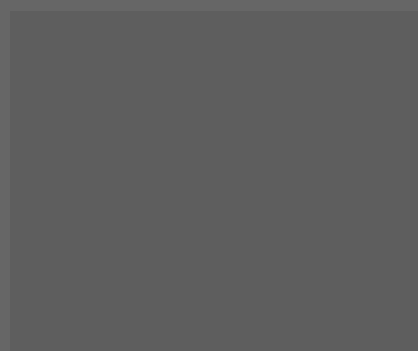
Contro lo stigma sull'epilessia film per le scuole, panchine e monumenti viola

Di **Redazione** |

12 Febbraio 2024



Corriere TV



Milano, 12 feb. (Adnkronos Salute) – Matinée al cinema per gli studenti e panchine viola negli spazi verdi delle città, per dire basta allo stigma che ancora oggi discrimina le persone che soffrono di epilessia. In occasione della Giornata internazionale dedicata alla malattia neurologica, che si celebra oggi 12 febbraio, Lice (Lega italiana contro l'epilessia) e Fondazione Lice lanciano le campagne 'Epilessia al cinema: racconti di storie reali. Incontri con le scuole' e 'Metti in panchina l'epilessia', perché i riflettori sull'epilessia rimangano accesi non solo in questa giornata, ma 365 giorni all'anno. Stasera, inoltre, il viola – colore simbolo dell'International Epilepsy Day – tornerà a illuminare i principali monumenti italiani. "L'epilessia è una malattia cronica che impatta inevitabilmente sulla vita quotidiana di chi ne soffre, anche nei rapporti con le persone, i compagni di scuola, gli amici", afferma Laura Tassi, presidente Lice e neurologo del Centro di chirurgia dell'epilessia e del Parkinson 'Claudio Munari' dell'ospedale Niguarda di Milano. "Vogliamo ribadire il nostro impegno contro lo stigma sociale nei confronti delle persone con epilessia – aggiunge – rivolgendoci ancora una volta ai giovani". Da qui l'iniziativa promossa in collaborazione con Anec (Associazione nazionale esercenti cinema), dedicata agli alunni degli istituti secondari. In 10 città lungo tutta la

Penisola, ognuna sede di un coordinatore Lice, gli studenti e i loro insegnanti potranno assistere alla proiezione di 'Fuori dall'acqua', cortometraggio tratto dalla storia di un ragazzo con epilessia, presentato l'anno scorso al Giffoni Film Festival e alla Mostra internazionale del cinema di Venezia. Seguirà il docufilm Lice 'Dissonanze', che racconta l'esperienza di vita con l'epilessia di due giovani adulti. In chiusura un dibattito animato dal coordinatore regionale Lice. Non solo. Nelle principali città italiane viene promossa l'installazione di panchine viola in giardini rionali, parchi, viali e all'interno degli ospedali: un progetto di lungo respiro che potrà proseguire negli anni. Le panchine riceveranno una targa con il logo della Fondazione Lice e una frase speciale. Insieme alla Fondazione Big Bench Community Project, la Lice realizzerà una panchina viola progettata ad hoc dal designer statunitense Christopher Edward Bangle. "Le panchine viola rappresenteranno una testimonianza duratura del fatto che l'epilessia è una malattia molto impattante a livello sociale, ma poco conosciuta e fonte di discriminazione", sottolinea Oriano Mecarelli, past president Lice. "Sulle nostre panchine sarà bello sedersi per favorire l'inclusione delle persone con epilessia e il claim 'Metti in panchina l'epilessia' ha anche un particolare significato metaforico: facciamo in modo di riuscire a sconfiggere l'epilessia e lo stigma che comporta", è il messaggio. "E' davvero un onore per noi poter coinvolgere quest'anno i ragazzi e gli studenti italiani per sensibilizzarli sul tema dell'epilessia, evidenziando quanto l'inclusione sociale sia importante per chi convive con le epilessie. Vogliamo costruire con loro un percorso di educazione e divulgazione affinché l'epilessia non faccia più paura e chi ne soffre non debba più nascondersi", commenta Antonio Gambardella, presidente di Fondazione Lice. "Da sempre in prima fila nel sostegno a campagne informative e formative su argomenti di primaria importanza, l'Anec - dichiara il presidente dell'associazione, Mario Lorini - ha già in passato favorito la più ampia diffusione di spot su temi di rilevanza sociale ed è lieta di accogliere il mondo scolastico nell'iniziativa, in una fase di mercato caratterizzata dalla piena ripresa della frequentazione delle sale cinematografiche. Una ripresa avviata proprio grazie al pubblico giovane e che sta inoltre vivendo in questi mesi il gran ritorno delle scolaresche al cinema".

I più letti

COPYRIGHT LASICILIA.IT © RIPRODUZIONE RISERVATA

Di più su questi argomenti:

NOINDEX

LINK: <https://www.tarantobuonasera.it/news/salute/840578/contro-lo-stigma-sull-epilessia-film-per-le-scuole-panchine-e-monumenti-viola.html>

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



TUTTI GLI AGGIORNAMENTI
OGGI



INTERVISTE
ECCELLENTI



SCOPRI IL CALENDARIO
EVENTI



Sfoggia l'Edizione
Digitale



Oggi

Cronaca

Politica

Sport

Cultura e Spettacoli

BuonaseraTV

Buonasera Sud

Adnkronos

Rubriche

Abbonati



TARANTOBUONASERA > ADNKRONOS > SALUTE

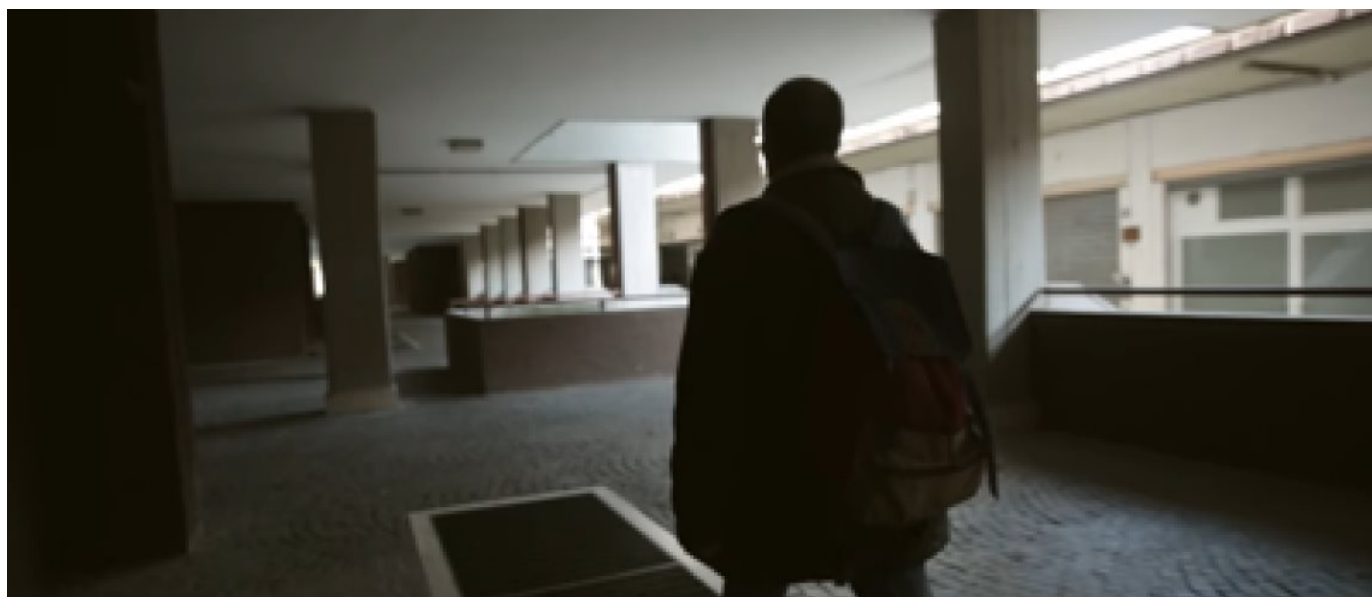
SALUTE

Contro lo stigma sull'epilessia film per le scuole, panchine e monumenti viola

ADNKRONOS NEWS

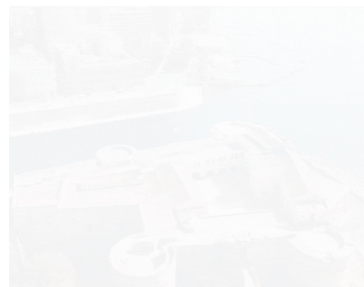
REDAZIONE@TARANTOBUONASERA.IT

12 FEBBRAIO 2024 - 18:23



Milano, 12 feb. (Adnkronos Salute) - Matinée al cinema per gli studenti e panchine viola negli spazi verdi delle città, per dire basta allo stigma che ancora oggi discrimina le persone che soffrono di epilessia. In occasione della Giornata internazionale dedicata alla malattia neurologica, che si celebra oggi 12 febbraio, Lice (Lega italiana contro l'epilessia) e Fondazione Lice lanciano le campagne 'Epilessia al cinema: racconti di storie reali. Incontri con le scuole' e 'Metti in panchina l'epilessia', perché i riflettori sull'epilessia rimangano accesi non solo in questa giornata, ma 365 giorni all'anno. Stasera, inoltre, il viola - colore simbolo dell'International Epilepsy Day - tornerà a illuminare i principali monumenti italiani.

"L'epilessia è una malattia cronica che impatta inevitabilmente sulla vita



quotidiana di chi ne soffre, anche nei rapporti con le persone, i compagni di scuola, gli amici", afferma Laura Tassi, presidente Lice e neurologo del Centro di chirurgia dell'epilessia e del Parkinson 'Claudio Munari' dell'ospedale Niguarda di Milano. "Vogliamo ribadire il nostro impegno contro lo stigma sociale nei confronti delle persone con epilessia - aggiunge - rivolgendoci ancora una volta ai giovani". Da qui l'iniziativa promossa in collaborazione con Anec (Associazione nazionale esercenti cinema), dedicata agli alunni degli istituti secondari. In 10 città lungo tutta la Penisola, ognuna sede di un coordinatore Lice, gli studenti e i loro insegnanti potranno assistere alla proiezione di 'Fuori dall'acqua', cortometraggio tratto dalla storia di un ragazzo con epilessia, presentato l'anno scorso al Giffoni Film Festival e alla Mostra internazionale del cinema di Venezia. Seguirà il docufilm Lice 'Dissonanze', che racconta l'esperienza di vita con l'epilessia di due giovani adulti. In chiusura un dibattito animato dal coordinatore regionale Lice.

Non solo. Nelle principali città italiane viene promossa l'installazione di panchine viola in giardini rionali, parchi, viali e all'interno degli ospedali: un progetto di lungo respiro che potrà proseguire negli anni. Le panchine recheranno una targa con il logo della Fondazione Lice e una frase speciale. Insieme alla Fondazione Big Bench Community Project, la Lice realizzerà una panchina viola progettata ad hoc dal designer statunitense Christopher Edward Bangle. "Le panchine viola rappresenteranno una testimonianza duratura del fatto che l'epilessia è una malattia molto impattante a livello sociale, ma poco conosciuta e fonte di discriminazione", sottolinea Oriano Mecarelli, past president Lice. "Sulle nostre panchine sarà bello sedersi per favorire l'inclusione delle persone con epilessia e il claim 'Metti in panchina l'epilessia' ha anche un particolare significato metaforico: facciamo in modo di riuscire a sconfiggere l'epilessia e lo stigma che comporta", è il messaggio.

"E' davvero un onore per noi poter coinvolgere quest'anno i ragazzi e gli studenti italiani per sensibilizzarli sul tema dell'epilessia, evidenziando quanto l'inclusione sociale sia importante per chi convive con le epilessie. Vogliamo costruire con loro un percorso di educazione e divulgazione affinché l'epilessia non faccia più paura e chi ne soffre non debba più nascondersi", commenta Antonio Gambardella, presidente di Fondazione Lice.

"Da sempre in prima fila nel sostegno a campagne informative e formative su argomenti di primaria importanza, l'Anec - dichiara il presidente dell'associazione, Mario Lorini - ha già in passato favorito la più ampia diffusione di spot su temi di rilevanza sociale ed è lieta di accogliere il mondo scolastico nell'iniziativa, in una fase di mercato caratterizzata dalla piena ripresa della frequentazione delle sale cinematografiche. Una ripresa avviata proprio grazie al pubblico giovane e che sta inoltre vivendo in questi mesi il gran ritorno delle scolaresche al cinema".

TAG **ADNKRONOS** , **SALUTE**

COMMENTI

SCRIVI/SCOPRI I COMMENTI

I PIÙ LETTI



PAROLA ALLA FLORA

La potatura invernale delle rose, il periodo migliore



IL FATTO

Militare aggredito da un cane mentre faceva jogging, è stato operato due volte



IL FATTO

Confiscati 20 milioni a pregiudicato-imprenditore



LA CRISI DEL SIDERURGICO

Acciaierie d'Italia, nuove fermate. Tutti contro la Morselli



MAICO TARANTO - Via Cagliari, 73 - Tel. 099 7302420
V.le Trentino, 2 - Tel. 099 7304899
MASSAFRA (TA) - C/so Roma, 22 - Tel. 099 9807454
MANDURIA (TA) - Via Picelli, 12 - Tel. 099 9742055
TORRICELLA (TA) - Via Le Grazie, 57

CONTATTACI
800-999167
maicoalimento.com

ULTIMI VIDEO



"Gli occhi dell'esodo e delle Foibe"



Forza Italia, ecco le novità a Lecce



"Pierino e il lupo", Family concert

LINK: <https://quotidianodibari.it/contro-lo-stigma-sullepilessia-film-per-le-scuole-panchine-e-monumenti-viola/>

lunedì, 12 Febbraio 2024 [Profilo](#) [Archivio Giornali](#) [Abbonamenti](#)

Bari 13 °C



Cerca



Quotidiano di Bari.it

[Home](#) [Primo Piano](#) [Attualità](#) [Cronaca](#) [Salute](#) [Lavoro](#) [Sport](#) [Cultura e Spettacoli](#) [Sostenibilità](#) [Abbonamenti](#) [Contatti](#)

Home / Salute / Contro lo stigma sull'epilessia film per le scuole, panchine e monumenti viola

Salute

Contro lo stigma sull'epilessia film per le scuole, panchine e monumenti viola

AdnKronos

2 minuti di lettura



(AdnKronos) – Matinée al cinema per gli studenti e panchine viola negli spazi verdi delle città, per dire basta allo stigma che ancora oggi discrimina le persone che soffrono di epilessia. In occasione della Giornata internazionale dedicata alla malattia neurologica, che si celebra oggi 12 febbraio, Lice (Lega italiana contro l'epilessia) e Fondazione Lice lanciano le campagne 'Epilessia al cinema: racconti di storie reali. Incontri con le scuole' e 'Metti in panchina l'epilessia', perché i riflettori sull'epilessia rimangano accesi non solo in questa giornata, ma 365 giorni all'anno. Stasera, inoltre, il viola – colore simbolo dell'International Epilepsy Day – tornerà a illuminare i principali monumenti italiani. "L'epilessia è una malattia cronica che

ACQUISTA IL GIORNALE DI
OGGI



CLICCA QUI
E ACQUISTA LA TUA
COPIA
1,00€

ACQUISTA LE COPIE
ARRETRATE



CLICCA QUI
E ACQUISTA LE TUE
COPIE ARRETRATE

Articoli più popolari



**In manette un
esponente di
spicco del
clan Parisi –
Palermi**

5 ore fa



**Deteneva 90
kg. di droga
ed una
pistola,
arrestato**

2 giorni fa



**Il Bari torna a
vincere e
batte 3 a 1 il
Lecco**

2 giorni fa



**L'attacco
frontale di
Federalberghi**

impatta inevitabilmente sulla vita quotidiana di chi ne soffre, anche nei rapporti con le persone, i compagni di scuola, gli amici", afferma Laura Tassi, presidente Lice e neurologo del Centro di chirurgia dell'epilessia e del Parkinson 'Claudio Munari' dell'ospedale Niguarda di Milano. "Vogliamo ribadire il nostro impegno contro lo stigma sociale nei confronti delle persone con epilessia – aggiunge – rivolgendoci ancora una volta ai giovani". Da qui l'iniziativa promossa in collaborazione con Anec (Associazione nazionale esercenti cinema), dedicata agli alunni degli istituti secondari. In 10 città lungo tutta la Penisola, ognuna sede di un coordinatore Lice, gli studenti e i loro insegnanti potranno assistere alla proiezione di 'Fuori dall'acqua', cortometraggio tratto dalla storia di un ragazzo con epilessia, presentato l'anno scorso al Giffoni Film Festival e alla Mostra internazionale del cinema di Venezia. Seguirà il docufilm Lice 'Dissonanze', che racconta l'esperienza di vita con l'epilessia di due giovani adulti. In chiusura un dibattito animato dal coordinatore regionale Lice. Non solo. Nelle principali città italiane viene promossa l'installazione di panchine viola in giardini rionali, parchi, viali e all'interno degli ospedali: un progetto di lungo respiro che potrà proseguire negli anni. Le panchine recheranno una targa con il logo della Fondazione Lice e una frase speciale. Insieme alla Fondazione Big Bench Community Project, la Lice realizzerà una panchina viola progettata ad hoc dal designer statunitense Christopher Edward Bangle. "Le panchine viola rappresenteranno una testimonianza duratura del fatto che l'epilessia è una malattia molto impattante a livello sociale, ma poco conosciuta e fonte di discriminazione", sottolinea Oriano Mecarelli, past president Lice. "Sulle nostre panchine sarà bello sedersi per favorire l'inclusione delle persone con epilessia e il claim 'Metti in panchina l'epilessia' ha anche un particolare significato metaforico: facciamo in modo di riuscire a sconfiggere l'epilessia e lo stigma che comporta", è il messaggio. "E' davvero un onore per noi poter coinvolgere quest'anno i ragazzi e gli studenti italiani per sensibilizzarli sul tema dell'epilessia, evidenziando quanto l'inclusione sociale sia importante per chi convive con le epilessie. Vogliamo costruire con loro un percorso di educazione e divulgazione affinché l'epilessia non faccia più paura e chi ne soffre non debba più nascondersi", commenta Antonio Gambardella, presidente di Fondazione Lice. "Da sempre in prima fila nel sostegno a campagne informative e formative su argomenti di primaria importanza, l'Anec – dichiara il presidente dell'associazione, Mario Lorini – ha già in passato favorito la più ampia diffusione di spot su temi di rilevanza sociale ed è lieta di accogliere il mondo scolastico nell'iniziativa, in una fase di mercato caratterizzata dalla piena ripresa della frequentazione delle sale cinematografiche. Una ripresa avviata proprio grazie al pubblico giovane e che sta inoltre vivendo in questi mesi il gran ritorno delle scolaresche al cinema". —salutewebinfo@adnkronos.com (Web Info)

Publicato il 12 Febbraio 2024

#adnkronos

#salute

Condividi



: "Una tassa senza corrispettivo al turista"

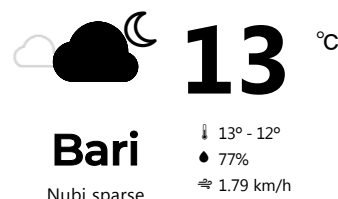
2 giorni fa



Laforgia disponibile al confronto con Leccese, ma non a passi indietro sulle primarie

2 giorni fa

Meteo



Oroscopo



Gemelli

Correte ai ripari, controllate l'alimentazione che sia il più possibile equilibrata e osservate un ritmo di vita meno stressante: dopo tutto non è indispensabile fare le ore piccole così spesso, non vi pare?



Cancro

Sarà un buon mese per quanto riguarda la dimensione affettiva, non mancheranno tuttavia momenti di contrasto tra voi e la persona amata



Leone

Si accumulano impegni e disguidi di vario genere, e nonostante la vostra efficienza, per far fronte a tutto, le vostre energie cederanno sensibilmente: tenetelo presente sia nell'attività lavorativa che in quella sportiva



Si accumulano impegni e disguidi di vario genere, e nonostante la vostra efficienza, per far fronte a tutto, le

Horoscopes

Seguici su Facebook



LINK: <https://www.lafrecciaweb.it/2024/02/12/contro-lo-stigma-sullepilessia-film-per-le-scuole-panchine-e-monumenti-viola/>

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



HOME EDITORIALE ▾ SALUTE E BENESSERE CRONACA SOCIETÀ SOCIALE MODA SCIENZA ECONOMIA MUSICA SPORT Q

Home > Redazione > Contro lo stigma sull'epilessia film per le scuole, panchine e monumenti viola

Redazione

CONTRO LO STIGMA SULL'EPILESSIA FILM PER LE SCUOLE, PANCHINE E MONUMENTI VIOLA

di Agenzia Adnkronos | 12 Febbraio 2024



Milano, 12 feb. (Adnkronos Salute) – Matinée al cinema per gli studenti e panchine viola negli spazi verdi delle città, per dire basta allo stigma che ancora oggi discrimina le persone che soffrono di epilessia. In occasione della Giornata internazionale dedicata alla malattia neurologica, che si celebra oggi 12 febbraio, Lice (Lega italiana contro l'epilessia) e Fondazione Lice lanciano le campagne 'Epilessia al cinema: racconti di storie reali. Incontri con le scuole' e 'Metti in panchina l'epilessia', perché i riflettori sull'epilessia rimangano accesi non solo in questa giornata, ma 365 giorni all'anno. Stasera, inoltre, il viola – colore simbolo dell'International Epilepsy Day – tornerà a illuminare i principali monumenti italiani. "L'epilessia è una malattia cronica che impatta inevitabilmente sulla vita quotidiana di chi ne soffre, anche nei rapporti con le persone, i compagni di scuola, gli amici", afferma Laura Tassi, presidente Lice e neurologo del Centro di chirurgia dell'epilessia e del Parkinson 'Claudio Munari' dell'ospedale Niguarda di Milano. "Vogliamo ribadire il nostro impegno contro lo stigma sociale nei confronti delle persone con epilessia – aggiunge – rivolgendoci ancora una volta ai giovani". Da qui l'iniziativa promossa in collaborazione con Anec (Associazione nazionale esercenti

Scrivi e premi invio...



SEGUICI ANCHE SUI SOCIAL



MEDIA PARTNERS



LINK UTILI

cinema), dedicata agli alunni degli istituti secondari. In 10 città lungo tutta la Penisola, ognuna sede di un coordinatore Lice, gli studenti e i loro insegnanti potranno assistere alla proiezione di 'Fuori dall'acqua', cortometraggio tratto dalla storia di un ragazzo con epilessia, presentato l'anno scorso al Giffoni Film Festival e alla Mostra internazionale del cinema di Venezia. Seguirà il docufilm Lice 'Dissonanze', che racconta l'esperienza di vita con l'epilessia di due giovani adulti. In chiusura un dibattito animato dal coordinatore regionale Lice. Non solo. Nelle principali città italiane viene promossa l'installazione di panchine viola in giardini rionali, parchi, viali e all'interno degli ospedali: un progetto di lungo respiro che potrà proseguire negli anni. Le panchine riceveranno una targa con il logo della Fondazione Lice e una frase speciale. Insieme alla Fondazione Big Bench Community Project, la Lice realizzerà una panchina viola progettata ad hoc dal designer statunitense Christopher Edward Bangle. "Le panchine viola rappresenteranno una testimonianza duratura del fatto che l'epilessia è una malattia molto impattante a livello sociale, ma poco conosciuta e fonte di discriminazione", sottolinea Oriano Mecarelli, past president Lice. "Sulle nostre panchine sarà bello sedersi per favorire l'inclusione delle persone con epilessia e il claim 'Metti in panchina l'epilessia' ha anche un particolare significato metaforico: facciamo in modo di riuscire a sconfiggere l'epilessia e lo stigma che comporta", è il messaggio. "E' davvero un onore per noi poter coinvolgere quest'anno i ragazzi e gli studenti italiani per sensibilizzarli sul tema dell'epilessia, evidenziando quanto l'inclusione sociale sia importante per chi convive con le epilessie. Vogliamo costruire con loro un percorso di educazione e divulgazione affinché l'epilessia non faccia più paura e chi ne soffre non debba più nascondersi", commenta Antonio Gambardella, presidente di Fondazione Lice. "Da sempre in prima fila nel sostegno a campagne informative e formative su argomenti di primaria importanza, l'Anec - dichiara il presidente dell'associazione, Mario Lorini - ha già in passato favorito la più ampia diffusione di spot su temi di rilevanza sociale ed è lieta di accogliere il mondo scolastico nell'iniziativa, in una fase di mercato caratterizzata dalla piena ripresa della frequentazione delle sale cinematografiche. Una ripresa avviata proprio grazie al pubblico giovane e che sta inoltre vivendo in questi mesi il gran ritorno delle scolaresche al cinema".



SALUTE

0 commento | 0 | f | t | @ | ✉

AGENZIA ADNKRONOS



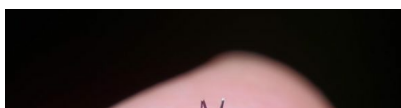
post precedente

ZANZARA TIGRE A ROMA, L'ESPERTO: "SENZA INVERNO RIGIDO FOCOLAI TUTTO L'ANNO" 'NON VANNO PIÙ IN DIAPAUSA, UNA SORTA DI IBERNAZIONE, E QUINDI SONO ATTIVE ANCHE CON QUESTI CLIMI TEMPERATI'

prossimo post

DEMENZA, VERSO TEST PER PREDIRLA 10 ANNI PRIMA LEGGERE IL FUTURO NEL SANGUE, IN 2 STUDI MODELLI CHE PERMETTONO DI PREVEDERE PATOLOGIE ANALIZZANDO PROTEINE E METABOLITI

YOU MAY ALSO LIKE

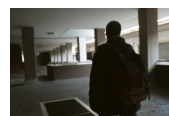


AGENZIE ADNKRONOS



Demenza, verso test per predirla 10 anni prima Leggere il futuro nel sangue, in 2 studi modelli che permettono di prevedere patologie analizzando proteine e metaboliti

12 Febbraio 2024



Contro lo stigma sull'epilessia film per le scuole, panchine e monumenti viola

12 Febbraio 2024



Zanzara Tigre a Roma, l'esperto: "Senza inverno rigido focolai tutto l'anno" 'Non vanno più in diapausa, una sorta di ibernazione, e quindi sono attive anche con questi climi temperati'

12 Febbraio 2024



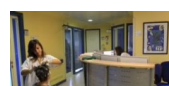
Pediatri: "Aumento casi streptococco, alert fino in primavera" 'Casi in anticipo, l'influenza forte di quest'anno ha avuto un effetto'

12 Febbraio 2024



Bracco, 'donne ricchezza in Stem, urge salto culturale per colmare gap' 'Ancora tasso abbandono studi scientifici più alto fra ragazze, insieme dobbiamo superare stereotipi e pregiudizi'

12 Febbraio 2024



Cinquecentomila italiani con epilessia, oggi cure

LINK: <https://www.napolitoday.it/attualita/giornata-internazionale-dell-epilessia-video.html>

Lunedì, 12 Febbraio 2024

 Nubi sparse e schiarite



 Accedi

Luigi Musto Presidente
**Commissione Consiliare delle
politiche giovanili e del lavoro**



Si ringrazia



STUDIOGAETA®
Dottori commercialisti - Evisori legali

Giornata Internazionale dell'Epilessia: mobbing e bullismo verso chi ne soffre. Più informazione per arginare i pregiudizi | VIDEO

A Napoli il convegno Metti in Panchina l'Epilessia per affrontare sia da un punto di vista scientifico che sociale l'epilessia, una patologia che emargina. Numerosi i casi di licenziamenti e discriminazioni subiti dai pazienti

Antonia Fiorenzano

Giornalista e videomaker

12 febbraio 2024 19:51



Si conosce ancora troppo poco sull'Epilessia, una patologia sofferta da oltre 500mila persone in Italia e di queste 50mila sono in Campania, delle quali un terzo presenta forme farmacoresistenti spesso associate a gravi forme di disabilità fisica e cognitiva. 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 la famiglia e, indirettamente tutta la società. Ci sono tanti pregiudizi attorno a essa, che condannano chi n'è affetto all'isolamento nato anche perché semplicemente si

ignora come aiutare quando ci si trova di fronte a persone che sono colte da crisi improvvise.

Oltre all'emarginazione causata dalla non conoscenza, altrettanto grave c'è anche il mobbing sul lavoro e il bullismo nelle scuole verso gli epilettici.

Sono numerosi i casi di mobbing e i licenziamenti applicati da aziende ecco che sono necessari dei provvedimenti per supportare e tutelare non solo scientificamente ma anche legalmente.

L'epilessia diventa anche una malattia sociale ed è questo che balza di più agli occhi ascoltando le testimonianze che oggi vengono fuori per la Giornata Internazionale dell'Epilessia.

Durante "Metti in Panchina l'Epilessia", il convegno che si è svolto all'anti sala dei Baroni del Maschio Angioino, la comunità scientifica, le associazioni e gli studi legali che offrono le loro prestazioni attraverso appositi sportelli la parlano direttamente alle persone senza mediazioni e, soprattutto, ai ragazzi delle scuole per informare per divulgare cosa fare e come affrontare anche le ingiustizie subite ogni qual volta si parla di Epilessia.

Solo la corretta informazione può scardinare lo stigma che c'è attorno la patologia. Ed è tra le missioni di ECO - Epilessie Campania Odv, l'associazione nata in piena emergenza pandemica presieduta da Rossella Giaquinto. Durante la Pandemia si sono portate allo stremo gravi episodi di vessazioni accaduti nel lavoro, ma non solo, dove anche la fragilità psicologica è entrata in gioco, per far fronte a queste necessità nasce ECO aprendo, poco dopo la sua fondazione, sportelli legali e di sostegno psicologico.

Il convegno per la giornata internazionale dell'Epilessia

In occasione della giornata Internazionale dell'Epilessia, ECO organizza a Napoli un convegno patrocinato dalla Regione Campania, dal Comune di Napoli, dal Ministero dell'Istruzione e del Merito, dall'Università Federico II, dall'Azienda Ospedaliera Universitaria Federico II, dalla Lice Lega Italiana Contro l'Epilessia e dalla Fondazione Lice.

Un momento in cui sono tanti gli interventi di coloro che soffrono di Epilessia, aprendo un vero e proprio confronto con la gente che ancora ne sa poco e nulla.

Quest'anno i ragazzi sono stati i veri protagonisti dell'incontro. Vogliono saperne di più per capirne i sintomi e apprendere come possono affrontare le crisi e epilettiche e interagire con coloro che convivono con esse.

A parlarne senza veli e giri di parole è Irma Ruggiero, artista che ogni anno realizza la locandina. Lei lo vive sulla sua pelle, avendo vissuto anche in primo momento esclusione e prese in giro dai suoi compagni di scuola. Per lei il disegno è stato salvifico per veicolare e spiegare cosa le accadeva.





Uno strumento efficace per saper raccontare l'epilessia ai giovanissimi è organizzare dei corsi di formazione prevalentemente nelle scuole e creare dei momenti di incontro per sensibilizzare dirigenti e i responsabili delle risorse umane proprio per prevenire licenziamenti e qualsiasi forma di discriminazione sul lavoro.

Medici e ricercatori specializzati in Epilessia, si uniscono alle istituzioni e alle associazioni di settore si riuniscono mettendo in luce i bisogni dei pazienti. Promotrice delle iniziative è la Prof.ssa Leonilda Bilo responsabile del Centro di Epilessia di riferimento regionale dell' A.O.U. Federico II e della LICE - Lega Italiana Contro l' Epilessia per la macro area Molise e Campania da sempre accanto all' associazione E.C.O. Epilessie Campania Odv.

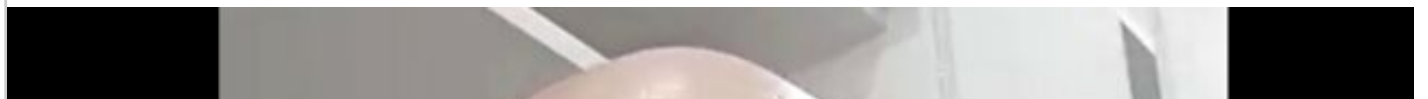
© Riproduzione riservata



[bullismo mobbing sociale](#)
[Giornata Internazionale dell'Epilessia](#)

Si parla di

Video popolari



LINK: <https://www.padovanews.it/2024/02/12/contro-lo-stigma-sullepilessia-film-per-le-scuole-panchine-e-monumenti-viola/>

ABOUT | CONTATTI | LEGALS | COOKIES | PRIVACY | DATI PERSONALI



PADOVANEWS
IL PRIMO QUOTIDIANO ONLINE DI PADOVA



NEWS LOCALI | NEWS VENETO | NEWS NAZIONALI | SPECIALI | VIDEO | RUBRICHE

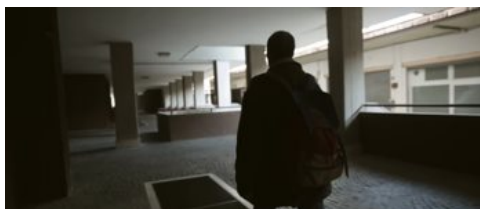
ULTIMORA | 13 FEBBRAIO 2024 | TAJANI "SERVE UN ESERCITO EUROPEO"

HOME | SPECIALI | SALUTE

>> **ItaIpress**
Agenzia di Stampa

Contro lo stigma sull'epilessia film per le scuole, panchine e monumenti viola

POSTED BY: REDAZIONE WEB | 12 FEBBRAIO 2024



(Adnkronos) – Matinée al cinema per gli studenti e panchine viola negli spazi verdi delle città, per dire basta allo stigma che ancora oggi discrimina le persone che soffrono di epilessia. In occasione della Giornata internazionale dedicata alla malattia neurologica, che si celebra oggi 12 febbraio, Lice (Lega italiana contro l'epilessia) e Fondazione Lice lanciano le campagne 'Epilessia al cinema: racconti di storie reali. Incontri con le scuole' e 'Metti in panchina l'epilessia', perché i riflettori sull'epilessia rimangano accesi non solo in questa giornata, ma 365 giorni all'anno. Stasera, inoltre, il viola – colore simbolo dell'International Epilepsy Day – tornerà a illuminare i principali monumenti italiani.

“L'epilessia è una malattia cronica che impatta inevitabilmente sulla vita quotidiana di chi ne soffre, anche nei rapporti con le persone, i compagni di scuola, gli amici”, afferma Laura Tassi, presidente Lice e neurologo del Centro di chirurgia dell'epilessia e del Parkinson 'Claudio Munari' dell'ospedale Niguarda di Milano. “Vogliamo ribadire il nostro impegno contro lo stigma sociale nei confronti delle persone con epilessia – aggiunge – rivolgendoci ancora una volta ai giovani”. Da qui l'iniziativa promossa in collaborazione con Anec (Associazione nazionale esercenti cinema), dedicata agli alunni degli istituti secondari. In 10 città lungo tutta la Penisola, ognuna sede di un coordinatore Lice, gli studenti e i loro insegnanti potranno assistere alla proiezione di 'Fuori dall'acqua', cortometraggio tratto dalla storia di un ragazzo con epilessia, presentato l'anno scorso al Giffoni Film Festival e alla Mostra internazionale del cinema di Venezia. Seguirà il docufilm Lice 'Dissonanze', che racconta l'esperienza di vita con l'epilessia di due giovani adulti. In chiusura un dibattito animato dal coordinatore regionale Lice.

Non solo. Nelle principali città italiane viene promossa l'installazione di panchine viola in giardini rionali, parchi, viali e all'interno degli ospedali: un progetto di lungo respiro che potrà proseguire negli anni. Le panchine recheranno una targa con il logo della Fondazione Lice e una frase speciale. Insieme alla Fondazione Big Bench Community Project, la Lice realizzerà una panchina viola progettata ad hoc dal designer statunitense Christopher Edward



Per la celebrazione liturgica della Prima Domenica di Quaresima



COMMERCIO: I DATI DI PADOVA CITTÀ (CENTRO STORICO E QUARTIERI) CONFERMANO LA SOFFERENZA DEL COMPARTO



Lo sportello psicologico di Confesercenti per combattere le situazioni di disagio lavorativo



Padova Urbs Organi



Comune di Padova: Giorno del ricordo, i discorsi del sindaco, Sergio Giordani, e del presidente della Associazione Nazionale Venezia Giulia Dalmazia – sezione di Padova – Giovanni Battista Zannoni



Comune di Padova: informazione e diritti umani, "Il caso Assange" con l'intervento in diretta del padre di Julian Assange



Tempus fugit

Bangle. “Le panchine viola rappresenteranno una testimonianza duratura del fatto che l’epilessia è una malattia molto impattante a livello sociale, ma poco conosciuta e fonte di discriminazione”, sottolinea Oriano Mecarelli, past president Lice. “Sulle nostre panchine sarà bello sedersi per favorire l’inclusione delle persone con epilessia e il claim ‘Metti in panchina l’epilessia’ ha anche un particolare significato metaforico: facciamo in modo di riuscire a sconfiggere l’epilessia e lo stigma che comporta”, è il messaggio.

“E’ davvero un onore per noi poter coinvolgere quest’anno i ragazzi e gli studenti italiani per sensibilizzarli sul tema dell’epilessia, evidenziando quanto l’inclusione sociale sia importante per chi convive con le epilessie. Vogliamo costruire con loro un percorso di educazione e divulgazione affinché l’epilessia non faccia più paura e chi ne soffre non debba più nascondersi”, commenta Antonio Gambardella, presidente di Fondazione Lice.

“Da sempre in prima fila nel sostegno a campagne informative e formative su argomenti di primaria importanza, l’Anec – dichiara il presidente dell’associazione, Mario Lorini – ha già in passato favorito la più ampia diffusione di spot su temi di rilevanza sociale ed è lieta di accogliere il mondo scolastico nell’iniziativa, in una fase di mercato caratterizzata dalla piena ripresa della frequentazione delle sale cinematografiche. Una ripresa avviata proprio grazie al pubblico giovane e che sta inoltre vivendo in questi mesi il gran ritorno delle scolaresche al cinema”.

(Adnkronos – Salute)

f SHARE

TWEET

PIN

g+ SHARE

< Previous post Next post >

BE THE FIRST TO COMMENT

ON "CONTRO LO STIGMA SULL'EPILESSIA FILM PER LE SCUOLE, PANCHINE E MONUMENTI VIOLA"

Leave a comment

Devi essere connesso per inviare un commento.

TADOVANEWS

>> Itaipress
Agenzia di Stampa



Mattarella incontra il presidente argentino Milei



Tajani “Serve un esercito europeo”



Israele libera due ostaggi, il blitz di un’ora e mezza a Rafah: cosa è successo



Israele-Hamas, Biden: “Al lavoro per tregua di almeno 6 settimane”



Martinenghi argento mondiale nei 100 rana, Quadarella scalpita



La Juve non sa più vincere, l’Udinese passa allo Stadium



Balata “Campionati vanno difesi da nuove competizioni Uefa e Fifa”

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

Padovanews è un periodico iscritto nel Registro della stampa del Tribunale di Padova (numero iscrizione 2072 del 07/03/2007)
Editore: Associazione di promozione sociale “Mescool - network creativo indipendente”. Iscrizione al registro degli operatori di comunicazione nr.

Utilità

Estrazioni del lotto

Oroscopo

Mostre e musei

Mattarella incontra il presidente argentino Milei

Tajani “Serve un esercito europeo”

Pediatrati: “Aumento casi streptococco, alert fino in primavera”

LINK: <https://www.oggi-treviso.it/contro-stigma-sullepilessia-film-le-scuole-panchine-monumenti-viola-au16145-326679>

Segnala notizia Segnala evento Pubblicità Redazione Segui

13/02/2024 sereno 14/02/2024 foschia 15/02/2024 foschia

OGGI Treviso

13 febbraio 2024

ENHANCED BY Google

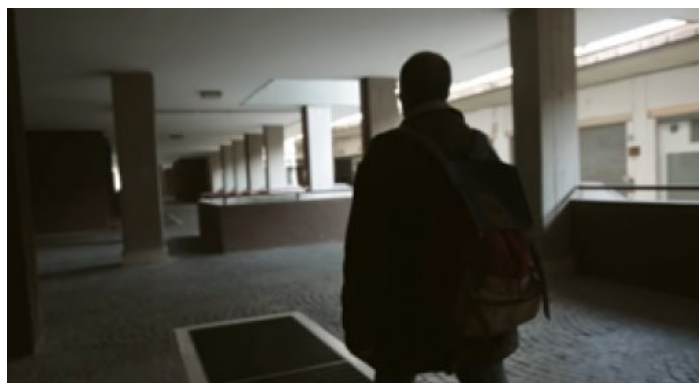
PRIMA PAGINA	NORD-EST	ITALIA	ESTERI	SPORT	AGENDA	A TAVOLA	BENESSERE	LAVORO	AMBIENTE
BENESSERE									
METEO CASA MOTORI LAVORO CINEMA NEWSLETTER NUMERI UTILI									

OggiTreviso > Benessere

Contro lo stigma sull'epilessia film per le scuole, panchine e monumenti viola.

13/02/2024 02:15 | AdnKronos |

★★★★☆



Milano, 12 feb. (Adnkronos Salute) - Matinée al cinema per gli studenti e panchine viola negli spazi verdi delle città, per dire basta allo stigma che ancora oggi discrimina le persone che soffrono di epilessia. In occasione della Giornata internazionale dedicata alla malattia neurologica, che si celebra oggi 12 febbraio, Lice (Lega italiana contro l'epilessia) e Fondazione Lice lanciano le campagne 'Epilessia al cinema: racconti di storie reali. Incontri con le scuole' e 'Meti in panchina l'epilessia', perché i riflettori sull'epilessia rimangano accesi non solo in questa giornata, ma 365 giorni all'anno. Stasera, inoltre, il viola - colore simbolo dell'International Epilepsy Day - tornerà a illuminare i principali monumenti italiani.

"L'epilessia è una malattia cronica che impatta inevitabilmente sulla vita quotidiana di chi ne soffre, anche nei rapporti con le persone, i compagni di scuola, gli amici", afferma Laura Tassi, presidente Lice e neurologo del Centro di chirurgia dell'epilessia e del Parkinson 'Claudio Munari' dell'ospedale Niguarda di Milano. "Vogliamo ribadire il nostro impegno contro lo stigma sociale nei confronti delle persone con epilessia - aggiunge - rivolgendoci ancora una volta ai giovani". Da qui l'iniziativa promossa in collaborazione con Anec (Associazione nazionale esercenti cinema), dedicata agli alunni degli istituti secondari. In 10 città lungo tutta la Penisola, ognuna sede di un coordinatore Lice, gli studenti e i loro insegnanti potranno assistere alla proiezione di 'Fuori dall'acqua', cortometraggio tratto dalla storia di un ragazzo con epilessia, presentato l'anno scorso al Giffoni Film Festival e alla Mostra internazionale del cinema di Venezia. Seguirà il docufilm Lice 'Dissonanze', che racconta l'esperienza di vita con l'epilessia di due giovani adulti. In chiusura un dibattito animato dal coordinatore regionale Lice.

Non solo. Nelle principali città italiane viene promossa l'installazione di panchine viola in giardini rionali, parchi, viali e all'interno degli ospedali: un progetto di lungo respiro che potrà proseguire negli anni. Le panchine riceveranno una targa con il logo della Fondazione Lice e una frase speciale. Insieme alla Fondazione Big Bench Community Project, la Lice realizzerà una panchina viola progettata ad hoc dal designer statunitense Christopher Edward Bangle. "Le panchine viola rappresenteranno una testimonianza duratura del fatto che l'epilessia è una malattia molto impattante a livello sociale, ma poco conosciuta e fonte di discriminazione", sottolinea Oriano Mecarelli, past president Lice. "Sulle nostre panchine sarà bello sedersi per favorire l'inclusione delle persone con epilessia e il claim 'Meti in panchina l'epilessia' ha anche un particolare significato metaforico: facciamo in modo di riuscire a sconfiggere l'epilessia e lo stigma che comporta", è il messaggio.

"E' davvero un onore per noi poter coinvolgere quest'anno i ragazzi e gli studenti italiani per

0 Post

Condividi

Invia ad un amico

stampa la pagina

aggiungi ai preferiti

ZOOM: A- A+

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

sensibilizzarli sul tema dell'epilessia, evidenziando quanto l'inclusione sociale sia importante per chi convive con le epilessie. Vogliamo costruire con loro un percorso di educazione e divulgazione affinché l'epilessia non faccia più paura e chi ne soffre non debba più nascondersi", commenta Antonio Gambardella, presidente di Fondazione Lice.

"Da sempre in prima fila nel sostegno a campagne informative e formative su argomenti di primaria importanza, l'Anec - dichiara il presidente dell'associazione, Mario Lorini - ha già in passato favorito la più ampia diffusione di spot su temi di rilevanza sociale ed è lieta di accogliere il mondo scolastico nell'iniziativa, in una fase di mercato caratterizzata dalla piena ripresa della frequentazione delle sale cinematografiche. Una ripresa avviata proprio grazie al pubblico giovane e che sta inoltre vivendo in questi mesi il gran ritorno delle scolaresche al cinema".

13/02/2024 02:15



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: Emanuela Da Ros
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 2012-2023

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/12-febbraio-giornata-internazionale-dell-epilessia-in-campo-lice-e-fondazione-lice-202402131057299623>

↓ FTSE MIB

-0,40%

↓ SPREAD

153,71

↑ DOW JONES

0,33%

↓ DAX

-0,61%

☰
☰
☰
Menù

Cerca



Accedi

Abbonati

HOME

• SFOGLIA IL GIORNALE

NOTIZIE

MERCATI

PATRIMONI

MF FASHION

CLASS CNBC

CLASS TVMODA

EVENTI

NEWSLETTER

Dall'Italia

/ News / Rapporti & speciali / 12 febbraio giornata internazionale dell'epilessia: in campo LICE e Fondazione LICE



12 febbraio giornata internazionale dell'epilessia: in campo LICE e Fondazione LICE

di Stefano Sermonti

tempo di lettura 3 min

In occasione della Giornata Internazionale dell'Epilessia, la Lega Italiana Contro l'Epilessia (LICE) e la Fondazione LICE, hanno presentato le due iniziative della Campagna di awareness 2024: 'Incontri con le scuole' e 'Metti in panchina l'Epilessia'



Ultim'ora News



Al cinema con i ragazzi per parlare di Epilessia: questo il primo obiettivo della nuova Campagna **LICE** e Fondazione LICE, in collaborazione con **ANEC**, Associazione Nazionale Esercenti Cinema. Perché di Epilessia bisogna parlarne, e sempre di più. Perché è necessario diffondere una corretta conoscenza della **patologia** e scardinare i tabù che gravano sulla percezione di chi ne soffre. Perché è importante **sensibilizzare** e informare i più **giovani** attraverso un percorso di educazione in grado di coinvolgere le scuole e i loro studenti, grazie alla diffusione del cortometraggio 'Fuori dall'acqua' prodotto lo scorso anno, in collaborazione con **Giffoni Film Festival**. "Siamo orgogliosi di annunciare la Campagna 2024 - evidenzia **Laura Tassi**, presidente **LICE** e neurologo presso il Centro di Chirurgia dell'**Epilessia** e del Parkinson 'Claudio Munari' del Niguarda, Milano – e quest'anno vogliamo ribadire il nostro impegno contro lo stigma sociale nei confronti delle Persone con Epilessia rivolgendoci ancora una volta ai **giovani**. L'**Epilessia** è una **malattia cronica** che impatta inevitabilmente sulla vita quotidiana di chi ne soffre, anche nei rapporti con le persone, i compagni di scuola, gli amici. **LICE** da sempre sostiene le Persone con **Epilessia** a non arrendersi alla propria condizione per affrontare la vita con coraggio, ad ogni età. Ringraziamo i nostri partner e **ANEC**, senza il loro supporto non saremmo potuti arrivare fin qui". La Campagna '**Epilessia** al cinema: racconti di storie reali. Incontri con le scuole' è dedicata agli studenti di istituti secondari che parteciperanno alle Matinée al Cinema. L'iniziativa è prevista in dieci città, ognuna sede di un Coordinatore **LICE**, diffuse su tutto il territorio nazionale e saranno realizzate in collaborazione con ANEC, Associazione Nazionale Esercenti Cinema. Durante le Matinée al Cinema, gli studenti e gli insegnanti potranno assistere alla proiezione di 'Fuori dall'acqua' il cortometraggio tratto dalla storia di un ragazzo con Epilessia, presentato lo scorso anno al Giffoni Film Festival e alla Mostra Internazionale del Cinema di Venezia. La mattinata prevede anche la proiezione del docufilm LICE «Dissonanze» che racconta l'esperienza di vita con l'Epilessia di due giovani adulti. Infine, in coda alla proiezione, si terrà un dibattito sul tema della conoscenza della **malattia** e dello stigma sociale che affrontano le Persone con Epilessia, animato dal Coordinatore Regionale LICE, insieme ai ragazzi e agli insegnanti. La Giornata Internazionale è l'occasione per presentare

anche un'altra importante iniziativa della Campagna di awareness 2024 di LICE e Fondazione LICE dal titolo 'Metti in panchina l'**Epilessia**', con l'obiettivo di promuovere la collocazione di panchine viola, il colore della lotta all'Epilessia, nelle principali città d'Italia (giardini rionali, parchi, viali e all'interno degli ospedali). Si tratta di un progetto a lungo respiro che potrà proseguire nel corso degli anni. Le panchine viola riceveranno una targa con il Logo Fondazione **LICE** e una frase speciale. La LICE realizzerà con la Fondazione Big Bench Community Project una panchina viola progettata ad hoc dal designer statunitense **Christopher Edward Bangle**, oggi presente in conferenza stampa. "Sarà una grande emozione – sottolinea **Oriano Mecarelli**, Past President LICE – poter riconoscere in tante città d'Italia le panchine viola dedicate all'**Epilessia** e per questo ringraziamo anche la Big Bench Community Project che ci ha affiancato per la realizzazione di una panchina speciale! Le panchine viola rappresenteranno una testimonianza duratura del fatto che l'**Epilessia** è una malattia molto impattante a livello sociale ma poco conosciuta e fonte di discriminazione. Sulle nostre panchine sarà bello sedersi per favorire l'inclusione delle Persone con **Epilessia** e il claim 'Metti in panchina l'Epilessia' ha anche un particolare significato metaforico: facciamo in modo di riuscire a sconfiggere l'Epilessia e lo stigma che comporta". Anche quest'anno, poi, si rinnova la tradizionale illuminazione dei monumenti italiani: nella serata del 12 febbraio, infatti, i monumenti delle principali città italiane, a partire dal Colosseo, si coloreranno di viola. Numerose, inoltre, le manifestazioni previste nelle varie Regioni italiane. La Campagna di sensibilizzazione per la Giornata del 12 febbraio 2024 ha il sostegno di Rai per la Sostenibilità per il supporto informativo attraverso i canali editoriali **Rai**. "E' davvero un onore per noi - interviene **Antonio Gambardella**, Presidente della Fondazione **LICE** – poter coinvolgere quest'anno i ragazzi e gli studenti italiani per sensibilizzarli sul tema dell'**Epilessia**, evidenziando quanto l'inclusione sociale sia importante per chi convive con le Epilessie. Vogliamo costruire con loro un percorso di educazione e divulgazione affinché l'**Epilessia** non faccia più paura e chi ne soffre non debba più nascondersi". "È un vero piacere per l'ANEC abbracciare l'iniziativa della **LICE** per la **Giornata Internazionale dell'Epilessia** – dichiara **Mario Lorini**, Presidente **ANEC**. - Da sempre in prima fila nel sostegno a campagne informative e formative su argomenti di primaria importanza, l'ANEC (che raggruppa la quasi totalità dei cinema italiani, di qualsiasi tipologia e ubicazione) ha già in passato favorito la più ampia diffusione di spot su temi di rilevanza sociale ed è lieta di accogliere il mondo scolastico nell'iniziativa, in una fase di mercato caratterizzata dalla piena ripresa della frequentazione delle sale cinematografiche. Una ripresa avviata proprio grazie al pubblico giovane e che sta inoltre vivendo in questi mesi il gran ritorno delle scolaresche al cinema". 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 **UCB Pharma**, **Jazz Pharmaceuticals**, **Eisai**, **Lusofarmaco** per il contributo non condizionante alla Campagna.

Giornata Internazionale dell'epilessia

“Epilessia al cinema” e “Metti in panchina l'epilessia”, al via le campagne LICE e Fondazione LICE del 2024

di redazione

13 febbraio 2024 15:06

Mantenere accesi i riflettori sull'epilessia. È l'obiettivo delle due iniziative della Campagna di awareness 2024 promosse dalla Lega Italiana Contro l'Epilessia - LICE e la Fondazione LICE, “Epilessia al cinema: racconti di storie reali. Incontri con le scuole” e “Metti in panchina l'epilessia” presentate in occasione della Giornata Internazionale dell'Epilessia.

La Campagna “Epilessia al cinema: racconti di storie reali. Incontri con le scuole” è dedicata agli studenti di istituti secondari che parteciperanno alle Matinée al Cinema. L'iniziativa coinvolge dieci città, ognuna sede di un Coordinatore LICE, diffuse su tutto il territorio nazionale e sarà realizzata in collaborazione con ANEC, Associazione Nazionale Esercenti Cinema.

Durante le Matinée al Cinema, gli studenti e gli insegnanti potranno assistere alla proiezione di “Fuori dall'acqua”, il cortometraggio tratto dalla storia di un ragazzo con epilessia, presentato lo scorso anno al Giffoni Film Festival e alla Mostra Internazionale del Cinema di Venezia. La mattinata prevede anche la proiezione del docufilm LICE «Dissonanze» che racconta l'esperienza di vita con l'Epilessia di due giovani adulti. Infine, in coda alla proiezione, si terrà un dibattito sul tema della conoscenza della malattia e dello stigma sociale che affrontano le Persone con Epilessia, animato dal Coordinatore Regionale LICE, insieme ai ragazzi e agli insegnanti.

L'iniziativa “Metti in panchina l'epilessia” ha l'obiettivo di promuovere la collocazione di panchine viola, il colore della lotta all'Epilessia, nelle principali città d'Italia (giardini rionali, parchi, viali e all'interno degli ospedali). Si tratta di un progetto a lungo respiro che potrà proseguire nel corso degli anni. Le panchine viola riceveranno una targa con il Logo Fondazione LICE e una frase speciale.

LINK: <https://www.donnainsalute.it/2024/02/fuori-dallacqua-per-superare-lo-stigma-dellepilessia/>

CHI SIAMO

PRESENTAZIONE

VIDEO

EVENTI

L'ESPERTA RISPONDE

CONTATTI



RICERCA

Donna in salute

HOME

MEDICINA

FOOD E RICETTE

BEAUTY E MEDICINA ESTETICA

PIANETA BAMBINO

PSICOLOGIA

TURISMO E BENESSERE

CULTURA E SOCIETÀ

“Fuori dall’acqua”: per superare lo stigma dell’Epilessia

Paola Trombetta Medicina 13 Febbraio 2024 13:26



Andrea ha 17 anni: è una promessa del nuoto e si prepara per la gara di qualificazione a livello regionale. Ma è affetto da Epilessia, una malattia di cui non parla con i compagni di squadra, né con l'allenatore e tanto meno con la sua ragazza Sofia. A un certo punto, decide di sospendere le terapie perché nota la comparsa di alcune

macchie sul corpo di cui si vergogna. Poco tempo prima della gara per le qualificazioni regionali ha però una crisi improvvisa, causata dalla sospensione dei farmaci. A questo punto si rinchioda in se stesso e, anziché parlare col medico, vuole ritirarsi dalla competizione e decide di lasciare persino la fidanzata. Per fortuna l'intervento della mamma, della fidanzata e in particolare di un suo compagno di squadra che avevano capito il problema, lo convincono a riprendere le terapie e presentarsi alla gara di qualificazione dove vince. Una vincita che è anche una metafora della vittoria sulla malattia: se ben curata, consente di vivere una vita normale, in questo caso anche da campioni. Andrea è il protagonista del cortometraggio “Fuori dall’acqua”, già presentato lo scorso anno al Giffoni Film Festival e fuori concorso alla Mostra Internazionale del Cinema di Venezia.

Qui il trailer del Cortometraggio: <https://www.youtube.com/watch?v=sC0qAlpp0T8>.

È stato riproposto in occasione della **Giornata Internazionale dell’Epilessia (12 febbraio)**, nell’ambito delle due iniziative promosse dalla **Legga Italiana Contro l’Epilessia (LICE)** e da **Fondazione LICE** che rientrano nella Campagna di awareness 2024: “Epilessia al cinema: racconti di storie reali. Incontri con le scuole” e “Metti in panchina l’Epilessia”, per far conoscere questa malattia, non solo durante questa giornata, ma anche nel lungo termine, grazie anche al contributo di alcune aziende come Angelini Pharma, UCB Pharma, Jazz Pharmaceuticals, Eisai, Lusofarmaco.

Al cinema con i ragazzi per parlare di Epilessia: questo è il primo obiettivo della nuova Campagna LICE e Fondazione LICE, in collaborazione con ANEC, Associazione Nazionale Esercenti Cinema.

A CURA DI



**PAOLA
TROMBETTA**

Direttore editoriale e responsabile rubrica Medicina: da sempre si occupa di giornalismo medico, scrivendo come...

NEWS

Al via le Giornate di Raccolta del Farmaco, per i cittadini meno abbienti

🕒 6 Febbraio 2024

“Giornata contro il Cancro”: il 40% dei casi può essere evitato con la prevenzione

🕒 1 Febbraio 2024

Tumore al polmone non a piccole cellule: lorlatinib in prima linea

🕒 25 Gennaio 2024

Colesterolo LDL: un aiuto efficace per combatterlo

🕒 8 Gennaio 2024

Cinque consigli “natalizi” per mantenere in salute il microbiota

🕒 19 Dicembre 2023

Al via la Campagna solidale di Fondazione Telethon

🕒 12 Dicembre 2023

[Archivio News](#)

Perché di Epilessia bisogna parlarne, e sempre di più: è necessario diffondere una corretta conoscenza della patologia e scardinare i tabù che gravano sulla percezione di chi ne soffre. È fondamentale sensibilizzare e informare i più giovani attraverso un percorso di educazione in grado di coinvolgere le scuole e gli studenti.

«Siamo orgogliosi di annunciare la Campagna 2024 e quest'anno vogliamo ribadire il nostro impegno contro lo stigma sociale nei confronti delle persone con Epilessia, rivolgendoci ancora una volta ai giovani», evidenzia **Laura Tassi, presidente LICE e neurologo presso il Centro di Chirurgia dell'Epilessia e del Parkinson "Claudio Munari" dell'Ospedale Niguarda, Milano**. «L'Epilessia è una malattia cronica che colpisce in Italia circa 600 mila persone e impatta inevitabilmente sulla vita quotidiana di chi ne soffre, anche nei rapporti con gli altri, i compagni di scuola, gli amici. LICE da sempre sostiene le persone con Epilessia a non arrendersi alla propria condizione per affrontare la vita con coraggio, ad ogni età».

La Campagna "**Epilessia al cinema: racconti di storie reali. Incontri con le scuole**" è dedicata agli studenti di istituti secondari che parteciperanno alle **Matinée al Cinema**. L'iniziativa è prevista in dieci città diffuse su tutto il territorio nazionale e saranno realizzate in collaborazione con **ANEC, Associazione Nazionale Esercenti Cinema**: studenti e gli insegnanti potranno assistere alla proiezione di "**Fuori dall'acqua**" e anche la proiezione del **docufilm LICE «Dissonanze»** che racconta l'esperienza di vita con l'Epilessia di due giovani adulti. In coda alla proiezione, si terrà un dibattito con i ragazzi e gli insegnanti sul tema dello stigma sociale che affrontano le persone con Epilessia, animato e coordinato dall'epilettologo locale e coordinatore LICE.

Le Matinée si svolgeranno nei seguenti cinema del circuito ANEC presenti in dieci città, dove si trovano le sedi LICE: 20 febbraio, Cinema Savoia, Taranto; 21 febbraio, Cinema America Hall, Napoli; 22 febbraio, Cinema Victoria, Modena; 22 febbraio, Cinema Eplanet Lo Po', Catania; 22 febbraio, Cinema Spazio Odissea (Sala Kubrick), Cagliari; 27 febbraio, Cinema Ambrosio (Sala 1), Torino; 27 febbraio 2024, Cinema Astra, Firenze; 27 febbraio 2024, Cinema Farnese, Roma; 5 marzo, Cinema Eliseo, Milano; 5 marzo 2024, Cinema Visionario, Udine.

La **Giornata Internazionale** è stata anche l'occasione per presentare un'altra importante iniziativa della **Campagna di awareness 2024** di LICE e Fondazione LICE dal titolo "**Metti in panchina l'Epilessia**", con l'obiettivo di promuovere la collocazione di **panchine viola**, il colore della lotta all'Epilessia, **nelle principali città d'Italia** (giardini rionali, parchi, viali e all'interno degli ospedali). Si tratta di un progetto a lungo respiro che potrà proseguire nel corso degli anni. Le panchine viola recheranno una targa con il **Logo Fondazione LICE e una frase speciale**. La LICE realizzerà con la **Fondazione Big Bench Community Project** una panchina viola progettata ad hoc dal *designer* statunitense Christopher Edward Bangle.

«Sarà una grande emozione poter riconoscere in tante città d'Italia le panchine viola dedicate all'Epilessia e per questo ringraziamo anche la Big Bench Community Project che ci ha affiancato per la realizzazione di una panchina speciale», ha commentato **Oriano Mecarelli**, Past President LICE. «Le panchine viola rappresenteranno una testimonianza duratura del fatto che l'Epilessia è una malattia molto impattante a livello sociale, ma poco conosciuta e fonte di discriminazione. Sulle nostre panchine sarà bello sedersi per favorire l'inclusione delle Persone con Epilessia e il claim "Metti in panchina l'Epilessia" ha anche un particolare significato metaforico: facciamo in modo di riuscire a sconfiggere l'Epilessia e lo stigma che comporta».

Anche quest'anno, poi, si rinnova la tradizionale illuminazione dei monumenti italiani: nella serata del 12 febbraio, infatti, i monumenti delle principali città italiane, a partire dal Colosseo, si sono colorati di viola. La Campagna di sensibilizzazione ha il sostegno di Rai per la Sostenibilità per il supporto informativo attraverso i canali editoriali Rai.

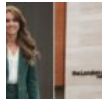
«È un onore per noi poter coinvolgere quest'anno i ragazzi e gli studenti italiani per sensibilizzarli sul tema dell'Epilessia, evidenziando quanto l'inclusione sociale sia importante per chi convive con l'Epilessia», ha aggiunto **Antonio Gambardella, Presidente di Fondazione LICE**. «Vogliamo costruire con loro un percorso di educazione e divulgazione affinché l'Epilessia non faccia più paura e chi ne soffre non debba più nascondersi».

«È un vero piacere per ANEC abbracciare l'iniziativa della LICE per la Giornata Internazionale dell'Epilessia», dichiara **Mario Lorini, Presidente ANEC**. «Da sempre in prima fila nel sostegno a campagne informative e formative su argomenti di primaria importanza, ANEC (che raggruppa la quasi totalità del cinema italiani, di qualsiasi tipologia e ubicazione) ha già in passato favorito la più ampia diffusione di spot su temi di rilevanza sociale ed è lieta di accogliere il mondo scolastico

nell'iniziativa, in una fase di piena ripresa della frequentazione delle sale cinematografiche, soprattutto da parte del pubblico giovane e delle scolaresche».

Per maggiori informazioni: www.lice.it; fondazionelice.it/; www.facebook.com/FondazioneEpilessiaLICE

di Paola Trombetta



ARTICOLO PRECEDENTE
Kate Middleton: le ipotesi più accreditate sull'intervento all'addome

Tags

ANTONIO GAMBARELLA CORTOMETRAGGIO DOCUFILM LICE EPILESSIA FONDAZIONE LICE
FUORI DALL'ACQUA GIORNATA INTERNAZIONALE DELL'EPILESSIA LAURA TASSI MARIO LORINI

Articoli correlati



Kate Middleton: le ipotesi più accreditate sull'intervento all'addome

Paola Trombetta 7 Febbraio 2024

Mentre re Carlo III, con un comunicato ufficiale emesso da Buckingham Palace, ha reso noto di avere un...



Soprattutto le donne soffrono di mani fredde: che fare?

Francesca Morelli 7 Febbraio 2024

Temperature basse, passaggio dal freddo esterno a un ambiente riscaldato. È la "prima colpa" che si...



LINK: <https://www.vanityfair.it/article/epilessia-la-malattia-neurologica-che-coinvolge-una-persona-su-cento-quanto-ne-sappiamo-davvero>

VANITY FAIR

Italia  Newsletter 
People Show News Beauty & Health Fashion Lifestyle Food & Travel Next Video Podcast Vanity Scelti Per Te Festival di Sanremo

SALUTE

Epilessia, la malattia neurologica che coinvolge una persona su cento: quanto ne sappiamo davvero?

In che modo le organizzazioni che lavorano per aumentare la consapevolezza sulla malattia neurologica stanno sensibilizzando l'opinione pubblica per combattere i pregiudizi



DI SIMONE COSIMI
13 FEBBRAIO 2024

L'epilessia è definita ufficialmente 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 a tale condizione associate.

Come si diagnostica

Per diagnosticarla occorre generalmente che si siano verificate **almeno due crisi** (non provocate o riflesse) in un intervallo di almeno 24 ore l'una dall'altra. Quando però il rischio di ricorrenza delle crisi è calcolato essere molto alto (maggiore del 60%) oppure sono presenti segni e sintomi caratteristici di una specifica sindrome epilettica, per la diagnosi è sufficiente anche l'osservazione di una sola crisi.

Il **12 febbraio** si è celebrata la **Giornata internazionale dell'epilessia** e in quell'occasione la **Lega italiana contro l'epilessia** (Lice) e la **Fondazione Lice** hanno organizzato due iniziative per la **campagna di awareness 2024**. La prima è **Epilessia al cinema: racconti di storie reali. Incontri con le scuole** e la seconda **Metti in panchina l'epilessia**, entrambe di ampio respiro con lo scopo di tenere alta l'attenzione non solo durante la ricorrenza ma anche nel lungo termine.

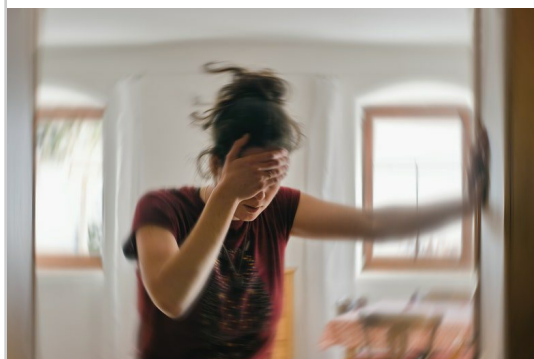
Epilessia, i dati di un fenomeno poco conosciuto

Nei paesi industrializzati l'epilessia interessa circa **una persona su 100**. Questa patologia **può esordire a 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.

Quali cause?

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: 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

risolta (o in remissione) nei soggetti che avevano una sindrome epilettica età-dipendente ma che hanno superato il limite di età applicabile o in quelli che sono rimasti **liberi da crisi per almeno 10 anni** e in assenza di terapia antiepilettica negli ultimi 5 anni.

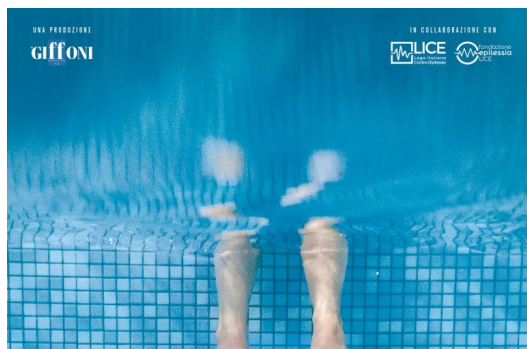
Le iniziative presentate in occasione della Giornata internazionale, dunque, procedono in due direzioni. La campagna «**Epilessia al cinema: racconti di storie reali. Incontri con le scuole**» è dedicata agli **studenti di istituti secondari** che parteciperanno alle matinée al cinema. L'iniziativa è prevista in dieci città, ognuna sede di un coordinatore Lice, diffuse in tutto il paese e saranno realizzate in collaborazione con l'Anec, l'Associazione nazionale esercenti cinema. Durante quelle mattinate gli studenti e gli insegnanti potranno assistere alla proiezione di **Fuori dall'acqua**, il **cortometraggio** di Angela Bevilacqua tratto dalla storia di un ragazzo con epilessia, presentato lo scorso anno al **Giffoni film festival** e alla **Mostra del cinema di Venezia**. La giornata prevede anche la proiezione del docufilm Lice **Dissonanze** che racconta l'esperienza di vita con l'epilessia di due giovani adulti. Infine, in coda alla proiezione, si terrà un dibattito sul tema della conoscenza della malattia e dello **stigma sociale** che affrontano le persone con epilessia.

L'altra campagna è appunto «**Meti in panchina l'epilessia**», con l'obiettivo di promuovere la collocazione di **panchine viola**, dipinte del colore simbolo da sempre della lotta all'epilessia, nelle principali città d'Italia (giardini rionali, parchi, viali e all'interno degli ospedali). Si tratta di un progetto a lungo respiro che potrà proseguire nel corso degli anni. Le **panchine viola** avranno una targa con il logo della **Fondazione Lice** e una frase speciale. La Lega italiana contro l'epilessia realizzerà con la **Fondazione Big Bench Community Project** una panchina viola progettata ad hoc dal designer statunitense **Christopher Edward Bangle**. «Sarà una grande emozione – sottolinea **Oriano Mecarelli**,

Si deve parlare di epilessie **perché sono molteplici**, con cause ed evoluzioni prognostiche diverse, alcune forme compatibili con una qualità di vita normale, altre invece di maggior gravità e associate a importanti comorbidità. La classificazione delle epilessie è piuttosto complessa e tiene anzitutto in considerazione il tipo di crisi, che può essere a esordio focale, generalizzato o sconosciuto. Le crisi, sia le focali che le generalizzate, possono essere caratterizzate da fenomeni motori e associate a disturbi della consapevolezza e/o della coscienza.

Una malattia «sociale» difficile da curare

Si tratta quindi nel complesso di una **malattia sociale** (così è stata classificata dall'Oms e anche dal ministero della Sanità italiano nel 1965) ad alto impatto, all'interno della quale si riconoscono forme maggiormente prevalenti e altre invece che **assumono le caratteristiche delle malattie rare**, su base genetica. Anche la sensibilità ai **trattamenti** con farmaci è diversa da forma a forma, con circa **un terzo di mancata o insufficiente risposta**. Sempre secondo l'Ilae l'epilessia è considerata



già presidente di Lice – poter riconoscere in tante città d'Italia le panchine viola dedicate all'epilessia e per questo ringraziamo anche la Big Bench Community Project che ci ha affiancato per la realizzazione di una panchina speciale. Le panchine viola rappresentano una testimonianza duratura del fatto che l'epilessia è una malattia molto impattante a livello sociale ma poco conosciuta e fonte di discriminazione. Sulle nostre panchine sarà bello sedersi per favorire l'inclusione delle persone con epilessia e il claim "Metti in panchina l'Epilessia" ha anche un particolare significato metaforico: facciamo in modo di riuscire a sconfiggere l'epilessia e lo stigma che comporta».

Anche quest'anno, poi, si è rinnovata la tradizionale **illuminazione dei monumenti italiani**: nella serata del 12 febbraio, infatti, i monumenti delle principali città italiane, a partire dal **Colosseo**, si sono colorati di viola. Numerose, inoltre, le manifestazioni previste nelle varie Regioni italiane. «È davvero un onore per noi – ha detto **Antonio Gambardella**, presidente della Fondazione LICE – poter coinvolgere i ragazzi e gli studenti italiani per sensibilizzarli sul tema dell'Epilessia, evidenziando quanto l'inclusione sociale sia importante per chi convive con le Epilessie. Vogliamo costruire con loro un percorso di educazione e divulgazione affinché l'Epilessia non faccia più paura e chi ne soffre non debba più nascondersi».

Altre storie di *Vanity Fair* che ti possono interessare

[Epilessia: tutto quello che c'è da sapere, dai sintomi a cosa fare in caso di crisi](#)

[Epilessia, 5 miti da sfatare](#)

ARTICOLI PIÙ LETTI

Giovanna Civitillo chiude in bellezza Sanremo 2024: per il gran finale la sua fiaba è quella di Maleficent

DI GIORGIA OLIVIERI

Fiorello a Sanremo: chi sono le figlie Olivia e Angelica in prima fila all'Ariston per la serata finale

DI ALESSANDRA DE TOMMASI

Kate Middleton sceglie Sandringham per riprendersi e trascorrere tempo di qualità con i figli

DI ALESSANDRA DE TOMMASI

Tutte le notizie di *Vanity Fair* sul mondo della salute e del benessere

- Per restare aggiornati su tutte le novità dal mondo *Vanity Fair*, [iscrivetevi alle nostre newsletter](#).
- Il [menu psicobiotico](#) da provare nei giorni di festa per nutrire il buonumore



Fuori dall'acqua: al Giffoni un cortometraggio sull'epilessia

La storia di un nuotatore talentuoso e di una decisione imprevista. L'epilessia al centro di un cortometraggio presentato al Giffoni 53

LINK: https://www.corriere.it/salute/neuroscienze/24_febbraio_15/epilessia-campagne-scuole-citta-0e8c50f2-cb2f-11ee-9708-e0c8616c74ac.shtml

Sezioni

SALUTE / NEUROSCIENZE Attiva le notifiche

SPORTELLO CANCRO
NUTRIZIONE
CARDIOLOGIA



Epilessia, due campagne in scuole e città per non averne più paura

di Elena Meli

La scarsa conoscenza della malattia alimenta i pregiudizi, che rendono la vita difficile soprattutto ai giovani: due campagne della Lince fanno educazione, nelle scuole e nei luoghi d'incontro in città



Non avere più paura dell'[epilessia](#) parlandone sempre di più ai giovani nelle scuole, a tutta la popolazione nelle città. E non soltanto in occasione della **Giornata Internazionale dell'Epilessia del 12 febbraio**, quando il Colosseo si è illuminato di viola, il colore che ricorda questa malattia neurologica: per abbattere i pregiudizi e far conoscere davvero la patologia a tutti, così da non temerla più, sono appena partite due campagne della **Fondazione Lince** ([Lega Italiana contro l'Epilessia](#)) destinate a durare nei

mesi e negli anni a venire.

Epilessia al cinema

La prima delle due iniziative, «**Epilessia al cinema: racconti di storie reali**», prevede incontri con le scuole e matinée al cinema per la proiezione del **cortometraggio «Fuori dall'acqua»**, presentato lo scorso anno al Giffoni Film Festival e al Festival del Cinema di Venezia, e il **docufilm «Dissonanze»**, che racconta le esperienze con l'epilessia di due giovani adulti. Gli incontri, che si terranno in dieci città di tutta Italia a febbraio e marzo, saranno l'occasione per parlare con i ragazzi dell'epilessia, per fare educazione e per **abbattere un po' dello stigma che circonda la malattia** e che, come spiega **la presidente Lice Laura Tassi**, «dipende dalla non conoscenza dell'epilessia, che fa ancora paura perché non si sa che cosa sia o come affrontarla. L'epilessia è una malattia cronica con **un forte, inevitabile impatto sulla vita quotidiana e sui rapporti con le persone**, i compagni di scuola, gli amici». Lo racconta bene il cortometraggio, tratto dalla storia vera di un ragazzo, e proprio il linguaggio del cinema e le emozioni che suscita possono essere un mezzo privilegiato per capire meglio e accogliere chi soffre di epilessia.

Epilessia a scuola

Anche perché spesso si tratta di giovani: **l'epilessia colpisce l'1 per cento della popolazione e l'esordio è nella maggioranza dei casi nell'infanzia e in adolescenza**, sebbene stiano aumentando i casi di comparsa negli over 75 a seguito di eventi cardiovascolari o altri problemi al sistema nervoso centrale. Anche per questo **Lice, dal 2016, collabora per esempio con l'Ospedale Bambino Gesù al progetto «La scuola non ha paura delle crisi»**, con cui negli anni sono stati preparati 6mila insegnanti in modo che sappiano come gestire un attacco epilettico in classe: **il 90 per cento delle crisi dura meno di due minuti e si risolve senza interventi medici**, se dura più a lungo la somministrazione tempestiva e corretta di farmaci specifici può interrompere la crisi ed evitare il ricovero. Dall'avvio del progetto a oggi, nelle scuole aderenti si sono registrati centinaia di attacchi, ma grazie alle conoscenze e competenze acquisite sono stati gestiti bene e **gli accessi impropri al Pronto soccorso si sono azzerati**.

APPROFONDISCI

■ Hai un dubbio sulla tua salute? Scrivi ai nostri medici o consulta tutte le risposte su «ilMedicoRisponde», il servizio online del Corriere della Sera

Panchine nelle città

Conoscere significa non avere paura, per questo la seconda campagna di Lice per il 2024 si rivolge a tutta la cittadinanza e si protrarrà per anni: con «**Metti in panchina l'epilessia**» tante panchine viola, progettate e realizzate con la [Fondazione Big Bench Community Project](#) di Christopher Bangle, saranno sistemate **in parchi, ospedali e altri luoghi pubblici di numerose città in tutta Italia**, da Nord a Sud. Queste panchine viola saranno un modo per parlare a tutti dell'epilessia e sono luoghi dove è possibile sedersi, stare assieme: la panchina specificamente progettata per l'iniziativa è **una «love bench» in cui tre panchine si alternano per fare in modo che chi si siede su una possa vedere in faccia chi è**

seduto nell'altra: un modo per simboleggiare anche il fatto che le persone con epilessia non vanno lasciate sole, ma dobbiamo sederci accanto a loro. Come spiega **Oriano Mecarelli, past president Lice**, «le panchine viola saranno una testimonianza duratura del fatto che l'epilessia è una malattia molto impattante a livello sociale, ma **poco conosciuta e fonte di discriminazione**. Sulle nostre panchine sarà bello sedersi per favorire l'inclusione delle persone con epilessia e il claim "Metti in panchina l'epilessia" ha anche un particolare significato metaforico: **facciamo in modo di riuscire a sconfiggere la malattia e lo stigma che comporta**».



Disegno di legge

La speranza è che in futuro la percentuale di persone che si sentono penalizzate dalla malattia diminuisca: oggi, stando a **un'indagine della Federazione Italiana Epilessia** presentata in occasione della Giornata Mondiale, **il 40 per cento delle persone con epilessia valuta negativamente il proprio stato di salute** e una su due ritiene che la malattia interferisca moltissimo con la propria quotidianità, soprattutto sul lavoro e nella possibilità di programmare un futuro o gestire il tempo libero. **Il 61 per cento si sente «diverso» nella vita sociale e nei rapporti con gli altri, tanti rinunciano a fare sport per paura delle crisi; in più, uno su tre afferma che le spese legate alla malattia superano il 30 per cento del budget familiare complessivo.** Un carico che dovrebbe essere alleggerito, diritti che dovrebbero essere garantiti: anche per questo, in linea con le direttive del Piano d'azione globale intersettoriale per l'epilessia e gli altri disturbi neurologici (Igap), ratificato nel 2022 dall'Organizzazione mondiale della sanità, **entro il 2031 l'Italia dovrà dotarsi di una legislazione specifica sull'epilessia.** Al Senato i disegni di legge sono quattro, alla Camera due e la speranza è che si giunga presto a una sintesi, perché come conclude **Francesca Sofia, presidente dell'International Bureau for Epilepsy**, «l'obiettivo è proteggere i diritti umani delle persone con epilessia. La principale barriera è l'alto livello di ignoranza e pregiudizio sull'epilessia, **una mancanza di conoscenza che si traduce in stigma ed esclusione sociale a tutti i livelli, nella scuola, sul posto di lavoro e nella comunità**, e che provoca anche livelli inadeguati di cura e assistenza, diagnosi e terapie sbagliate. Tutto ciò può cambiare solo se i **bisogni delle persone con epilessia saranno riconosciuti all'interno di politiche e programmi pubblici specifici**».

*Corriere della Sera è anche su **Whatsapp**. È sufficiente [cliccare qui](#) per iscriversi al canale ed essere sempre aggiornati.*

15 febbraio 2024 (modifica il 15 febbraio 2024 | 07:08)
© RIPRODUZIONE RISERVATA

 [Leggi e commenta](#)


Cerca il tuo organo/patologia 

LINK: <https://www.pharmastar.it/pharmastartv/neuro/lotta-allepilessia-jazz-pharmaceuticals-sostiene-la-campagna-di-lice-e-fondazione-lice-11971>

Gestione cookies

Informativa

Utilizziamo cookie o tecnologie simili per finalità tecniche e, con il tuo consenso, anche per altre finalità come specificato nella cookie policy.

Puoi acconsentire all'utilizzo di tali tecnologie utilizzando il pulsante "Accetta tutti". Fino a che non sceglierai una opzione utilizzeremo solo i cookie tecnici e necessari.

RIFIUTA TUTTI

ACCETTA TUTTI

PERSONALIZZA

LINK: <https://www.pharmastar.it/pharmastartv/neuro/epilessia-al-cinema-e-in-panchina-la-campagna-di-awareness-2024-di-lice-e-fondazione-lice-11968>

Gestione cookies

Informativa

Utilizziamo cookie o tecnologie simili per finalità tecniche e, con il tuo consenso, anche per altre finalità come specificato nella cookie policy.

Puoi acconsentire all'utilizzo di tali tecnologie utilizzando il pulsante "Accetta tutti". Fino a che non sceglierai una opzione utilizzeremo solo i cookie tecnici e necessari.

RIFIUTA TUTTI

ACCETTA TUTTI

PERSONALIZZA

LINK: <https://www.pharmastar.it/pharmastartv/neuro/epilessia-impegno-di-ucb-nella-ricerca-e-nel-supportare-incondizionatamente-lice-e-fondazione-l...>

Gestione cookies

Informativa

Utilizziamo cookie o tecnologie simili per finalità tecniche e, con il tuo consenso, anche per altre finalità come specificato nella cookie policy.

Puoi acconsentire all'utilizzo di tali tecnologie utilizzando il pulsante "Accetta tutti". Fino a che non sceglierai una opzione utilizzeremo solo i cookie tecnici e necessari.

RIFIUTA TUTTI

ACCETTA TUTTI

PERSONALIZZA

LINK: <https://www.pharmastar.it/pharmastartv/neuro/epilessia-angelini-pharma-italia-affianca-lice-e-fondazione-lice-nel-sensibilizzare-e-informare...>

Gestione cookies

Informativa

Utilizziamo cookie o tecnologie simili per finalità tecniche e, con il tuo consenso, anche per altre finalità come specificato nella cookie policy.

Puoi acconsentire all'utilizzo di tali tecnologie utilizzando il pulsante "Accetta tutti". Fino a che non sceglierai una opzione utilizzeremo solo i cookie tecnici e necessari.

RIFIUTA TUTTI

ACCETTA TUTTI

PERSONALIZZA



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/pharmastartv/neuro/epilessia-importanza-di-una-diagnosi-corretta-per-indirizzare-meglio-la-terapia-11967>

Gestione cookies

Informativa

Utilizziamo cookie o tecnologie simili per finalità tecniche e, con il tuo consenso, anche per altre finalità come specificato nella cookie policy.

Puoi acconsentire all'utilizzo di tali tecnologie utilizzando il pulsante "Accetta tutti". Fino a che non sceglierai una opzione utilizzeremo solo i cookie tecnici e necessari.

RIFIUTA TUTTI

ACCETTA TUTTI

PERSONALIZZA

LINK: <https://napolimagazine.com/cultura-gossip/articolo/l-iniziativa-epilessia-al-cinema-racconti-di-storie-reali-incontri-con-le-scuole-a-napoli...>



SF SEFITAL FINANZIAMENTI CERCHI UN PRESTITO? SF SEFITAL FINANZIAMENTI

Uniti dalla stessa passione...
...Online dal 24 dicembre 1998

www.napolimagazine.com
ideato da Antonio Petrazzuolo

NAPOLI MAGAZINE®

Testata Giornalistica Online di Informazione Sportiva, Attualità e Cultura

Anno XXI n° 7

Venerdì 16 Febbraio 2024, Ore 12:50:04

Home In Primo Piano In Evidenza Foto Video Calcio Basket Motori Altri Sport Attualità **Cultura & Gossip** Forum Lo Scrigno Live Score NM Live

euronics | TUFANO >> Sfoglia il volantino <<

Live Match

Serie A

**ULTIMISSIME
SPORT NEWS**
LEGGI TUTTE LE NEWS >>

Ultimissime
Calcio Napoli
Video Conferenze
In Vetrina

**IL MATTINO -
MERET POTREBBE
PARTIRE A FINE
STAGIONE,
CAPRILE PUÒ
ESSERE IL SUO
SOSTITUTO**



Tutti i Servizi
Foto di NM

**FOTO SHOW NM -
NAPOLI-GENOA,
FOCUS ALLA
CONFERENZA PRE
GARA DI
MAZZARRI**



CULTURA & GOSSIP

L'INIZIATIVA - "Epilessia al cinema: racconti di storie reali. Incontri con le scuole", a Napoli mercoledì 21 febbraio

16.02.2024 11:26 di Napoli Magazine



EPILESSIA AL CINEMA: RACCONTI DI STORIE REALI. INCONTRI CON LE SCUOLE

IN COLLABORAZIONE CON



21 febbraio 2024
Napoli, Cinema America Hall (sala 1)
Via Tito Angelini, 21

Metti in PANCHINA

Al cinema con i ragazzi per parlare di Epilessia: questo l'importante obiettivo della nuova Campagna LICE, Lega Italiana Contro l'Epilessia, e Fondazione LICE dal titolo "Epilessia al cinema: racconti di storie reali. Incontri con le scuole", in collaborazione con ANEC, Associazione Nazionale Esercenti Cinema. Perché di Epilessia bisogna parlarne, e sempre di più.

L'Editoriale
di Antonio Petrazzuolo



**VIDEO SSCN - NAPOLI, NGONGE:
"RINGRAZIO I TIFOSI PER IL MODO IN CUI
MI HANNO ACCOLTO, COME OGNI
CALCIATORE SOGNO DI VINCERE UN
MONDIALE E LA CHAMPIONS"**



NAPOLI - Cyril Ngonge, attaccante del Napoli, ha rilasciato alcune dichiarazioni sul canale Youtube degli azzurri nel format ... [Continua a leggere](#)

Il Punto
di Vincenzo Petrazzuolo



**SSCN - HAMED JUNIOR TRAORÈ COMPIE 24
ANNI, GLI AUGURI DI BUON COMPLEANNO
DEL NAPOLI**



NAPOLI - Compleanno in

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



Perché è necessario diffondere una corretta conoscenza della patologia e scardinare i tabù che gravano sulla percezione di chi ne soffre. Perché è importante sensibilizzare e informare i più giovani attraverso un percorso di educazione in grado di coinvolgere le scuole e i loro studenti.

L'appuntamento con la Matinée è fissato al Cinema America Hall di Napoli il prossimo mercoledì 21 febbraio alle ore 10 insieme agli studenti degli istituti secondari che avranno aderito all'iniziativa organizzata da LICE in collaborazione con ANEC.

"Siamo orgogliosi - dichiara Leonilda Bilo, Professore Associato presso la Scuola di Medicina e Chirurgia dell'Ateneo Federico II e sono Responsabile della UOSD Centro per l'Epilessia dell'AOU Federico II - Centro di riferimento della Campania e coordinatrice Campania LICE - di ospitare nella nostra città una delle tappe della Campagna LICE che attraverso il cinema coinvolgerà i ragazzi sensibilizzandoli su una malattia cronica come l'Epilessia che impatta inevitabilmente sulla vita quotidiana di chi ne soffre, anche nei rapporti con le persone, i compagni di scuola, gli amici. Vogliamo ribadire, quindi, il nostro impegno contro lo stigma sociale nei confronti delle Persone con Epilessia rivolgendoci ancora una volta ai più giovani".

Durante la **Matinée al Cinema**, gli studenti e gli insegnanti potranno assistere alla proiezione di **"Fuori dall'acqua"**, il cortometraggio tratto dalla storia di un ragazzo con Epilessia, presentato lo scorso anno al Giffoni Film Festival e, fuori concorso, alla Mostra Internazionale del Cinema di Venezia. La mattinata vedrà anche la proiezione del **docufilm LICE «Dissonanze»** che racconta l'esperienza di vita con l'Epilessia di due giovani adulti. Infine, in coda alla proiezione, si terrà un **dibattito** sul tema della conoscenza della malattia e dello stigma sociale che affrontano le Persone con Epilessia, animato dal Coordinatore Regionale LICE, insieme ai ragazzi e agli insegnanti.

"È un vero piacere per l'ANEC abbracciare l'iniziativa della LICE e Fondazione LICE per la Campagna 2024 - dichiara Mario Lorini, Presidente ANEC. - Da sempre in prima fila nel sostegno a campagne informative e formative su argomenti di primaria importanza, l'ANEC (che raggruppa la quasi totalità dei cinema italiani, di qualsiasi tipologia e ubicazione) ha già in passato favorito la più ampia diffusione di spot su temi di rilevanza sociale ed è lieta di accogliere il mondo scolastico nell'iniziativa, in una fase di mercato caratterizzata dalla piena ripresa della frequentazione delle sale cinematografiche. Una ripresa avviata proprio grazie al pubblico giovane e che sta inoltre vivendo in questi mesi il gran ritorno delle scolaresche al cinema".

La Campagna **"Epilessia al cinema: racconti di storie reali. Incontri con le scuole"** prevede un ciclo di Matinée organizzate in dieci città d'Italia, ognuna sede di un Coordinatore della LICE. Oltre alla città di Napoli, le altre Matinée coinvolgono **Taranto, Modena, Catania, Cagliari, Torino, Firenze, Roma, Udine e Milano.**

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.



EPILESSIA AL CINEMA



casa azzurra. Hamed Traorè compie 24 anni. Il centrocampista del Napoli è nato il 16 febbraio 2000 ad ... [Continua a leggere >>](#)

Social Network

News dal Web



FOTO ZOOM - GOLLINI FA I COMPLIMENTI AL NAPOLI BASKET PER LA VITTORIA



NAPOLI - Pierluigi Gollini, portiere del Napoli, ha pubblicato una foto su Instagram mentre seguiva la partita del Napoli Bas... [Continua a leggere >>](#)

Tutti In Rete

di Rosa Petrazzuolo



PRESS CONFERENCE - GENOA, GILARDINO: "IL NAPOLI È UNA SQUADRA CON TALENTI E CAMPIONI IN TUTTI I REPARTI, MA CI SIAMO PREPARATI NEL MODO MIGLIORE"



GENOVA - Alberto Gilardino, allenatore del Genoa, ha rilasciato alcune dichiarazioni in conferenza stampa in vista della sfida... [Continua a leggere >>](#)

L'Angolo

del Numero 10

10

FANTACALCIO - IL CONSIGLIO PREZIOSO DI "NM": DA PELLEGRINI AD ANGUISA E SIMEONE, TUTTI I SUGGERIMENTI SULLA VENTICINQUESIMA GIORNATA DI SERIE A



NAPOLI - Terminata la settimana dedicata alle coppe europee, e prima di cominciare un'altra, ritorna il campionato di Serie ... [Continua a leggere >>](#)

I Magnifici 5

Mister Z

Golazo

M' 'o vveco io

LINK: <https://www.napolimagazine.com/cultura-gossip/articolo/l-iniziativa-epilessia-al-cinema-racconti-di-storie-reali-incontri-con-le-scuole-a-na...>



SFSEFITAL
FINANZIAMENTI

CERCHI UN PRESTITO?

SFSEFITAL
FINANZIAMENTI

Uniti dalla stessa passione...
...Online dal 24 dicembre 1998

www.napolimagazine.com
ideato da Antonio Petrazzuolo

NAPOLI MAGAZINE®

Testata Giornalistica Online di Informazione Sportiva, Attualità e Cultura

Anno XXI n° 7

Venerdì 16 Febbraio 2024, Ore 12:05:26

Home In Primo Piano In Evidenza Foto Video Calcio Basket Motori Altri Sport Attualità **Cultura & Gossip** Forum Lo Scrigno Live Score NM Live

euronics | TUFANO >> **Sfoggia il volantino** <<

Live Match

Serie A

**ULTIMISSIME
SPORT NEWS**
LEGGI TUTTE LE NEWS >>

Ultimissime
Calcio Napoli

Video Conferenze

In Vetrina

**SSCN - HAMED
JUNIOR TRAORÈ
COMPIE 24 ANNI,
GLI AUGURI DI
BUON
COMPLEANNO DEL
NAPOLI**



Tutti i Servizi
Foto di NM

**156 FOTO NM -
MILAN-NAPOLI: IL
RACCONTO DA
BORDOCAMPO IN
HD, DAL PRE AL
POST GARA**



CULTURA & GOSSIP

L'INIZIATIVA - "Epilessia al cinema: racconti di storie reali. Incontri con le scuole", a Napoli mercoledì 21 febbraio

16.02.2024 11:26 di Napoli Magazine



EPILESSIA AL CINEMA: RACCONTI DI STORIE REALI. INCONTRI CON LE SCUOLE

IN COLLABORAZIONE CON



21 febbraio 2024
Napoli, Cinema America Hall (sala 1)
Via Tito Angelini, 21

Metti in PANCHINA

Al cinema con i ragazzi per parlare di Epilessia: questo l'importante obiettivo della nuova Campagna LICE, Lega Italiana Contro l'Epilessia, e Fondazione LICE dal titolo "Epilessia al cinema: racconti di storie reali. Incontri con le scuole", in collaborazione con ANEC, Associazione Nazionale Esercenti Cinema. Perché di Epilessia bisogna parlarne, e sempre di più.

L'Editoriale

di Antonio Petrazzuolo



**VIDEO SSCN - NAPOLI, NGONGE:
"RINGRAZIO I TIFOSI PER IL MODO IN CUI
MI HANNO ACCOLTO, COME OGNI
CALCIATORE SOGNO DI VINCERE UN
MONDIALE E LA CHAMPIONS"**



NAPOLI - Cyril Ngonge, attaccante del Napoli, ha rilasciato alcune dichiarazioni sul canale Youtube degli azzurri nel format ... [Continua a leggere](#) >>

Il Punto

di Vincenzo Petrazzuolo



**CDS - IL BARCELONA VUOLE KVARA, ADL
PRONTO A RINNOVARGLI IL CONTRATTO E
BLINDARLO CON IL NAPOLI**



NAPOLI - Secondo quanto

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

euronics
GRUPPO
Tufano Cafarelli

well Officine!
PNEUMATICI & AUTOSERVICE



Union
gas e luce
OFFICIAL PARTNER 2022 - 2024

SFSEFITAL
FINANZIAMENTI

youdrive
Km Zero

GOLD TOWER
LIFESTYLE HOTEL
★★★★

**MONTECHIARO
ADVISORS**
studioducianoaiello@gmail.com

ISAIA
K

**CARROZZERIA
PRIMAVERA**
FRATTAMAGGIORE (NA)
TEL. 081/4934340

Perché è necessario diffondere una corretta conoscenza della patologia e scardinare i tabù che gravano sulla percezione di chi ne soffre. Perché è importante sensibilizzare e informare i più giovani attraverso un percorso di educazione in grado di coinvolgere le scuole e i loro studenti.

L'appuntamento con la Matinée è fissato al Cinema America Hall di Napoli il prossimo mercoledì 21 febbraio alle ore 10 insieme agli studenti degli istituti secondari che avranno aderito all'iniziativa organizzata da LICE in collaborazione con ANEC.

"Siamo orgogliosi - dichiara Leonilda Bilo, Professore Associato presso la Scuola di Medicina e Chirurgia dell'Ateneo Federico II e sono Responsabile della UOSD Centro per l'Epilessia dell'AOU Federico II - Centro di riferimento della Campania e coordinatrice Campania LICE - di ospitare nella nostra città una delle tappe della Campagna LICE che attraverso il cinema coinvolgerà i ragazzi sensibilizzandoli su una malattia cronica come l'Epilessia che impatta inevitabilmente sulla vita quotidiana di chi ne soffre, anche nei rapporti con le persone, i compagni di scuola, gli amici. Vogliamo ribadire, quindi, il nostro impegno contro lo stigma sociale nei confronti delle Persone con Epilessia rivolgendoci ancora una volta ai più giovani".

Durante la **Matinée al Cinema**, gli studenti e gli insegnanti potranno assistere alla proiezione di **"Fuori dall'acqua"**, il cortometraggio tratto dalla storia di un ragazzo con Epilessia, presentato lo scorso anno al Giffoni Film Festival e, fuori concorso, alla Mostra Internazionale del Cinema di Venezia. La mattinata vedrà anche la proiezione del **docufilm LICE «Dissonanze»** che racconta l'esperienza di vita con l'Epilessia di due giovani adulti. Infine, in coda alla proiezione, si terrà un **dibattito** sul tema della conoscenza della malattia e dello stigma sociale che affrontano le Persone con Epilessia, animato dal Coordinatore Regionale LICE, insieme ai ragazzi e agli insegnanti.

"È un vero piacere per l'ANEC abbracciare l'iniziativa della LICE e Fondazione LICE per la Campagna 2024 - dichiara Mario Lorini, Presidente ANEC. - Da sempre in prima fila nel sostegno a campagne informative e formative su argomenti di primaria importanza, l'ANEC (che raggruppa la quasi totalità dei cinema italiani, di qualsiasi tipologia e ubicazione) ha già in passato favorito la più ampia diffusione di spot su temi di rilevanza sociale ed è lieta di accogliere il mondo scolastico nell'iniziativa, in una fase di mercato caratterizzata dalla piena ripresa della frequentazione delle sale cinematografiche. Una ripresa avviata proprio grazie al pubblico giovane e che sta inoltre vivendo in questi mesi il gran ritorno delle scolaresche al cinema".

La Campagna **"Epilessia al cinema: racconti di storie reali. Incontri con le scuole"** prevede un ciclo di Matinée organizzate in dieci città d'Italia, ognuna sede di un Coordinatore della LICE. Oltre alla città di Napoli, le altre Matinée coinvolgono **Taranto, Modena, Catania, Cagliari, Torino, Firenze, Roma, Udine e Milano.**

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.



EPILESSIA AL CINEMA



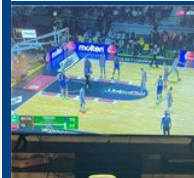
riportato dal Corriere dello Sport, il Barcellona avrebbe messo nel mirino Khvicha Kvaratskhelia, att... [Continua a leggere >>](#)

Social Network

News dal Web



FOTO ZOOM - GOLLINI FA I COMPLIMENTI AL NAPOLI BASKET PER LA VITTORIA



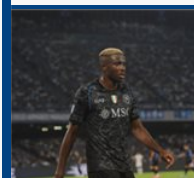
NAPOLI - Pierluigi Gollini, portiere del Napoli, ha pubblicato una foto su Instagram mentre seguiva la partita del Napoli Bas... [Continua a leggere >>](#)

Tutti In Rete

di Rosa Petrazzuolo



CDS - NAPOLI, LO STAFF MEDICO A CASA DI OSIMHEN PER VERIFICARE LE SUE CONDIZIONI, LE ULTIME



NAPOLI - Come riporta Il Corriere dello Sport, lo staff medico del Napoli è stato a casa di Victor Osimhen, attaccante azzurr... [Continua a leggere >>](#)

L'Angolo

del Numero 10

10

FANTACALCIO - IL CONSIGLIO PREZIOSO DI "NM": DA PELLEGRINI AD ANGUISSA E SIMEONE, TUTTI I SUGGERIMENTI SULLA VENTICINQUESIMA GIORNATA DI SERIE A



NAPOLI - Terminata la settimana dedicata alle coppe europee, e prima di cominciarne un'altra, ritorna il campionato di Serie ... [Continua a leggere >>](#)

I Magnifici 5

Mister Z

Golazo

M' 'o vveco io

LINK: https://www.imgpress.it/attualita/articolo-su-corriere-it-la-lice-segnala-una-visione-dellepilessia-completamente-distorta/#google_vignette



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 19, 2024] Sanità, Nursing Up De Palma: Scandalo false infermiere

HOME > ATTUALITÀ > Articolo su Corriere.it: "La LICE segnala una visione dell'Epilessia completamente distorta"

Articolo su Corriere.it: "La LICE segnala una visione dell'Epilessia completamente distorta"

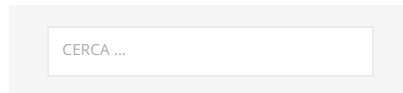
Febbraio 16, 2024 Attualità



La Lega Italiana Contro l'Epilessia (LICE), la più importante Società Scientifica italiana che si occupa di tutti gli aspetti clinici e socio-assistenziali correlati alle Epilessie, facendo riferimento all'intervista a Mariangela D'Abbraccio, pubblicata su [Corriere.it](https://www.corriere.it), nella sezione Spettacoli, in data 13 febbraio 2024 dal titolo "Mariangela D'Abbraccio: "A teatro affronto l'epilessia, simile alla mia malattia", a firma di Emilia Costantini, intende stigmatizzare alcune frasi riportate nell'articolo perché conducono ad una visione dell'Epilessia completamente distorta; i termini utilizzati, assolutamente inappropriati, stanno generando reazioni preoccupate nella comunità delle Persone con Epilessia, che lottano quotidianamente contro lo stigma sociale che tale patologia comporta.

La LICE ha, pertanto, richiesto una rettifica con l'inserimento di un link a [LICE](https://www.lice.it), per coloro che volessero approfondire il tema Epilessia.

Evidenziamo qui alcuni stralci dell'intervista a Mariangela D'Abbraccio:



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

- *"Avevo 5-6 anni, fui colpita dal "piccolo male" che, se non curato in tempo, sfocia nell'epilessia". Affermazione falsa e priva di alcun fondamento;*
- *"Bombardata da psicofarmaci potenti e molto altro, ma mi sono salvata". I farmaci anticrisi non sono psicofarmaci e le Persone non vengono bombardate, ma la cura viene adattata all'età e al genere dei pazienti;*
- *"Soffro ancora di mal di testa e poi non posso bere alcolici, non posso stare al sole e ovviamente ogni sei mesi faccio i necessari controlli". Il mal di testa non ha relazione con l'Epilessia, non è vero che non si possano assumere alcolici e nei casi di un "Piccolo male" (definizione desueta e non più utilizzata) in cui l'epilessia si risolve con l'età, non sono necessari controlli a così lungo termine.*

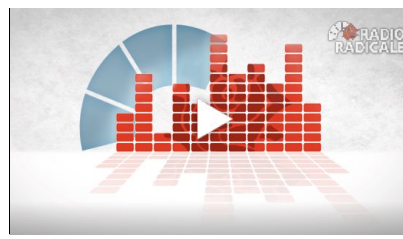


« **PRECEDENTE**

Nel mondo di Marco e Agata. Domani al CSR di Viagrande la presentazione del libro di Pietro Banna

SUCCESSIVO »

Meteo: weekend del 17-18 febbraio alta pressione protagonista



Intervista a Giovanna Vizzaccaro e Roberto Gugliotta sul loro...

ARTICOLI CORRELATI



ANAS: CHIUSURE NOTTURNE DELL'AUTOSTRADA CATANIA - SIRACUSA



Coronavirus: tra Italia, Giappone e Germania



ELENA BASILE A RADIO GIORNALE RADIO: SE CI FOSSERO PIÙ OSTAGGI AMERICANI, HAMAS SAREBBE MENO VIOLENTO

LINK: <https://www.pharmastar.it/pharmastartv//neuro/epilessia-al-cinema-e-in-panchina-la-campagna-di-awareness-2024-di-lice-e-fondazione-lice-1196...>

Gestione cookies

Informativa

Utilizziamo cookie o tecnologie simili per finalità tecniche e, con il tuo consenso, anche per altre finalità come specificato nella cookie policy.

Puoi acconsentire all'utilizzo di tali tecnologie utilizzando il pulsante "Accetta tutti". Fino a che non sceglierai una opzione utilizzeremo solo i cookie tecnici e necessari.

RIFIUTA TUTTI

ACCETTA TUTTI

PERSONALIZZA

LINK: <https://www.pharmastar.it/pharmastartv//neuro/epilessia-impegno-di-ucb-nella-ricerca-e-nel-supportare-incondizionatamente-lice-e-fondazione...>

Gestione cookies

Informativa

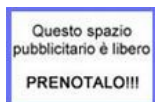
Utilizziamo cookie o tecnologie simili per finalità tecniche e, con il tuo consenso, anche per altre finalità come specificato nella cookie policy.

Puoi acconsentire all'utilizzo di tali tecnologie utilizzando il pulsante "Accetta tutti". Fino a che non sceglierai una opzione utilizzeremo solo i cookie tecnici e necessari.

RIFIUTA TUTTI

ACCETTA TUTTI

PERSONALIZZA



ARTICOLI ▾ VIDEO ▾ LE RISPOSTE DELLO SPECIALISTA ▾ SCRIVI ALLO SPECIALISTA CHI SIAMO CONTATTI



ARCHIVIO OLD CLIC

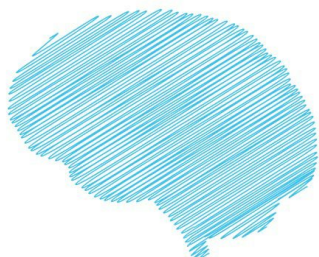
Home > Notizie > Intervista Corriere della Sera a Mariangela D'Abbraccio. LINCÈ: "Alcune frasi dell'articolo riconducono..."

Epidemiologia Farmacologia In Evidenza Neonatologia Neurologia Notizie Pediatria

Tutti gli articoli

Intervista *Corriere della Sera* a Mariangela D'Abbraccio. LINCÈ: "Alcune frasi dell'articolo riconducono a una visione completamente distorta dell'epilessia"

Da **Redazione clicMedicina** - 17 Febbraio 2024



"La Lega Italiana Contro l'Epilessia LICE [...] facendo riferimento all'intervista a Mariangela D'Abbraccio, pubblicata sul *corriere.it*, nella sezione *Spettacoli*, in data 13 febbraio 2024 dal titolo *Mariangela D'Abbraccio: 'A Teatro Affronto l'Epilessia, Simile alla Mia Malattia'*, a firma di Emilia Costantini, intende stigmatizzare alcune frasi riportate nell'articolo perché riconducono ad una visione dell'epilessia

completamente distorta", si legge in un comunicato dell'Associazione. "I termini utilizzati, assolutamente inappropriati, stanno generando reazioni preoccupate nella comunità delle persone con epilessia, che lottano quotidianamente contro lo stigma sociale che tale patologia comporta."

"La LICE ha, pertanto, richiesto una rettifica con l'inserimento di un link a LICE, per coloro che volessero approfondire il tema epilessia." Di seguito, alcuni dei passaggi dell'intervista:

- "Avevo 5-6 anni, fui colpita dal 'piccolo male' che, se non curato in tempo, sfocia nell'epilessia." | "Affermazione falsa e priva di alcun fondamento";
- "Bombardata da psicofarmaci potenti e molto altro, ma mi sono salvata." | "I farmaci anticrisi non sono psicofarmaci e le persone non vengono bombardate, ma la cura viene adattata all'età e al genere dei pazienti";
- "Soffro ancora di mal di testa e poi non posso bere alcolici, non posso stare al sole e ovviamente ogni 6 mesi faccio i necessari controlli." | "Il mal di testa non ha relazione con l'epilessia; non è vero che non si possano assumere alcolici e nei casi di un 'piccolo male' (definizione desueta e non più utilizzata) in cui l'epilessia si

Ultimi Articoli



Pericolo fentanyl in Italia per aumento dei furti negli Ospedali. Intervista a Gatti su...

Redazione clicMedicina - 17 Febbraio 2024

Riccardo Gatti, specialista in Psichiatria e coordinatore del Tavolo Regionale della Lombardia sulle dipendenze, legge "con preoccupazione" la circolare diffusa dal Ministero della Salute:...



Webinar UILDM La Salute della Donna con Disabilità, tra Bisogni e Falsi Miti

Redazione clicMedicina - 17 Febbraio 2024

"Le donne con disabilità non possono avere una vita sessuale; Se una donna con disabilità non ha rapporti sessuali, perché dovrebbe fare visite ginecologiche?;...



Intervista Corriere della Sera a Mariangela D'Abbraccio. LINCÈ: "Alcune frasi dell'articolo riconducono a una..."

Redazione clicMedicina - 17 Febbraio 2024

"La Lega Italiana Contro l'Epilessia LICE facendo riferimento all'intervista a Mariangela D'Abbraccio, pubblicata sul *corriere.it*, nella sezione *Spettacoli*, in data 13 febbraio 2024..."

risolve con l'età, non sono necessari controlli a così lungo termine.”

IL comunicato è firmato da Ufficio Stampa LICE, Lega Italiana Contro l'Epilessia.

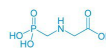
L'EPILESSIA

Viene definita 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 a tale condizione associate. Per porre diagnosi di epilessia occorre generalmente che si siano verificate almeno 2 crisi (non provocate o riflesse) in un intervallo di almeno 24 ore l'una dall'altra. Quando però il rischio di ricorrenza delle crisi è calcolato essere molto alto (>60%) oppure sono presenti segni e sintomi caratteristici di una specifica sindrome epilettica, per la diagnosi è sufficiente anche l'osservazione di 1 sola crisi.

Le epilessie sono molteplici, con cause ed evoluzioni prognostiche diverse, alcune forme compatibili con una qualità di vita normale, altre invece di maggior gravità e associate ad importanti comorbidità. La classificazione delle epilessie è piuttosto complessa e deve innanzitutto tenere in considerazione il tipo di crisi, che può essere ad esordio focale, generalizzato o sconosciuto. Le crisi, sia focali che generalizzate, possono essere caratterizzate da fenomeni motori e associate a disturbi della consapevolezza e/o della coscienza.

In base alle cause le Epilessie possono essere classificate come strutturali, genetiche, infettive, metaboliche, e disimmuni, ma in oltre 1/3 dei casi la causa è tuttora sconosciuta. Quando si riesce ad inquadrare una situazione clinica peculiare (per etiologia, età di comparsa, manifestazioni cliniche, comorbidità, etc.) si può diagnosticare una sindrome epilettica, spesso con le caratteristiche proprie delle malattie rare (encefalopatie epilettiche e di sviluppo). Vista la complessità della patologia, per porre diagnosi di epilessia in modo corretto è fondamentale rivolgersi a Centri dedicati, al fine di evitare la diagnosi sbagliata, che in Epilettologia ha un'incidenza fino al 20-25%.

L'epilessia rappresenta una delle più diffuse patologie neurologiche croniche e può comparire a tutte le età. I picchi maggiori di incidenza corrispondono comunque all'epoca neonatale/infantile (circa 80 nuovi casi/anno ogni 100mila persone, e in questo caso la malattia può perdurare anche per tutta la vita) e alla terza età, con incidenza di 180 nuovi casi/anno/100mila dopo i 75 anni. Globalmente le varie forme di epilessia interessano all'incirca l'1% della popolazione che vive nei Paesi a medio-alto sviluppo (con prevalenza e incidenza maggiore nei Paesi a basso sviluppo) e si stima quindi che nel mondo vivano almeno 50milioni di persone con epilessia, di cui 6milioni in Europa e circa 600mila in Italia.



Monito della Società Italiana di Neurologia per un uso responsabile dei pesticidi. "Dimostrati danni..."

Redazione clicMedicina - 16 Febbraio 2024

La Presidenza della Società Italiana di Neurologia – si legge in un comunicato SIN – appoggia i principi di una transizione ecologica sostenibile per...



Prestiti. "Erogato oltre 1miliardo di euro per pagare le cure mediche"

Redazione clicMedicina - 16 Febbraio 2024

Oltre 1miliardo di euro. È questo, secondo le stime di facile.it, il valore dei prestiti personali erogati agli Italiani nel 2023 per far fronte...

Carica altro ▾

TAGS [alcol](#) [anziani](#) [assistenza](#) [bambini](#) [crisi epilettiche](#) [di vita](#)
[emilia costantini](#) [encefalopatie](#) [epilessia](#) [luce](#) [mal di testa](#)
[mariangela d'abbraccio](#) [neonati](#) [qualità](#) [sole](#) [teatro](#)

Articolo precedente

Monito della Società Italiana di Neurologia per un uso responsabile dei pesticidi. "Dimostrati danni al cervello"

Prossimo articolo

Webinar UILDM La Salute della Donna con Disabilità, tra Bisogni e Falsi Miti

Salute

Epilessia a scuola: cosa fare di fronte a una crisi?

Le raccomandazioni della Lega Italiana contro l'Epilessia

a cura della LICE Lega Italiana contro l'Epilessia

La campanella anche quest'anno è suonata per oltre 7 milioni di studenti italiani, di cui circa 300 mila con disabilità (MIUR).

Ed è soprattutto per loro che l'insegnante gioca un ruolo fondamentale, se consideriamo il valore dell'inserimento, del sostegno e dei trattamenti educativi personalizzati.

E ancor di più, quando si tratta di bambini e adolescenti con Epilessia, la formazione degli insegnanti diventa imprescindibile per sapere come comportarsi di fronte a una crisi.

"Il bambino e l'adolescente con Epilessia - evidenzia Laura Tassi, Presidente LICE e neurologo presso la Chirurgia dell'Epilessia e del Parkinson del Niguarda, Milano - hanno spesso difficoltà d'inserimento nell'ambito scolastico, talvolta per un eccesso di protezione da parte dei genitori, talvolta per una scarsa preparazione degli insegnanti sulle problematiche inerenti l'Epilessia.

È molto importante, quindi, che i docenti e gli operatori scolastici siano

adeguatamente formati per agire in modo efficace in caso di un'eventuale crisi e siano in grado, d'accordo con la famiglia e l'epilettologo curante, di assicurare la somministrazione dei farmaci, sia di routine che per il trattamento d'emergenza di crisi convulsive prolungate, secondo le raccomandazioni previste dalle linee guida nazionali e regionali".

Per facilitare l'inserimento scolastico del bambino con Epilessia sono fondamentali interventi educativi e formativi che devono coinvolgere, a diversi livelli, genitori e insegnanti da una parte, il ragazzo stesso e i suoi compagni dall'altra.

Riflessioni di carattere generale certamente, che necessitano di essere personalizzate poi nella realtà: vi sono forme di Epilessia più o meno invalidanti che richiedono considerazioni e interventi diversi.

L'Epilessia di per sé, non incide sulle capacità di apprendimento o su quelle relazionali e il bambino può prendere parte a tutte le attività che vengono svolte in classe e al di fuori.

"L'accettazione dell'Epilessia, in particolare durante l'adolescenza - interviene Oriano Mecarelli, Past President LICE - è una questione complessa, proprio perché è un periodo della vita molto delicato anche per altri aspetti. Il ragazzo spesso "non si piace" e le crisi epilettiche sono viste quindi come un'ulteriore incrinatura che rischia di aggravare una preesistente visione pessimistica del proprio futuro.

È questa un'età di transizione in cui il sostegno psicologico può rappresentare un aiuto efficace".

La LICE è da sempre vicina al mondo della scuola e i Coordinatori regionali sono disponibili sul territorio nazionale a rispondere alle richieste di informazione e di incontri da parte di singoli Istituti scolastici e insegnanti.

Per sensibilizzare il mondo della scuola al tema dell'Epilessia e affrontare con i bambini e i ragazzi il tema della diversità, favorire la comprensione e l'accettazione dell'Epilessia senza barriere e pregiudizi, nel 2019 è stato attivato il progetto "A scuola di Epilessia", un'iniziativa gratuita rivolta ai docenti di alunni di età compresa tra 8 e 12 anni delle scuole



www.lice.it
www.fondazionelice.it

SE SAI COME AGIRE NON DEVI AVER PAURA DI UNA CRISI EPILETTICA



**NON METTERE
NULLA IN BOCCA**



**CERCA DOCUMENTI
DI IDENTIFICAZIONE**

- **Resta calmo; agitazione e panico sono da evitare**
- **Posiziona sotto al mio capo qualcosa di morbido**
- **Non inserire MAI oggetti nella bocca**
- **Non cercare di tenermi fermo durante la crisi**
- **Girami di lato per fare defluire i liquidi dalla bocca**
- **Resta con me finchè non mi riprendo**
- **Se la crisi dura più di 5 minuti chiama l'ambulanza**



primarie e secondarie, fruibile collegandosi alla piattaforma Educazione Digitale, sviluppata da un team di pedagogisti, sociologi ed esperti in comunicazione. Il progetto, ancora attivo, fino all'anno scolastico 2020/2021 ha coinvolto 698 insegnanti, raggiungendo un numero stimato di oltre 30.000 alunni.

E ancora, nell'ambito del Forum Sistema Salute 2023, in collaborazione con LICE, partirà EPY Hack, l'Hackathon per il superamento dello stigma dell'Epilessia e la diffusione di informazioni su come intervenire in caso di crisi, con l'obiettivo di sensibilizzare giovani e studenti universitari sul tema dell'Epilessia e invitarli a sviluppare soluzioni tecnologiche

e innovative per affrontare le sfide che presenta questa patologia. Cosa bisogna saper fare se ci si trova di fronte ad una crisi di uno studente o un compagno e cosa invece non è indicato, o addirittura pericoloso?

Nell'infografica trovi le raccomandazioni della Lega Italiana Contro l'Epilessia.

LINK: <https://www.medicalexcellencetv.it/epilessie-rare-il-40-ha-una-diagnosi-genetica/>



IL NETWORK DI SALUTE E BENESSERE



NB NATURAL BRADEL PORTA A CASA TUTTA LA QUALITÀ DEGLI INTEGRATORI NATURAL BRADEL

CLICK store

SCEGLI LA COMODITÀ, SCOPRI IL NOSTRO STORE ON LINE!

BARTIOTTI MEDICALI di ALFIO BARTIOTTI

Sistemi laser medicali per dermatologia, medicina estetica, ginecologia e altri settori

per informazioni **CLICK ME**

Gncopath ANATOMIA PATOLOGICA
ISTO - CITO PATOLOGIA
BIOLOGIA MOLECOLARE

Home » Epilessie rare, il 40% ha una diagnosi genetica

MEDICAL NEWS

Epilessie rare, il 40% ha una diagnosi genetica

27 Febbraio 2024 / 6 min read



Quasi 5 persone ogni 10 mila soffrono di Epilessie associate a malattie rare. Il 40% dei casi ha una diagnosi genetica; se l'esordio avviene in età pediatrica, nei primi 6 mesi di vita, la percentuale sale al 60%. Fondamentale la diagnosi precoce.

Quasi cinque persone su diecimila nella popolazione generale sono affette da **Epilessie associate a malattie rare**. Si tratta di Epilessie la cui gestione è complessa: la prognosi,

Publicità

NB NATURAL BRADEL CLICCA QUI
ACQUISTA ENNEBIDOL LOZIONE

ENNEBIDOL® LOZI...

NB NATURAL BRADEL

CANALI 15 E 81 DEL DGTV IN SICILIA

Medical Excellence ...

CANALE 81 dal lunedì al venerdì ore 15.30 Mercoledì ore 21.30

HBBTV canale YouTube

Publicità

Villa Azzurra

CASA DI CURA E POLIAMBULATORIO
A SIRACUSA IN VIA CASSARO 1 - TEL 0931 788111

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

il controllo delle crisi e lo sviluppo neuropsichico possono essere gravemente compromessi. Si tratta di un gruppo eterogeneo di condizioni neurologiche, il cui esordio è spesso precoce.

I sintomi più frequenti sono:

- una Epilessia con **crisi epilettiche farmaco-resistenti**,
- **disturbi del movimento**,
- **disabilità intellettiva**,
- **disturbo del comportamento**,
- **disturbo dello spettro autistico**.

In generale, circa il **40% delle Epilessie rare oggi ha una diagnosi genetica**, ma ancora oggi una quota elevata può rimanere senza una diagnosi eziologica. Se **l'esordio avviene in età pediatrica**, nei primi 6 mesi di vita in particolare, è possibile identificare una variante genetica fino al 60% dei casi.

*“Nonostante i progressi degli strumenti diagnostici – spiega **Laura Tassi**, Presidente **LICE – Lega Italiana Contro l'Epilessia**, neurologo presso la Chirurgia dell'Epilessia e del Parkinson del Niguarda, Milano – l'eziologia sottostante può rimanere sconosciuta in una parte significativa di soggetti portatori di sindromi specifiche. Le cause delle Epilessie rare possono anche non essere genetiche ma strutturali, tossico-metaboliche, infettive o disimmuni. Esistono diverse categorie di Epilessie e sindromi epilettiche, distinguibili in base alle caratteristiche cliniche, all'elettroencefalogramma, all'eziologia e alle comorbidità. Tra queste, le più rare e complesse sono le encefalopatie epilettiche e dello sviluppo che rappresentano l'estremità più grave dello spettro”.*

L'**Epilessia**, quindi, non è “una singola malattia”, meglio parlare di “Epilessie”: con un'attenta osservazione e descrizione delle manifestazioni cliniche, combinata ad un utilizzo ottimale degli strumenti diagnostici quali video-elettroencefalografia, neurodiagnostica avanzata, analisi metaboliche e indagini genetiche, è possibile diagnosticare un numero crescente di Epilessie e **sindromi epilettiche**.

Le **Epilessie rare**, per la complessità della gestione, richiedono un approccio personalizzato sul singolo paziente e un team multidisciplinare che si occupi di tutti aspetti diagnostici e terapeutici.

*“Nei casi di Epilessie rare e complesse, come quelle resistenti al trattamento farmacologico – precisa **Nicola Specchio**, Responsabile del Gruppo di Studio in Malattie Rare di LICE e Direttore Unità Operativa di Neurologia dell'Epilessia e Disturbi del movimento, Ospedale Bambino Gesù, Roma – l'approccio deve essere necessariamente personalizzato e multidisciplinare, con il coinvolgimento oltre al neurologo ed all'epilettologo, anche di altri specialisti come lo psicologo, il logopedista, il neuroradiologo, il fisiatra e altre figure professionali che più recentemente fanno parte del nostro team come gli ingegneri biomedici. L'obiettivo è quello di **gestire non solo le crisi epilettiche**, ma anche i disturbi del neurosviluppo associati e, di conseguenza, migliorare la gestione del paziente e della famiglia ed offrire una migliore qualità di vita”.*

L'ESORDIO DELLE EPILESSIE RARE

L'esordio delle **Epilessie rare** avviene prevalentemente in **età pediatrica e prescolare** e, con il raggiungimento dell'età adulta, si può osservare una evoluzione dei sintomi, per esempio le crisi possono ridursi in numero o in intensità e i disturbi neurologici e psichiatrici associati possono invece diventare prevalenti sul quadro clinico. “Per questi motivi – sottolinea **Angela La Neve**, Responsabile del Gruppo di Studio in Malattie Rare di LICE e Responsabile del Centro per la diagnosi e cura delle



SEGUICI SUI SOCIAL



Epilessie, UOC di Neurofisiopatologia, Policlinico di Bari – è *fondamentale una transizione efficace nel passaggio dal bambino all'adulto. Per rispondere al meglio ai bisogni delle persone con Epilessia e dei loro familiari, infatti, è molto importante una strettissima collaborazione fra il neuropsichiatra infantile e il neurologo. Inoltre, le Epilessie rare non sono caratterizzate esclusivamente dalla presenza di crisi epilettiche, ma da sintomi di un quadro molto più complesso, che comprende un ritardo cognitivo, disturbi psichiatrici, neurologici, disturbo della deambulazione e che coinvolgono altri organi (cuore, polmoni reni, sistema scheletrici): tale complesso quadro clinico richiederebbe la collaborazione di molteplici figure professionali. È necessario, pertanto, un impegno globale affinché si stabiliscano dei percorsi predefiniti per rispondere alle richieste e ai bisogni, ancora attualmente insoddisfatti delle persone portatrici di Epilessie rare e complesse”.*

Il percorso di **diagnosi e cura** delle Epilessie rare è studiato, quindi, per identificare le cause delle Epilessie e, sulla base di queste, per definirne il trattamento più adeguato: dai **regimi dietetici** come la **dieta chetogenica**, ai farmaci innovativi con l'indicazione specifica per alcune Epilessie rare, fino alla chirurgia.

LA FARMACORESISTENZA

Le **Epilessie rare** sono frequentemente resistenti alle terapie anticrisi: si definiscono **Epilessie farmaco-resistenti**, ovvero condizioni in cui il soggetto continua ad avere crisi pur avendo provato almeno due farmaci specifici per quel tipo di Epilessia, che siano stati ben tollerati, e somministrati alla massima dose possibile e per un adeguato periodo di tempo, in monoterapia o in associazione con altri farmaci. La **farmacoresistenza** è una condizione che non è comunque né definitiva né irreversibile.

*“La nostra principale raccomandazione come LICE alle Persone con Epilessia il cui trattamento risulti difficoltoso – conclude **Oriano Mecarelli**, Past President LICE – è di rivolgersi SEMPRE ai centri specializzati per una corretta valutazione clinica. La diagnosi delle Epilessie nelle forme rare e complesse è spesso tardiva, proprio a causa della eterogeneità e differente eziologia. Una diagnosi precoce è fondamentale per la scelta dei trattamenti più appropriati sia farmacologici o chirurgici. Non sempre, infatti, esistono opzioni terapeutiche e in generale quelle approvate per le Epilessie rare sono poche. Senza dimenticare che questo è solo un aspetto della malattia e anche nel caso di un controllo delle crisi, chi ne soffre presenta spesso altre comorbidità”.*

L'EPILESSIA

Con oltre 50 milioni di persone colpite nel mondo, l'**Epilessia** è una delle malattie neurologiche più diffuse, per questo l'**Organizzazione Mondiale della Sanità** ha riconosciuto l'Epilessia come una **malattia sociale**.

Si stima che nei Paesi industrializzati interessi circa 1 persona su 100: in Italia soffrono di Epilessia circa 600.000 persone, ben 6 milioni in Europa. Nei Paesi a reddito elevato, l'incidenza dell'Epilessia presenta due picchi, rispettivamente nel primo anno di vita e dopo i 75 anni.

Nel 2022 l'OMS ha ratificato il **Piano d'Azione Globale Intersectoriale per l'Epilessia e gli altri Disturbi Neurologici 2022 – 2031** (Intersectorial Global Action Plan for Epilepsy and other Neurological Disorders, IGAP), il primo piano d'azione globale sulla gestione dell'epilessia, che detta fondamentali obiettivi per gli Stati

Membri nei prossimi dieci anni.

Gli scopi principali dell'IGAP sono:

- ottenere l'assistenza sanitaria universale con la fornitura di medicinali essenziali e tecnologie di base necessarie per la loro gestione;
- l'aggiornamento delle politiche nazionali esistenti riguardo l'Epilessia e gli altri disturbi neurologici, con idonee campagne di sensibilizzazione e programmi di advocacy;
- la realizzazione di programmi intersettoriali destinati alla promozione della salute del cervello e alla prevenzione dei disturbi neurologici;
- lo sviluppo di un'idonea legislazione al fine di promuovere la [lotta allo stigma](#) e proteggere i diritti umani delle Persone con Epilessia.

ANGELA LA NEVE / EPILESSIA / FARMACORESISTENZA / GENETICA / LAURA TASSI / LICE LEGA ITALIANA
CONTRO LEPILESSIA / MALATTIE RARE / NEUROLOGIA / NICOLA SPECCHIO / ORIANO MECARELLI /
PEDIATRIA

POTREBBE PIACERTI ANCHE



MEDICAL NEWS

Malattie neuromuscolari: realtà virtuale per il benessere psicologico

27 Febbraio 2024 / 4 min read



MEDICAL NEWS

Onco Oral Care: la gestione integrata del paziente oncologico

27 Febbraio 2024 / 2 min read



MEDICAL NEWS

Fine vita: urge normativa nazionale. Dibattito a Palermo

26 Febbraio 2024 / 5 min read

AGGIUNGI UN COMMENTO

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

Commento *

Nome *

Email *

Sito web



Salva il mio nome, email e sito web in questo browser per la prossima volta che commento.

INVIA COMMENTO



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 © 2024. CREATED BY ANTONIO LUCCHESI

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

LINK: <https://www.insalutenews.it/in-salute/epilessie-rare-il-40-ha-una-diagnosi-genetica/>

Home Chi siamo Magazine ▾ Contatti



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

SEGUICI SU:



MEDICINA / NEUROLOGIA



ARTICOLO SUCCESSIVO

Malattie rare, il 6% dei pazienti è 'orfano' di diagnosi. L'impegno dell'Istituto Mario Negri



ARTICOLO PRECEDENTE

Svolta epocale nel trattamento del neuroblastoma: terapie personalizzate per nuove speranze di cura



Q Digita il termine da cercare e premi invio

L'EDITORIALE



L'arma letale dell'indifferenza di Nicoletta Cocco

Google ha designato
insalutenews.it
come
organizzazione

Epilessie rare, il 40% ha una diagnosi genetica

DI **INSALUTENEWS.IT** · 27 FEBBRAIO 2024



Roma, 27 febbraio 2024 – Quasi cinque persone su diecimila nella popolazione generale sono affette da Epilessie associate a malattie rare. Si tratta di Epilessie la cui gestione è complessa: la

prognosi, il controllo delle crisi e lo sviluppo neuropsichico possono essere gravemente compromessi. Si tratta di un gruppo eterogeneo di condizioni neurologiche, il cui esordio è spesso precoce: i sintomi più frequenti sono una Epilessia con crisi epilettiche farmaco-resistenti, disturbi del movimento, disabilità intellettiva, disturbo del comportamento, nonché dello spettro autistico.

In generale, circa il 40% delle Epilessie rare oggi ha una diagnosi genetica, ma ancora oggi una quota elevata può rimanere senza una diagnosi eziologica. Se l'esordio avviene in età pediatrica, nei primi 6 mesi di vita in particolare, è possibile identificare una variante genetica fino al 60% dei casi.

“Nonostante i progressi degli strumenti diagnostici – spiega Laura Tassi, Presidente LICE, neurologo presso la Chirurgia dell'Epilessia e del Parkinson del Niguarda, Milano – l'eziologia sottostante può rimanere sconosciuta in una parte significativa di soggetti portatori di sindromi specifiche. Le cause delle Epilessie rare possono anche non essere

**Organizzazione
giornalistica europea**
in base alla definizione della
Direttiva UE 2019/790 sul
diritto d'autore e sui diritti
connessi nel mercato unico
digitale

SESSUOLOGIA

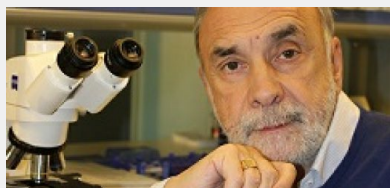


Quando l'età avanza... 'lui'
rimpicciolisce
di Marco Rossi

COMUNICATI STAMPA



Tumori oculari, campanelli d'allarme e
trattamenti. Seminario all'IRCCS
Gemelli
27 FEB, 2024



Malattie rare, il 6% dei pazienti è
'orfano' di diagnosi. L'impegno
dell'Istituto Mario Negri
27 FEB, 2024



Mieloma Multiplo, focus sui
trattamenti innovativi al convegno
internazionale EMN 2024
26 FEB, 2024



genetiche ma strutturali, tossico-metaboliche, infettive o disimmuni. Esistono diverse categorie di Epilessie e sindromi epilettiche, distinguibili in base alle caratteristiche cliniche, all'elettroencefalogramma, all'eziologia e alle comorbidità. Tra queste, le più rare e complesse sono le encefalopatie epilettiche e dello sviluppo che rappresentano l'estremità più grave dello spettro".

L'Epilessia, quindi, non è "una singola malattia", meglio parlare di "Epilessie": con un'attenta osservazione e descrizione delle manifestazioni cliniche, combinata ad un utilizzo ottimale degli strumenti diagnostici quali video-elettroencefalografia, neuro-diagnostica avanzata, analisi metaboliche e indagini genetiche, è possibile diagnosticare un numero crescente di Epilessie e sindromi epilettiche.

Le Epilessie rare, per la complessità della gestione, richiedono un approccio personalizzato sul singolo paziente e un team multidisciplinare che si occupi di tutti aspetti diagnostici e terapeutici.

"Nei casi di Epilessie rare e complesse, come quelle resistenti al trattamento farmacologico – precisa Nicola Specchio, Responsabile del Gruppo di Studio in Malattie Rare di LICE e Direttore Unità Operativa di Neurologia dell'Epilessia e Disturbi del movimento, Ospedale Bambino Gesù, Roma – l'approccio deve essere necessariamente personalizzato e multidisciplinare, con il coinvolgimento oltre al neurologo ed all'epilettologo, anche di altri specialisti come lo psicologo, il logopedista, il neuroradiologo, il fisiatra e altre figure professionali che più recentemente fanno parte del nostro team come gli ingegneri biomedici. L'obiettivo è quello di gestire non solo le crisi epilettiche, ma anche i disturbi del neurosviluppo associati e, di conseguenza, migliorare la gestione del paziente e della famiglia ed offrire una migliore qualità di vita".

L'esordio delle Epilessie rare avviene prevalentemente in età pediatrica e prescolare e, con il raggiungimento dell'età adulta, si può osservare una evoluzione dei sintomi, per esempio le crisi possono ridursi in numero o in intensità e i disturbi neurologici e psichiatrici associati possono invece diventare prevalenti sul quadro clinico.

"Per questi motivi – sottolinea Angela La Neve, Responsabile del Gruppo di Studio in Malattie Rare di LICE e Responsabile del Centro per la diagnosi e cura delle Epilessie, UOC di Neurofisiopatologia, Policlinico di Bari – è fondamentale una transizione efficace nel passaggio dal bambino all'adulto. Per rispondere al meglio ai bisogni delle persone con Epilessia e dei loro familiari, infatti, è molto importante una strettissima collaborazione fra il neuropsichiatra infantile e il neurologo. Inoltre, le Epilessie rare non sono caratterizzate esclusivamente dalla presenza di crisi epilettiche, ma da sintomi di un quadro molto più complesso, che comprende un ritardo cognitivo, disturbi psichiatrici, neurologici, disturbo della deambulazione e che coinvolgono altri organi (cuore, polmoni reni, sistema scheletrici): tale complesso quadro clinico richiederebbe la collaborazione di molteplici figure professionali. È necessario, pertanto, un impegno globale affinché si stabiliscano dei percorsi predefiniti per rispondere alle richieste e ai bisogni, ancora attualmente insoddisfatti delle persone portatrici di Epilessie rare e complesse".



Gaslini International, eseguiti in Angola 30 interventi chirurgici in 12 giorni

26 FEB, 2024



SLA, approvato nuovo farmaco da EMA. AISLA chiede l'accesso ai test genetici

24 FEB, 2024



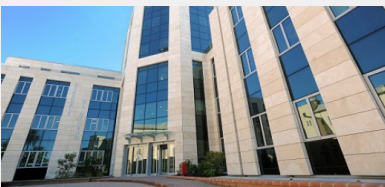
I due volti della sanità italiana, Nursing Up: "Il Centro-Nord si tiene a galla, il Sud sprofonda"

24 FEB, 2024



Medicina nucleare, AI e immagini 3D con la nuova PET/CT del Policlinico San Martino

23 FEB, 2024



Giornata mondiale dell'udito, test audiometrici gratuiti al Gaslini

23 FEB, 2024



Prelievo multiorgano all'A.O. Moscati, 57enne dona speranza a quattro persone in attesa di trapianto

Il percorso di diagnosi e cura delle Epilessie rare è studiato, quindi, per identificare le cause delle Epilessie e, sulla base di queste, per definirne il trattamento più adeguato: dai regimi dietetici come la dieta chetogenica, ai farmaci innovativi con l'indicazione specifica per alcune Epilessie rare, fino alla chirurgia.

Le Epilessie rare sono frequentemente resistenti alle terapie anticrisi: si definiscono Epilessie farmaco-resistenti, ovvero condizioni in cui il soggetto continua ad avere crisi pur avendo provato almeno due farmaci specifici per quel tipo di Epilessia, che siano stati ben tollerati, e somministrati alla massima dose possibile e per un adeguato periodo di tempo, in monoterapia o in associazione con altri farmaci. La farmaco-resistenza è una condizione che non è comunque né definitiva né irreversibile.

"La nostra principale raccomandazione come LICE alle Persone con Epilessia il cui trattamento risulti difficoltoso – conclude Oriano Mecarelli, Past President LICE – è di rivolgersi SEMPRE ai centri specializzati per una corretta valutazione clinica. La diagnosi delle Epilessie nelle forme rare e complesse è spesso tardiva, proprio a causa della eterogeneità e differente eziologia. Una diagnosi precoce è fondamentale per la scelta dei trattamenti più appropriati sia farmacologici o chirurgici. Non sempre, infatti, esistono opzioni terapeutiche e in generale quelle approvate per le Epilessie rare sono poche. Senza dimenticare che questo è solo un aspetto della malattia e anche nel caso di un controllo delle crisi, chi ne soffre presenta spesso altre comorbidità".

Con oltre 50 milioni di persone colpite nel mondo, l'Epilessia è una delle malattie neurologiche più diffuse, per questo l'Organizzazione Mondiale della Sanità ha riconosciuto l'Epilessia come una malattia sociale. Si stima che nei Paesi industrializzati interessi circa 1 persona su 100: in Italia soffrono di Epilessia circa 600.000 persone, ben 6 milioni in Europa. Nei Paesi a reddito elevato, l'incidenza dell'Epilessia presenta due picchi, rispettivamente nel primo anno di vita e dopo i 75 anni.

Nel 2022 l'OMS ha ratificato il Piano d'Azione Globale Intersettoriale per l'Epilessia e gli altri Disturbi Neurologici 2022 – 2031 (Intersectorial Global Action Plan for Epilepsy and other Neurological Disorders, IGAP), il primo piano d'azione globale sulla gestione dell'epilessia, che detta fondamentali obiettivi per gli Stati Membri nei prossimi dieci anni.

Gli scopi principali dell'IGAP sono: ottenere l'assistenza sanitaria universale con la fornitura di medicinali essenziali e tecnologie di base necessarie per la loro gestione; l'aggiornamento delle politiche nazionali esistenti riguardo l'Epilessia e gli altri disturbi neurologici, con idonee campagne di sensibilizzazione e programmi di advocacy; la realizzazione di programmi intersettoriali destinati alla promozione della salute del cervello e alla prevenzione dei disturbi neurologici; lo sviluppo di un'ideale legislazione al fine di promuovere la lotta allo stigma e proteggere i diritti umani delle Persone con Epilessia.



LINK: <https://www.sanitainformazione.it/salute/epilessie-rare-il-40-ha-una-diagnosi-genetica-lice-fondamentale-la-diagnosi-precoce/>

Cerca nel sito...



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

SALUTE | 27 Febbraio 2024 15:57

Epilessie rare, il 40% ha una diagnosi genetica. LICE: “Fondamentale la diagnosi precoce”

Quasi cinque persone ogni 10mila nella popolazione generale soffrono di epilessie associate a malattie rare. Fondamentale la diagnosi precoce con un approccio personalizzato e multidisciplinare

di Redazione



Quasi cinque persone su diecimila nella popolazione generale sono affette da epilessie associate a malattie rare. Si tratta di epilessie la cui gestione è complessa: la prognosi, il controllo delle crisi e lo sviluppo neuropsichico possono essere gravemente compromessi. Si tratta di un gruppo eterogeneo di condizioni neurologiche, il cui esordio è spesso precoce: i sintomi più frequenti sono una epilessia con crisi epilettiche farmaco-resistenti, disturbi del movimento, disabilità intellettiva, disturbo del comportamento, nonché dello spettro autistico. In generale, circa **il 40% delle epilessie rare oggi ha una diagnosi genetica**, ma ancora oggi una quota elevata può rimanere senza una diagnosi eziologica. Se l'esordio avviene in età pediatrica, nei primi 6 mesi di vita in particolare, è possibile identificare una variante genetica fino al 60% dei casi.

Encefalopatie epilettiche e dello sviluppo, le più rare e complesse

“Nonostante i progressi degli strumenti diagnostici – spiega **Laura Tassi**, Presidente LICE, neurologo presso la Chirurgia dell'Epilessia e del Parkinson del Niguarda, Milano – l'eziologia sottostante può rimanere sconosciuta in una parte significativa di soggetti portatori di sindromi specifiche. Le cause delle epilessie rare possono anche non essere genetiche ma strutturali, tossico-metaboliche, infettive o disimmuni. Esistono diverse categorie di epilessie e sindromi epilettiche, distinguibili in base alle caratteristiche cliniche, all'elettroencefalogramma, all'eziologia e alle comorbidità. Tra queste, le più rare e complesse sono le encefalopatie epilettiche e dello sviluppo che rappresentano l'estremità più grave dello spettro”.

La necessità di un approccio personalizzato

L'epilessia, quindi, non è “una singola malattia”, meglio parlare di “epilessie”: con un'attenta osservazione e descrizione delle manifestazioni cliniche, combinata ad un utilizzo ottimale degli strumenti diagnostici quali video-elettroencefalografia, neurodiagnostica avanzata, analisi metaboliche e indagini genetiche, è possibile diagnosticare un numero crescente di Epilessie e sindromi epilettiche. Le epilessie rare, per la complessità della gestione, richiedono un approccio personalizzato sul singolo

paziente e un team multidisciplinare che si occupi di tutti aspetti diagnostici e terapeutici. “Nei casi di epilessie rare e complesse, come quelle resistenti al trattamento farmacologico – precisa **Nicola Specchio**, Responsabile del Gruppo di Studio in Malattie Rare di LICE e Direttore Unità Operativa di Neurologia dell'Epilessia e Disturbi del movimento, Ospedale Bambino Gesù, Roma – l'approccio deve essere necessariamente personalizzato e multidisciplinare, con il coinvolgimento oltre al neurologo ed all'epilettologo, anche di altri specialisti come lo psicologo, il logopedista, il neuroradiologo, il fisiatra e altre figure professionali che più recentemente fanno parte del nostro team come gli ingegneri biomedici. L'obiettivo è quello di gestire non solo le crisi epilettiche, ma anche i disturbi del neurosviluppo associati e, di conseguenza, migliorare la gestione del paziente e della famiglia ed offrire una migliore qualità di vita”.

Esordio in età pediatrica

L'esordio delle epilessie rare avviene prevalentemente in età pediatrica e prescolare e, con il raggiungimento dell'età adulta, si può osservare una evoluzione dei sintomi, per esempio le crisi possono ridursi in numero o in intensità e i disturbi neurologici e psichiatrici associati possono invece diventare prevalenti sul quadro clinico. “Per questi motivi – sottolinea **Angela La Neve**, Responsabile del Gruppo di Studio in Malattie Rare di LICE e Responsabile del Centro per la diagnosi e cura delle Epilessie, UOC di Neurofisiopatologia, Policlinico di Bari – è fondamentale una transizione efficace nel passaggio dal bambino all'adulto. Per rispondere al meglio ai bisogni delle persone con Epilessia e dei loro familiari, infatti, è molto importante una strettissima collaborazione fra il neuropsichiatra infantile e il neurologo. Inoltre, le epilessie rare non sono caratterizzate esclusivamente dalla presenza di crisi epilettiche, ma da sintomi di un quadro molto più complesso, che comprende un ritardo cognitivo, disturbi psichiatrici, neurologici, disturbo della deambulazione e che coinvolgono altri organi (cuore, polmoni reni, sistema scheletrici): tale complesso quadro clinico richiederebbe la collaborazione di molteplici figure professionali. È necessario, pertanto, un impegno globale affinché si stabiliscano dei percorsi predefiniti per rispondere alle richieste e ai bisogni, ancora attualmente insoddisfatti delle persone portatrici di Epilessie rare e complesse”.

Il percorso di diagnosi e cura delle epilessie rare è studiato, quindi, per identificare le cause delle Epilessie e, sulla base di queste, per definirne il trattamento più adeguato: dai regimi dietetici come la dieta chetogenica, ai farmaci innovativi con l'indicazione specifica per alcune epilessie rare, fino alla chirurgia. Le epilessie rare sono frequentemente resistenti alle terapie anticrisi: si definiscono epilessie farmacoresistenti, ovvero condizioni in cui il soggetto continua ad avere crisi pur avendo provato almeno due farmaci specifici per quel tipo di Epilessia, che siano stati ben tollerati, e somministrati alla massima dose possibile e per un adeguato periodo di tempo, in monoterapia o in associazione con altri farmaci. La farmacoresistenza è una condizione che non è comunque né definitiva né irreversibile.

“La nostra principale raccomandazione come LICE alle Persone con Epilessia il cui trattamento risulti difficoltoso – conclude Oriano Mecarelli, Past President LICE – è di rivolgersi SEMPRE ai centri specializzati per una corretta valutazione clinica. La diagnosi delle Epilessie nelle forme rare e complesse è spesso tardiva, proprio a causa della eterogeneità e differente eziologia. Una diagnosi precoce è fondamentale per la scelta dei trattamenti più appropriati sia farmacologici o chirurgici. Non sempre, infatti, esistono opzioni terapeutiche e in generale quelle approvate per le Epilessie rare sono poche. Senza dimenticare che questo è solo un aspetto della malattia e anche nel caso di un controllo delle crisi, chi ne soffre presenta spesso altre comorbilità”.

Iscriviti alla Newsletter di Sanità Informazione per rimanere sempre aggiornato



GLI ARTICOLI PIU' LETTI

ADVOCACY E ASSOCIAZIONI

Anziani, il 'Patto per un nuovo welfare sulla non autosufficienza' al Premier: “Riformare i servizi domiciliari e riqualificare le strutture residenziali”

Le 60 organizzazioni che hanno sottoscritto il 'Patto per un nuovo welfare sulla non autosufficienza' in una lettera aperta al Premier Meloni: “Lo schema di decreto legislativo recante disposizioni...”

di *Redazione*

ADVOCACY E ASSOCIAZIONI

Cancro delle ovaie: e se fosse possibile diagnosticarlo con un test delle urine? Nuove speranze per la diagnosi precoce

Cafasso (ALTO): “La sopravvivenza a cinque anni delle pazienti che scoprono la malattia ad un primo stadio si aggira intorno al 85-90%, percentuale che si riduce drasticamente al 17% nel quarto ...”

di *Isabella Faggiano*

SALUTE

In Italia l'obesità uccide 4 volte in più degli incidenti d'auto

LINK: <https://www.imgpress.it/attualita/giornata-mondiale-delle-malattie-rare-epilessie-rare-il-40-ha-una-diagnosi-genetica/>



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 27, 2024] Giulia Tuccieri: Il mio segreto? Trasmettere le mie

CERCA ...

HOME > ATTUALITÀ > Giornata Mondiale delle Malattie Rare: EPILESSIE RARE, IL 40% HA UNA DIAGNOSI GENETICA

Giornata Mondiale delle Malattie Rare: EPILESSIE RARE, IL 40% HA UNA DIAGNOSI GENETICA

Febbraio 27, 2024 Attualità

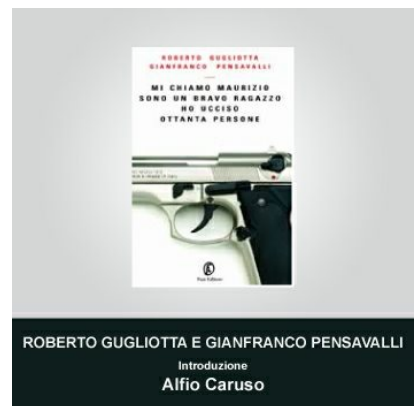
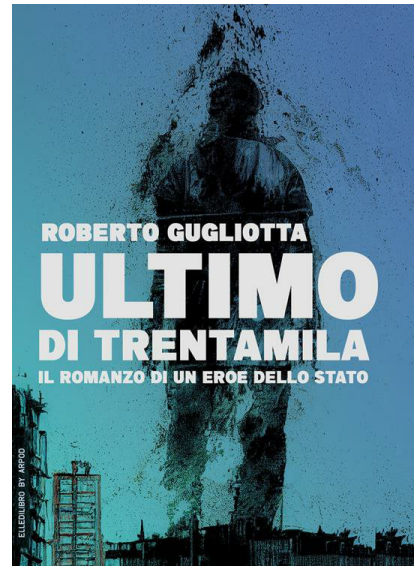


Quasi cinque persone su diecimila nella popolazione generale sono affette da Epilessie associate a malattie rare. Si tratta di Epilessie la cui gestione è complessa: la prognosi, il controllo delle crisi e lo sviluppo neuropsichico possono essere gravemente compromessi. Si tratta di un gruppo eterogeneo di condizioni neurologiche, il cui esordio è spesso precoce: i sintomi più frequenti sono una Epilessia con crisi epilettiche farmaco-resistenti, disturbi del movimento, disabilità intellettiva, disturbo del comportamento, nonché dello spettro autistico.

In generale, circa il **40% delle Epilessie rare oggi ha una diagnosi genetica**, ma ancora oggi una quota elevata può rimanere senza una diagnosi eziologica. Se **l'esordio avviene in età pediatrica, nei primi 6 mesi di vita** in particolare, è possibile identificare una **variante genetica fino al 60% dei casi**.

*"Nonostante i progressi degli strumenti diagnostici - spiega **Laura Tassi, Presidente LICE, neurologo presso la Chirurgia dell'Epilessia e del Parkinson del Niguarda, Milano** - l'eziologia sottostante può rimanere sconosciuta in una parte significativa di soggetti portatori*

CERCA ...



di sindromi specifiche. Le cause delle Epilessie rare possono anche non essere genetiche ma strutturali, tossico-metaboliche, infettive o disimmuni. Esistono diverse categorie di Epilessie e sindromi epilettiche, distinguibili in base alle caratteristiche cliniche, all'elettroencefalogramma, all'eziologia e alle comorbidità. Tra queste, le più rare e complesse sono le encefalopatie epilettiche e dello sviluppo che rappresentano l'estremità più grave dello spettro".

L'Epilessia, quindi, **non è "una singola malattia", meglio parlare di "Epilessie"**: con un'attenta osservazione e descrizione delle manifestazioni cliniche, combinata ad un utilizzo ottimale degli strumenti diagnostici quali video-elettroencefalografia, neurodiagnostica avanzata, analisi metaboliche e indagini genetiche, è possibile diagnosticare un **numero crescente di Epilessie e sindromi epilettiche**.

Le Epilessie rare, per la complessità della gestione, richiedono un **approccio personalizzato sul singolo paziente e un team multidisciplinare** che si occupi di tutti aspetti diagnostici e terapeutici.

*"Nei casi di Epilessie rare e complesse, come quelle resistenti al trattamento farmacologico – precisa **Nicola Specchio, Responsabile del Gruppo di Studio in Malattie Rare di LICE e Direttore Unità Operativa di Neurologia dell'Epilessia e Disturbi del movimento, Ospedale Bambino Gesù, Roma** – l'approccio deve essere necessariamente personalizzato e multidisciplinare, con il coinvolgimento oltre al neurologo ed all'epilettologo, anche di altri specialisti come lo psicologo, il logopedista, il neuroradiologo, il fisiatra e altre figure professionali che più recentemente fanno parte del nostro team come gli ingegneri biomedici. L'obiettivo è quello di gestire non solo le crisi epilettiche, ma anche i disturbi del neurosviluppo associati e, di conseguenza, migliorare la gestione del paziente e della famiglia ed offrire una migliore qualità di vita".*

L'esordio delle Epilessie rare avviene prevalentemente in età pediatrica e prescolare e, con il raggiungimento dell'età adulta, si può osservare una evoluzione dei sintomi, per esempio le crisi possono ridursi in numero o in intensità e i disturbi neurologici e psichiatrici associati possono invece diventare prevalenti sul quadro clinico. *"Per questi motivi – sottolinea **Angela La Neve, Responsabile del Gruppo di Studio in Malattie Rare di LICE e Responsabile del Centro per la diagnosi e cura delle Epilessie, UOC di Neurofisiopatologia, Policlinico di Bari** – è fondamentale una transizione efficace nel passaggio dal bambino all'adulto. Per rispondere al meglio ai bisogni delle persone con Epilessia e dei loro familiari, infatti, è molto importante una strettissima collaborazione fra il neuropsichiatra infantile e il neurologo. Inoltre, le Epilessie rare non sono caratterizzate esclusivamente dalla presenza di crisi epilettiche, ma da sintomi di un quadro molto più complesso, che comprende un ritardo cognitivo, disturbi psichiatrici, neurologici, disturbo della deambulazione e che coinvolgono altri organi (cuore, polmoni reni, sistema scheletrico): tale complesso quadro clinico richiederebbe la collaborazione di molteplici figure professionali. È necessario, pertanto, un impegno globale affinché si stabiliscano dei percorsi predefiniti per rispondere alle richieste e ai bisogni, ancora attualmente insoddisfatti delle persone portatrici di Epilessie rare e complesse".*

Il **percorso di diagnosi e cura** delle Epilessie rare è studiato, quindi, per identificare le cause delle Epilessie e, sulla base di queste, per definirne il trattamento più adeguato: **dai regimi dietetici come la dieta chetogenica, ai farmaci innovativi con l'indicazione specifica per alcune Epilessie rare, fino alla chirurgia**.

Le Epilessie rare sono frequentemente resistenti alle terapie anticrisi: si definiscono **Epilessie farmaco-resistenti**, ovvero condizioni in cui il soggetto continua ad avere crisi pur avendo provato almeno **due farmaci specifici** per quel tipo di Epilessia, che siano stati ben tollerati, e somministrati alla massima dose possibile e per un adeguato periodo di tempo, in monoterapia o in associazione con altri farmaci. La **farmaco-resistenza** è una condizione che non è comunque né definitiva né irreversibile.

*"La nostra principale raccomandazione come LICE alle Persone con Epilessia il cui trattamento risulti difficoltoso – conclude **Oriano Mecarelli, Past President LICE** – è di rivolgersi SEMPRE ai centri specializzati per una corretta valutazione clinica. La diagnosi delle Epilessie nelle forme rare e complesse è spesso tardiva, proprio a causa della eterogeneità e differente eziologia. Una diagnosi precoce è fondamentale per la scelta dei trattamenti più appropriati sia*





Intervista a Giovanna Vizzaccaro e Roberto Gugliotta sul loro...

farmacologici o chirurgici. Non sempre, infatti, esistono opzioni terapeutiche e in generale quelle approvate per le Epilessie rare sono poche. Senza dimenticare che questo è solo un aspetto della malattia e anche nel caso di un controllo delle crisi, chi ne soffre presenta spesso altre comorbidità”.

Con oltre 50 milioni di persone colpite nel mondo, l'Epilessia è una delle malattie neurologiche più diffuse, per questo l'Organizzazione Mondiale della Sanità ha riconosciuto l'Epilessia come una malattia sociale. Si stima che nei Paesi industrializzati interessi circa 1 persona su 100: in **Italia** soffrono di Epilessia circa **600.000** persone, ben **6 milioni** in **Europa**. Nei Paesi a reddito elevato, l'**incidenza dell'Epilessia** presenta due picchi, rispettivamente nel primo anno di vita e dopo i 75 anni. Nel 2022 l'OMS ha ratificato il **Piano d'Azione Globale Intersettoriale per l'Epilessia e gli altri Disturbi Neurologici 2022 - 2031** (Intersectorial Global Action Plan for Epilepsy and other Neurological Disorders, **IGAP**), il primo piano d'azione globale sulla gestione dell'epilessia, che detta fondamentali obiettivi per gli Stati Membri nei prossimi dieci anni. Gli scopi principali dell'IGAP sono: ottenere l'assistenza sanitaria universale con la fornitura di medicinali essenziali e tecnologie di base necessarie per la loro gestione; l'aggiornamento delle politiche nazionali esistenti riguardo l'Epilessia e gli altri disturbi neurologici, con idonee campagne di sensibilizzazione e programmi di advocacy; la realizzazione di programmi intersettoriali destinati alla promozione della salute del cervello e alla prevenzione dei disturbi neurologici; lo sviluppo di un'adeguata legislazione al fine di promuovere la lotta allo stigma e proteggere i diritti umani delle Persone con Epilessia.

Stampa     

 **ATTUALITÀ** **MALATTIE RARE** **MEDICINA** **RICERCA** **SALUTE**
SANITÀ **SLIDE**

« **PRECEDENTE** **SUCCESSIVO** »
 L'Orchestra Accademia di Santa Sofia in concerto con il violinista Riccardo Zamuner
 Save the Children, torna il 30 e 31 maggio a Roma IMPOSSIBILE 2024, un grande spazio di confronto sui diritti delle bambine, dei bambini e degli adolescenti

ARTICOLI CORRELATI

 **Droga, Radicali Italiani: nel 2019 inutilizzati milioni di euro del Fondo Antidroga**

 **GOVERNO: LAURO (UNIMPRESA), DIRETTORIO POLITICO O SI TORNI A VOTARE**

 **PIAZZA ERMATA**
RESTIAMO LIBERI
FERMATO IL DDL ZAN. UNA BATTAGLIA DI CIVILTÀ VINTA!

LINK: <https://www.clicmedicina.it/epilessie-rare-lice-40percento-diagnosi-genetica-gestione-complessa/>

mercoledì 28 Febbraio 2024 Home La Nostra Politica Lavora con Noi Privacy & Cookie Policy Statistiche Visitatori



Questo spazio pubblicitario è libero
PRENOTALO!!!



ARTICOLI VIDEO LE RISPOSTE DELLO SPECIALISTA SCRIVI ALLO SPECIALISTA CHI SIAMO CONTATTI

ARCHIVIO OLD CLIC



Home > Notizie > Epilessie rare. "Il 40% ha una diagnosi genetica e una gestione complessa"

Dietologia Epidemiologia Farmacologia Genetica In Evidenza Malattie Rare Neonatologia
Neurologia Notizie Pediatria Psichiatria Tutti gli articoli

Epilessie rare. "Il 40% ha una diagnosi genetica e una gestione complessa"

Da **Redazione clicMedicina** - 28 Febbraio 2024



Quasi 5 persone su 10mila nella popolazione generale sono affette da epilessie associate a malattie rare. Si tratta di epilessie la cui gestione è complessa: prognosi, controllo delle crisi e sviluppo neuropsichico possono essere gravemente compromessi. Un gruppo eterogeneo di condizioni neurologiche, il cui esordio è spesso precoce: i sintomi più frequenti sono una epilessia con crisi epilettiche farmaco-resistenti, disturbi del

movimento, disabilità intellettiva, disturbo del comportamento, nonché dello spettro autistico. In generale, circa il 40% delle epilessie rare oggi ha una diagnosi genetica, ma ancora oggi una quota elevata può rimanere senza una diagnosi eziologica. Se l'esordio avviene in età pediatrica, nei primi 6 mesi di vita in particolare, è possibile identificare una variante genetica fino al 60% dei casi. "Nonostante i progressi degli strumenti diagnostici, l'eziologia sottostante può rimanere sconosciuta in una parte significativa di soggetti portatori di sindromi specifiche", dichiara Laura Tassi, presidente della Lega Italiana Contro l'Epilessia LICE, neurologo presso la Chirurgia dell'Epilessia e del Parkinson del Niguarda, Milano. "Le cause delle epilessie rare possono anche non essere genetiche ma strutturali, tossico-metaboliche, infettive o disimmuni. Esistono diverse categorie di epilessie e sindromi epilettiche, distinguibili in base alle caratteristiche cliniche, all'elettroencefalogramma, all'eziologia e alle comorbidità. Tra queste, le più rare e complesse sono le encefalopatie epilettiche e dello sviluppo che rappresentano l'estremità più grave dello spettro."

L'epilessia non è quindi una *singola* malattia. Con un'attenta osservazione e descrizione delle manifestazioni cliniche, combinata a un utilizzo ottimale degli strumenti diagnostici quali video-elettroencefalografia, neuro-diagnostica avanzata, analisi metaboliche e indagini genetiche, è possibile diagnosticare un numero crescente di epilessie e sindromi epilettiche. Le epilessie rare, per la complessità della gestione, richiedono un approccio personalizzato sul singolo paziente e un team multidisciplinare che si occupi di tutti aspetti diagnostici e terapeutici. "Nei casi di epilessie rare e complesse, come quelle resistenti al trattamento farmacologico, l'approccio deve essere necessariamente personalizzato e multidisciplinare, con il

Ultimi Articoli



Benessere sessuale, De Rose: "Prevenzione per i maschi addio. Visite solo quando si ha..."

Stefania Bortolotti - 28 Febbraio 2024

Nell'era in cui il benessere a 360° diventa una priorità sempre più centrale nella vita di ognuno, è essenziale affrontare apertamente e responsabilmente anche...



Epilessie rare. "Il 40% ha una diagnosi genetica e una gestione complessa"

Redazione clicMedicina - 28 Febbraio 2024

Quasi 5 persone su 10mila nella popolazione generale sono affette da epilessie associate a malattie rare. Si tratta di epilessie la cui gestione è...



Virus respiratorio sinciziale, lettera aperta della SIN: "Alcune Regioni limitano l'uso di nirsevimab nella..."

Redazione clicMedicina - 27 Febbraio 2024

Il virus respiratorio sinciziale (RSV) causa un'infezione delle vie respiratorie in più del 60% dei bambini nel 1° anno di vita, e in quasi...



Benevento. Baldini (Enpapi): "Infermieri figure preziose anche in"

coinvolgimento oltre al neurologo ed all'Epilettologo, anche di altri Specialisti come lo Psicologo, il Logopedista, il Neuroradiologo, il Fisiatra e altre figure professionali che più recentemente fanno parte del nostro team come gli Ingegneri biomedici", afferma Nicola Specchio, responsabile del Gruppo di Studio in Malattie Rare di LICE e Direttore Unità Operativa di Neurologia dell'Epilessia e Disturbi del Movimento, Ospedale Bambino Gesù, Roma. "L'obiettivo è quello di gestire non solo le crisi epilettiche, ma anche i disturbi del neurosviluppo associati e, di conseguenza, migliorare la gestione del paziente e della famiglia ed offrire una migliore qualità di vita."

L'esordio delle epilessie rare avviene prevalentemente in età pediatrica e prescolare e, con il raggiungimento dell'età adulta, si può osservare una evoluzione dei sintomi, per esempio le crisi possono ridursi in numero o in intensità e i disturbi neurologici e psichiatrici associati possono invece diventare prevalenti sul quadro clinico. "Per questi motivi è fondamentale una transizione efficace nel passaggio dal bambino all'adulto", dichiara Angela La Neve, responsabile del Gruppo di Studio in Malattie Rare di LICE e Responsabile del Centro per la Diagnosi e Cura delle Epilessie, UOC di Neurofisiopatologia, Policlinico di Bari. "Per rispondere al meglio ai bisogni delle persone con epilessia e dei loro familiari, infatti, è molto importante una strettissima collaborazione fra il Neuropsichiatra Infantile e il Neurologo. Inoltre, le epilessie rare non sono caratterizzate esclusivamente dalla presenza di crisi epilettiche, ma da sintomi di un quadro molto più complesso, che comprende un ritardo cognitivo, disturbi psichiatrici, neurologici, disturbo della deambulazione e che coinvolgono altri organi (cuore, polmoni, reni, sistema scheletrico): tale complesso quadro clinico richiederebbe la collaborazione di molteplici figure professionali. È necessario, pertanto, un impegno globale affinché si stabiliscano dei percorsi predefiniti per rispondere alle richieste e ai bisogni, ancora attualmente insoddisfatti delle persone portatrici di epilessie rare e complesse."

Il percorso di diagnosi e cura delle epilessie rare è studiato, quindi, per identificare le cause delle epilessie e, sulla base di queste, per definirne il trattamento più adeguato: dai regimi dietetici come la dieta chetogenica, ai farmaci innovativi con l'indicazione specifica per alcune epilessie rare, fino alla chirurgia. Le epilessie rare sono frequentemente resistenti alle terapie anticrisi: si definiscono epilessie farmaco-resistenti, ovvero condizioni in cui il soggetto continua ad avere crisi pur avendo provato almeno 2 farmaci specifici per quel tipo di epilessia, che siano stati ben tollerati, e somministrati alla massima dose possibile e per un adeguato periodo di tempo, in monoterapia o in associazione con altri farmaci. La farmaco-resistenza è una condizione che non è comunque né definitiva né irreversibile. "La nostra principale raccomandazione come LICE alle persone con epilessia il cui trattamento risulti difficoltoso è di rivolgersi *sempre* ai Centri specializzati per una corretta valutazione clinica", dichiara Oriano Mecarelli, past president LICE. "La diagnosi delle epilessie nelle forme rare e complesse è spesso tardiva, proprio a causa della eterogeneità e differente eziologia. Una diagnosi precoce è fondamentale per la scelta dei trattamenti più appropriati sia farmacologici o chirurgici. Non sempre, infatti, esistono opzioni terapeutiche e in generale quelle approvate per le epilessie rare sono poche. Senza dimenticare che questo è solo un aspetto della malattia e anche nel caso di un controllo delle crisi, chi ne soffre presenta spesso altre comorbidità."

Con oltre 50milioni di persone colpite nel mondo, l'epilessia è una delle malattie neurologiche più diffuse, per questo l'Oms ha riconosciuto l'epilessia come una malattia sociale. Si stima che nei Paesi industrializzati interessi circa 1 persona su 100: in Italia soffrono di Epilessia circa 600mila persone, 6milioni in Europa. Nei Paesi a reddito elevato, l'incidenza dell'epilessia presenta 2 picchi, rispettivamente nel 1° anno di vita e dopo i 75 anni. Nel 2022 l'Oms ha ratificato il *Piano d'Azione Globale Intersectoriale per l'Epilessia e gli altri Disturbi Neurologici 2022-2031 (Intersectorial*

autoambulanze"

Redazione clicMedicina - 27 Febbraio 2024

"La decisione della Asl di Benevento di 'demedicalizzare' le autoambulanze sul territorio sta creando inutili allarmismi. La sistematica carenza di Medici è preoccupante e..."



Giornata Mondiale dell'Obesità 2024. Il 04 marzo, consulti gratuiti all'IRCCS MultiMedica di Sesto San...

Redazione clicMedicina - 27 Febbraio 2024

L'obesità è una delle grandi emergenze sanitarie del momento. Ormai, oltre il 10% degli italiani adulti convive con l'obesità, e quasi 1/3 è affetto..."

Carica altro ▾

Global Action Plan for Epilepsy and other Neurological Disorders, IGAP, il primo piano d'azione globale sulla gestione dell'epilessia, che detta fondamentali obiettivi per gli Stati Membri nei prossimi 10 anni. Gli scopi principali dell'IGAP sono: ottenere l'assistenza sanitaria universale con la fornitura di medicinali essenziali e tecnologie di base necessarie per la loro gestione; l'aggiornamento delle politiche nazionali esistenti riguardo l'epilessia e gli altri disturbi neurologici, con idonee campagne di sensibilizzazione e programmi di *advocacy*; la realizzazione di programmi intersettoriali destinati alla promozione della salute del cervello e alla prevenzione dei disturbi neurologici; lo sviluppo di un'ideale legislazione al fine di promuovere la lotta allo stigma e proteggere i diritti umani delle persone con epilessia.

- TAGS** angela la neve assistenza autismo bambini comportamento
crisi epilettiche deambulazione deficit cognitivo diagnosi precoce dieta
dieta chetogenica eec elettroencefalogramma epilessia epilettologo
farmaco-resistenza fisiatra infezione laura tassi logopedista malattie rare
metabolismo movimento neonati neuropsichiatra infantile neuroradiologo
neurosviluppo nicola specchio oriano mecarelli psicologo qualità di vita scuola
sostanze tossiche

Articolo precedente

Virus respiratorio sinciziale, lettera aperta della SIN: "Alcune Regioni limitano l'uso di *nirsevimab* nella prevenzione della malattia"

Prossimo articolo

Benessere sessuale, De Rose: "Prevenzione per i maschi addio. Visite solo quando si ha un problema medico. Necessaria educazione sessuale, anche per ridurre femminicidi"



Redazione clicMedicina

<https://www.clicmedicina.it/contatti/>

Articoli correlati

Di più dello stesso autore



Notizie

Benessere sessuale, De Rose: "Prevenzione per i maschi addio. Visite solo quando si ha un problema medico. Necessaria educazione sessuale, anche per ridurre femminicidi"



Notizie

Virus respiratorio sinciziale, lettera aperta della SIN: "Alcune Regioni limitano l'uso di *nirsevimab* nella prevenzione della malattia"



Notizie

Benevento. Baldini (Enpapi): "Infermieri figure preziose anche in autoambulanze"

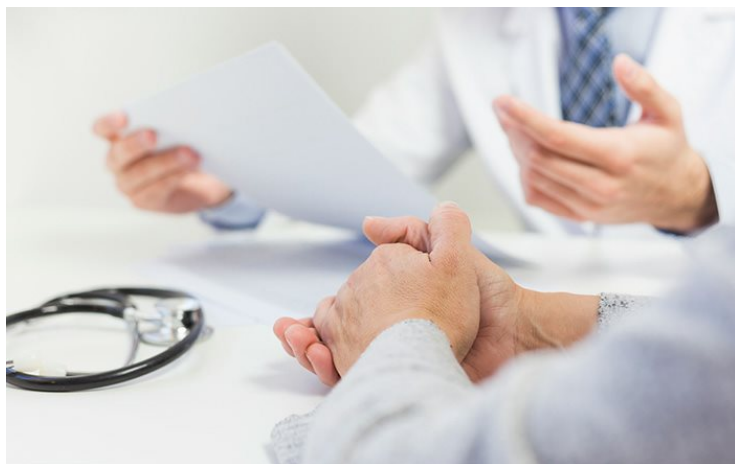


LINK: <https://panoramadellasanita.it/site/epilessie-rare-il-40-ha-una-diagnosi-genetica/>

PS PANORAMA DELLA SANITÀ

INFORMAZIONE & ANALISI DEI SISTEMI DI WELFARE

GOVERNO/PARLAMENTO PROFESSIONI TECNOLOGIE FARMACI STUDI/RICERCA TERRITORIO EDITORIALI GUEST ▾ SHOP LOGIN



Epilessie rare, il 40% ha una diagnosi genetica

Feb 28, 2024 - News
La Lega Italiana Contro l'Epilessia, Lice: "La diagnosi precoce è fondamentale". Quasi 5 persone ogni 10 mila nella popolazione generale soffrono di Epilessie associate a malattie rare

Quasi cinque persone su diecimila nella popolazione generale sono affette da Epilessie associate a malattie rare. Si tratta di Epilessie la cui gestione è complessa: la prognosi, il controllo delle crisi e lo sviluppo neuropsichico possono essere gravemente compromessi. Si tratta di un gruppo eterogeneo di condizioni neurologiche, il cui esordio è spesso precoce: i sintomi più frequenti sono una Epilessia con crisi epilettiche farmaco-resistenti, disturbi del movimento, disabilità intellettiva, disturbo del comportamento, nonché dello spettro autistico. In generale, circa il 40% delle Epilessie rare oggi ha una diagnosi genetica, ma ancora oggi una quota elevata può rimanere senza una diagnosi eziologica. Se l'esordio avviene in età pediatrica, nei primi 6 mesi di vita in particolare, è possibile identificare una variante genetica fino al 60% dei casi.

"Nonostante i progressi degli strumenti diagnostici – spiega Laura Tassi, Presidente Lice, neurologo presso la Chirurgia dell'Epilessia e del Parkinson del Niguarda, Milano – l'eziologia sottostante può rimanere sconosciuta in una parte significativa di soggetti portatori di sindromi specifiche. Le cause delle Epilessie rare possono anche non essere genetiche ma strutturali, tossico-metaboliche, infettive o disimmuni. Esistono diverse categorie di Epilessie e sindromi epilettiche, distinguibili in base alle caratteristiche cliniche, all'elettroencefalogramma, all'eziologia e alle comorbidity. Tra queste, le più rare e complesse sono le encefalopatie epilettiche e dello sviluppo che rappresentano l'estremità più grave dello spettro".

L'Epilessia, quindi, non è "una singola malattia", meglio parlare di "Epilessie": con un'attenta osservazione e descrizione delle manifestazioni cliniche, combinata ad un utilizzo ottimale

Cerca



VOCI



Baldini (Enpapi): Infermieri figure preziose anche in autoambulanze



Caregiver, Binetti: L'iter della Legge proceda spedito. Norma urgente e necessaria



Dagli Assistenti sociali le proposte per riformare la professione



Violenza contro i medici, le richieste dell'Ordine di Catania



La sanità che fa male alla salute



ENTERPRISE
Aziende&Persone



Rafforzato l'impegno per cambiare il futuro dell'obesità



Dal Veneto prende il via un nuovo approccio di cura della lombalgia



Al via "Onehealth: i tanti volti della sostenibilità", una nuova iniziativa di educazione civica digitale



OTTOVOLANTE



degli strumenti diagnostici quali video-elettroencefalografia, neuro-diagnostica avanzata, analisi metaboliche e indagini genetiche, è possibile diagnosticare un numero crescente di Epilessie e sindromi epilettiche. Le Epilessie rare, per la complessità della gestione, richiedono un approccio personalizzato sul singolo paziente e un team multidisciplinare che si occupi di tutti aspetti diagnostici e terapeutici.

*“Nei casi di Epilessie rare e complesse, come quelle resistenti al trattamento farmacologico – precisa **Nicola Specchio, Responsabile del Gruppo di Studio in Malattie Rare di Lice e Direttore Unità Operativa di Neurologia dell’Epilessia e Disturbi del movimento, Ospedale Bambino Gesù, Roma** – l’approccio deve essere necessariamente personalizzato e multidisciplinare, con il coinvolgimento oltre al neurologo ed all’epilettologo, anche di altri specialisti come lo psicologo, il logopedista, il neuroradiologo, il fisiatra e altre figure professionali che più recentemente fanno parte del nostro team come gli ingegneri biomedici. L’obiettivo è quello di gestire non solo le crisi epilettiche, ma anche i disturbi del neurosviluppo associati e, di conseguenza, migliorare la gestione del paziente e della famiglia ed offrire una migliore qualità di vita”.*

L’esordio delle Epilessie rare avviene prevalentemente in età pediatrica e prescolare e, con il raggiungimento dell’età adulta, si può osservare una evoluzione dei sintomi, per esempio le crisi possono ridursi in numero o in intensità e i disturbi neurologici e psichiatrici associati possono invece diventare prevalenti sul quadro clinico. *“Per questi motivi – sottolinea **Angela La Neve, Responsabile del Gruppo di Studio in Malattie Rare di Lice e Responsabile del Centro per la diagnosi e cura delle Epilessie, Uoc di Neurofisiopatologia, Policlinico di Bari** – è fondamentale una transizione efficace nel passaggio dal bambino all’adulto. Per rispondere al meglio ai bisogni delle persone con Epilessia e dei loro familiari, infatti, è molto importante una strettissima collaborazione fra il neuropsichiatra infantile e il neurologo. Inoltre, le Epilessie rare non sono caratterizzate esclusivamente dalla presenza di crisi epilettiche, ma da sintomi di un quadro molto più complesso, che comprende un ritardo cognitivo, disturbi psichiatrici, neurologici, disturbo della deambulazione e che coinvolgono altri organi (cuore, polmoni reni, sistema scheletrici): tale complesso quadro clinico richiederebbe la collaborazione di molteplici figure professionali. È necessario, pertanto, un impegno globale affinché si stabiliscano dei percorsi predefiniti per rispondere alle richieste e ai bisogni, ancora attualmente insoddisfatti delle persone portatrici di Epilessie rare e complesse”.*

Il percorso di diagnosi e cura delle Epilessie rare è studiato, quindi, per identificare le cause delle Epilessie e, sulla base di queste, per definirne il trattamento più adeguato: dai regimi dietetici come la dieta chetogenica, ai farmaci innovativi con l’indicazione specifica per alcune Epilessie rare, fino alla chirurgia. Le Epilessie rare sono frequentemente resistenti alle terapie anticrisi: si definiscono Epilessie farmacoresistenti, ovvero condizioni in cui il soggetto continua ad avere crisi pur avendo provato almeno due farmaci specifici per quel tipo di Epilessia, che siano stati ben tollerati, e somministrati alla massima dose possibile e per un adeguato periodo di tempo, in monoterapia o in associazione con altri farmaci. La farmacoresistenza è una condizione che non è comunque né definitiva né irreversibile.

*“La nostra principale raccomandazione come Lice alle Persone con Epilessia il cui trattamento risulti difficoltoso – conclude **Oriano Mecarelli, Past President Lice** – è di rivolgersi SEMPRE ai centri specializzati per una corretta valutazione clinica. La diagnosi delle Epilessie nelle forme rare e complesse è spesso tardiva, proprio a causa della eterogeneità e differente eziologia. Una diagnosi*



Cambio Presidenza dell’Associazione scientifica per la sanità digitale, Assd



Aiop Emilia-Romagna: Cesare Salvi è il nuovo Presidente Regionale



Ivan Pantalone nominato nuovo vicepresidente di Fifo Sanità



Aifa: Giorgio Palù si è dimesso dalla presidenza



NEWS

Pnrr, Rafforzato il ruolo di Agenas sul Fascicolo Sanitario Elettronico

Veneto: Zaia nomina i Dg della sanità

Forte associazione tra inquinamento atmosferico e problemi di salute respiratoria nei bambini



SAVE THE DATE

Congressi&Convegni

precoce è fondamentale per la scelta dei trattamenti più appropriati sia farmacologici o chirurgici. Non sempre, infatti, esistono opzioni terapeutiche e in generale quelle approvate per le Epilessie rare sono poche. Senza dimenticare che questo è solo un aspetto della malattia e anche nel caso di un controllo delle crisi, chi ne soffre presenta spesso altre comorbidità”.

TERRITORIO



Pnrr, Rafforzato il ruolo di Agenas sul Fascicolo Sanitario Elettronico

Il Consiglio dei Ministri ha approvato un decreto legge per accelerare la realizzazione del Piano nazionale di ripresa e resilienza



Veneto: Zaia nomina i Dg della sanità

Il presidente della Regione: “confermo un magic team di grande qualità. In carica altri due anni, fino ai primi di marzo 2026



Forte associazione tra inquinamento atmosferico e problemi di salute respiratoria nei bambini

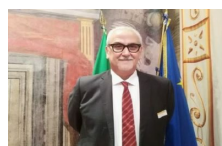
I pediatri della Sip spiegano come proteggere i bambini dall'aria inquinata nelle città italiane



Ictus: in Africa mortalità 5 volte superiore rispetto all'Italia

Isa-Aii avvia un progetto di cooperazione internazionale nella Repubblica Democratica del Congo. L'iniziativa risponde agli obiettivi di Sviluppo Sostenibile delle Nazioni Unite da raggiungere entro il 2030

E ANCORA



Malattie rare in età pediatrica, oltre il 40% coinvolge il sistema nervoso

I neuropsichiatri infantili in prima linea nella presa in carico e nel trattamento delle sindromi rare con disabilità complesse. In Italia, i malati rari sono circa 2 milioni e nel 70% dei casi si tratta di soggetti in età pediatrica



Alla ricerca di nuove soluzioni

Il Pnrr ha stanziato 620 milioni di euro per migliorare la cybersicurezza della Pubblica amministrazione (Pa) nel nostro Paese. Stato dell'arte e considerazioni

Ictus e infarti sono fino a 3 volte più probabili a seguito di una catastrofe

Le persone colpite da emergenze umanitarie corrono un rischio maggiore di malattie non trasmissibili. Nel 2023, l'Oms ha risposto a 65 emergenze sanitarie in tutto il mondo, rispetto alle 40 di dieci anni prima. Il Rapporto dell'Oms



“Offriamo ai bambini italiani le stesse opportunità di salute”

La richiesta della Società Italiana di Neonatologia in una lettera alle istituzioni sull'uso del Nirsevimab nella prevenzione universale delle malattie da Virus Respiratorio Sinciziale

Fisioterapisti, no a scorciatoie nella formazione

La Fnofi si schiera contro le scorciatoie o percorsi poco chiari nella formazione universitaria dei fisioterapisti e annuncia che gli Ordini vigileranno a tutela della salute dei cittadini



49,8% è la quota di persone che attende oltre 20 minuti alla Asl

Un rapporto Istat mostra intense disparità territoriale nell'accesso alla Asl e nei tempi di attesa

PUBBLICITÀ

REDAZIONE



PANORAMA DELLA SANITÀ – QUOTIDIANO ON-LINE D'INFORMAZIONE&ANALISI DEI SISTEMI DI WELFARE – Reg. del Tribunale di Roma n. 429/88 del 23 luglio 1988 – Direttore responsabile: Sandro Franco – Direttore editoriale: Mariapia Garavaglia – KOS Comunicazione e Servizi Srl – Via Massimo Bontempelli, 10 – 00144 Roma



Link: <https://www.rainews.it/tgr/lazio/notiziari/video/2024/03/Buongiorno-Regione-Lazio-del-26032024-e1dd1509-8c81-4f73-b82d-06e1721cd3d0.html>

dal min 22.06 al 22.26

26 marzo 2024 ed. ore 7,30

In occasione della **inaugurazione della prima panchina viola** dedicata all'Epilessia a Roma, presso il Compensorio di Santa Maria della Pietà, nel corso della Campagna LICE 2024 "Metti in panchina l'Epilessia", **Buongiorno Regione** ha dedicato uno spazio alla notizia.

LINK: <https://www.rainews.it/tgr/lazio/articoli/2024/03/unaltra-panchina-viola-a-roma-per-continuare-a-parlare-di-epilessia-9f92acfd-3208-48b0-89b...>



Roma Frosinone Latina | F



continuare a parlare di epilessia

Nel complesso di Santa Maria della Pietà un'altra iniziativa per "mettere in panchina" questa patologia e aumentare la consapevolezza

🕒 26/03/2024

La panchina viola che si inaugura oggi

L'appuntamento è al Santa Maria della Pietà alle 11.30. Nel comprensorio che ospitò il manicomio di Roma si inaugura la decima panchina viola. Ci saranno rappresentanti delle istituzioni cittadine insieme ai dirigenti della Asl Roma 1 che affrontano quotidianamente l'epilessia e lo stigma sociale che la circonda.

La panchina viola - con lo slogan "metti in panchina l'epilessia", è uno strumento per promuovere la consapevolezza delle persone, aumentare la conoscenza e per combattere i pregiudizi che circondano questa patologia, una malattia neurologica che tocca circa 1 persona su 100, circa 600 mila nel nostro Paese.

Il "Purple Day" è una campagna internazionale che mira ad aumentare la conoscenza dell'epilessia nel mondo. Il 26 marzo le persone sono invitate da indossare qualcosa di viola e ad ospitare iniziative che abbiano il viola come colore.

Il primo Purple Day si è venuto in Canada il 26 marzo del 2008

Tag epilessia Roma

Tematiche

Roma
Frosinone
Latina
Rieti
Viterbo

LINK: <https://www.pharmastar.it/news/altre-news/metti-in-panchina-lepilessia-inaugurata-a-roma-la-panchina-viola-della-campagna-lice-43790>

"Metti in panchina l'epilessia", inaugurata a Roma la panchina viola della campagna LICE

Martedì 26 Marzo 2024 Redazione

1
CONDIVISIONI

f Condividi

🐦 Tweet

in Condividi

Oggi è il Purple Day, la Giornata del colore viola, una ricorrenza celebrata in tutto il mondo il 26 marzo di ogni anno per aumentare la consapevolezza sull'epilessia. Fondata nel 2008 da Cassidy Megan, una ragazza canadese con epilessia, con l'obiettivo di trovare altre persone nel mondo che come lei soffrono di epilessia, per condividere le difficoltà che si affrontano tutti i giorni, incoraggiandole a non avere paura e combattere insieme lo stigma sociale.



Oggi è il Purple Day, la Giornata del colore viola, una ricorrenza celebrata in tutto il mondo il 26 marzo di ogni anno per aumentare la consapevolezza **sull'epilessia**.

Fondata nel 2008 da **Cassidy Megan**, una ragazza canadese con epilessia, con l'obiettivo di trovare altre persone nel mondo che come lei soffrono di epilessia, per condividere le difficoltà

che si affrontano tutti i giorni, incoraggiandole a non avere paura e combattere insieme lo stigma sociale.

Influencer ormai riconosciuta a livello mondiale, Cassidy Megan nel 2023 è stata eletta Ambassador for Epilepsy dalla Lega Internazionale Contro l'Epilessia, ILAE.

In occasione del Purple Day, la **LICE**, Lega Italiana Contro l'Epilessia, nel corso della Campagna 2024 **“Mettili in panchina l'Epilessia”**, ha inaugurato oggi la 10° panchina viola, questa volta nella città di Roma, presso il Comprensorio Santa Maria della Pietà, alla presenza di rappresentanti istituzionali tra cui **Stefania Portaro**, Assessora Urbanistica, Lavori Pubblici, Rigenerazione urbana e Periferie del Municipio Roma XIV Monte Mario; **Valerio Barletta**, Capo Staff Assessorato all'Agricoltura, Ambiente e Ciclo dei Rifiuti; **Simone Conte**, Assessore Municipio XIV, Politiche Sociali, Politiche Abitative e Rapporti con Ater; **Claudio Consoli**, ASL Roma1, Direttore ff del Distretto 14 - Direttore UOC Percorsi per la Cronicità, Disabilità Adulti e non Autosufficienza, **Maria Concetta Altavista**, ASL Roma1, Direttore UOC Neurologia - Dipartimento delle Specialità Mediche, e altri esponenti delle Istituzioni locali e giornalisti.

“Siamo oggi riuniti – ha dichiarato **Laura Tassi**, Presidente LICE, neurologo presso la Chirurgia dell'Epilessia e del Parkinson del Niguarda, Milano – in occasione dell'inaugurazione di una nuova panchina viola dedicata a tutte le Persone con Epilessia, per ricordare che bisogna avere coraggio, nonostante la malattia, e scardinare i tabù che gravano sulla percezione di chi ne soffre e per sensibilizzare la popolazione su questa patologia, che si cela tra vergogna e le tante difficoltà di tutti i giorni. Ringraziamo il Comune di Roma e il Comprensorio Santa Maria della Pietà per averci concesso quest'ottima opportunità. Ogni nuova panchina è un nuovo obiettivo raggiunto”.

Tra le prossime inaugurazioni di panchine viola previste a Roma ci sarà, la TRIPLEBENCH presso il Campus Bio-Medico, progettata ad hoc dal designer statunitense Christopher Edward Bangle, grazie alla collaborazione di LICE e Fondazione LICE con la Fondazione Big Bench Community Project, e poi ancora altre panchine presso il Policlinico Umberto I, sulla Pista Ciclabile a Santa Maria della Pietà e nel parco di Monte Ciocchi.

“Davvero una grande emozione – sottolinea **Oriano Mecarelli**, Past President LICE – poter partecipare anche nella città di Roma alla collocazione di una panchina viola dedicata all'Epilessia e per questo ringraziamo ancora una volta la Big Bench Community Project che ci ha affiancato quest'anno nella nostra Campagna di sensibilizzazione 2024. Sulle nostre panchine sarà bello sedersi per favorire l'inclusione delle Persone con Epilessia e lo slogan “Mettili in panchina l'Epilessia” ha anche un particolare significato metaforico: facciamo in modo di riuscire a sconfiggere l'Epilessia e lo stigma che comporta”.

Tra le innumerevoli campagne LICE, si registra il successo anche di “Epilessia al cinema: racconti di storie reali. Incontri con le scuole”, ancora in corso per il 2024, e matinée al cinema

che hanno visto il coinvolgimento di oltre mille studenti liceali in dieci città d'Italia, Cagliari, Napoli, Modena, Catania, Taranto, Torino, Firenze, Roma e Milano, ognuna sede di un Coordinatore LICE, realizzata in collaborazione con ANEC, Associazione Nazionale Esercenti Cinema. L'ultima tappa è prevista a Udine il prossimo 8 aprile.

Perché le panchine

Le panchine, spesso considerati elementi marginali nell'arredo urbano, svolgono un ruolo cruciale nella nostra vita quotidiana. Non sono semplicemente luoghi di riposo ma spazi che favoriscono l'incontro, la riflessione e la socializzazione. Le panchine offrono un'opportunità per contemplare il mondo circostante, per scambiare pensieri con amici o sconosciuti, creando connessioni umane in un mondo sempre più frenetico. Inoltre, funge da testimonianza del silenziosi di storie personali, assistendo a incontri romantici, momenti di tristezza e di gioia. L'importanza delle panchine si estende oltre la loro funzione, solo apparentemente banale, contribuendo a plasmare la tessitura sociale delle comunità e a conferire un senso di appartenenza agli spazi pubblici.

Il colore viola

Il colore viola è associato alla consapevolezza dell'epilessia attraverso campagne di sensibilizzazione. Questo colore è stato scelto per rappresentare solidarietà e supporto alle persone affette da racconto patologia, contribuendo a diffondere informazioni e sconfi ggere insieme lo stigma e la paura del "diverso". Perché siamo tutti unici con le nostre peculiarità. Unire i due concetti è stato facile, si sono incontrati su una panchina.



Tags:

panchina viola

epilessia

lice

cassidy megan

roma

LINK: <https://www.meridiananotizie.it/2024/03/primo-piano/la-lega-italiana-contro-lepilessia-inaugura-a-roma-la-10-panchina-viola/>

NEWS Roma, si apre voragine al Quadraro: 2 auto inghiottite [f](#) [X](#) [@](#) [v](#) [t](#) [in](#)



VMT COMUNICAZIONE S.R.L.S
Via Cesare Pavese 267, Roma Tel. +39 3331255908

- CRONACA ▾
- ITALIA
- MONDO
- ECONOMIA
- POLITICA ▾
- SANITÀ ▾
- SPORT ▾
- SPETTACOLO ▾
- TERRITORIO ▾



[Home](#) » [La Lega Italiana Contro l'Epilessia Inaugura a Roma la 10° Panchina Viola](#)

La Lega Italiana Contro l'Epilessia Inaugura a Roma la 10° Panchina Viola



BY FABRIZIO GEROLLA—26 MARZO 2024 [NESSUN COMMENTO](#), [11 8 VIEWS](#)



Oggi è il **Purple Day**, la **Giornata del colore viola**, una ricorrenza celebrata in tutto il mondo il 26 marzo di ogni anno per aumentare la consapevolezza sull'Epilessia. Fondata nel 2008 da **Cassidy Megan**, una ragazza canadese con Epilessia, con l'obiettivo di trovare altre persone nel mondo che come lei **soffrono di Epilessia**, per condividere le difficoltà che si affrontano tutti i giorni, incoraggiandole a non avere paura e combattere insieme lo stigma sociale. Influencer ormai riconosciuta a livello mondiale, Cassidy Megan nel 2023 è stata eletta **Ambassador for Epilepsy dalla Lega Internazionale Contro l'Epilessia, ILAE**.

In occasione del Purple Day, la LICE, Lega Italiana Contro l'Epilessia, nel corso della Campagna 2024 **"Metti in panchina l'Epilessia"**, ha inaugurato oggi la 10° panchina viola, questa volta nella città di Roma, presso il **Comprensorio Santa Maria della Pietà**, alla presenza di rappresentanti istituzionali tra cui **Marco Della Porta**, *Presidente Municipio Roma XIV*, **Stefania Portaro**, *Assessora*

Urbanistica, Lavori Pubblici, Rigenerazione urbana e Periferie del Municipio Roma XIV Monte Mario; Sarah Di Paolo, Assessorato all'Agricoltura, Ambiente e Ciclo dei rifiuti; Marta Piccioli, Consigliera Sezione LICE Lazio e altri esponenti delle Istituzioni locali e giornalisti.

*“Siamo oggi riuniti – ha dichiarato **Laura Tassi, Presidente LICE, neurologo presso la Chirurgia dell'Epilessia e del Parkinson del Niguarda, Milano** – in occasione dell'inaugurazione di una nuova panchina viola dedicata a tutte le Persone con Epilessia, per ricordare che bisogna avere coraggio, nonostante la malattia, e scardinare i tabù che gravano sulla percezione di chi ne soffre e per sensibilizzare la popolazione su questa patologia, che si cela tra vergogna e le tante difficoltà di tutti i giorni. Ringraziamo il Comune di Roma e il Comprensorio Santa Maria della Pietà per averci concesso quest'ottima opportunità. Ogni nuova panchina è un nuovo obiettivo raggiunto”.*

Tra le **prossime inaugurazioni** di panchine viola previste a **Roma** ci sarà, la **TRIPLEBENCH** presso il Campus Bio-Medico, progettata ad hoc dal *designer* statunitense Christopher Edward Bangle, grazie alla collaborazione di LICE e Fondazione LICE con la **Fondazione Big Bench Community Project**, e poi ancora altre panchine presso il **Policlinico Umberto I, sulla Pista Ciclabile a Santa Maria della Pietà e nel parco di Monte Ciocchi.**

*“Davvero una grande emozione – sottolinea **Oriano Mecarelli, Past President LICE** – poter assistere anche nella città di Roma alla collocazione di una panchina viola dedicata all'Epilessia e per questo ringraziamo ancora una volta la Big Bench Community Project che ci ha affiancato quest'anno nella nostra Campagna di sensibilizzazione 2024. Sulle nostre panchine sarà bello sedersi per favorire l'inclusione delle Persone con Epilessia e il claim “Metti in panchina l'Epilessia” ha anche un particolare significato metaforico: facciamo in modo di riuscire a sconfiggere l'Epilessia e lo stigma che comporta”.*

Tra le innumerevoli **Campagne LICE**, si registra il successo anche di **“Epilessia al cinema: racconti di storie reali. Incontri con le scuole”, ancora in corso per il 2024**, e matinée al cinema che hanno visto il coinvolgimento di **oltre mille studenti liceali** in dieci città d'Italia, **Cagliari, Napoli, Modena, Catania, Taranto, Torino, Firenze, Roma e Milano**, ognuna sede di un Coordinatore LICE, realizzate in collaborazione con ANEC, **Associazione Nazionale Esercenti Cinema**. L'ultima tappa è prevista a **Udine il prossimo 8 aprile.**

La Campagna “Metti in Panchina l'Epilessia”

Perché le panchine

Le panchine, spesso considerate elementi marginali nell'arredo urbano, svolgono un ruolo cruciale nella nostra vita quotidiana. Non sono semplicemente luoghi di riposo ma spazi che favoriscono l'incontro, la riflessione e la socializzazione. Le panchine offrono un'opportunità per contemplare il mondo circostante, per scambiare pensieri con amici o sconosciuti, creando connessioni umane in un mondo sempre più frenetico. Inoltre, fungono da testimoni silenziosi di storie personali, assistendo a incontri romantici, momenti di tristezza e di gioia. L'importanza delle panchine si estende oltre la loro funzione, solo apparentemente banale, contribuendo a plasmare la tessitura sociale delle comunità e a conferire un senso di appartenenza agli spazi pubblici.

Il colore viola

Il colore viola è associato alla consapevolezza dell'Epilessia attraverso campagne di sensibilizzazione. Questo colore è stato scelto per rappresentare solidarietà e supporto alle persone affette da tale patologia, contribuendo a diffondere informazioni e sconfiggere insieme lo stigma e la paura del “diverso”. Perché siamo tutti unici con le nostre peculiarità. Unire i due concetti è stato facile, si sono incontrati su una panchina!

Panchine inaugurate

Oltre alla panchina di oggi a Roma, attualmente le panchine già inaugurate sono 9: quasi tutte sono panchine riqualificate per recuperare il patrimonio urbanistico del territorio.

1. Milano – Ospedale Niguarda
2. Novara – Parco dell'Allea
3. Bari – Lungomare
4. Monticchio Bagni (comune di Rionero in Vulture – PZ)
5. Monticchio Sgarroni (comune di Rionero in Vulture – PZ)
6. Reggio Calabria – Piazza Castello Aragonese
7. Putignano (BA)
8. Alpignano (TO)
9. Uffici UCB Pharma (Milano)

Prossime inaugurazioni

1. Roma – Policlinico Umberto I (panchina nuova della Fondazione Big Bench Community)
2. Roma – Pista Ciclabile – Santa Maria della Pietà
3. **Roma – Campus Bio-Medico – TRIPLEBENCH (Fondazione Big Bench Community)**
4. Roma Monte Ciocchi
5. Udine – Ospedale Santa Maria della Misericordia
6. Grugliasco (TO)
7. Mattinata (FG)
8. Rignano Garganico (FG)
9. Monte Santangelo (FG)
10. Cagliari – centro città
11. Sassari – ospedale Brotzu

*Con oltre 50 milioni di persone colpite nel mondo, l'Epilessia è una delle malattie neurologiche più diffuse, per questo l'Organizzazione Mondiale della Sanità ha riconosciuto l'Epilessia come malattia sociale. Si stima che nei Paesi industrializzati interessi circa 1 persona su 100: in Italia soffrono di Epilessia circa 600.000 persone, ben 6 milioni in Europa. Nei Paesi a reddito elevato, l'incidenza dell'Epilessia presenta due picchi, rispettivamente nei primi anni di vita e dopo i 75 anni. Nel 2022 l'OMS ha ratificato il Piano d'Azione Globale Intersettoriale per l'Epilessia e gli altri Disturbi Neurologici 2022 – 2031 (Intersectorial Global Action Plan for Epilepsy and other Neurological Disorders, **IGAP**), il primo piano d'azione globale sulla gestione dell'epilessia, che detta fondamentali obiettivi per gli Stati Membri nei prossimi dieci anni. Gli scopi principali dell'IGAP sono: ottenere l'assistenza sanitaria universale con la fornitura di medicinali essenziali e tecnologie di base necessarie per la loro gestione; l'aggiornamento delle politiche nazionali esistenti riguardo l'Epilessia e gli altri disturbi neurologici, con idonee campagne di sensibilizzazione e programmi di advocacy; la realizzazione di programmi intersettoriali destinati alla promozione della salute del cervello e alla prevenzione dei disturbi neurologici; lo sviluppo di un'ideale legislazione al fine di promuovere la lotta allo stigma e proteggere i diritti umani delle Persone con Epilessia.*

[Seguiteci sulla nostra pagina Facebook](#)

epilessia

SHARE.

Fabrizio Gerolla

LINK: <https://www.milanofinanza.it/news/metti-in-panchina-l-epilessia-inaugurata-a-roma-dalla-lice-la-10-panchina-viola-202403271051132200>

Home / News / Rapporti & speciali / 'Metti in panchina l'Epilessia': inaugurata a Roma dalla LICE la 10° panchina viola

NATIVE CONTENT

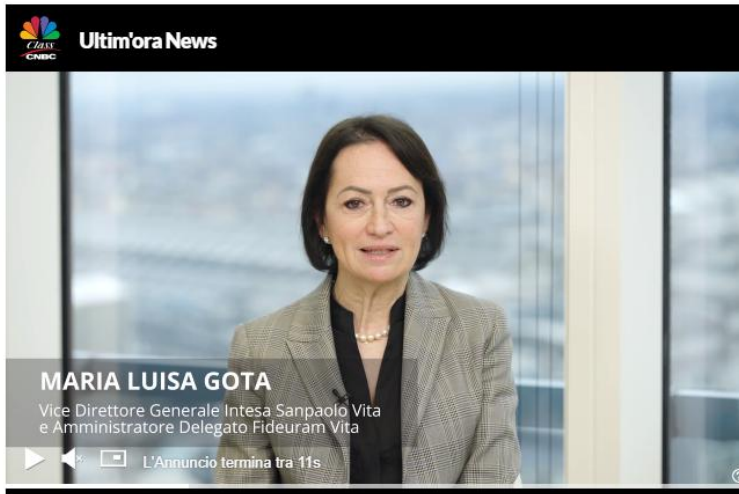
Leggi dopo

'Metti in panchina l'Epilessia': inaugurata a Roma dalla LICE la 10° panchina viola

di Eugenia Sermonti

tempo di lettura 2 min

In occasione del Purple Day, la LICE, Lega Italiana Contro l'Epilessia ha inaugurato la 10° panchina viola, questa volta nella città di Roma, presso il Comprensorio Santa Maria della Pietà, alla presenza di rappresentanti istituzionali



Pubblicità

7000 PROGETTI NEL 2023 PER LA COMPETITIVITÀ DEL MADE IN ITALY NEL MONDO.

Scopri di più su simest.it

simest
pro-ib

Le più lette degli ultimi sette giorni

Record di dividendi, le 50 azioni di Piazza Affari che rendono fino al 12%. E il super titolo da 36%

M&A, Unicredit punta a una fusione: ecco a quale banca dovrà concedere il premio maggiore (40%). Le simulazioni di Barclays

Piazza Affari, arriva il riscatto dello Star? Le 8 azioni preferite di Intesa Sanpaolo e tutti i buy con i target price

Il Consiglio Europeo si prepara alla guerra, gli europei lo sanno?

Piazza Affari, i promossi e i bocciati dopo le trimestrali. Ecco chi può crescere ancora in borsa, e di quanto

Pubblicità



Alla presenza di rappresentanti istituzionali tra cui Marco Della Porta, presidente Municipio Roma XIV, Stefania Portaro, assessora Urbanistica, Lavori Pubblici, Rigenerazione urbana e Periferie del Municipio Roma XIV Monte Mario; Sarah Di Paolo, Assessorato all'Agricoltura, Ambiente e

Ciclo dei rifiuti; Marta Piccioli, consigliera Sezione LICE Lazio e altri esponenti delle Istituzioni locali e giornalisti, Laura Tassi, presidente LICE, neurologo presso la Chirurgia dell'Epilessia e del Parkinson del Niguarda, Milano ha dichiarato: "L'inaugurazione di una nuova panchina viola dedicata a tutte le Persone con Epilessia, ci fa ricordare che bisogna avere coraggio, nonostante la malattia, e scardinare i tabù che gravano sulla percezione di chi ne soffre e sensibilizzare la popolazione su questa patologia, che si cela tra vergogna e le tante difficoltà di tutti i giorni. Ringraziamo il Comune di Roma e il Comprensorio Santa Maria della Pietà per averci concesso quest'ottima opportunità. Ogni nuova panchina è un nuovo obiettivo raggiunto". Tra le prossime inaugurazioni di panchine viola previste a Roma ci sarà, la TRIPLEBENCH presso il Campus Bio-Medico, progettata ad hoc dal designer statunitense Christopher Edward Bangle, grazie alla collaborazione di LICE e Fondazione LICE con la Fondazione Big Bench Community Project, e poi ancora altre panchine presso il Policlinico Umberto I, sulla Pista Ciclabile a Santa Maria della Pietà e nel parco di Monte Ciocchi.



"Davvero una grande emozione - sottolinea Oriano Mecarelli, past president LICE - poter assistere anche nella città di Roma alla collocazione di

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

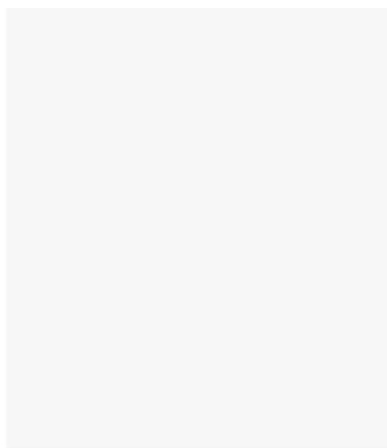


una panchina viola dedicata all'Epilessia e per questo ringraziamo ancora una volta la Big Bench Community Project che ci ha affiancato quest'anno nella

nostra Campagna di sensibilizzazione 2024. Sulle nostre panchine sarà bello sedersi per favorire l'inclusione delle Persone con Epilessia e il claim 'Metti in panchina l'Epilessia' ha anche un particolare significato metaforico: facciamo in modo di riuscire a sconfiggere l'epilessia e lo stigma che comporta". Tra le innumerevoli campagne LICE, si registra il successo anche di 'Epilessia al cinema: racconti di storie reali. Incontri con le scuole', ancora in corso per il 2024, e matinée al cinema che hanno visto il coinvolgimento di oltre mille studenti liceali in dieci città d'Italia, Cagliari, Napoli, Modena, Catania, Taranto, Torino, Firenze, Roma e Milano, ognuna sede di un Coordinatore LICE, realizzate in collaborazione con ANEC, Associazione Nazionale Esercenti Cinema. L'ultima tappa è prevista a Udine il prossimo 8 aprile. Attualmente le panchine già inaugurate sono 9: quasi tutte sono panchine riqualificate per recuperare il patrimonio urbanistico del territorio ed altre 11 sono già previste.

Con oltre 50 milioni di persone colpite nel mondo, l'Epilessia è una delle malattie neurologiche più diffuse, per questo l'Organizzazione Mondiale della Sanità ha riconosciuto l'Epilessia come malattia sociale. Si stima che nei Paesi industrializzati interessi circa 1 persona su 100: in Italia soffrono di Epilessia circa 600.000 persone, ben 6 milioni in Europa. Nei Paesi a reddito elevato, l'incidenza dell'Epilessia presenta due picchi, rispettivamente nei primi anni di vita e dopo i 75 anni. Nel 2022 l'OMS ha ratificato il Piano d'Azione Globale Intersectoriale per l'Epilessia e gli altri Disturbi Neurologici 2022 - 2031 (Intersectorial Global Action Plan for Epilepsy and other Neurological Disorders, IGAP), il primo piano d'azione globale sulla gestione dell'epilessia, che detta fondamentali obiettivi per gli Stati Membri nei prossimi dieci anni. Gli scopi principali dell'IGAP sono: ottenere l'assistenza sanitaria universale con la fornitura di medicinali essenziali e tecnologie di base necessarie per la loro gestione; l'aggiornamento delle politiche nazionali esistenti riguardo l'Epilessia e gli altri disturbi neurologici, con idonee campagne di sensibilizzazione e programmi di advocacy; la realizzazione di programmi intersectoriali destinati alla promozione della salute del cervello e alla prevenzione dei disturbi neurologici; lo sviluppo di un'ideale legislazione al fine di promuovere la lotta allo stigma e proteggere i diritti umani delle persone con epilessia.

Orario di pubblicazione: 27/03/2024 10:49
Ultimo aggiornamento: 27/03/2024 10:53



LifeStyle



Barolo Monfortino, resistono le magnum

Se il Monfortino è un Barolo raro quando è in normale bottiglia da 0,75 litri...



Tumore al polmone, stop alla crescita con Unesbulin

Una ricerca ha dimostrato che Unesbulin riesce a interrompere le interazioni tra le cellule...



A Parigi riapre l'hotel cinque stelle Disney

Per soggiorni da fiaba a un passo dal Parco. Le stanze sono legate ai temi dei film di...



Barolo Monfortino, male anche le junior

Diminuzione del 7,39% per le annate 1996-2015, meglio del -12,7% delle senior. Il millesimo...

LINK: <https://www.romatoday.it/zone/montemario/torvecchia/prima-panchina-viola-roma-sensibilizzazione-epilessia.html>

Giovedì, 28 Marzo 2024

 Nubi sparse con pioggia

 [Accedi](#)

TORREVECCHIA TORREVECCHIA / PIAZZA DI SANTA MARIA DELLA PIETÀ

Inaugurata la prima panchina Viola di Roma di sensibilizzazione sull'epilessia

A Monte Mario è stata installata la struttura per promuovere la conoscenza su questa patologia e per abbattere i pregiudizi sulla malattia

Filippo Giannitrapani

Collaboratore Sport

27 marzo 2024 23:17



Presso il Comprensorio del Santa Maria della Pietà è stata installata, in occasione della Giornata Viola (martedì 26 marzo, ndr) la prima Panchina Viola a Roma di sensibilizzazione sull'epilessia.

L'installazione rientra all'interno del progetto "Metti in panchina l'epilessia" che punta a promuovere la conoscenza della patologia e il superamento del pregiudizio associato. L'iniziativa è stata promossa dalla Lega Italiana Contro l'Epilessia (LICE), il municipio XIV, l'ASL Roma 1 e l'Associazione Atelier del Possibile.

Il presidente del municipio XIV Marco Della Porta presente all'inaugurazione ha dichiarato: "Si tratta di un progetto dal forte valore simbolico che abbiamo voluto realizzare in un luogo altrettanto simbolico come il Santa Maria della Pietà che vogliamo trasformare nell'epicentro socioculturale del quadrante nord-ovest della città attraverso i tanti progetti culturali e di rigenerazione urbana che stiamo mettendo in campo in questi mesi". dichiara il Presidente Marco Della Porta.

Sulla panchina è presente una targa con la scritta "Metti in panchina l'Epilessia" e un QR Code che inquadrato da smartphone darà informazioni utili sulla patologia.

 **ASL Roma 1**
martedì 

Oggi 26 marzo, in occasione della Giornata Viola, [Fondazione Epilessia LICE](#) ha donato una [#panchinaviola](#) al Parco di Santa Maria. La Giornata Viola è una ricorrenza dedicata alla sensibilizzazione sull'Epilessia, volta a dissipare i miti e le paure associate a questa condizione. Un'opportunità per aumentare la consapevolezza e promuovere la solidarietà.

💜 [#purpleday](#) [#epilessia](#) [#panchinaviola](#) [Municipio Roma XIV](#) [#asroma1](#)
— presso Parco Santa Maria della Pietà.



Pianeta Salute
Seguito/a da 8574 persone · 1 g

Oggi 26 marzo, in occasione della Giornata Viola, LICE (Lega Italiana Contro l'Epilessia) inaugura l'installazione della decima PANCHINA VIOLA presso il Comprensorio...
[Altro...](#)

👍 23 💬 3 ➦ 8

© Riproduzione riservata



LINK: <https://dilei.it/salute/come-comportarsi-se-si-assiste-a-una-criisi-di-epilessia/532357/>

Di•Lei

ACCEDI

PEOPLE
STAR E VIP

Home

> Salute

> TAKE CARE

> COLLETTIVE

> RELAZIONI

> PETS

> ALTRO

COME COMPORTARSI SE SI ASSISTE A UNA

crisi epilettica

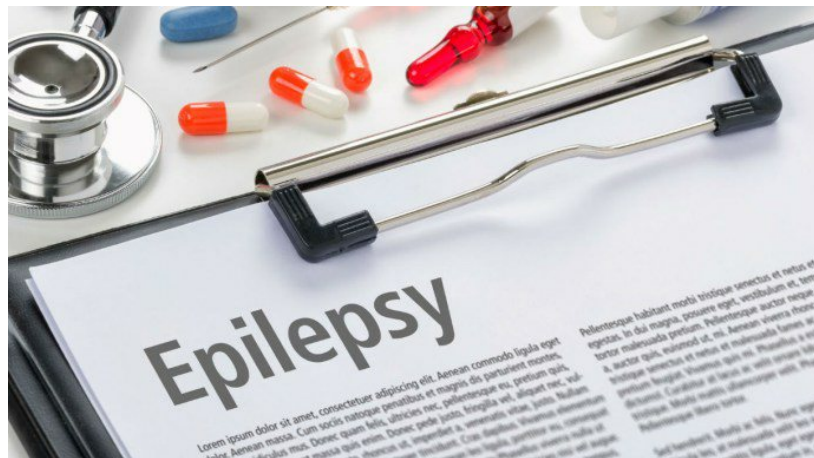
Una crisi epilettica è un disturbo temporaneo dell'attività elettrica cerebrale che può causare convulsioni, spasmi muscolari, perdita di coscienza e altri sintomi.

9 Aprile 2024 11:21

Antonina Distefano

MEDICO CHIRURGO

Medico chirurgo abilitato presso l'Università degli Studi di Catania, è specializzata in Cure Palliative e Terapia del dolore.



Fonte: 123RF

Cosa sono le crisi epilettiche e cosa fare e non fare

L'epilessia è un **disturbo neurologico** o più correttamente, un gruppo di disturbi, caratterizzati da una persistente predisposizione a sviluppare crisi epilettiche. Negli anni la definizione e la classificazione dei vari tipi di epilessia, si sono notevolmente evolute e questo ci fa capire, ancora di più, come la presentazione clinica di questo disturbo cerebrale, sia variabile. Verosimilmente, la continua evoluzione, consente ulteriori progressi nella cura e nell'assistenza a questi pazienti.

Generalmente ha due picchi di incidenza: durante l'infanzia e in età adulta (dopo i 60 anni circa). E' interessante sapere che circa il 10% delle persone,

Di•Lei

Per te, che non vuoi perderti mai nulla. Ricevi la nostra newsletter con tutte le novità e il meglio della settimana



ISCRIVITI ALLA NEWSLETTER

PANIFICIO BRUNO E PIETRO

Tre gustose ricette del Pandolce Genovese

Incredibili bontà

LEGGI

PUBBLICITÀ

può avere una crisi epilettica durante la vita.

Indice

1. Cos'è una crisi epilettica
2. Quali sono i sintomi dell'epilessia
3. Cosa fare e cosa non fare quando si assiste ad una crisi epilettica

Cos'è una crisi epilettica

Normalmente, nel nostro cervello, viaggia l'impulso elettrico tramite le cellule neuronali che porta le informazioni alle diverse aree. Durante una **crisi elettrica**, si verifica una scarica elettrica anomala e incontrollata di gruppi di cellule nervose. Questa scarica, interrompe transitoriamente la normale funzione cerebrale, al punto da provocare le tipiche **alterazioni dello stato di coscienza** o movimenti incontrollati e a volte anche convulsioni. Ci sono anche rare forme di epilessia, legate ad **infezioni febbrili**, che si manifestano generalmente alcuni giorni dopo uno stato febbrile specie nei bambini e adolescenti.

Esistono, come già anticipato, vari tipi di crisi epilettiche:

- **Crisi parziali** (dette anche focali) che originano da un punto specifico del nostro cervello e la loro manifestazione, dipende dall'area della corteccia cerebrale interessata. La causa più comune in questi casi è la presenza di lesioni strutturali (**ischemie**, aree emorragiche, tumori o cicatrici di pregressi interventi).
- **Crisi generalizzate** coinvolgono invece tutta la corteccia cerebrale e provocano normalmente una completa perdita di coscienza. Spesso in questi casi, non riusciamo a risalire alla causa. Si pensa infatti che il paziente possa avere una predisposizione individuale o ereditaria che lo porta ad avere una soglia epilettogena ridotta per cui possa andare incontro alle crisi anche in assenza di una causa ben precisa.

Quali sono i sintomi dell'epilessia

Nelle **crisi parziali**, dipendono molto dall'area cerebrale interessata quindi a seconda che venga colpita l'area motoria o del linguaggio o sensitiva, si possono avere **movimenti anomali, formicolii, disturbi sensitivi o anche difficoltà nell'eloquio**.

Nelle **crisi generalizzate**, invece, abbiamo le caratteristiche crisi tonico cloniche in cui il soggetto appare improvvisamente **incosciente ma spesso ad occhi aperti**. Segue quasi sempre una fase di assenza post crisi che serve al cervello come tempo di recupero dopo l'enorme stress subito durante la scarica.

Cosa fare e cosa non fare quando si assiste ad una crisi epilettica

Come abbiamo già ampiamente detto, non sempre i sintomi dell'epilessia sono gli stessi. Non tutte le crisi sono, infatti, caratterizzate da una perdita di coscienza. Ma nel caso si verificasse, l'attenzione maggiore va rivolta a possibili cadute che possono provocare traumi. La LICE (Lega Italiana contro l'Epilessia), ha pubblicato un utile guida per chi si trovasse a dover **fornire aiuto ad una persona che sta avendo una crisi epilettica**.

DiLei

LE GALLERY PIÙ VISTE

Isola dei Famosi 2024: la prima puntata in 13 foto (da ricordare)

Mary di Danimarca, chic anche in gilet e pantaloni comodi: il dettaglio di stile

Zendaya bellissima in bianco sul red carpet della prima italiana di Challengers

Le fughe di primavera dei vip: voglia di mare e di amore

PUBBLICITÀ

DiLei

I VIDEO PIÙ VISTI

Tornare al lavoro: diritti delle donne con tumore al seno metastatico

Anafilassi, cos'è e chi rischia di più lo shock anafilattico

È fondamentale **rimanere calmi e non farsi prendere dal panico**. Se si è vicini al soggetto con crisi epilettica, bisogna cercare di proteggere il capo dal trauma della caduta quindi può essere utile mettere qualcosa di morbido sotto la testa per evitare che la sbatta ripetutamente in terra durante la crisi.

Allontanare qualunque oggetto si trovi nelle immediate vicinanze con cui la persona possa urtare e cercare di misurare la durata della crisi in modo tale da poter riferire ai sanitari in modo quanto più dettagliato possibile. Perentorio è il **non toccare il soggetto durante la crisi**.

Assolutamente **non tentare di aprirgli la bocca** o infilargli dentro oggetti per evitare il morso della lingua gli si potrebbe causare una lussazione mandibolare o anche fratture dentarie così come non bisogna cercare di fargli bere acqua o ingerire farmaci! **Non bisogna bloccargli gambe e braccia**, anche in questo caso il rischio è quello di creargli lesioni articolari.

Le crisi generalmente hanno una durata limitata di qualche minuto. Solo quando si è conclusa ci si può avvicinare e può essere utile slacciare il colletto dell'indumento e porre il soggetto in posizione laterale di sicurezza (ruotando anche solo il capo lateralmente), per favorire la fuoriuscita di saliva e la ripresa della respirazione.

Importante è anche **evitare assembramenti** di persone attorno al soggetto, soprattutto durante la fase di recupero, la confusione non aiuta a riprendersi con la calma che serve.

Se la crisi è breve e l'individuo si riprende con facilità, non sarà necessario chiamare l'ambulanza, ma soltanto segnalare il malore. Quando, al contrario, se la crisi ha una durata maggiore (anche oltre i 3 minuti), o il soggetto non riprende conoscenza, si è procurato traumi durante la crisi, presenta manifestazioni ripetute, allora sarà importante agire tempestivamente e chiamare il numero d'emergenza sanitaria.

Fonti bibliografiche:

- [Lega Italiana Contro l'Epilessia](#)
- [Associazione Italiana Epilessia](#)
- [Ministero della Salute](#)
- [International League Against Epilepsy, Guidelines & Reports](#)

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

Malattie degenerative

Leggi anche

- [Epilessia: cos'è, cause, sintomi e come si affronta](#)
- [Cosa fare se il tuo cane soffre di crisi epilettiche](#)
- [Epilessia, come riconoscerla e curarla se è resistente ai farmaci](#)
- [Epilessia, come fare vacanze sicure e in salute](#)
- [Brooke Shields ricoverata per una grave crisi epilettica: il racconto](#)

Autismo: quali sono le credenze e i falsi miti

Meningite: cos'è, come si trasmette e sintomi

Burnout: cos'è, cause e sintomi della sindrome da stress da lavoro

PUBBLICITÀ

DiLei

GLI ARTICOLI PIÙ VISTI

Trattamento neoadiuvante dei tumori, cos'è e a cosa serve

Cuore a rischio dopo la menopausa, l'alleanza pericolosa di questi disturbi

Ipertrofia prostatica benigna: cos'è, sintomi, cause e cura

Iperensione, dormire meno di sette ore aumenta il rischio

Sindrome del bambino
scosso, cos'è e quando
va sospettata

PUBBLICITÀ

Di•Lei

TEMI CALDI

Carlo ha il cancro,
condizioni di salute del
Re: si prepara alla
successione

Sla, le nuove linee guida
per la Sclerosi Laterale
Amiotrofica

Cinque consigli per
curare il mal di schiena
da contrattura
muscolare

Di•Lei

Approfondimenti

PEOPLE

Lifestyle
Spettacolo

STAR E VIP

Reali
Kate Middleton
Meghan Markle
Letizia di Spagna

STILE

Moda
Bellezza

TAKE CARE

Benessere
Salute
Psicologia
Sessualità

RELAZIONI

Amore
Mamma
Matrimonio
Posta del Cuore

PETS

Cani
Gatti

HOBBY

Cucina
Casa
Come fare

RUBRICHE

Editoriali
Interviste
Frase e Aforismi
Dilecipiace
#Bellastoria

NOTIZIE

Le Notizie di Oggi
Le Notizie di Ieri

CALCOLATORI ONLINE

Indice di Massa Corporea
Peso ideale
Massa grassa
Calorie giornaliere
Calorie bruciate camminando
Consumo calorico degli sport

PODCAST

Pillole di Mindfulness
Pillole di Salute
Come Cani e Gatti

ESPERTI

Ultime notizie

First Lady
Influencer
Instagram VIP
Reality Show
Social
Modelle
Red Carpet
Tradimenti
Compleanni

Gossip
Biografie
Confessioni
Fidanzamenti
Scandali
Lusso
Stili e tendenze
Capelli
Cura del viso

Make up
Famiglia
Bambini
Genitori
Gravidanza
Ciclo Mestruale
Menopausa
Patologie
Diabete

Colesterolo
Alzheimer
Vitamine
Rimedi naturali
Sonno
Stress
Alimentazione
Royal Baby
Tag

DiLei
Cerca in DiLei...

[CONTENUTI SPECIALI](#) [CONTATTACI](#) [MAPPA DEL SITO](#) [FEED RSS](#) [ARCHIVIO](#)



[LIBERO](#) [VIRGILIO](#) [PAGINEGIALLE](#) [PAGINEGIALLE SHOP](#) [PGCASA](#) [PAGINEBIANCHE](#) [TUTTOCITTÀ](#) [DILEI](#) [SIVIAGGIA](#) [QUIFINANZA](#) [BUONISSIMO](#) [SUPEREVA](#)

Chi siamo [Note Legali](#) [Privacy](#) [Cookie Policy](#) [Preferenze sui cookie](#) [Aiuto](#)

© Italiaonline S.p.A. 2024 - Direzione e coordinamento di Libero Acquisition S.à r.l. - P. IVA 03970540963

LINK: <https://www.spazio50.org/epilessia-una-malattia-di-tutte-le-eta-l-intervista-a-oriano-mecarelli/>

HOME CHI SIAMO DIREZIONE E AMMINISTRAZIONE



SPAZIO50

IL PORTALE DEGLI OVER 50

SALUTE ▾ CASA ▾ FAMIGLIA E SOCIETÀ ▾ STORIE ▾ TEMPO LIBERO ▾ LAVORO ▾ TECNOLOGIA ▾

WEBINAR ▾ 50&PIÙ ASSOCIAZIONE ▾

Home > Primo piano > Epilessia, una malattia di tutte le età: l'intervista a Oriano Mecarelli



L'epilessia rappresenta una delle patologie neurologiche croniche più diffuse, tanto da essere stata qualificata "malattia sociale" già nel 1965 dall'Oms. Stereotipi, pregiudizi e (auto)isolamento accompagnano da sempre chi vive con l'epilessia. In Italia si stima che a soffrirne siano circa 600mila persone.

L'esordio della patologia non è un "esclusiva" dei bambini come si ritiene erroneamente, ma riguarda anche la terza età. Ed è sempre più frequente negli ultrasessantenni. Sull'argomento abbiamo rivolto alcune domande al Professor Oriano Mecarelli, tra i massimi esperti di epilettologia ed elettroencefalografia clinica, già presidente della **LICE** (Lega Italiana contro l'Epilessia).



Il Professor Oriano Mecarelli

Esistono varie forme cliniche di epilessia: qual è la più comune? E qual è la più diffusa tra le persone anziane?

La classificazione dell'epilessia descrive oltre 40 forme della malattia che possono presentarsi in età diverse. Si manifestano con sintomi in genere improvvisi e non provocati che caratterizzano appunto le crisi epilettiche. Le crisi possono essere focali (quando si manifestano per una scarica di ipereccitabilità che si origina in aree specifiche e ben localizzate della corteccia cerebrale) oppure generalizzate

(se la scarica epilettica coinvolge tutte le strutture cerebrali).

CALENDARIO WEBINAR

< MARZO APRILE 2024 MAGGIO >

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

Eventi del 22 Aprile

09:00 - 10:00
Vivere con gioia: pratica di Yin Yoga

29	30	1	2	3	4	5
----	----	---	---	---	---	---

RIVISTA 50&PIÙ



Aprile 2024

VAI ALLE PAGINE DELLE 50&PIÙ PROVINCIALI

Le crisi focali, che insorgono da una singola area cerebrale, a loro volta possono poi evolvere in una generalizzazione, quando la scarica epilettica da circoscritta diventa diffusa. Tra tutte le epilessie quelle maggiormente frequenti – anche nelle persone anziane – sono le forme con crisi ad esordio focale, che non sempre si associano a perdita di coscienza completa. Queste crisi però possono poi evolvere in crisi generalizzate, con perdita di coscienza, caduta a terra, irrigidimento muscolare e poi scosse muscolari ripetute, fino alla cessazione cui segue un periodo più o meno lungo di stordimento e amnesia di quanto accaduto.

Cosa fare o non fare per soccorrere una persona con epilessia quando insorge una crisi?

L'atteggiamento da seguire quando si assiste ad una crisi epilettica dipende soprattutto dal tipo di crisi che la persona manifesta. Quando si tratta di un breve momento di assenza o di un episodio in cui la persona è soltanto confusa e non risponde correttamente a quanto richiesto è necessario soltanto vigilare e osservare attentamente l'accaduto, per poi saperlo riferire. Nel caso invece della crisi più eclatante, in cui la persona improvvisamente cade a terra emettendo un urlo, poi si irrigidisce e quindi si scuote violentemente (crisi convulsiva) occorre – se possibile – evitare che cadendo si procuri un trauma cranico.

Una volta a terra si può tentare di porre qualcosa di morbido sotto il capo durante le scosse, togliere gli occhiali e allentare gli indumenti troppo stretti. L'importante è però non cercare mai di aprire forzatamente la bocca (nel tentativo di inserirvi oggetti morbidi o duri) e non immobilizzare gli arti. terminate le scosse è preferibile girare il corpo sul lato sinistro per facilitare che le secrezioni defluiscano dalla bocca (e non spaventarsi se la saliva è rossastra perché involontariamente il soggetto si è morso la lingua!). È fondamentale restare calmi, evitando i capannelli e le domande ripetute, e non si deve somministrare alcun tipo di liquido. Chi assiste alla crisi deve poi saperne riferire la durata e come si è manifestata; il 118 va chiamato se la crisi perdura oltre i 5 minuti e se la caduta ha provocato ferite o traumi cranici rilevanti.

Cosa sappiamo sulle cause della malattia, in particolare nell'età avanzata?

Le cause delle epilessie nel 20% circa dei casi sono su base genetica (accertata o presunta) mentre in una percentuale più elevata (superiore al 30%) sono su base strutturale (cioè, dovute a vere e proprie lesioni cerebrali per malformazioni durante lo sviluppo, esiti di tumori cerebrali, traumi cranici, ictus etc).

Forme meno frequenti di epilessia riconoscono una causa metabolica o infettiva o disimmune. Restano inoltre più di un terzo delle epilessie che tuttora hanno una causa sconosciuta, e per quest'ultimo aspetto molto si deve ancora fare in termini di ricerca e di sviluppo di mezzi diagnostici più sofisticati. Sempre di più l'epilessia è frequente nei soggetti che hanno superato i 65 anni di età e nell'anziano ovviamente sono scarsamente rilevanti i fattori genetici come causa dell'epilessia, mentre prevalgono le lesioni cerebrali, soprattutto quelle su base vascolare, ma anche i fattori neurodegenerativi e quelli metabolici e disimmuni.

Come si cura l'epilessia? Ci sono novità sul fronte terapeutico?

Le varie forme di epilessia si curano innanzitutto con dei farmaci specifici, definiti "farmaci anti-crisi". Si tratta infatti di farmaci sintomatici, che tengono sotto controllo le crisi ma non riescono a sconfiggere la malattia che le determina. Attualmente abbiamo in commercio decine di farmaci, di vecchia e nuova introduzione, per cui la scelta dello specialista è ampia permettendogli di prescrivere una terapia il più possibile mirata per quel tipo di epilessia e per quella persona che ne soffre. Si tratta di una terapia cronica, che talvolta occorre fare per anni o anche per tutta la vita, e che consiste nell'assunzione di farmaci per bocca in genere due volte al giorno. È quindi un trattamento lungo e fortemente impattante, che deve essere seguito attentamente dallo specialista curante, al fine di minimizzare gli effetti collaterali che i farmaci spesso inducono.

RUBRICHE

[La forma delle nuvole. Un padre e una figlia osservano il mondo](#) di Gianrico e Giorgia Carofiglio

[L'invisibile gabbia del rettangolo](#)

1 Aprile 2024

[Il Terzo tempo](#) di Lidia Ravera

[Chi ricorda davvero la sua giovinezza?](#)

1 Aprile 2024

[Anni possibili](#) di Marco Trabucchi

[I cani migliorano la nostra qualità della vita anche se talvolta ci fanno cadere](#)

1 Aprile 2024

[Effetto terra](#) di Francesca Santolini

[Umorismo e scienza, un aiuto alla sfida climatica](#)

1 Aprile 2024

[Quesiti fiscali](#) a cura di 50&PiùCaf

[Certificazione Unica e detrazioni per figli a carico: è possibile restituirle attraverso il 730 in caso di superamento del limite annuale?](#)

16 Aprile 2024

[Previdenza e diritti](#) a cura di

50&PiùEnasco

[Consulenza e assistenza previdenziale: pianifica il tuo futuro](#)

18 Aprile 2024



Nonostante tutti questi farmaci in commercio oltre un terzo dei casi non risponde come vorremmo alle terapie. Sono queste le situazioni più difficili, in cui l'epilessia è farmacoresistente. Quando la farmacoresistenza è dimostrata si può ricorrere ad un intervento neurochirurgico, fattibile se si può evidenziare la struttura cerebrale sede della lesione che provoca l'epilessia e se essa è asportabile senza conseguenze negative per la persona. Quando la terapia con i farmaci non funziona e l'intervento non è attuabile si può ricorrere a terapie palliative, come la stimolazione del nervo vago e la dieta chetogenica.

Guidare, fare sport, viaggiare sono attività consentite alla persona con epilessia in là con gli anni?

La qualità della vita delle persone con epilessia è quasi sempre diminuita e questo in tutte le età della vita. Chi soffre di epilessia ha difficoltà a scuola, nei legami affettivi, nel mondo del lavoro ed in quello ricreativo. Esistono poi problematiche specifiche per il sesso femminile, legate soprattutto al fatto che i farmaci possono interferire negativamente con l'andamento della gravidanza e dello sviluppo fetale. Negli anziani, inoltre, le problematiche sono addirittura maggiori, perché i farmaci possono interagire con le terapie assunte per altre patologie e l'evenienza crisi limita ulteriormente l'autonomia individuale.

Le persone con epilessia, sia giovani sia anziane, debbono essere stimolate a condurre una vita il più possibile regolare. La guida di autoveicoli è possibile quando con la cura si riesce a tenere sotto controllo le crisi per un periodo di almeno un anno ed esiste una legge apposita che regola questo aspetto. L'attività fisica fa molto bene alle persone con epilessia, ma il tipo di attività va discussa con lo specialista al fine di privilegiare quella più indicata e con meno rischi in caso di crisi. Anche i viaggi sono possibili, purché vengano portati con sé i farmaci, che debbono essere sempre assunti con regolarità. È anche consigliabile di tenere tra i documenti un foglio con la lista dei contatti da utilizzare in caso di emergenza e una certificazione medica che attesti il tipo di epilessia di cui si soffre e la terapia prescritta.

© Riproduzione riservata

CONVULSIONI

EPILESSIA

FARMACI

LICE - LEGA ITALIANA CONTRO L'EPILESSIA

ORIANO MECARELLI



POTREBBE PIACERTI ANCHE



MILLENNIAL RICCHI E GREEN, MA SOLO IN FUTURO

20 Aprile 2024



CONTRO L'AGEISMO SANITARIO ARRIVA LA CARTA DI FIRENZE

18 Aprile 2024



LINK: <https://www.valledaostaglocal.it/2024/04/19/leggi-notizia/argomenti/50-piu-per-il-sociale/articolo/epilessia-una-malattia-di-tutte-le-eta-li...>

**"Questo genepy è
musica per il palato"**
Vincent Boniface | Musicista



**"Questa grappa è
la storia delle nostre vitae"**
Alessandra Marozz | Viticoltrice

1522
NUMERO ANTI VIOLENZA
E STALKING



1522
NUMERO ANTI VIOLENZA
E STALKING



AostaCronaca.it
Il quotidiano on line della Regione Autonoma Valle d'Aosta
VALLE DAOSTA GLOCAL.IT
Fondato nel 2012 | Piero Minuzzo



Prima Pagina Aosta Evançon G.Combin G.Paradis M.Emilius M.Rose M.Cervino Valdigne M.Blanc Walsler Piemonte NordOvest Espace M.Blanc Tutte le notizie

🏠 / 50 & PIÙ PER IL SOCIALE

Facebook Instagram X YouTube RSS Telegram Email Search Archivio Mobile

SOMMARIO

- PRIMA PAGINA
- AGRICOLTURA
- AMBIENTE
- ATTUALITÀ
- ATTUALITÀ ECONOMIA
- ATTUALITÀ POLITICA
- CRONACA
- CULTURA
- ECONOMIA
- EVENTI E APPUNTAMENTI
- FEDE E RELIGIONI
- INFOGLOCAL
- INTEGRAZIONE E SOLIDARIETÀ
- ISTRUZIONE E FORMAZIONE
- NOUVELLES EN FRANCAIS
- POLITICA
- SANITÀ, SALUTE E STARE BENE
- SPORT
- TRADIZIONI E CULTURA MONDO RURALE
- TURISMO VALLE D'AOSTA
- VIABILITÀ E MOBILITÀ
- TUTTE LE NOTIZIE

50 & PIÙ PER IL SOCIALE | 19 aprile 2024, 15:31

Epilessia, una malattia di tutte le età: l'intervista a Oriano Mecarelli



L'epilessia rappresenta una delle patologie neurologiche croniche più diffuse, tanto da essere stata qualificata "malattia sociale" già nel 1965 dall'Oms. Stereotipi, pregiudizi e (auto)isolamento accompagnano da sempre chi vive con l'epilessia. In Italia si stima che a soffrirne siano circa 600mila persone



L'esordio della patologia non è un'"esclusiva" dei bambini come si ritiene erroneamente, ma riguarda anche la terza età. Ed è sempre più frequente negli ultrasessantenni. Sull'argomento abbiamo rivolto alcune domande al Professor Oriano Mecarelli, tra i massimi esperti di epilettologia ed elettroencefalografia clinica, già presidente della LICE (Lega Italiana contro l'Epilessia).



Vabbè easy è soltanto un drink

Fermati prima
Evita sostanze alteranti. Ancora di più se devi guidare. Per la tua sicurezza e quella degli altri.

Progetto Aosta Sicura
Prodotto dalla Provincia del Consiglio del Moraino
Dipartimento per la pubblica amministrazione

IN BREVE

🕒 martedì 16 aprile

Nuove linee guida europee per l'Alzheimer, cosa cambia per i medici?



🕒 giovedì 11 aprile

"Anziane per il clima", arriva una sentenza storica sui diritti umani



🕒 lunedì 08 aprile

In crescita richieste di finanziamenti per pagare le cure mediche



🕒 giovedì 04 aprile

Ricerca oncologica in aumento, ma solo il 15% è no profit



🕒 mercoledì 03 aprile

Alzheimer chiama Europa", appello per le prossime elezioni nell'Unione



🕒 lunedì 01 aprile

Le grandi città europee non sono age friendly



LAVORO & LAVORO
concorsi-bandi-proposte



RUBRICHE

- 50 & più per il sociale
- A domani
- Appunta l'evento
- Autonomie Vda
- Block Notes
- Bonjour Valdôtains
- Camminar pensando
- Chez Nous
- CISL VdA
- CSEN News
- Dai comuni
- Dalla parte dei cittadini
- Il borsino rosso

Il Poussa Café
Il rosso e il nero
Info consumatori
Informazione economica e aziendale
Informazioni pratiche
La Vignetta della Settimana
Lavoro&Lavoro
Le Messenger Campagnard
LibrArte
Lutti
Mondo Artigiano
Montagna VdA
Oroscopo
Projet Union Valdôtains Autonomistes
Salute in Valle d'Aosta
SOS Quattro Zampe
Speciale Saison Culturelle
Strasburgo-Aosta
Varie cronaca
Vite in ascesa
Zona Franca



Il Professor Oriano Mecarelli

Esistono varie forme cliniche di epilessia: qual è la più comune? E qual è la più diffusa tra le persone anziane?

La classificazione dell'epilessia descrive oltre 40 forme della malattia che possono presentarsi in età diverse. Si manifestano con sintomi in genere improvvisi e non provocati che caratterizzano appunto le crisi epilettiche. Le crisi possono essere focali (quando si manifestano per una scarica di ipereccitabilità che si origina in aree specifiche e ben localizzate della corteccia cerebrale) oppure generalizzate (se la scarica epilettica coinvolge tutte le strutture cerebrali).

Le crisi focali, che insorgono da una singola area cerebrale, a loro volta possono poi evolvere in una generalizzazione, quando la scarica epilettica da circoscritta diventa diffusa. Tra tutte le epilessie quelle maggiormente frequenti - anche nelle persone anziane - sono le forme con crisi ad esordio focale, che non sempre si associano a perdita di coscienza completa. Queste crisi però possono poi evolvere in crisi generalizzate, con perdita di coscienza, caduta a terra, irrigidimento muscolare e poi scosse muscolari ripetute, fino alla cessazione cui segue un periodo più o meno lungo di stordimento e amnesia di quanto accaduto.

Cosa fare o non fare per soccorrere una persona con epilessia quando insorge una crisi?

L'atteggiamento da seguire quando si assiste ad una crisi epilettica dipende soprattutto dal tipo di crisi che la persona manifesta. Quando si tratta di un breve momento di assenza o di un episodio in cui la persona è soltanto confusa e non risponde correttamente a quanto richiesto è necessario soltanto vigilare e osservare attentamente l'accaduto, per poi saperlo riferire. Nel caso invece della crisi più eclatante, in cui la persona improvvisamente cade a terra emettendo un urlo, poi si irrigidisce e quindi si scuote violentemente (crisi convulsiva) occorre - se possibile - evitare che cadendo si procuri un trauma cranico.

Una volta a terra si può tentare di porre qualcosa di morbido sotto il capo durante le scosse, togliere gli occhiali e allentare gli indumenti troppo stretti. L'importante è però non cercare mai di aprire forzatamente la bocca (nel tentativo di inserirvi oggetti morbidi o duri) e non immobilizzare gli arti. Terminate le scosse è preferibile girare il corpo sul lato sinistro per facilitare che le secrezioni defluiscano dalla bocca (e non spaventarsi se la saliva è rossastra perché involontariamente il soggetto si è morso la lingua!). È fondamentale restare calmi, evitando i capannelli e le domande ripetute, e non si deve somministrare alcun tipo di liquido. Chi assiste alla crisi deve poi saperne riferire la durata e come si è manifestata; il 118 va chiamato se la crisi perdura oltre i 5 minuti e se la caduta ha provocato ferite o traumi cranici rilevanti.

Cosa sappiamo sulle cause della malattia, in particolare nell'età avanzata?

Le cause delle epilessie nel 20% circa dei casi sono su base genetica (accertata o presunta) mentre in una percentuale più elevata (superiore al 30%) sono su base strutturale (cioè, dovute a vere e proprie lesioni cerebrali per malformazioni durante lo sviluppo, esiti di tumori cerebrali, traumi cranici, ictus etc).

Forme meno frequenti di epilessia riconoscono una causa metabolica o infettiva o disimmune. Restano inoltre più di un terzo delle epilessie che tuttora hanno una causa sconosciuta, e per quest'ultimo aspetto molto si deve ancora fare in termini di ricerca e di sviluppo di mezzi diagnostici più sofisticati. Sempre di più l'epilessia è frequente nei soggetti che hanno superato i 65 anni di età e nell'anziano ovviamente sono scarsamente rilevanti i fattori genetici come causa dell'epilessia, mentre prevalgono le lesioni cerebrali, soprattutto quelle su base vascolare, ma anche i fattori neurodegenerativi e quelli metabolici e disimmuni.



venerdì 29 marzo

Le grandi città europee non sono age friendly



giovedì 28 marzo

RSA, un manifesto contro i pregiudizi



mercoledì 27 marzo

Benefici prima casa: è possibile usufruirne in caso di immobile costituito da due particelle "unite di fatto" ai fini fiscali?



martedì 26 marzo

Patrimoni, in Italia è record di trasferimenti verso figli e nipoti



[Leggi le ultime di: 50 & più per il sociale](#)

Lodovico Marchisio, Roberta Maffiodo

Guarigioni d'amore

Edizioni Tripla E

€ 15,00

Prevendita: <https://edizionitriplae.it/prodotto/guarigioni-damore-prevendita/>

Senza spese di spedizione se acquistato in prevendita

Pagamento con bonifico bancario o qualunque carta di credito/debito tramite PayPal.

OASI ZEGNA

Albergo ristorante Bucaneve - Bielfonte

25-26 aprile 2024

VITA SANA, PIACERI SANI

VENERDI' 26 APRILE

Hata Yoga e Beauty Wellness con Daniela Berlinetti, Francesca Perazzone e Lucia Prezioso

Come si cura l'epilessia? Ci sono novità sul fronte terapeutico?

Le varie forme di epilessia si curano innanzitutto con dei farmaci specifici, definiti "farmaci anti-crisi". Si tratta infatti di farmaci sintomatici, che tengono sotto controllo le crisi ma non riescono a sconfiggere la malattia che le determina. Attualmente abbiamo in commercio decine di farmaci, di vecchia e nuova introduzione, per cui la scelta dello specialista è ampia permettendogli di prescrivere una terapia il più possibile mirata per quel tipo di epilessia e per quella persona che ne soffre. Si tratta di una terapia cronica, che talvolta occorre fare per anni o anche per tutta la vita, e che consiste nell'assunzione di farmaci per bocca in genere due volte al giorno. È quindi un trattamento lungo e fortemente impattante, che deve essere seguito attentamente dallo specialista curante, al fine di minimizzare gli effetti collaterali che i farmaci spesso inducono.

Nonostante tutti questi farmaci in commercio oltre un terzo dei casi non risponde come vorremmo alle terapie. Sono queste le situazioni più difficili, in cui l'epilessia è farmacoresistente. Quando la farmacoresistenza è dimostrata si può ricorrere ad un intervento neurochirurgico, fattibile se si può evidenziare la struttura cerebrale sede della lesione che provoca l'epilessia e se essa è asportabile senza conseguenze negative per la persona. Quando la terapia con i farmaci non funziona e l'intervento non è attuabile si può ricorrere a terapie palliative, come la stimolazione del nervo vago e la dieta chetogenica.

Guidare, fare sport, viaggiare sono attività consentite alla persona con epilessia in là con gli anni?

La qualità della vita delle persone con epilessia è quasi sempre diminuita e questo in tutte le età della vita. Chi soffre di epilessia ha difficoltà a scuola, nei legami affettivi, nel mondo del lavoro ed in quello ricreativo. Esistono poi problematiche specifiche per il sesso femminile, legate soprattutto al fatto che i farmaci possono interferire negativamente con l'andamento della gravidanza e dello sviluppo fetale. Negli anziani, inoltre, le problematiche sono addirittura maggiori, perché i farmaci possono interagire con le terapie assunte per altre patologie e l'evenienza crisi limita ulteriormente l'autonomia individuale.

Le persone con epilessia, sia giovani sia anziane, debbono essere stimolate a condurre una vita il più possibile regolare. La guida di autoveicoli è possibile quando con la cura si riesce a tenere sotto controllo le crisi per un periodo di almeno un anno ed esiste una legge apposita che regola questo aspetto. L'attività fisica fa molto bene alle persone con epilessia, ma il tipo di attività va discussa con lo specialista al fine di privilegiare quella più indicata e con meno rischi in caso di crisi. Anche i viaggi sono possibili, purché vengano portati con sé i farmaci, che debbono essere sempre assunti con regolarità. È anche consigliabile di tenere tra i documenti un foglio con la lista dei contatti da utilizzare in caso di emergenza e una certificazione medica che attesti il tipo di epilessia di cui si soffre e la terapia prescritta.

 Paola Stefanucci - 50&più

Ti potrebbero interessare anche:

[Prima Pagina](#) | [Archivio](#) | [Redazione](#) | [Invia un Comunicato Stampa](#) | [Pubblicità](#) | [Scrivi al Direttore](#)

Copyright © 2012 - 2024 llnazionale.it - Partita Iva: IT 03401570043 - Credits | [Privacy e cookie policy](#) | [Preferenze privacy](#)

LINK: <https://www.fortuneita.com/2024/04/23/epilessia-il-nodo-dei-pazienti-che-non-rispondono-ai-farmaci/>

≡
FORTUNE | HEALTH
ITALIA

ABBONATI

Sanità

Epilessia, il 'nodo' dei pazienti che non rispondono ai farmaci

BY **MARGHERITA LOPES**
APRILE 23, 2024



Pensiamo di conoscere bene l'**epilessia**, ma in realtà forse non tutti sanno che – nonostante i progressi della medicina – circa il **30% dei pazienti** non risponde ai farmaci e, dunque, non riesce a tenere sotto controllo la malattia. Parliamo di una patologia neurologica complessa che colpisce **circa 600.000 persone in Italia** e che può insorgere a qualsiasi età, anche se per lo più si

presenta durante l'infanzia o in età avanzata.

Una malattia dal pesante corollario socio-economico: secondo le stime costa in Italia **circa 900 mln di euro l'anno** (si oscilla dagli 800 euro a paziente in caso di epilessia ben controllata ai 1.800 per le forme resistenti, fino ai 4-5.000 euro per chi va incontro alla chirurgia). A tratteggiare il quadro di una patologia che si trova di fronte non poche sfide sono alcuni degli specialisti coinvolti nella realizzazione del documento di consenso sull'**epilessia focale** – la più comune fra le circa 40 forme esistenti – appena pubblicato su "Epilepsy & Behavior". Il documento è il risultato di un impegno congiunto di 52 esperti, con l'obiettivo di identificare e affrontare le sfide attuali nel trattamento dell'epilessia focale in Italia.

Il documento di consenso, realizzato con il supporto di Ethos – e il contributo non condizionante di Angelini Pharma – mette in luce le tappe che una persona con epilessia deve affrontare per accedere alle cure. Ma anche le criticità e gli ostacoli che complicano la vita ai pazienti e ai loro caregiver.

Mancano operatori (e Centri)

"Si tratta di una patologia complessa, ecco perchè i pazienti dovrebbero essere seguiti nei Centri per la diagnosi e cura dell'epilessia", sottolinea **Oriano Mecarelli**, esperto di epilettologia ed elettroencefalografia clinica della Sapienza, past president Lice (Lega Italiana contro l'Epilessia). Ma c'è un problema. "Mancano gli operatori, non solo medici ma anche gli infermieri dedicati e i tecnici per eseguire gli esami. Inoltre i Centri non sono distribuiti in modo omogeneo sul territorio nazionale: le carenze si localizzano soprattutto al Sud". Insomma, la teoria si scontra con la realtà. "Se l'86% dei partecipanti ritiene che ogni Regione dovrebbe avere un Piano Diagnostico Terapeutico Assistenziale (Pdta) per l'epilessia, attualmente questo è presente solo in 5 regioni", precisa Mecarelli.

Quando il bambino cresce

C'è poi la sfida legata al passare degli anni. "Quello nella malattia è un viaggio, ed è importante definirne le tappe alla ricerca del trattamento più adatto, efficace e con il minor numero di effetti collaterali possibili. Dobbiamo dire che sono ancora pochi i trial sui farmaci per l'epilessia effettuati su pazienti pediatrici. Un problema, come anche quello del momento in cui il bambino diventa grande e, alle sfide legate allo sviluppo psicosociale, si sommano quelle del passaggio a un diverso specialista", riflette **Federico Vigevano** del Dipartimento di Neuroriabilitazione Pediatrica dell'Irccs San Raffaele di Roma.

Quando le terapie non funzionano

"Il monitoraggio regolare delle persone con epilessia è parte integrante del percorso per valutare l'efficacia del trattamento. Ma la lunghezza delle liste di attesa rappresenta un serio problema", ricorda **Simona Lattanzi** dell'Università Politecnica delle Marche di Ancona. Quando poi falliscono almeno due tentativi di regimi anticrisi, "è coerente pensare a un'ulteriore opzione di trattamento. Bisogna dire che finora i nuovi farmaci non hanno avuto impatto tanto sull'efficacia, quando sulla tollerabilità, ma le cose sembrano essere in parte cambiate con le ultime molecole arrivate sul mercato".

In ogni caso il 30% delle persone con epilessia non raggiunge il controllo ottimale della malattia, stando ai dati attualmente disponibili, come sottolinea **Giancarlo Di Gennaro**, direttore del Centro Epilessia presso l'Istituto Neurologico Mediterraneo Neuromed di Pozzilli. Cosa fare, allora? "È

opportuno esplorare altre opzioni terapeutiche, come terapie di terza linea. C'è poi la chirurgia: secondo le stime vengono trattati nei Centri circa 300 pazienti l'anno nel nostro Paese, a fronte dei 7-8mila che potrebbero essere sottoposti a questo tipo di intervento”.

Insomma, le **sfide sono ancora molte sul fronte delle cure e della ricerca.**

Ancor di più se si guarda la situazione con gli occhi dei pazienti. Un aiuto potrebbe arrivare dall'impiego dei Patient-Reported Outcomes (PROs) per valutare la qualità del servizio e della cura. “Le indagini basate sugli esiti riferiti dagli assistiti sono un fattore fondamentale per la personalizzazione del trattamento, perché contribuiscono a delineare il percorso di cura ideale identificando sia eventuali inefficienze del sistema che le aree di miglioramento”, ricorda **Matteo Scortichini** del Ceis dell'Università di Roma Tor Vergata. Ma, come dicevamo, dalla teoria alla pratica il passo è ancora lungo nel caso dell'epilessia.

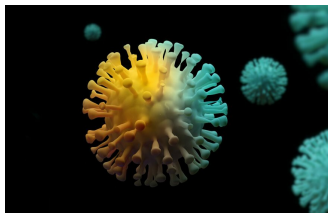
ABBONATI ORA E LEGGI CONTENUTI ESCLUSIVI

ISCRIVITI ALLA NEWSLETTER

Leggi anche



Novant'anni al servizio della scienza, l'Istituto superiore di sanità guarda al futuro



Covid in Italia, i numeri e la sfida di minacce future



Salute e Ssn, cos'è che non funziona per gli italiani

Ultima ora

Nuova indennità per i lavoratori: bonus fino a 100 euro nella tredicesima

LINK: https://roma.corriere.it/notizie/cronaca/24_aprile_24/epilessia-nel-lazio-60mila-malati-mancano-i-percorsi-diagnostici-terapeutici-fuori-rom...

CORRIERE DELLA SERA

CRONACA  Attiva le notifiche

CRONACA
POLITICA
VIDEO

 IN EVIDENZA

Quali sono le città più ricche d'Italia: la mappa interattiva



Epilessia, nel Lazio 60mila malati: mancano i percorsi diagnostici terapeutici fuori Roma

di Francesco Di Frischia

Tra i problemi approfonditi dagli esperti l'accesso tempestivo alle cure, sin dall'esordio della patologia, la resistenza ai farmaci per un paziente su tre e la transizione dal pediatra al neurologo quando il malato cresce



Nel Lazio mancano i «Percorsi diagnostici terapeutici assistenziali» (Pdta) per i 60mila malati di [epilessia](#): se ne parla dal 2005, ma solo in 4 regioni (Veneto, Lombardia, Toscana e Emilia Romagna) sono stati istituiti per

[aiutare chi soffre](#) di questa malattia. Tra i problemi da affrontare l'accesso tempestivo alle cure, sin dall'esordio della patologia, la resistenza ai farmaci per un paziente su tre e la transizione dalle cure pediatriche a quelle dell'adulto. I Pdta sono percorsi di assistenza integrata elaborati, sulla base di linee guida, dalle aziende sanitarie ed erogati a livello ambulatoriale, ospedaliero o territoriale - hanno precisato gli esperti -. E servono per definire con precisione le modalità, le tempistiche e la sequenza di procedure da mettere in atto dopo la presa in carico di una persona con una specifica patologia. Mancando questi percorsi, soprattutto fuori Roma, il malato di epilessia finisce spesso per doversi affidare al neurologo di turno.

Assistenza insufficiente fuori Roma

Le linee guida internazionali insistono sulla necessità che le persone con epilessia siano seguite dai centri per la diagnosi e cura di questa malattia: «È importante intervenire tempestivamente sin dall'[esordio della malattia](#) - sottolinea il professor **Oriano Mecarelli**, ex direttore del **dipartimento di Neuroscienze umane della Sapienza e past president della Lega italiana contro l'epilessia (Lice)** - ma abbiamo notato anche una lacuna nei protocolli standardizzati di cura. Inoltre, l'86% degli specialisti in Italia ritiene che ogni regione dovrebbe avere un Piano diagnostico terapeutico assistenziale per l'epilessia, attualmente presente solo in quattro regioni. Inoltre è evidente che i Centri per l'epilessia e i trattamenti disponibili siano ancora insufficienti, soprattutto fuori Roma, tra Rieti, Viterbo, Latina e Frosinone».

Dal pediatra al neurologo

In merito alla transizione dalle cure pediatriche a quelle dell'adulto il professor **Federico Vigeveno**, che dirige il **Dipartimento di Neuroriabilitazione pediatrica dell'Istituto scientifico (Ircs) San Raffaele di Roma**, precisa che «diciamo sempre che quello nella malattia è un viaggio, ed è per questo che è importante definirne le tappe e le fasi, specialmente nella ricerca del trattamento più adatto, efficace e con il minor numero di effetti collaterali possibili, nel rispetto dell'individualità della persona con epilessia. Penso ad esempio al momento in cui il paziente pediatrico diventa adulto e alla delicatezza del passaggio ad un diverso specialista che si interseca con diverse esigenze di vita nelle dimensioni mediche, psicosociali ma anche professionali».

Il tema dell'epilessia è stato al centro di una serie di incontri nei mesi scorsi tra 52 specialisti nazionali di epilessia che hanno approfondito le tematiche relative in particolare all'**epilessia focale** (quando le scariche di neuroni sono circoscritte a una sola area del cervello, il cosiddetto focolaio epilettico, ndr). Al termine delle riunioni è stato redatto un documento nel quale sono emerse le principali criticità dell'assistenza in Italia: la ricerca, che vuole essere un riferimento nella gestione e nel trattamento dell'epilessia focale, è intitolata «Current challenges in focal epilepsy treatment: an Italian Delphi consensus¹» e è stata appena pubblicata sulla rivista internazionale **Epilepsy & Behavior**.

L'epilessia focale

«La ricerca ha messo in luce che, nonostante i progressi, vi è ancora un significativo gap nella gestione ottimale dell'epilessia focale, **con il 30-40% dei malati che non raggiunge il controllo ottimale della patologia** - ha sottolineato il professor **Giancarlo Di Gennaro**, direttore del Centro epilessia nell'Istituto scientifico (Ircs) Neuromed di Pozzilli -. Eppure, la

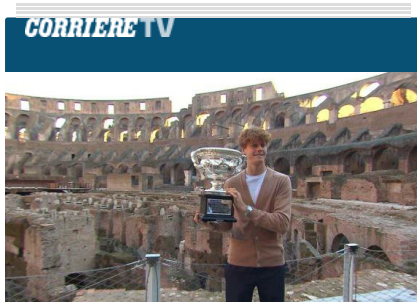
completa cessazione delle crisi è un obiettivo possibile, dobbiamo esplorare altre opzioni terapeutiche, come terapie di terza linea e la chirurgia, quando i trattamenti standard non siano sufficienti a raggiungere il target di 'libertà completa dalle crisi'. L'epilessia è una patologia neurologica complessa che colpisce un gran numero di persone nel nostro Paese, interessando circa **600.000 persone in Italia**. Questa condizione può insorgere a qualsiasi età, ma la maggior parte dei casi si presenta durante l'infanzia o l'età avanzata. Tra le diverse forme di epilessia esistenti, **l'epilessia focale** rappresenta una delle più comuni caratterizzata da crisi che si originano in specifiche aree del cervello. Rappresenta una sfida significativa per il Servizio sanitario nazionale, coinvolgendo un numero considerevole di persone e richiedendo approcci diagnostici e terapeutici mirati. «Ai numerosi problemi di gestione si aggiunge il fenomeno della farmacoresistenza, ossia il fallimento di almeno due tentativi di regimi anticrisi, adeguatamente scelti e tollerati. In questo caso è coerente pensare ad una ulteriore opzione di trattamento», ha aggiunto la professoressa **Simona Lattanzi**, della Clinica neurologica del dipartimento di Medicina sperimentale e clinica dell'Università Politecnica delle Marche ad Ancona. **Michela Procaccini**, direttrice del dipartimento di medicina di **Angelini Pharma** (che ha sostenuto la ricerca sull'epilessia focale), ha sottolineato il ruolo cruciale della collaborazione tra l'industria farmaceutica e la comunità medica per promuovere la ricerca e l'innovazione. Inoltre Gli specialisti hanno discusso di come ottenere il migliore controllo della malattia e migliorare la qualità della vita dei malati. Questo include l'importanza di una diagnosi precoce, la personalizzazione dei percorsi di trattamento e la gestione delle complicanze associate alla resistenza ai farmaci.

[Vai a tutte le notizie di Roma](#)

Se vuoi restare aggiornato sulle notizie di Roma iscriviti gratis alla newsletter "I sette colli di Roma". Arriva ogni giorno nella tua casella di posta alle 7 del mattino. Basta [cliccare qui](#).

24 aprile 2024
© RIPRODUZIONE RISERVATA

 [Leggi e commenta](#)



Tennis: Jannik Sinner può diventare numero 1 Atp agli Internazionali di Roma. Ecco perché

L'azzurro al Foro Italico può finalmente scavalcare Djokovic, ma tutto dipende dai tornei di Madrid e

appuntamento di Roma

Iscriviti alle newsletter di Corriere



I sette colli di Roma

Ogni sabato, **GRATIS**, fatti e misfatti della capitale

ISCRIVITI

LA PRIMA PAGINA DI OGGI



CORRIERE DELLA SERA

Chi Siamo | Dichiarazione di accessibilità | The Trust Project

Abbonati a Corriere della Sera | Gazzetta | El Mundo | Marca | RCS Mediagroup | Fondazione Corriere | Fondazione Cutuli | Quimamme | OFFERTE CORRIERE STORE | Buonpertutti |

Codici Sconto | Corso di Inglese - Francese

Copyright 2024 © RCS Mediagroup S.p.a. Tutti i diritti sono riservati | Per la pubblicità: CAIRORCS MEDIA SpA - Direzione Pubblicità
RCS MediaGroup S.p.A. - Divisione Quotidiani Sede legale: via Angelo Rizzoli, 8 - 20132 Milano | Capitale sociale: Euro 270.000.000,00
Codice Fiscale, Partita I.V.A. e Iscrizione al Registro delle Imprese di Milano n.12086540155 | R.E.A. di Milano: 1524326 | ISSN 2499-0485

Servizi | Scrivi | Cookie policy e privacy | Preferenze sui Cookie



LINK: https://www.lastampa.it/salute/2024/04/24/news/epilessia_farmaci_pazienti-422719965/

IL QUOTIDIANO
MENU

SALUTE

FESTIVAL 2023 COVID SPORTELLO CUORE TUMORI PSICOLOGIA ALIMENTAZIONE OSPEDALI DI ECCELLENZA VIDEO PODCAST CHI SIAMO

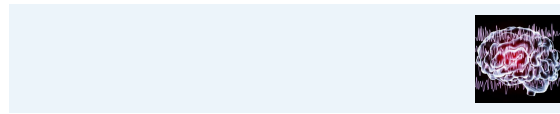
Epilessia, terapie sempre più 'a misura di paziente' ma c'è il nodo della farmacoresistenza

di Valeria Pini

24 Aprile 2024 alle 17:49 3 minuti di lettura

Il 30% non risponde ai farmaci mentre il 70% potrebbe vivere senza crisi se opportunamente diagnosticato e trattato. Un'immagine appena pubblicata su "Epilepsy&Behavior", fotografa la situazione in Italia

Quando si parla di epilessia spesso non si pensa ai pazienti che non rispondono alle terapie farmacologiche. È una delle malattie neurologiche più comuni al mondo ma non riusciamo ancora a curare tutti come vorremmo. L'Organizzazione mondiale della sanità stima infatti che circa il 70% dei malati potrebbe vivere senza crisi se opportunamente diagnosticato e trattato. Ma accanto al problema dei trattamenti, che non arrivano a tutti, c'è il nodo della farmaco-resistenza che coinvolge circa il 30% delle persone con questa patologia.



Il documento

A descrivere questa malattia sono alcuni degli specialisti coinvolti nella realizzazione del documento di consenso sull'epilessia focale, la più comune fra le circa 40 forme esistenti, appena pubblicato su "Epilepsy & Behavior". Il documento: "Current challenges in focal epilepsy treatment: an Italian Delphi consensus" è stato realizzato da 52 esperti, con l'obiettivo di identificare e affrontare le sfide attuali nel trattamento dell'epilessia focale in Italia.

Il documento di consenso, realizzato con il supporto di Ethos e il contributo di Angelini Pharma, evidenzia le tappe che una persona con epilessia deve affrontare per accedere alle cure. Ma anche le criticità e gli ostacoli che complicano la vita ai pazienti e ai loro caregiver. In Italia questa patologia neurologica complessa colpisce 600mila. Una condizione che può insorgere a qualsiasi età, ma la maggior parte dei casi si presenta durante l'infanzia o l'età avanzata. Tra le diverse forme di epilessia esistenti, l'epilessia focale rappresenta una delle più comuni caratterizzata da crisi che nasce in specifiche aree del cervello. Una sfida per il Servizio sanitario nazionale, in quanto richiede approcci diagnostici e terapeutici mirati. Secondo le stime, nel nostro paese la patologia ha un costo complessivo di 900 milioni di euro l'anno. Si oscilla dagli 800 euro a paziente in caso di epilessia ben controllata ai 1.800 per le forme resistenti, fino ai 4.500-5.000 euro per chi verrà sottoposto a chirurgia.

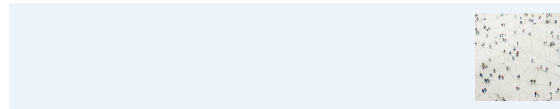


Pochi centri specializzati

"È una patologia complessa, ecco perché i pazienti dovrebbero essere seguiti nei Centri per la diagnosi e cura dell'epilessia - spiega **Oriano Mecarelli**, esperto di epilettologia ed elettroencefalografia clinica della Sapienza, past president Lince (Lega Italiana contro l'Epilessia) - .Ma mancano gli operatori, non solo medici ma anche gli infermieri dedicati e i tecnici per eseguire gli esami. Inoltre i Centri non sono distribuiti in modo omogeneo sul territorio nazionale: le carenze si localizzano soprattutto al Sud. Ogni Regione dovrebbe avere un Piano Diagnostico Terapeutico Assistenziale (Pdta) per l'epilessia, ma a oggi è presente solo in cinque Regioni".

Il passaggio all'età adulta

Per chi si ammala, fra i momenti più delicati c'è il passaggio dalle cure pediatriche a quelle dell'adulto. Difficile conciliare le esigenze dell'adolescenza e la voglia di indipendenza dei *teen ager*, con una malattia così complessa. Gli esperti concordano con il fatto che è necessario fare molta attenzione in questa tappa della vita. "Sarebbe importante definire le tappe e le fasi di questa patologia, specialmente nella ricerca del trattamento più adatto in ogni fase della vita, efficace e con il minor numero di effetti collaterali possibili, nel rispetto dell'individualità della persona con epilessia. Penso ad esempio al momento in cui il paziente pediatrico diventa adulto e alla delicatezza del passaggio all'età adulta, una fase che si interseca con diverse esigenze di vita nelle dimensioni mediche, psicosociali ma anche professionali", spiega **Federico Vigevano** del Dipartimento di Neuroriabilitazione Pediatrica, IRCCS San Raffaele, Roma.



I farmaci

C'è poi l'esigenza di seguire il paziente per capire, in ogni momento, se le cure sono efficaci. "Il monitoraggio regolare delle persone con epilessia è parte integrante del percorso per valutare l'efficacia del trattamento. Ma la lunghezza delle liste di attesa rappresenta una barriera - ricorda **Simona Lattanzi** dell'Università Politecnica delle Marche di Ancona - .Ai numerosi problemi di gestione si aggiunge il fenomeno della farmacoresistenza, il fallimento di almeno

SALUTE



Dengue, la mappa dei casi regione per regione. Ecco cosa dobbiamo fare

Morbillo, casi in aumento (e anche i rischi). Il pediatra Villani: "Vaccinare i bambini"

"Io, Federico e l'autismo. Per capire mio figlio, sono entrato nel suo mondo"

Psico-test per magistrati, la psichiatra Bondi: "Così porta a galla patologie nascoste"

[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

LINK: https://www.salute.eu/2024/04/24/news/epilessia_farmaci_pazienti-422719965/

aviva

Cerca



Salute

Stare bene secondo la scienza

FESTIVAL 2023 COVID SPORTELLI CUORE TUMORI PSICOLOGIA ALIMENTAZIONE OSPEDALI DI ECCELLENZA VIDEO PODCAST CHI SIAMO

(Foto Ansa)

Epilessia, terapie sempre più 'a misura di paziente' ma c'è il nodo della farmacoresistenza

Il 30% non risponde ai farmaci mentre il 70% potrebbe vivere senza crisi se opportunamente diagnosticato e trattato. Un documento, appena pubblicato su "Epilepsy&Behavior" situazione in Italia

DI VALERIA PINI

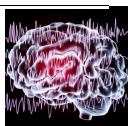
24 APRILE 2024 ALLE 17:49 3 MINUTI DI LETTURA

Quando si parla di epilessia spesso non si pensa ai pazienti che non rispondono alle terapie farmacologiche. È una delle malattie neurologiche più comuni al mondo ma non riusciamo ancora a curare tutti come vorremmo.

L'Organizzazione mondiale della sanità stima infatti che circa il 70% dei malati potrebbe vivere senza crisi se opportunamente diagnosticato e trattato. Ma accanto al problema dei trattamenti, che non arrivano a tutti, c'è il nodo della farmaco-resistenza che coinvolge circa il 30% delle persone con questa patologia.

Epilessia, come si riconosce e come si interviene in caso di una crisi

di Noemi Penna
19 Gennaio 2024



Il documento

A descrivere questa malattia sono alcuni degli specialisti coinvolti nella realizzazione del documento di consenso sull'epilessia focale, la più comune fra le circa 40 forme esistenti, appena pubblicato su "Epilepsy & Behavior". Il documento: "Current challenges in focal epilepsy treatment: an Italian Delphi consensus" è stato realizzato da 52 esperti, con l'obiettivo di identificare e affrontare le sfide attuali nel trattamento dell'epilessia focale in Italia.

Il documento di consenso, realizzato con il supporto di Ethos e il contributo di Angelini Pharma, evidenzia le tappe che una persona con epilessia deve affrontare per accedere alle cure. Ma anche le criticità e gli ostacoli che complicano la vita ai pazienti e ai loro caregiver. In Italia questa patologia neurologica complessa colpisce 600mila.

Una condizione che può insorgere a qualsiasi età, ma la maggior parte dei casi si presenta durante l'infanzia o l'età avanzata. Tra le diverse forme di epilessia esistenti, l'epilessia focale rappresenta una delle più comuni caratterizzata da crisi che nasce in specifiche aree del cervello. Una sfida per il Servizio sanitario nazionale, in quanto richiede approcci diagnostici e terapeutici mirati.

Secondo le stime, nel nostro paese la patologia ha un costo complessivo di 900 milioni di euro l'anno. Si oscilla dagli 800 euro a paziente in caso di epilessia ben controllata ai 1.800 per le forme resistenti, fino ai 4.500-5.000 euro per chi verrà sottoposto a chirurgia.

LEGGI ANCHE



Lo stress in gravidanza lascia un segno nel cervello del nascituro. Aumenta il rischio depressione



Dipendenza da alcol, Jeffrey Guss: "C'è un farmaco psichedelico per curare l'alcolismo"



Gli psichiatri: "Allarme disagio mentale nei ragazzi. Ma i genitori non riescono a vederlo"

© Riproduzione riservata

RACCOMAND.



La Pop Art e perché fu u del gusto



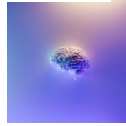
Le donne it prendono c ma non di l



Energia, so tutelato. Cc l'operatore libero?

Epilessia, diagnosi precoce e farmaci mirati per guadagnare vita

di Anna Lisa Bonfranceschi
06 Settembre 2023



Pochi centri specializzati

"È una patologia complessa, ecco perché i pazienti dovrebbero essere seguiti nei Centri per la diagnosi e cura dell'epilessia - spiega **Oriano Mecarelli**, esperto di epilettologia ed elettroencefalografia clinica della Sapienza, past president Lice (Lega Italiana contro l'Epilessia) - .Ma mancano gli operatori, non solo medici ma anche gli infermieri dedicati e i tecnici per eseguire gli esami. Inoltre i Centri non sono distribuiti in modo omogeneo sul territorio nazionale: le carenze si localizzano soprattutto al Sud. Ogni Regione dovrebbe avere un Piano Diagnostico Terapeutico Assistenziale (Pdta) per l'epilessia, ma a oggi è presente solo in cinque Regioni".

Il passaggio all'età adulta

Per chi si ammalà, fra i momenti più delicati c'è il passaggio dalle cure pediatriche a quelle dell'adulto. Difficile conciliare le esigenze dell'adolescenza e la voglia di indipendenza dei *teenager*, con una malattia così complessa. Gli esperti concordano con il fatto che è necessario fare molta attenzione in questa tappa della vita. "Sarebbe importante definire le tappe e le fasi di questa patologia, specialmente nella ricerca del trattamento più adatto in ogni fase della vita, efficace e con il minor numero di effetti collaterali possibili, nel rispetto dell'individualità della persona con epilessia. Penso ad esempio al momento in cui il paziente pediatrico diventa adulto e alla delicatezza del passaggio ad un diverso specialista che si interseca con diverse esigenze di vita nelle dimensioni mediche, psicosociali ma anche professionali", spiega **Federico Vigeveno** del Dipartimento di Neuroriabilitazione Pediatrica, IRCCS San Raffaele, Roma.

Il grande sorpasso: le malattie neurologiche colpiscono più delle cardiache

di Matteo Grittani
12 Aprile 2024



I farmaci

C'è poi l'esigenza di seguire il paziente per capire, in ogni momento, se le cure sono efficaci. "Il monitoraggio regolare delle persone con epilessia è parte integrante del percorso per valutare l'efficacia del trattamento. Ma la lunghezza delle liste di attesa rappresenta una barriera - ricorda **Simona Lattanzi** dell'Università Politecnica delle Marche di Ancona - .Ai numerosi problemi di gestione si aggiunge il fenomeno della farmacoresistenza, il fallimento di almeno due tentativi di regimi anti crisi, adeguatamente scelti e tollerati. In questo caso è coerente pensare ad una ulteriore opzione di trattamento. Bisogna dire che finora i nuovi farmaci non hanno avuto impatto tanto sull'efficacia, quando sulla tollerabilità, ma le cose sembrano essere in parte cambiate con le ultime molecole arrivate sul mercato".
In ogni caso il 30% delle persone con epilessia non raggiunge il controllo ottimale della malattia, stando ai dati attualmente disponibili, come sottolinea **Giancarlo Di Gennaro**, direttore del Centro Epilessia presso l'Istituto Neurologico Mediterraneo Neuromed di Pozzilli. "È opportuno esplorare altre opzioni terapeutiche, come terapie di terza linea. C'è poi la chirurgia: secondo le stime vengono trattati nei Centri circa 300 pazienti l'anno nel nostro Paese, a fronte dei 7-8mila che potrebbero essere sottoposti a questo tipo di intervento".

**Epilessia,
due
italiani
tra
i
migliori
giovani
ricercatori
al
mondo**

di Anna Lisa
Bonfranceschi
06
Settembre
2023



Infine c'è un altro strumento che potrebbe indicare una via per gestire le situazioni più critiche. Parliamo della diffusione di uno schema di valutazione standardizzato da parte del paziente: il *Patient-Reported Outcomes* (PROs). Questo strumento permette di valutare la qualità del servizio e della cura. "Rientra in una pratica clinica orientata alla persona. Le indagini basate sugli esiti riferiti dagli assistiti - conclude **Matteo Scortichini** della Facoltà di Economia, Valutazione Economica e HTA (EEHTA), CEIS, dell'Università di Roma "Tor Vergata" e dell'Institute for Leadership and Management in Health del Kingston University London - sono un fattore fondamentale per la personalizzazione del trattamento perché contribuiscono a delineare il percorso di cura ideale identificando sia eventuali inefficienze del sistema che le aree di miglioramento. Tanto da essere utili non solo nella pratica clinica ma anche nell'ambito dei trial di ricerca".

Argomenti

farmaci

cervello

epilessia

Salute

LINK: <https://www.sanitainformazione.it/salute/epilessia-per-il-controllo-malattia-interventi-tempestivi-piani-di-trattamento-personalizzati-e-fol...>

Cerca nel sito...



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

SALUTE | 24 Aprile 2024 10:25

Epilessia, per il controllo della malattia: interventi tempestivi, piani di trattamento personalizzati e follow-up regolari

Si chiama "Current challenges in focal epilepsy treatment" ed è un documento pubblicato sulla rivista "Epilepsy & Behavior" redatto da 52 esperti, con il supporto di Ethos. Il testo evidenzia anche l'importanza della diagnosi precoce, la gestione delle complicanze associate alla resistenza ai farmaci e l'analisi dei Patient Reported Outcomes (PROs) per valutare qualità della cura

di *Isabella Faggiano*



Interventi tempestivi, piani di trattamento personalizzati, follow-up regolari. Sono alcune delle raccomandazioni per il trattamento dell'epilessia focale contenute nel documento di consenso intitolato "**Current challenges in focal epilepsy treatment**", pubblicato sulla rivista "Epilepsy & Behavior". Risultato di un impegno congiunto di 52 esperti, con il supporto di Ethos, il testo evidenzia anche l'importanza della diagnosi precoce, la gestione delle complicanze associate alla resistenza ai farmaci e l'analisi dei Patient Reported Outcomes (PROs) per valutare qualità della cura. "Dalla ricerca è emerso un forte consenso, pari al 90%, sull'importanza di intervenire tempestivamente sin dall'esordio della malattia – spiega **Oriano Mecarelli**, professore presso il Dipartimento di Neuroscienze Umane, La Sapienza Università di Roma e Past President LICE, la Lega Italiana contro l'epilessia – ma si evidenzia anche una lacuna nei protocolli standardizzati di cura. Inoltre, l'86% dei partecipanti ritiene che ogni Regione dovrebbe avere un Piano Diagnostico Terapeutico Assistenziale (PDTA) per l'epilessia, attualmente presente solo in cinque Regioni. Infine, il 79,6% ritiene che la consapevolezza sui Centri per l'epilessia e i trattamenti disponibili sia ancora insufficiente".

Il passaggio delle cure pediatriche a quelle dell'adulto

Tra le problematiche emerse anche "un significativo gap nella gestione ottimale dell'epilessia focale, con il 30-40% delle persone con Epilessia che non raggiunge il controllo ottimale della malattia – spiega **Giancarlo Di Gennaro**, Direttore del Centro Epilessia presso l'Istituto Neurologico Mediterraneo Neuromed IRCCS di Pozzilli -. Eppure, la completa cessazione delle crisi è un obiettivo possibile". Necessario anche un focus sul passaggio delle cure pediatriche a quelle dell'adulto. "È importante definirne le tappe – continua **Federico Vigevano** del Dipartimento di Neuroriabilitazione Pediatrica, IRCCS San Raffaele, Roma -. Penso, ad esempio, al passaggio ad un diverso specialista che si interseca con diverse esigenze di vita nelle dimensioni mediche, psicosociali ma anche professionali".

Incidenza e farmaco-resistenza

L'epilessia è una malattia neurologica caratterizzata dalla persistenza di crisi epilettiche. Si tratta di una delle patologie neurologiche croniche più diffuse, tanto da essere riconosciuta, già dal 1965, come malattia sociale dall'Organizzazione Mondiale della Sanità (OMS). Nei paesi ad alto e medio sviluppo, come l'Italia, l'epilessia interessa circa una persona su 100. Si stima, quindi, che nel mondo vivano oltre 50 milioni di persone con epilessia in fase attiva (con crisi persistenti e/o tuttora in trattamento), **in Europa circa 6 milioni e in Italia circa 500-600 mila**, ma si pensa che la sua frequenza sia sottostimata, perché talvolta ancora oggi viene tenuta nascosta per motivi psicologici e sociali. Esistono delle forme di epilessia definite farmaco-resistenti, che non rispondono alla terapia farmacologica pure se assunta in maniera corretta. "In questo caso è coerente pensare ad una ulteriore opzione di trattamento" aggiunge **Simona Lattanzi**, Clinica Neurologica, Dipartimento di Medicina Sperimentale e Clinica, Università Politecnica delle Marche, Ancona. Ad oggi abbiamo circa una trentina di farmaci per curare le Epilessie ma, purtroppo, il 30% dei pazienti risulta farmaco-resistente.

Iscriviti alla Newsletter di Sanità Informazione per rimanere sempre aggiornato



GLI ARTICOLI PIU' LETTI

ADVOCACY E ASSOCIAZIONI

Mieloma multiplo. Aspettativa di vita in aumento e cure sul territorio, il paradigma di un modello da applicare per la prossimità delle cure

Il mieloma multiplo rappresenta, tra le patologie onco-ematologiche, un caso studio per l'arrivo delle future terapie innovative, dato anche che i centri ospedalieri di riferimento iniziano a no...

di Barbara Di Chiara

SALUTE

Parkinson, la neurologa Brotini: "Grazie alla ricerca, siamo di fronte a una nuova alba"

"Molte molecole sono in fase di studio e vorrei che tutti i pazienti e i loro caregiver guardassero la malattia di Parkinson come fossero di fronte all'alba e non di fronte ad un tramonto&...

di V.A.

ADVOCACY E ASSOCIAZIONI

Oncologia, Iannelli (FAVO): "Anche i malati di cancro finiscono in lista di attesa"

Il Segretario Generale Favo: "Da qualche anno le attese per i malati oncologici sono sempre più lunghe. E la colpa non è della pandemia: quelli con cui i pazienti oncologici si sco...

di Isabella Faggiano

RUBRICHE



Ministero

Quando le infezioni ripetute sono pericolose?



Assicurazioni

La polizza di responsabilità civile sanitaria garantisce soltanto nei casi di danno fisico?



Sanità Internazionale

PanFlu Sicilia: se dovesse esplodere una nuova pandemia? «Ecco come ci prepariamo»

LINK: <https://www.aboutpharma.com/sanita-e-politica/publicata-una-consensus-italiana-sullepilessia-focale-per-identificare-e-affrontare-le-sfide-...>



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

Publicata una consensus italiana sull'epilessia focale per identificare e affrontare le sfide attuali



Publicato il: 24 Aprile 2024
Rassegna Stampa AboutPharma

aperte, ma anche importanti innovazioni per il trattamento dell'epilessia focale. È la fotografia scattata da una consensus italiana (“[Current topics in focal epilepsy treatment: an Italian Delphi consensus](#)”), appena pubblicata su *Epilepsy & Behavior*. Il documento è il risultato del lavoro di 52 esperti che hanno provato a identificare e affrontare le sfide attuali nel trattamento dell'epilessia focale in Italia. La consensus è stata pubblicata con il supporto di Ethos e organizzata da Angelini Pharma.

Epilessia focale

L'epilessia è una patologia neurologica complessa che colpisce un gran numero di persone nel nostro Paese, interessando [circa 600.000 persone in Italia](#). Questa condizione può insorgere a qualsiasi età, ma la maggior parte dei casi si presenta durante l'infanzia o l'età avanzata. Tra le diverse forme di epilessia esistenti, l'epilessia focale rappresenta una delle più comuni caratterizzata da crisi che si originano in specifiche aree del cervello. Rappresenta una sfida significativa per il Servizio sanitario nazionale (Ssn), coinvolgendo un numero considerevole di persone e richiedendo approcci diagnostici e terapeutici mirati.

Percorso di cura ottimale

Un gruppo di esperti ha analizzato le tappe che una persona con epilessia deve affrontare per accedere alle cure del Ssn, definendo il percorso di cura ideale e le fasi cruciali nella ricerca del trattamento più efficace. Durante l'incontro è stata sottolineata l'importanza dell'epilessia non controllata, sono stati identificati i metodi di monitoraggio ottimali e sono stati valutati gli esiti riportati direttamente dalle persone con epilessia per garantire una migliore qualità delle cure.

È stato un forte consenso sull'importanza di un intervento tempestivo, di piani di trattamento personalizzati, di follow-up regolari presso i Centri per la diagnosi e cura dell'epilessia e sul ruolo dei Patient reported outcomes nella pratica clinica. Sono inoltre emerse preoccupazioni relativamente alla mancanza di ricerche specifiche per l'età pediatrica (che limitano le attuali opzioni terapeutiche in questa popolazione) e alle difficoltà nella gestione delle cure dall'età pediatrica a quella adulta.

Accesso alle cure

Le linee guida internazionali insistono sulla necessità che le persone con epilessia siano seguite dai Centri per la diagnosi e cura dell'epilessia: “Dalla nostra indagine è emerso un forte consenso (90%) sull'importanza di intervenire tempestivamente sin dall'esordio della malattia, ma si evidenzia anche una mancanza nei protocolli standardizzati di cura” spiega **Oriano Mecarelli** dipartimento di Neuroscienze Umane, La Sapienza Università di Roma e Pastore di Pastore Linceo, Lega Italiana contro l'epilessia.

Continua – continua – l'86% dei partecipanti ritiene che ogni Regione dovrebbe avere un Piano diagnostico terapeutico assistenziale (Pdta) per

ssia, attualmente presente solo in 5 regioni. Infine, il 79,6% ritiene che la consapevolezza sui Centri per l'epilessia e i trattamenti disponibili sia insufficiente".

obiettivo possibile

cerca ha messo in luce che, nonostante i progressi, vi è ancora un significativo gap nella gestione ottimale dell'epilessia focale, con il 30-40% delle persone con epilessia che non raggiunge il controllo ottimale della malattia" ha sottolineato **Giancarlo Di Gennaro**, direttore del Centro di ricerca presso l'Istituto Neurologico Mediterraneo Neuromed Ircs di Pozzilli. "Eppure, la completa cessazione delle crisi è un obiettivo possibile, e possiamo esplorare altre opzioni terapeutiche, come terapie di terza linea e la chirurgia, quando i trattamenti standard non siano sufficienti a raggiungere il target di "libertà completa dalle crisi".

sto si aggiunge il fenomeno della farmacoresistenza, ossia il fallimento di almeno due tentativi di regimi anticrisi, adeguatamente scelti e monitorati. "In questo caso è coerente pensare ad una ulteriore opzione di trattamento" aggiunge **Simona Lattanzi**, Clinica Neurologica, Dipartimento di Medicina Sperimentale e Clinica, Università Politecnica delle Marche, Ancona.

transizione all'età adulta

ro punto critico nella presa in carico delle persone con epilessia è il passaggio dalle cure pediatriche a quelle dell'adulto, la cosiddetta "transizione". Chiarisce **Federico Vigeveno** Dipartimento di Neuroriabilitazione Pediatrica, Ircs San Raffaele, Roma: "Diciamo sempre che quello della malattia è un viaggio, ed è per questo che è importante definirne le tappe e le fasi, specialmente nella ricerca del trattamento più adatto, in base alle esigenze e con il minor numero di effetti collaterali possibili, nel rispetto dell'individualità della persona con epilessia. Penso ad esempio al momento in cui il paziente pediatrico diventa adulto e alla delicatezza del passaggio ad un diverso specialista che si interseca con diverse esigenze di vita nelle diverse fasi: cliniche, mediche, psicosociali ma anche professionali".

utilità dei Patient reported outcomes

o è stato anche discusso l'impiego dei Patient reported outcomes (PROs) per valutare la qualità del servizio e della cura, sottolineando come questi strumenti siano essenziali per una pratica clinica orientata alla persona. "Le indagini basate sugli esiti riferiti dagli assistiti – sottolinea **Matteo Cichini** Facoltà di Economia, Valutazione Economica e Hta (Eeha), Ceis, Università di Roma "Tor Vergata"; Institute for Leadership and Management in Health, Kingston University London, UK – sono un fattore fondamentale per la personalizzazione del trattamento perché consentono di delineare il percorso di cura ideale identificando sia eventuali inefficienze del sistema che le aree di miglioramento. Tanto da essere applicati non solo nella pratica clinica ma anche nell'ambito dei trial di ricerca".

ela **Procaccini**, medical department director Italy di Angelini Pharma, ha sottolineato infine il ruolo cruciale della collaborazione tra l'industria farmaceutica e la comunità medica per promuovere la ricerca e l'innovazione.

sfide principali nel trattamento dell'epilessia focale

Diagnosi difficile: la diagnosi può essere complessa e richiedere valutazioni approfondite da parte di specialisti. L'errata diagnosi può portare a ritardi nel trattamento e a esiti meno efficaci.

Trattamento complicato: il trattamento dell'epilessia focale può essere difficile, specialmente considerando la presenza di comorbidità e la necessità di minimizzare gli effetti collaterali dei farmaci.

Resistenza ai farmaci: un numero significativo di persone con Epilessia non risponde adeguatamente alla terapia farmacologica standard, portando alla ricerca di nuovi approcci terapeutici.

Complicanze psicosociali: le crisi epilettiche possono avere un impatto significativo sulla vita quotidiana delle persone con Epilessia inclusi problemi sociali, emotivi e comportamentali.

Accesso alle cure: l'accesso a cure specializzate e a trattamenti avanzati può essere limitato in alcune aree geografiche o a causa di fattori socio-economici.

Ricerca continua: la comprensione dell'epilessia focale e dei suoi trattamenti è in continua evoluzione, il che richiede un impegno costante nella ricerca e nello sviluppo di nuove terapie e approcci di gestione.

Tag: [angelini pharma](#) / [epilessia](#) / [epilessia farmacoresistente](#) / [Lice](#) / [transition](#) /

CONDIVIDI



P-DATE

LINK: <https://www.imgpress.it/attualita/la-lega-italiana-contro-lepilessia-inaugura-la-panchina-triple-bench-presso-il-policlinico-campus-bio-medi...>



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

CAFFETTERIA QUESTA È LA STAMPA TECNOLOGIA STRACULT LIBRI PERSONAGGIO DEL GIORNO

ULTIMA NOTIZIA > [Aprile 30, 2024] Corte UE: Alcune norme della FIFA in materia di

HOME > ATTUALITÀ > LA LEGA ITALIANA CONTRO L'EPILESSIA INAUGURA LA PANCHINA "TRIPLE BENCH" PRESSO IL POLICLINICO CAMPUS BIO-MEDICO A ROMA

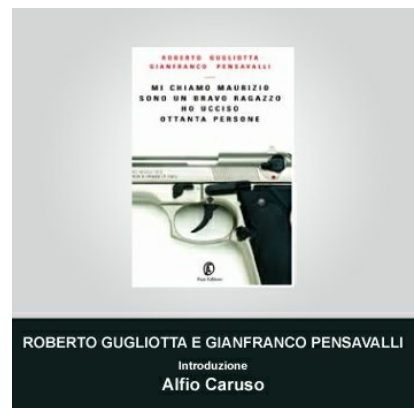
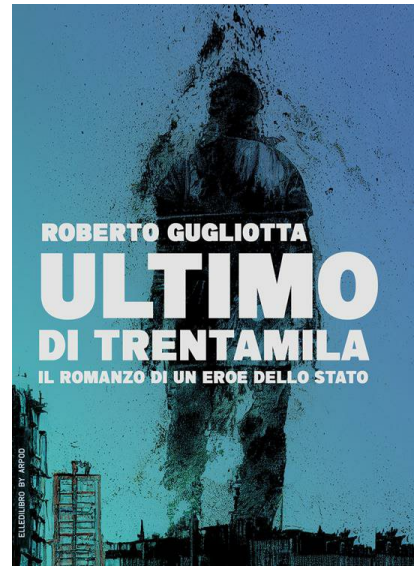
LA LEGA ITALIANA CONTRO L'EPILESSIA INAUGURA LA PANCHINA "TRIPLE BENCH" PRESSO IL POLICLINICO CAMPUS BIO-MEDICO A ROMA

Aprile 30, 2024 Attualità



Si inaugura a Roma presso la Fondazione Policlinico Universitario Campus Bio-Medico la TRIPLE BENCH, panchina viola, colore della lotta all'Epilessia, realizzata dal designer statunitense Christopher Edward Bangle, grazie alla collaborazione della Lega Italiana Contro l'Epilessia LICE, e Fondazione LICE con la **Fondazione Big Bench Community Project**, alla presenza di Laura Tassi, Presidente e Oriano Mecarelli, Past President LICE e, per la Fondazione Policlinico Universitario Campus Bio-Medico, dell'Amministratore delegato e Direttore generale Paolo Sormani e del Direttore dell'Unità di Neurologia prof. Vincenzo Di Lazzaro.

"Siamo oggi riuniti - ha dichiarato Laura Tassi, Presidente LICE, neurologo presso la Chirurgia dell'Epilessia e del Parkinson del Niguarda, Milano - in occasione dell'inaugurazione della Triple Bench dedicata a tutte le Persone con Epilessia, per ricordare che bisogna avere coraggio, nonostante la malattia, e scardinare i tabù che gravano sulla percezione di chi ne soffre e per sensibilizzare la popolazione su questa patologia, che si cela tra



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

vergogna e le obbiettive difficoltà di tutti i giorni. Ringraziamo la Fondazione Policlinico Universitario Campus Bio-Medico per averci concesso quest'opportunità. Ogni nuova panchina è un ulteriore obiettivo raggiunto, un passo avanti nella lotta contro l'Epilessia".

*"Davvero una grande emozione – sottolinea **Oriano Mecarelli, Past President LICE** – poter assistere alla collocazione della Triple Bench viola dedicata all'Epilessia e per questo ringraziamo ancora una volta la Big Bench Community Project che ci ha affiancato quest'anno nella nostra Campagna di sensibilizzazione 2024. Sulle nostre panchine sarà bello sedersi e trovarsi per favorire l'inclusione delle Persone con Epilessia. Proprio il claim "Metti in panchina l'Epilessia" ha un particolare significato metaforico: facciamo in modo di riuscire a sconfiggere l'Epilessia, a metterla da parte, e combattiamo lo stigma che comporta".*

Prosegue la **Campagna di awareness 2024 di LICE e Fondazione LICE** dal titolo **"Metti in panchina l'Epilessia"**, con l'obiettivo di promuovere la collocazione o riutilizzo di panchine nelle principali città d'Italia (giardini rionali, parchi, viali e all'interno di ospedali) di colore viola. Si tratta di un progetto a lungo respiro che proseguirà nel corso degli anni. Tutte le panchine viola avranno una targa con il Logo di Fondazione LICE.

*"Da anni il Policlinico Universitario Campus Bio-Medico si dedica attivamente all'assistenza di persone colpite da malattie neurologiche, tra cui l'Epilessia – dichiara **Paolo Sormani, AD e Direttore della Fondazione Policlinico Universitario Campus Bio-Medico** – Anche grazie a strumentazioni di diagnostica avanzate, come i video-elettroencefalogrammi, l'electrical source imaging, fino alla risonanza magnetica 3 Tesla, oggi siamo riconosciuti come centro clinico di terzo livello (il più alto) per adulti, così come definito dai criteri della Lega Italiana Contro L'epilessia".*

*"Seguiamo oltre 5.000 persone provenienti da tutta Italia, grazie a un team di neurologi dedicato e terapie avanzate, come trial sperimentali farmacologici e non – sottolinea **Giovanni Assenza, neurologo della Fondazione Policlinico Universitario Campus Bio-Medico e coordinatore della LICE per la Macroarea Lazio e Abruzzo** – La nostra Fondazione è inoltre tra i principali contributori italiani alla ricerca neurofisiologica in ambito epilettologico con lo studio di biomarkers elettroencefalografici di risposta terapeutica che possano permettere una migliore previsione prognostica e individualizzazione delle cure".*

La Campagna "Metti in Panchina l'Epilessia"

Perché le panchine

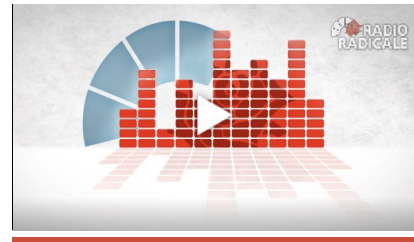
Le panchine, spesso considerate elementi marginali nell'arredo urbano, svolgono un ruolo cruciale nella nostra vita quotidiana. Non sono semplicemente luoghi di riposo, ma spazi che favoriscono l'incontro, la riflessione e la socializzazione. Le panchine offrono un'opportunità per contemplare il mondo circostante, per scambiare pensieri con amici o sconosciuti, creando connessioni umane in un mondo sempre più frenetico. Inoltre, fungono da testimoni silenziosi di storie personali, assistendo a incontri romantici, momenti di tristezza e di gioia, sempre accogliendo e offrendo riposo. L'importanza delle panchine si estende oltre la loro funzione, solo apparentemente banale, contribuendo a plasmare la tessitura sociale delle comunità e a conferire un senso di appartenenza agli spazi pubblici.

Il colore viola

Il colore viola è associato alla consapevolezza dell'Epilessia attraverso campagne di sensibilizzazione. Questo colore è stato scelto per rappresentare solidarietà e supporto alle persone affette da tale patologia, contribuendo a diffondere informazioni e sconfiggere insieme lo stigma e la paura del "diverso". Perché siamo tutti unici con le nostre peculiarità. Unire i due concetti è stato facile, si sono incontrati su una panchina!

Panchine inaugurate

Con la TRIPLE BENCH, attualmente le panchine già inaugurate sono 11: quasi tutte sono panchine riqualificate per recuperare il patrimonio urbanistico del territorio.



Intervista a Giovanna Vizzaccaro e Roberto Gugliotta sul loro...

1. Milano – Ospedale Niguarda
2. Novara – Parco dell'Allea
3. Bari – Lungomare
4. Monticchio Bagni (comune di Rionero in Vulture – PZ)
5. Monticchio Sgarroni (comune di Rionero in Vulture – PZ)
6. Reggio Calabria – Piazza Castello Aragonese
7. Putignano (BA)
8. Alpignano (TO)
9. Uffici UCB Pharma (Milano)
10. Roma – Comprensorio Santa Maria della Pietà

Prossime inaugurazioni

1. Roma – Policlinico Umberto I (panchina nuova della Fondazione Big Bench Community)
2. Roma – Pista Ciclabile – Santa Maria della Pietà
3. Roma Monte Ciocchi
4. Udine – Ospedale Santa Maria della Misericordia
5. Grugliasco (TO)
6. Mattinata (FG)
7. Rignano Garganico (FG)
8. Monte Santangelo (FG)
9. Cagliari – Centro città
10. Sassari – Ospedale Brotzu
11. Morcone (BN) – Centro paese

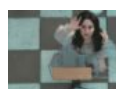
Con oltre 50 milioni di persone colpite nel mondo, l'Epilessia è una delle malattie neurologiche più diffuse, per questo l'Organizzazione Mondiale della Sanità ha riconosciuto l'Epilessia come malattia sociale. Si stima che nei Paesi industrializzati interessi circa 1 persona su 100: in **Italia** soffrono di Epilessia circa **600.000** persone, ben **6 milioni** in **Europa**. Nei Paesi a reddito elevato, **l'incidenza dell'Epilessia** presenta due picchi, rispettivamente nei primi anni di vita e dopo i 75 anni. Nel 2022 l'OMS ha ratificato il **Piano d'Azione Globale Intersettoriale per l'Epilessia e gli altri Disturbi Neurologici 2022 – 2031** (Intersectorial Global Action Plan for Epilepsy and other Neurological Disorders, **IGAP**), il primo piano d'azione globale sulla gestione dell'epilessia, che detta fondamentali obiettivi per gli Stati Membri nei prossimi dieci anni. Gli scopi principali dell'IGAP sono: ottenere l'assistenza sanitaria universale con la fornitura di medicinali essenziali e tecnologie di base necessarie per la loro gestione; l'aggiornamento delle politiche nazionali esistenti riguardo l'Epilessia e gli altri disturbi neurologici, con idonee campagne di sensibilizzazione e programmi di advocacy; la realizzazione di programmi intersettoriali destinati alla promozione della salute del cervello e alla prevenzione dei disturbi neurologici; lo sviluppo di un'adeguata legislazione al fine di promuovere la lotta allo stigma e proteggere i diritti umani delle Persone con Epilessia.

Per maggiori informazioni:

www.lice.it

<https://fondazionelice.it/>

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



« PRECEDENTE »

"Beyond The Mirror", al Monk Jazz
Club il viaggio fantastico di Lina

SUCCESSIVO »

PROGETTO VICTORY OVER
VIOLENCE PER LE DONNE




LINK: <https://www.tusciatimes.eu/si-inaugura-oggi-a-roma-la-triple-bench-panchina-viola-colore-della-lotta-allepilessia/>

Dal 2012 quotidiano online di Viterbo e della provincia. Notizie, cronaca, cultura, sport ,economia, sanità ed altro

HOME ARCHIVIO » ATTUALITÀ CRONACA POLITICA CULTURA SANITÀ SPORT COMUNI ECONOMIA


I NOSTRI SOCIAL

 Seguici Su Facebook

 Seguici Su Twitter

 Seguici Su Youtube

 Seguici Su Instagram

 Contattaci Su WhatsApp

CERCA TRA GLI ARTICOLI

Search ...



I NOSTRI SPONSOR

Si inaugura oggi a Roma la TRIPLE BENCH, panchina viola, colore della lotta all'Epilessia

30 Aprile 2024 Attualità, Sanità

ROMA– Si inaugura oggi a Roma presso la Fondazione Policlinico Universitario Campus Bio-Medico la TRIPLE BENCH, panchina viola, colore della lotta all'Epilessia, realizzata dal designer statunitense Christopher Edward Bangle, grazie alla collaborazione della Lega Italiana Contro l'Epilessia LICE, e Fondazione LICE con la Fondazione Big Bench Community Project, alla presenza di Laura Tassi, Presidente e Oriano Mecarelli, Past President LICE e, per la Fondazione Policlinico Universitario Campus Bio-Medico, dell'Amministratore delegato e Direttore generale Paolo Sormani e del Direttore dell'Unità di Neurologia prof. Vincenzo Di Lazzaro.

“Siamo oggi riuniti – ha dichiarato Laura Tassi, Presidente LICE, neurologo presso la Chirurgia dell'Epilessia e del Parkinson del Niguarda, Milano – in occasione dell'inaugurazione della Triple

RADIO SVOLTA MEDIA PARTNER

Clicca per ascoltare [Radio Svolta](#)

VEDI GLI ARTICOLI DAL 2012

#HASHTAG

Clicca per ascoltare i podcast delle puntate

GLI ULTIMI ARTICOLI

Concerto del Primo Maggio 2024 “Costruiamo insieme un’Europa di pace, lavoro e giustizia sociale”

30 Aprile 2024

Bench dedicata a tutte le Persone con Epilessia, per ricordare che bisogna avere coraggio, nonostante la malattia, e scardinare i tabù che gravano sulla percezione di chi ne soffre e per sensibilizzare la popolazione su questa patologia, che si cela tra vergogna e le obbiettive difficoltà di tutti i giorni. Ringraziamo la Fondazione Policlinico Universitario Campus Bio-Medico per averci concesso quest’opportunità. Ogni nuova panchina è un ulteriore obiettivo raggiunto, un passo avanti nella lotta contro l’Epilessia”.

“Davvero una grande emozione – sottolinea Oriano Mecarelli, Past President LICE – poter assistere alla collocazione della Triple Bench viola dedicata all’Epilessia e per questo ringraziamo ancora una volta la Big Bench Community Project che ci ha affiancato quest’anno nella nostra Campagna di sensibilizzazione 2024. Sulle nostre panchine sarà

bello sedersi e trovarsi per favorire l’inclusione delle Persone con Epilessia. Proprio il claim “Metti in panchina l’Epilessia” ha un particolare significato metaforico: facciamo in modo di riuscire a sconfinare l’Epilessia, a metterla da parte, e combattiamo lo stigma che comporta”.

Prosegue la Campagna di awareness 2024 di LICE e Fondazione LICE dal titolo “Metti in panchina l’Epilessia”, con l’obiettivo di promuovere la collocazione o riutilizzo di panchine nelle principali città d’Italia (giardini rionali, parchi, viali e all’interno di ospedali) di colore viola. Si tratta di un progetto a lungo respiro che proseguirà nel corso degli anni. Tutte le panchine viola avranno una targa con il Logo di Fondazione LICE.

“Da anni il Policlinico Universitario Campus Bio-Medico si dedica attivamente all’assistenza di persone colpite da malattie neurologiche, tra cui l’Epilessia – dichiara Paolo Sormani, AD e Direttore della Fondazione Policlinico Universitario Campus Bio-Medico – Anche grazie a strumentazioni di diagnostica avanzate, come i video-elettroencefalogrammi, l’electrical source imaging, fino alla risonanza magnetica 3 Tesla, oggi siamo riconosciuti come centro clinico di terzo livello (il più alto) per adulti, così come definito dai criteri della Lega Italiana Contro L’epilessia”.

“Seguiamo oltre 5.000 persone provenienti da tutta Italia, grazie a un team di neurologi dedicato e terapie avanzate, come trial sperimentali farmacologici e non – sottolinea Giovanni Assenza, neurologo della Fondazione Policlinico Universitario Campus Bio-Medico e coordinatore della LICE per la Macroarea Lazio e Abruzzo – La nostra Fondazione è inoltre tra i principali contributori italiani alla ricerca neurofisiologica in ambito epilettologico con lo studio di biomarkers elettroencefalografici di risposta terapeutica che possano permettere una migliore previsione prognostica e individualizzazione delle cure”.

La Campagna “Metti in Panchina l’Epilessia”

Perché le panchine

Le panchine, spesso considerate elementi marginali nell’arredo urbano, svolgono un ruolo cruciale nella nostra vita quotidiana. Non sono semplicemente luoghi di riposo, ma spazi che favoriscono l’incontro, la riflessione e la socializzazione. Le panchine offrono un’opportunità per contemplare il mondo circostante, per scambiare pensieri con amici o sconosciuti, creando connessioni umane in un mondo sempre più frenetico. Inoltre, fungono da testimoni silenziosi di storie personali, assistendo a incontri romantici, momenti di tristezza e di gioia, sempre accogliendo e offrendo riposo. L’importanza delle panchine si estende oltre la loro funzione, solo apparentemente banale, contribuendo a plasmare la tessitura sociale delle comunità e a conferire un senso di

appartenenza agli spazi pubblici.

Il colore viola

Il colore viola è associato alla consapevolezza dell'Epilessia attraverso campagne di sensibilizzazione. Questo colore è stato scelto per rappresentare solidarietà e supporto alle persone affette da tale patologia, contribuendo a diffondere informazioni e sconfiggere insieme lo stigma e la paura del "diverso". Perché siamo tutti unici con le nostre peculiarità. Unire i due concetti è stato facile, si sono incontrati su una panchina!

Il 1 maggio al Castello di Santa Severa: arte, degustazioni, visite guidate e street food

30 Aprile 2024

Contigliano, Greccio: "Gli alunni della scuola Antonio Malfatti visitano il comando provinciale e vivono "Un giorno da Carabiniere"

30 Aprile 2024

Si chiude a Roma il tour teatrale dell'europarlamentare Nicola Procaccini

30 Aprile 2024

[▶ LEGGI TUTTE LE NOTIZIE](#)

I NOSTRI SPONSOR

Panchine inaugurate

Con la TRIPLE BENCH, attualmente le panchine già inaugurate sono 11: quasi tutte sono panchine riqualificate per recuperare il patrimonio urbanistico del territorio.

1. Milano – Ospedale Niguarda
2. Novara – Parco dell'Allea
3. Bari – Lungomare
4. Monticchio Bagni (comune di Rionero in Vulture – PZ)
5. Monticchio Sgarroni (comune di Rionero in Vulture – PZ)
6. Reggio Calabria – Piazza Castello Aragonese
7. Putignano (BA)
8. Alpignano (TO)
9. Uffici UCB Pharma (Milano)
10. Roma – Comprensorio Santa Maria della Pietà

Prossime inaugurazioni

1. Roma – Policlinico Umberto I (panchina nuova della Fondazione Big Bench Community)
2. Roma – Pista Ciclabile – Santa Maria della Pietà
3. Roma Monte Ciocchi
4. Udine – Ospedale Santa Maria della Misericordia
5. Grugliasco (TO)
6. Mattinata (FG)

7. Rignano Garganico (FG)
8. Monte Santangelo (FG)
9. Cagliari – Centro città
10. Sassari – Ospedale Brotzu
11. Morcone (BN) – Centro paese

Con oltre 50 milioni di persone colpite nel mondo, l'Epilessia è una delle malattie neurologiche più diffuse, per questo l'Organizzazione Mondiale della Sanità ha riconosciuto l'Epilessia come malattia sociale. Si stima che nei Paesi industrializzati interessi circa 1 persona su 100: in Italia soffrono di Epilessia circa 600.000 persone, ben 6 milioni in Europa. Nei Paesi a reddito elevato, l'incidenza dell'Epilessia presenta due picchi, rispettivamente nei primi anni di vita e dopo i 75 anni. Nel 2022 l'OMS ha ratificato il Piano d'Azione Globale Intersectoriale per l'Epilessia e gli altri Disturbi Neurologici 2022 – 2031 (Intersectorial Global Action Plan for Epilepsy and other Neurological Disorders, IGAP), il primo piano d'azione globale sulla gestione dell'epilessia, che detta fondamentali obiettivi per gli Stati Membri nei prossimi dieci anni. Gli scopi principali dell'IGAP sono: ottenere l'assistenza sanitaria universale con la fornitura di medicinali essenziali e tecnologie di base necessarie per la loro gestione; l'aggiornamento delle politiche nazionali esistenti riguardo l'Epilessia e gli altri disturbi neurologici, con idonee campagne di sensibilizzazione e programmi di advocacy; la realizzazione di programmi intersettoriali destinati alla promozione della salute del cervello e alla prevenzione dei disturbi neurologici; lo sviluppo di un'idonea legislazione al fine di promuovere la lotta allo stigma e proteggere i diritti umani delle Persone con Epilessia.

Per maggiori informazioni:

www.lice.it

[Home](#)

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

Condividi con:

REGIONAL RADIO MEDIA PARTNER

[Facebook](#)

[Twitter](#)

[WhatsApp](#)

[Pinterest](#)

[Messenger](#)

Clicca per ascoltare [Regional Radio](#)



« Carabinieri di Tuscania: arrestato un cittadino tunisino per tentato omicidio di un connazionale

[A Farnese una giornata in onore di Victor Brecheret »](#)

LINK: <https://www.pharmastar.it/news/neuro/metti-in-panchina-lepilessia-la-lice-inaugura-la-triple-bench-al-campus-bio-medico-a-roma-44135>

Info | Lunedì 6 Maggio 2024

ISCRIVITI ALLA NEWSLETTER



GLOSSARIO

...cerca ora



PHARMASTAR
Il Giornale online sui Farmaci

EPATOCARCINOMA
un progetto per razionalizzare il percorso di cura



SCARICA IL PDF
DI 38 PAGINE



Neurologia e Psichiatria

"Metti in panchina l'Epilessia" la LICE inaugura la "Triple Bench" al Campus Bio-Medico a Roma

Martedì 30 Aprile 2024 | Redazione

1
CONDIVISIONI

Condividi

Condividi

Condividi

Si inaugura oggi a Roma presso la Fondazione Policlinico Universitario Campus Bio-Medico la TRIPLE BENCH, panchina viola, colore della lotta all'Epilessia, realizzata dal designer statunitense Christopher Edward Bangle, grazie alla collaborazione della Lega Italiana Contro l'Epilessia LICE e Fondazione LICE con la Fondazione Big Bench Community Project, alla presenza di Laura Tassi, Presidente e Oriano Mecarelli, Past President LICE e, per la Fondazione Policlinico Universitario Campus Bio-Medico, dell'Amministratore delegato e Direttore generale Paolo Sormani e del Direttore dell'Unità di Neurologia prof. Vincenzo Di Lazzaro.



Si inaugura oggi a Roma presso la Fondazione Policlinico Universitario Campus Bio-Medico la **TRIPLE BENCH**, panchina viola, colore della lotta all'**Epilessia**, realizzata dal designer statunitense **Christopher Edward Bangle**, grazie alla collaborazione della **Lega Italiana Contro l'Epilessia LICE** e **Fondazione LICE** con la **Fondazione Big Bench Community Project**, alla presenza di Laura Tassi, Presidente e Oriano Mecarelli, Past President LICE e, per la Fondazione Policlinico Universitario Campus Bio-Medico, dell'Amministratore delegato e Direttore generale Paolo Sormani e del Direttore dell'Unità di Neurologia prof. **Vincenzo Di Lazzaro**.

"Siamo oggi riuniti – ha dichiarato **Laura Tassi**, Presidente LICE, neurologo presso la Chirurgia dell'Epilessia e del Parkinson del Niguarda, Milano – in occasione dell'inaugurazione della Triple Bench dedicata a tutte le Persone con Epilessia, per ricordare che bisogna avere coraggio, nonostante la malattia, e scardinare i tabù che gravano sulla percezione di chi ne soffre e per sensibilizzare la popolazione su questa patologia, che si cela tra vergogna e le obbiettive difficoltà di tutti i giorni. Ringraziamo la Fondazione Policlinico Universitario Campus Bio-Medico per averci concesso quest'opportunità. Ogni nuova panchina è un ulteriore obiettivo raggiunto, un passo avanti nella lotta contro l'Epilessia".

"Davvero una grande emozione – sottolinea **Oriano Mecarelli**, Past President LICE – poter assistere alla collocazione della Triple Bench viola dedicata all'Epilessia e per questo ringraziamo ancora una volta la Big Bench Community Project che ci ha affiancato quest'anno nella nostra Campagna di sensibilizzazione 2024. Sulle nostre panchine sarà bello sedersi e trovarsi per favorire l'inclusione delle Persone con Epilessia. Proprio il claim "Metti in panchina

Ci impegniamo ogni giorno per fare la differenza nella vita delle persone. Sviluppiamo terapie e soluzioni supportando i pazienti e le comunità in cui viviamo.

Terapie innovative per un domani migliore

abbvie abbvie.it

SCLEROSI MULTIPLA ECTRIMS 2023

79 PAGINE, 27 ARTICOLI, 5 INTERVISTE



SCARICA IL PDF



46° CONGRESSO NAZIONALE Lega Italiana Contro l'Epilessia

SCARICA IL PDF
DI 30 PAGINE



SCLEROSI MULTIPLA ECTRIMS 2022

64 PAGINE, 2 INTERVISTE, 20 ARTICOLI



SCARICA IL PDF



SCARICA IL PDF
DI 40 PAGINE



trovarsi per favorire l'inclusione delle Persone con Epilessia. Proprio il claim "Metti in panchina l'Epilessia" ha un particolare significato metaforico: facciamo in modo di riuscire a sconfiggere l'Epilessia, a metterla da parte, e combattiamo lo stigma che comporta".

Prosegue la Campagna di awareness 2024 di LICE e Fondazione LICE dal titolo "Metti in panchina l'Epilessia", con l'obiettivo di promuovere la collocazione o riutilizzo di panchine nelle principali città d'Italia (giardini rionali, parchi, viali e all'interno di ospedali) di colore viola. Si tratta di un progetto a lungo respiro che proseguirà nel corso degli anni. Tutte le panchine viola avranno una targa con il Logo di Fondazione LICE.

"Da anni il Policlinico Universitario Campus Bio-Medico si dedica attivamente all'assistenza di persone colpite da malattie neurologiche, tra cui l'Epilessia – dichiara **Paolo Sormani**, AD e Direttore della Fondazione Policlinico Universitario Campus Bio-Medico – Anche grazie a strumentazioni di diagnostica avanzate, come i video-elettroencefalogrammi, l'electrical source imaging, fino alla risonanza magnetica 3 Tesla, oggi siamo riconosciuti come centro clinico di terzo livello (il più alto) per adulti, così come definito dai criteri della Lega Italiana Contro l'Epilessia".

"Seguiamo oltre 5.000 persone provenienti da tutta Italia, grazie a un team di neurologi dedicato e terapie avanzate, come trial sperimentali farmacologici e non – sottolinea **Giovanni Assenza**, neurologo della Fondazione Policlinico Universitario Campus Bio-Medico e coordinatore della LICE per la Macroarea Lazio e Abruzzo – La nostra Fondazione è inoltre tra i principali contributori italiani alla ricerca neurofisiologica in ambito epilettologico con lo studio di biomarkers elettroencefalografici di risposta terapeutica che possano permettere una migliore previsione prognostica e individualizzazione delle cure".

Perché le panchine

Le panchine, spesso considerate elementi marginali nell'arredo urbano, svolgono un ruolo cruciale nella nostra vita quotidiana. Non sono semplicemente luoghi di riposo, ma spazi che favoriscono l'incontro, la riflessione e la socializzazione. Le panchine offrono un'opportunità per contemplare il mondo circostante, per scambiare pensieri con amici o sconosciuti, creando connessioni umane in un mondo sempre più frenetico. Inoltre, fungono da testimoni silenziosi di storie personali, assistendo a incontri romantici, momenti di tristezza e di gioia, sempre accogliendo e offrendo riposo.

L'importanza delle panchine si estende oltre la loro funzione, solo apparentemente banale, contribuendo a plasmare la tessitura sociale delle comunità e a conferire un senso di appartenenza agli spazi pubblici.

Il colore viola

Il colore viola è associato alla consapevolezza dell'Epilessia attraverso campagne di sensibilizzazione. Questo colore è stato scelto per rappresentare solidarietà e supporto alle persone affette da tale patologia, contribuendo a diffondere informazioni e sconfiggere insieme lo stigma e la paura del "diverso". Perché siamo tutti unici con le nostre peculiarità. Unire i due concetti è stato facile, si sono incontrati su una panchina!

Panchine inaugurate

Con la TRIPLE BENCH, attualmente le panchine già inaugurate sono 11: quasi tutte sono panchine riqualificate per recuperare il patrimonio urbanistico del territorio.

1. Milano – Ospedale Niguarda
2. Novara – Parco dell'Allea
3. Bari – Lungomare
4. Monticchio Bagni (comune di Rionero in Vulture - PZ)
5. Monticchio Sgaroni (comune di Rionero in Vulture - PZ)
6. Reggio Calabria – Piazza Castello Aragonese
7. Putignano (BA)
8. Alpignano (TO)
9. Uffici UCB Pharma (Milano)
10. Roma – Comprensorio Santa Maria della Pietà

Prossime inaugurazioni

1. Roma – Policlinico Umberto I (Fondazione Big Bench Community)
2. Roma – Pista Ciclabile – Santa Maria della Pietà
3. Roma Monte Ciocci
4. Udine – Ospedale Santa Maria della Misericordia
5. Grugliasco (TO)
6. Mattinata (FG)
7. Rignano Garganico (FG)
8. Monte Santangelo (FG)
9. Cagliari – Centro città
10. Sassari – Ospedale Brotzu
11. Morcone (BN) – Centro paese

Con oltre 50 milioni di persone colpite nel mondo, l'**Epilessia** è una delle malattie

**STRUMENTI E STRATEGIE
DI CLINICAL GOVERNANCE
NELLA MALATTIA DI PARKINSON**
14° FORUM RISK MANAGEMENT IN SANITÀ
Firenze, 28 novembre 2019

50 PAGINE, 12 INTERVISTE, 13 ARTICOLI

 **SCARICA IL PDF**

**2019 ANNUAL MEETING
GENOVA, ITALY • 22-25 JUNE**
CENTRO CONGRESSI - PORTO ANTICO DI GENOVA

 **GUARDA I VIDEO**

**LE RETI PARKINSON REGIONALI
E I PDTA AZIENDALI**
13° FORUM RISK MANAGEMENT IN SANITÀ

49 PAGINE, 9 INTERVISTE, 11 ARTICOLI

 **SCARICA IL PDF**

**INSTANT
PRESS BOOK**

**SMA,
LA RIVOLUZIONE
È COMINCIATA**

**SCARICA IL PDF
DI 24 PAGINE**



PARKINSON
EVOLUZIONE E CRITICITÀ DEI PERCORSI
DIAGNOSTICO TERAPEUTICI ASSISTENZIALI
Firenze, 29 novembre 2017

65 PAGINE, 14 ARTICOLI, 13 INTERVISTE

 **SCARICA IL PDF**

**11° FORUM RISK
MANAGEMENT IN SANITÀ**
Firenze, 1 dicembre 2016

PARKINSON E PDTA

SCARICA IL PDF
38 PAGINE, 6 ARTICOLI, 7 INTERVISTE



Con oltre 50 milioni di persone colpite nel mondo, l'**Epilessia** è una delle malattie neurologiche più diffuse, per questo l'Organizzazione Mondiale della Sanità ha riconosciuto l'Epilessia come malattia sociale. Si stima che nei Paesi industrializzati interessi circa 1 persona su 100: in Italia soffrono di Epilessia circa 600.000 persone, ben 6 milioni in Europa.

Nei Paesi a reddito elevato, l'incidenza dell'Epilessia presenta due picchi, rispettivamente nei primi anni di vita e dopo i 75 anni. Nel 2022 l'OMS ha ratificato il Piano d'Azione Globale Intersectoriale per l'Epilessia e gli altri Disturbi Neurologici 2022 – 2031 (Intersectorial Global Action Plan for Epilepsy and other Neurological Disorders, IGAP), il primo piano d'azione globale sulla gestione dell'epilessia, che detta fondamentali obiettivi per gli Stati Membri nei prossimi dieci anni.

Gli scopi principali dell'IGAP sono: ottenere l'assistenza sanitaria universale con la fornitura di medicinali essenziali e tecnologie di base necessarie per la loro gestione; l'aggiornamento delle politiche nazionali esistenti riguardo l'Epilessia e gli altri disturbi neurologici, con idonee campagne di sensibilizzazione e programmi di advocacy; la realizzazione di programmi intersettoriali destinati alla promozione della salute del cervello e alla prevenzione dei disturbi neurologici; lo sviluppo di un'adeguata legislazione al fine di promuovere la lotta allo stigma e proteggere i diritti umani delle Persone con Epilessia.

Per maggiori informazioni:

www.lice.it

<https://fondazionelice.it/>

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

Tags: "metti in panchina l'epilessia" lega italiana contro l'epilessia panchina viola "triple bench"
campus bio-medico roma lega italiana contro l'epilessia lice fondazione lice
fondazione big bench community project



ISCRIVITI ALLA NEWSLETTER

INDIRIZZO E-MAIL

Registrali

CRONACA POLITICA ECONOMIA SANITA' CULTURA SPORT LAZIO UMBRIA TOSCANA ITALIA MONDO LUCE NUOVA SUI FATTI TV



PROSEGUE LA CAMPAGNA LICE 2024: LA LEGA ITALIANA CONTRO L'EPILESSIA INAUGURA LA PANCHINA "TRIPLE BENCH"

Inserito da Serena Biancherini | Apr 30, 2024 | LAZIO, Roma | 0 | ★★★★★



NewTuscia - ROMA - Si inaugura oggi a Roma presso la Fondazione Policlinico Universitario Campus Bio-Medico la TRIPLE BENCH, panchina viola, colore della lotta all'Epilessia, realizzata dal designer statunitense Christopher Edward Bangle, grazie alla collaborazione della Lega Italiana Contro l'Epilessia LICE, e Fondazione LICE con la Fondazione Big Bench Community Project, alla presenza di Laura Tassi, Presidente e Oriano Mecarelli, Past President LICE e, per la Fondazione Policlinico Universitario Campus Bio-Medico, dell'Amministratore delegato e Direttore generale Paolo Sormani e del Direttore dell'Unità di Neurologia prof. Vincenzo Di Lazzaro.

"Siamo oggi riuniti - ha dichiarato Laura Tassi, Presidente LICE, neurologo presso la Chirurgia dell'Epilessia e del Parkinson del Niguarda, Milano - in occasione dell'inaugurazione della Triple Bench dedicata a tutte le Persone con Epilessia, per ricordare che bisogna avere coraggio, nonostante la malattia, e scardinare i tabù che gravano sulla percezione di chi ne soffre e per sensibilizzare la popolazione su questa patologia, che si cela tra vergogna e le obbiettive difficoltà di tutti i giorni. Ringraziamo la Fondazione Policlinico Universitario Campus Bio-Medico per averci concesso quest'opportunità. Ogni nuova panchina è un ulteriore obiettivo raggiunto, un passo avanti nella lotta contro l'Epilessia".

"Davvero una grande emozione - sottolinea Oriano Mecarelli, Past President LICE - poter assistere alla collocazione della Triple Bench viola dedicata all'Epilessia e per questo ringraziamo ancora una volta la Big Bench Community Project che ci ha affiancato quest'anno nella nostra Campagna di sensibilizzazione 2024. Sulle nostre panchine sarà bello sedersi e trovarsi per favorire l'inclusione delle Persone con Epilessia. Proprio il claim "Mettili in panchina l'Epilessia" ha un particolare significato metaforico: facciamo in modo di riuscire a sconfiggere l'Epilessia, a metterla da parte, e combattiamo lo stigma che comporta".

Prosegue la Campagna di awareness 2024 di LICE e Fondazione LICE dal titolo "Mettili in panchina l'Epilessia", con l'obiettivo di promuovere la collocazione o riutilizzo di panchine nelle principali città d'Italia (giardini rionali, parchi, viali e all'interno di ospedali) di colore viola. Si tratta di un progetto a lungo respiro che proseguirà nel corso degli anni. Tutte le panchine viola avranno una targa con il Logo di Fondazione LICE.

"Da anni il Policlinico Universitario Campus Bio-Medico si dedica attivamente all'assistenza di persone colpite da malattie neurologiche, tra cui l'Epilessia - dichiara Paolo Sormani, AD e Direttore della Fondazione Policlinico Universitario Campus Bio-Medico - Anche grazie a strumentazioni di diagnostica avanzate, come i video-elettroencefalogrammi, l'elettrical source imaging, fino alla risonanza magnetica 3 Tesla, oggi siamo riconosciuti come centro clinico di terzo livello (il più alto) per adulti, così come definito dai criteri della Lega Italiana Contro l'Epilessia".

"Seguiamo oltre 5.000 persone provenienti da tutta Italia, grazie a un team di neurologi dedicato e terapie avanzate, come trial sperimentali farmacologici e non - sottolinea Giovanni Assenza, neurologo della Fondazione Policlinico Universitario Campus Bio-Medico e coordinatore della LICE per la Macroarea Lazio e Abruzzo - La nostra Fondazione è inoltre tra i principali contributori italiani alla ricerca neurofisiologica in ambito epilettologico con lo studio di biomarkers elettroencefalografici di risposta terapeutica che possano permettere una migliore previsione prognostica e individualizzazione delle cure".

La Campagna "Mettili in Panchina l'Epilessia"

Perché le panchine

Le panchine, spesso considerate elementi marginali nell'arredo urbano, svolgono un ruolo cruciale nella nostra vita quotidiana. Non sono semplicemente luoghi di riposo, ma spazi che favoriscono l'incontro, la riflessione e la

socializzazione. Le panchine offrono un'opportunità per contemplare il mondo circostante, per scambiare pensieri con amici o sconosciuti, creando connessioni umane in un mondo sempre più frenetico. Inoltre, fungono da testimoni silenziosi di storie personali, assistendo a incontri romantici, momenti di tristezza e di gioia, sempre accogliendo e offrendo riposo. L'importanza delle panchine si estende oltre la loro funzione, solo apparentemente banale, contribuendo a plasmare la tessitura sociale delle comunità e a conferire un senso di appartenenza agli spazi pubblici.

Il colore viola

Il colore viola è associato alla consapevolezza dell'Epilessia attraverso campagne di sensibilizzazione. Questo colore è stato scelto per rappresentare solidarietà e supporto alle persone affette da tale patologia, contribuendo a diffondere informazioni e sconfiggere insieme lo stigma e la paura del "diverso". Perché siamo tutti unici con le nostre peculiarità. Unire i due concetti è stato facile, si sono incontrati su una panchina!

Panchine inaugurate

Con la TRIPLE BENCH, attualmente le panchine già inaugurate sono 11: quasi tutte sono panchine riqualificate per recuperare il patrimonio urbanistico del territorio.

1. Milano - Ospedale Niguarda
2. Novara - Parco dell'Allea
3. Bari - Lungomare
4. Monticchio Bagni (comune di Rionero in Vulture - PZ)
5. Monticchio Sgarroni (comune di Rionero in Vulture - PZ)
6. Reggio Calabria - Piazza Castello Aragonese
7. Putignano (BA)
8. Alpignano (TO)
9. Uffici UCB Pharma (Milano)
10. Roma - Comprensorio Santa Maria della Pietà

Prossime inaugurazioni

1. Roma - Policlinico Umberto I (panchina nuova della Fondazione Big Bench Community)
2. Roma - Pista Ciclabile - Santa Maria della Pietà
3. Roma Monte Ciocchi
4. Udine - Ospedale Santa Maria della Misericordia
5. Grugliasco (TO)
6. Mattinata (FG)
7. Rignano Garganico (FG)
8. Monte Santangelo (FG)
9. Cagliari - Centro città
10. Sassari - Ospedale Brotzu
11. Morcone (BN) - Centro paese

Con oltre 50 milioni di persone colpite nel mondo, l'Epilessia è una delle malattie neurologiche più diffuse, per questo l'Organizzazione Mondiale della Sanità ha riconosciuto l'Epilessia come malattia sociale. Si stima che nei Paesi industrializzati interessi circa 1 persona su 100: in Italia soffrono di Epilessia circa 600.000 persone, ben 6 milioni in Europa. Nei Paesi a reddito elevato, l'incidenza dell'Epilessia presenta due picchi, rispettivamente nei primi anni di vita e dopo i 75 anni. Nel 2022 l'OMS ha ratificato il Piano d'Azione Globale Intersettoriale per l'Epilessia e gli altri Disturbi Neurologici 2022 - 2031 (Intersectorial Global Action Plan for Epilepsy and other Neurological Disorders, IGAP), il primo piano d'azione globale sulla gestione dell'epilessia, che detta fondamentali obiettivi per gli Stati Membri nei prossimi dieci anni. Gli scopi principali dell'IGAP sono: ottenere l'assistenza sanitaria universale con la fornitura di medicinali essenziali e tecnologie di base necessarie per la loro gestione; l'aggiornamento delle politiche nazionali esistenti riguardo l'Epilessia e gli altri disturbi neurologici, con idonee campagne di sensibilizzazione e programmi di advocacy; la realizzazione di programmi intersettoriali destinati alla promozione della salute del cervello e alla prevenzione dei disturbi neurologici; lo sviluppo di un'ideale legislazione al fine di promuovere la lotta allo stigma e proteggere i diritti umani delle Persone con Epilessia.

Per maggiori informazioni:

www.lice.it

<https://fondazionelice.it/>

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

CONDIVIDERE:



VALUTARE:



< PRECEDENTE

> PROSSIMO

Si chiude a Roma il tour dell'europarlamentare Procaccini (Fdi) al "Teatro Italia" per parlare di Europa

Al "SOL International Olive Oil Trade Show", in una delle vetrine del settore più importanti

CIRCA L'AUTORE

POST CORRELATI

Epilessia: Lice, inaugurata al

LINK: <https://www.agensir.it/quotidiano/2024/4/30/epilessia-lice-inaugurata-al-campus-biomedico-di-roma-la-panchina-viola-triple-bench/>

Epilessia: Lice, inaugurata al Campus Biomedico di Roma la panchina viola Triple Bench 30 Aprile 2024 @ 14:00 (Foto Campus Biomedico/SIR) Inaugurata oggi a Roma, presso la Fondazione Policlinico universitario Campus Biomedico, la Triple Bench, panchina viola, colore della lotta all'epilessia, realizzata dal designer statunitense Christopher Edward Bangle, grazie alla collaborazione della Lega italiana contro l'epilessia (Lice) e della Fondazione Lice con la Fondazione Big Bench Community Project. Presenti alla cerimonia la presidente Lice, Laura Tassi, e Oriano Mecarelli, Past President Lice; e per il Campus Biomedico, l'AD e direttore generale Paolo Sormani, e il direttore Unità Neurologia, Vincenzo Di Lazzaro. 'Siamo oggi riuniti - ha dichiarato Tassi, che è anche neurologo presso la Chirurgia dell'Epilessia e del Parkinson del Niguarda, Milano - in occasione dell'inaugurazione della Triple Bench dedicata a tutte le persone con epilessia, per ricordare che bisogna avere coraggio, nonostante la malattia, e scardinare i tabù che gravano sulla percezione di chi ne soffre, e per

sensibilizzare la popolazione su questa patologia, che si cela tra vergogna e obiettive difficoltà di tutti i giorni. Ringraziamo la Fondazione Policlinico Universitario Campus Biomedico per averci concesso quest'opportunità. Ogni nuova panchina è un ulteriore obiettivo raggiunto, un passo avanti nella lotta contro l'Epilessia'. Proprio il claim 'Metti in panchina l'epilessia' della campagna 2024, ha osservato Mecarelli "ha un particolare significato metaforico: facciamo in modo di riuscire a sconfiggere l'epilessia, a metterla da parte, e combattiamo lo stigma che comporta'. Prosegue infatti la campagna di awareness 2024 Lice con l'obiettivo di promuovere la collocazione o riutilizzo di panchine nelle principali città d'Italia (giardini rionali, parchi, viali e all'interno di ospedali) di colore viola; un progetto a lungo respiro che proseguirà nel corso degli anni. "Anche grazie a strumentazioni di diagnostica avanzate, come i video-elettroencefalogrammi, l'electrical source imaging, fino alla risonanza magnetica 3 Tesla, oggi

siamo riconosciuti come centro clinico di terzo livello (il più alto) per adulti", spiega Sormani. "Seguiamo oltre 5mila persone provenienti da tutta Italia - sottolinea Giovanni Assenza, neurologo Campus Biomedico e coordinatore Lice Lazio e Abruzzo -. La nostra Fondazione è inoltre tra i principali contributori italiani alla ricerca neurofisiologica in ambito epilettologico con lo studio di biomarkers elettroencefalografici di risposta terapeutica che possano permettere una migliore previsione prognostica e individualizzazione delle cure'. Perché una campagna con le panchine? Perché, spiega la Lice, "sono spazi che favoriscono l'incontro, la riflessione e la socializzazione" contribuendo a "plasmare la tessitura sociale delle comunità e a conferire un senso di appartenenza agli spazi pubblici". (G.P.T.)

LINK: <https://www.avveniredicalabria.it/epilessia-lice-inaugurata-al-campus-biomedico-di-roma-la-panchina-viola-triple-bench/>

AVVENIRE DI CALABRIA



Epilessia: Lice, inaugurata al Campus Biomedico di Roma la panchina viola Triple Bench

di Redazione Web

30 Aprile 2024



[Non perdere i nostri aggiornamenti, segui il nostro canale Telegram: VAI AL CANALE](#)

Inaugurata oggi a Roma, presso la Fondazione Policlinico universitario Campus Biomedico, la Triple Bench, panchina viola, colore della lotta all'epilessia, realizzata dal designer statunitense Christopher Edward Bangle, grazie alla collaborazione della Lega italiana contro l'epilessia (Lice) e della Fondazione Lice con la Fondazione Big Bench Community Project. Presenti alla cerimonia la presidente Lice, Laura Tassi, e Oriano Mecarelli, Past President Lice; e per il Campus Biomedico, l'AD e direttore generale Paolo Sormani, e il direttore Unità Neurologia, Vincenzo Di Lazzaro. "Siamo oggi riuniti – ha dichiarato Tassi, che è anche neurologo presso la Chirurgia dell'Epilessia e del Parkinson del Niguarda, Milano – in occasione dell'inaugurazione della Triple Bench dedicata a tutte le persone con epilessia, per ricordare che bisogna avere coraggio, nonostante la malattia, e

scardinare i tabù che gravano sulla percezione di chi ne soffre, e per sensibilizzare la popolazione su questa patologia, che si cela tra vergogna e obiettive difficoltà di tutti i giorni. Ringraziamo la Fondazione Policlinico Universitario Campus Bio-Medico per averci concesso quest'opportunità. Ogni nuova panchina è un ulteriore obiettivo raggiunto, un passo avanti nella lotta contro l'Epilessia". Proprio il claim "Metti in panchina l'epilessia" della campagna 2024, ha osservato Mencarelli "ha un particolare significato metaforico: facciamo in modo di riuscire a sconfiggere l'epilessia, a metterla da parte, e combattiamo lo stigma che comporta".

Prosegue infatti la campagna di awareness 2024 Lice con l'obiettivo di promuovere la collocazione o riutilizzo di panchine nelle principali città d'Italia (giardini rionali, parchi, viali e all'interno di ospedali) di colore viola; un progetto a lungo respiro che proseguirà nel corso degli anni.

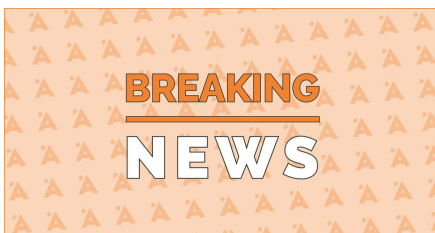
"Anche grazie a strumentazioni di diagnostica avanzate, come i video-elettroencefalogrammi, l'electrical source imaging, fino alla risonanza magnetica 3 Tesla, oggi siamo riconosciuti come centro clinico di terzo livello (il più alto) per adulti", spiega Sormani. "Seguiamo oltre 5mila persone provenienti da tutta Italia – sottolinea Giovanni Assenza, neurologo Campus Biomedico e coordinatore Lice Lazio e Abruzzo -. La nostra Fondazione è inoltre tra i principali contributori italiani alla ricerca neurofisiologica in ambito epilettologico con lo studio di biomarkers elettroencefalografici di risposta terapeutica che possano permettere una migliore previsione prognostica e individualizzazione delle cure".

Perché una campagna con le panchine? Perché. spiega la Lice, "sono spazi che favoriscono l'incontro, la riflessione e la socializzazione" contribuendo a "plasmare la tessitura sociale delle comunità e a conferire un senso di appartenenza agli spazi pubblici".

Fonte: Agensir



Articoli Correlati



Diocesi: Benevento, domani conclusione delle celebrazioni per terzo centenario dell'incoronazione della Madonna delle Grazie

30 Aprile 2024 Diocesi: Benevento, domani conclusione delle celebrazioni per terzo centenario dell'incoronazione della Madonna delle Grazie

