

[Home](#) > [Printer-friendly PDF](#) >

I temi delle disabilità trattati con coraggio



URL:

<https://superando.it>

Aggiornato:

35 min 47 sec fa

[La tecnologia può migliorare la vita dei bambini con disabilità neuromotorie?](#)

7 Ottobre 2020 - 5:40pm

«L'innovazione tecnologica trasforma velocemente e inevitabilmente ogni ambito del nostro presente, modificando obiettivi, aspettative e la stessa qualità di vita. Sta accadendo lo stesso nella quotidianità delle famiglie di bambini con paralisi cerebrale infantile e altre disabilità neuromotorie?»: nasce da questo quesito l'idea del convegno online "Innovazione e tecnologie per la qualità di vita del bambino con disabilità neuromotorie", organizzato per il 10 ottobre dalla Fondazione Ariel e aperto a tutti

[Discriminazione non è solo disprezzo, ma anche eccesso di paternalismo](#)

7 Ottobre 2020 - 5:10pm

Lo aveva scritto Salvatore Nocera sulle nostre pagine, dopo che la CEI (Conferenza Episcopale Italiana) aveva dichiarato di prevedere «luoghi appositi per le persone con disabilità, nelle celebrazioni religiose, non per discriminare, ma per un'attenzione specifica e particolare» nei confronti delle stesse persone con disabilità. Ora che anche il Ministro dell'Interno ha risposto con argomenti simili a un'Interrogazione Parlamentare sulla questione, la Federazione LEDHA, che pure aveva chiesto l'eliminazione di quella norma dal Protocollo tra CEI e Governo, si dichiara soddisfatta solo a metà

[Una staffetta di lettura, per dare voce a chi della vista ha fatto un'arte](#)

7 Ottobre 2020 - 4:20pm

«Molto più che un fatto fisico, vedere è un'arte che implica la capacità di sentire con le mani, coi piedi e la pelle, che richiede intuizione, immaginazione, empatia e coraggio, esortandoci a smontare i pregiudizi con i progetti, con le risate e coi sogni»: così l'Associazione Noisy Vision presenta la staffetta virtuale di lettura promossa per domani, 8 ottobre, Giornata Mondiale della Vista, che vedrà quattro propri soci dare voce ad altrettanti racconti scritti da un'altra socia, Nadia Luppi, in cui si parla di ipovisione, di sguardi, di relazioni

d'aiuto e di comunità

Completare entro la fine dell'anno la riforma del Terzo Settore

7 Ottobre 2020 - 12:05pm

«In questo momento di crisi migliaia di imprese sociali e di soggetti dell'associazionismo, fondamentali per la coesione sociale delle nostre comunità, hanno bisogno di vedere conclusa la fase attuativa della riforma per progettare al meglio la ripartenza»: a dirlo è Claudia Fiaschi, portavoce del Forum Nazionale del Terzo Settore, commentando con favore le parole del presidente del Consiglio Conte, pronunciate all'Assemblea Nazionale di Confcooperative, secondo cui «si è ancora in tempo per mantenere l'impegno di completare la riforma del Terzo Settore entro la fine di quest'anno»

Niente può fermare il sorriso delle persone con sindrome di Down

7 Ottobre 2020 - 11:48am

«“Niente ferma un sorriso”, neanche la pandemia, né la mascherina che tutti dobbiamo indossare»: è questo il messaggio lanciato dall'AIPD (Associazione Italiana Persone Down), in vista della Giornata Nazionale delle Persone con Sindrome di Down dell'11 ottobre prossimo. «Occorre garantire una presa in carico sanitaria specialistica a tutte le persone con sindrome di Down su tutto il territorio nazionale - dichiara Tiziana Grilli, presidente dell'AIPD -, senza diseguaglianze tra Regioni e per tutta la vita, con particolare attenzione al compimento della maggiore età e all'età adulta»

Ventidue storie di resistenza al Parkinson in mostra (“parlante”) a Genova

6 Ottobre 2020 - 6:12pm

Dopo il successo ottenuto a Milano, si trasferirà a Genova dall'8 al 1° novembre “NonChiamatemiMorbo”, la mostra fotografica “parlante” dedicata a storie di resistenza alla malattia di Parkinson, corredate dalle immagini di Giovanni Diffidenti e dalle voci degli attori Lella Costa e Claudio Bisio. L'iniziativa costituisce uno dei momenti centrali della campagna chiamata anch'essa “Non chiamatemi morbo”, ovvero “Il Parkinson non è contagioso”, promossa dalla Confederazione Parkinson Italia

Conoscere la Charcot-Marie-Tooth, “la più comune tra le Malattie Rare”

6 Ottobre 2020 - 5:39pm

Insieme alla Federazione Europea ECMTF, l'Associazione ACMT-Rete - impegnata dal 2001 a supportare le persone affette dalla malattia di Charcot-Marie-Tooth - ha lanciato anche nel nostro Paese la quarta Campagna europea di sensibilizzazione sulla malattia, allo scopo di far conoscere meglio sia all'opinione pubblica che agli operatori sanitari quella che viene considerata come “la più comune tra le Malattie Rare”, neuropatia ancora poco nota, spesso portatrice di un “handicap invisibile” e nella quale il numero e la gravità dei sintomi sono estremamente vari da una persona all'altra

Piemonte: strategie d'intervento per le persone con ADHD

6 Ottobre 2020 - 4:48pm

È grazie al fondamentale contributo dell'Associazione ADHD Piemonte-Famiglie Associate - organizzazione che sostiene famiglie con bambini/e, ragazzi/e o adulti con ADHD (disturbo da deficit di attenzione e iperattività) e che diffonde la conoscenza sul disturbo e sulle corrette strategie per affrontarlo - che si è arrivati a ottenere l'importante risultato di una Determinazione Dirigenziale prodotta dalla Regione Piemonte, nella quale sono state fissate le "Linee guida per la promozione della cultura e la definizione di strategie d'intervento a favore di persone con ADHD"

E il Colosseo diventerà blu, per ricordare a tutti la sindrome X Fragile

6 Ottobre 2020 - 4:24pm

«In quest'anno particolare in cui la quotidianità delle nostre famiglie è stata stravolta dall'emergenza coronavirus, celebreremo la Giornata Europea della Sindrome X Fragile illuminando di blu, con il logo della nostra Associazione, il Colosseo, forse il monumento italiano più noto al mondo!»: lo dicono dall'Associazione Italiana Sindrome X Fragile, impegnata dal 1993 su questa condizione genetica - la sindrome X Fragile, appunto - che è la seconda causa di disabilità intellettiva su base genetica dopo la sindrome di Down

Aiuta le nostre Associazioni a non scomparire per sempre

6 Ottobre 2020 - 3:48pm

«A causa della pandemia e del lockdown, rischiano di essere vanificati in pochi mesi i passi avanti fatti nella costruzione di opportunità, di percorsi di vita autonoma e indipendente e di inserimento lavorativo per le persone con sindrome di Down»: partendo da questo presupposto, il CoorDown (Coordinamento Nazionale Associazioni delle Persone con Sindrome di Down), in occasione della Giornata Nazionale delle Persone con Sindrome di Down dell'11 ottobre prossimo, ha lanciato la campagna di sensibilizzazione e raccolta fondi denominata "Aiuta le nostre Associazioni a non scomparire per sempre"

Malattie mitocondriali: i progressi della ricerca, le tecnologie e l'innovazione

6 Ottobre 2020 - 1:44pm

È in programma per il 9 e 10 ottobre il decimo del convegno sulle malattie mitocondriali organizzato dall'Associazione Mitocon, che pur svolgendosi in modalità virtuale, sarà ancora una volta un'occasione unica per fare incontrare medici, pazienti e ricercatori, fornendo uno spazio di aggiornamento e confronto rispetto alle conoscenze attuali su tali malattie e sulle prospettive future di diagnosi e cura. Negli anni più recenti, infatti, sono stati compiuti passi da gigante nello studio dei meccanismi di base, confermato dalla possibilità di sviluppare strategie terapeutiche e trial clinici

No barriere: AAA, Ausili, Accessibilità, Assistenza

6 Ottobre 2020 - 1:19pm

Barriere architettoniche, barriere digitali, iniziative contro le discriminazioni, la recente Sentenza della Corte Europea dei Diritti dell'Uomo sull'assistenza scolastica e molto altro ancora: di tutto ciò si parlerà nel pomeriggio di oggi, martedì 6 ottobre, durante l'incontro online sul tema "No barriere. AAA: Ausili,

accessibilità, assistenza”, all’interno del congresso dell’Associazione Luca Coscioni

Piloti e navigatori con disabilità? E perché no!

6 Ottobre 2020 - 12:57pm

Competizione diffusa sul territorio nazionale, che vuole da un lato far conoscere e ridare slancio al mondo del rally e dall’altro andare a caccia dei piloti e dei navigatori del futuro, il “Rally Italia Talent” conta oggi su ben cento partecipanti con disabilità, già misuratisi in una serie di gare. Le prove si svolgono su un tracciato da kart o su uno delimitato da gomme su cui sono inseriti gli ostacoli tipici di una competizione di rally. La persona con disabilità siede accanto a un pilota professionista che di volta in volta fa da navigatore o da driver e ne valuta le capacità

Giornata Mondiale della Vista: guarda che è importante!

6 Ottobre 2020 - 12:31pm

Sarà questo lo slogan della Giornata Mondiale della Vista dell’8 ottobre, evento promosso dallo IAPB, l’Agenzia Internazionale per la Prevenzione della Cecità, che vuole appunto attirare l’attenzione sulla centralità della vista nella salute della persona e in particolare sull’importanza della prevenzione. Per l’occasione, numerose Sezioni dell’UICI (Unione Italiana dei Ciechi e degli Ipovedenti) organizzeranno incontri informativi e visite oculistiche gratuite, mentre CBM Italia lancerà la campagna “Fermiamo la cecità. Insieme è possibile”, rivolta ai Paesi in cerca di sviluppo

Tutte le vie per l’emancipazione delle donne con disabilità

6 Ottobre 2020 - 11:30am

Con la sua vocazione interdisciplinare e il suo orientamento inclusivo, la Pedagogia Speciale può svolgere un ruolo fondamentale nell’individuare percorsi educativi che supportino le donne con disabilità nell’espressione di tutte le dimensioni della propria identità: su tale idea portante si regge “Come fenici. Donne con disabilità e vie per l’emancipazione”, libro pubblicato dalla ricercatrice Arianna Taddei, lavoro notevole, innovativo e concreto nel costante tentativo di tenere insieme teoria e prassi. Ne abbiamo parlato con la stessa Taddei

“EASTIN” informa a livello internazionale sugli ausili tecnici disponibili

5 Ottobre 2020 - 6:39pm

È senz’altro utile ricordare il sistema informativo internazionale “EASTIN”, portale che aggrega le maggiori banche dati di vari Paesi del mondo sugli ausili tecnici per le persone con disabilità. Si tratta infatti di una preziosa risorsa informativa per le persone con disabilità, per i loro familiari, per gli operatori della sanità, del sociale e della scuola, per le aziende produttrici e fornitrici di ausili, oltre ad essere osservatorio degli ausili disponibili sul mercato nazionale e internazionale

Un Registro Nazionale per una grave forma di distrofia retinica

5 Ottobre 2020 - 6:08pm

A seguito della possibilità di applicare la terapia genica “Luxthurna”, già sperimentata con successo su due bambini a Napoli, si sta allestendo un Registro Nazionale delle persone affette da distrofia retinica causata dalla mutazione del gene RPE-65, degenerazione molto precoce, che porta normalmente alla cecità assoluta già in età adolescenziale

[Roma “città dell’attesa eterna”?](#)

5 Ottobre 2020 - 5:49pm

«Roma è una città stupenda - scrive Maddalena Botta -, davvero eterna, ma ancora decisamente perfettibile, per quel che riguarda la fruibilità da parte delle persone con disabilità motoria»: il racconto di una breve vacanza a Roma in sedia a rotelle, fatto di bei momenti passati nei musei, ma anche di grandi disagi vissuti a causa dei trasporti, cercando ad esempio un taxi attrezzato in ora serale. «Spero dunque - conclude Botta - che la Capitale garantisca una flotta di mezzi attrezzati anche alla sera, prenotabili al momento, per non diventare la “città dell’attesa eterna”...»

[Le persone con paralisi cerebrale infantile: “prigionieri da liberare”](#)

5 Ottobre 2020 - 5:08pm

A definirle come è un’esponente dell’Associazione pisana Eppursimuove, che insieme al Comitato Etico dei Caregivers supporta il lavoro della Fondazione Stella Maris di Calambrone (Pisa), nei confronti appunto delle persone con paralisi cerebrale infantile, patologia neuromotoria che impedisce progressivamente i movimenti più elementari di tutto il corpo e che è la disabilità neuromotoria più frequente nei bambini e nelle bambine. Domani, 6 ottobre, vi sarà la Giornata Mondiale della Paralisi Cerebrale, che vede la Fondazione Ariel quale partner italiano del movimento legato a tale evento

[Il lockdown con gli occhi di Matteo Del Rosso, giovane con sindrome di Down](#)

5 Ottobre 2020 - 1:31pm

Nel giugno scorso, in pieno lockdown, era stata Donatella Puliga, sul «Corriere della Sera.it», a dare visibilità all’iniziativa di Matteo Del Rosso, giovane con sindrome di Down, fotografo dell’Ufficio Stampa del Comune di Pisa, nonché socio dell’AIPD locale (Associazione Italiana Persone Down), che aveva realizzato un reportage fotografico sulla propria città. Da quel lavoro è nato il libro “Con altri occhi”, realizzato insieme alla stessa Puliga, che Del Rosso sta ora presentando in vari incontri

[« primaprecedente](#) ... [421422423424](#) **425** [426427428429](#) ... [segunte >ultima](#) »

[Valida codice](#) [Valida CSS](#) [Accessibilità](#)

[Privacy](#) [Note legali](#)

© 2015-2025 **handitecnocalabria.it**

Sito realizzato da [Attilio Clausi](#)

(25 Apr 2025 - 06:20): <https://www.handitecno.calabria.it/aggregator/sources/8?page=424>