

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

I temi delle disabilità trattati con coraggio



URL:

<https://superando.it>

Aggiornato:

9 min 1 sec fa

[Ripartire dal buio, conducendo il lettore per mano](#)

17 Gennaio 2020 - 12:30pm

«L'Autore conduce il lettore per mano in un mondo, quello dei non vedenti, che alla stragrande maggioranza delle persone risulta quasi del tutto sconosciuto. In tal modo, attraverso dialoghi stimolanti e il flusso incessante dei ricordi e della fantasia, si può comprendere cosa davvero significhi “ripartire dal buio”»: lo dice Mario Mirabile, presidente dell'UICI di Napoli, a proposito di “Ripartire dal buio”, opera di Leandro Blanco, pseudonimo di una persona con disabilità divenuta cieca in età adolescenziale. Il libro verrà presentato il 19 gennaio a Napoli

[Ma le persone con disabilità sono davvero libere di scegliere?](#)

17 Gennaio 2020 - 11:59am

«La legge riconosce solo implicitamente il “Durante Noi”, dando per scontato che la famiglia debba continuare a mantenere una situazione di convivenza con i propri figli con disabilità. Con ciò sottovaluta l'urgenza di sviluppare politiche concrete e diffuse orientate allo sviluppo di processi di autonomia»: lo ha dichiarato Francesca Bisacco, presidente della CPD di Torino, a conclusione dell'interessante convegno “Davvero liberi di scegliere? L'autodeterminazione delle persone con disabilità nel loro percorso di vita”, organizzato dalla stessa CPD insieme all'Associazione I Buffoni di Corte

[Evitare che la “superdisabilità” diventi un nuovo stereotipo](#)

17 Gennaio 2020 - 10:45am

«Evitare che la “superdisabilità” diventi un nuovo stereotipo, ricordando che la comunicazione su questotema ha sempre un aspetto ambivalente, talvolta ambiguo»: sta sostanzialmente in queste parole il senso dell'interessante libro “Il superdisabile. Analisi di uno stereotipo”, pubblicato da Marco Ferrazzoli, Francesca Gorini e Francesco Pieri, che come base di partenza fa riferimento a quelle persone con disabilità

divenuti modelli di grande notorietà, quali Alex Zanardi, Bebe Vio, Giusy Versace e Nicole Orlando

Le malattie rare che portano a gravi disabilità fisiche

16 Gennaio 2020 - 6:00pm

Dopo avere raccolto le problematiche in termini di riconoscimento di diritti e dell'adeguato sostegno terapeutico assistenziale per le persone con patologie rare che portano a gravi disabilità fisiche, la Federazione Italiana Malattie Rare UNIAMO ha deciso di coinvolgere le Associazioni che si occupano delle necessità di gruppi di patologie con esiti spesso gravemente disabilitanti, allo scopo di costituire un gruppo di lavoro che possa mettere a fuoco le problematiche emergenti e individuare un percorso di azione che la stessa UNIAMO intende supportare al meglio

L'autonomia abitativa attraverso il rafforzamento delle competenze esistenti

16 Gennaio 2020 - 5:16pm

A Pitigliano, in provincia di Grosseto, un gruppo di venti persone con diverse disabilità è stato coinvolto in un progetto di co-housing, ossia un'esperienza temporanea di coabitazione in un ambiente protetto, finalizzata allo sviluppo della massima autonomia personale, attraverso il rafforzamento delle competenze esistenti, con l'impegno in attività di giardinaggio, orticoltura, accudimento degli animali, cucina, fotografia, scrittura e disegno, oltreché con la partecipazione ad alcune escursioni nei siti archeologici del territorio

Vogliamo circolare liberamente e in sicurezza nelle nostre città

16 Gennaio 2020 - 4:46pm

«Il diritto all'inclusione e alla vita indipendente - scrive Vincenzo Falabella, riflettendo sulla tragica morte di un giovane con disabilità a Firenze, deceduto in seguito a una caduta nel centro storico della città - transita attraverso molti requisiti fra loro intrecciati. Uno di questi è poter circolare liberamente e in sicurezza, senza timore per la propria incolumità, nelle nostre città, nei luoghi delle nostre collettività»

Bisogna proprio arrivare all'esito più tragico per intervenire?

16 Gennaio 2020 - 4:30pm

Nell'esprimere il proprio dolore per la morte di Niccolò Bizzarri, studente con disabilità in carrozzina deceduto in seguito a una caduta causata da un dislivello del manto stradale nel centro di Firenze, la Presidente dell'Associazione Toscana Paraplegici si rivolge Presidente della Consulta Comunale degli Invalidi e degli Handicappati, «con la speranza che non sia necessaria la morte di altri soggetti disabili per far comprendere la necessità di intensificare gli interventi di manutenzione e abbattimento delle barriere architettoniche presenti in diverse zone del nostro Comune»

Il peso dei bisogni insoddisfatti in ambito sanitario e sociale

16 Gennaio 2020 - 12:47pm

La maggior parte delle persone ha difficoltà a gestire una malattia complessa come la sclerosi multipla, sia sul piano sanitario che sociale e i bisogni insoddisfatti che da ciò derivano pesano decisamente sulla qualità

di vita. A ribadirlo ora, indicando possibili linee di intervento per migliorare la gestione della malattia e della vita quotidiana, vi è una recente ricerca guidata da Michela Ponzio della FISM, Fondazione che opera a fianco dell' AISM (Associazione Italiana Sclerosi Multipla)

Nasce a Bologna “Una Casa in San Donato”

16 Gennaio 2020 - 12:16pm

Sta per arrivare il momento tanto atteso dalla Fondazione Dopo di Noi di Bologna, frutto di tanto impegno che ha dato vita, lo scorso anno, anche alla campagna “Insieme realizziamo l'impossibile”. Nella mattinata del 18 gennaio, infatti, assumerà concretezza “Una Casa in San Donato”, progetto di convivenza abitativa protetta per persone con disabilità grave, tramite l'inaugurazione ufficiale della residenza che è al centro dell'iniziativa, situata appunto nel quartiere bolognese di San Donato

Accacadabra

16 Gennaio 2020 - 11:33am

«La potenza insita nel linguaggio (delle persone con disabilità), per risollevarsi dalla propria situazione»: è questo il tema della nuova “incursione” di Gianni Minasso nella nostra rubrica “A 32 denti (Sorridere è lecito, approvare è cortesia)”, all'insegna, come sempre, dell'ironia, del grottesco e talora della comicità più o meno involontaria che, come ogni altra faccenda umana, può riguardare anche il mondo della disabilità

L'epilessia e le criticità riguardanti alcuni farmaci salvavita

16 Gennaio 2020 - 11:00am

«Per le famiglie apprendere che il proprio farmaco salvavita è posto a completo carico economico della persona è sinonimo che la tutela della Salute, costituzionalmente garantita, non è più un diritto di tutti, ma diviene un privilegio per pochi»: lo hanno sottolineato con forza i rappresentanti delle Associazioni AICE e ANFFAS, nel corso di un positivo incontro con Domenico Mantoan, presidente dell'AIFA (Agenzia Italiana del Farmaco), voluto per analizzare le criticità riguardanti alcuni farmaci antiepilettici, ma anche gli aspetti sociali delle politiche del farmaco

Quell'esoscheletro destinato ad ampliare i confini della riabilitazione

15 Gennaio 2020 - 6:32pm

Grazie a un “esoscheletro antropomorfo”, dispositivo di elevato contenuto tecnologico, utilizzato prevalentemente per permettere il cammino a persone con lesioni midollari, lo spettro della riabilitazione classica potrebbe ampliarsi notevolmente, migliorando le abilità motorie delle persone e garantendo loro una qualità di vita sempre più elevata. Questa possibilità è iscritta in uno studio multicentrico, promosso e coordinato dall'Istituto delle Scienze Neurologiche di Bologna, che avrà nell'Istituto Riabilitativo Montecatone di Imola il principale centro di sperimentazione “quantitativa”

Risultati sorprendenti per quei percorsi di autonomia

15 Gennaio 2020 - 5:56pm

«Avviare progetti di autonomia innesca cambiamenti anche inaspettati nelle persone con disabilità. Di fronte agli stimoli per l'indipendenza, abbiamo visto sviluppi sorprendenti e nuove possibilità si sono aperte anche per familiari e operatori»: lo dichiara la ricercatrice Angela Genova, tirando le somme di "Noi speriamo che ce la caviamo da soli...", progetto biennale che ha costruito percorsi di graduale autonomia per persone con disabilità intellettiva o fisica, coinvolgendo tredici Associazioni di dodici diverse Regioni. Il 17 gennaio a Pesaro ne è in programma il convegno conclusivo

La Consulta Malattie Neuromuscolari di Piemonte e Valle d'Aosta

15 Gennaio 2020 - 4:54pm

Da una parte raccogliere le esigenze e le problematiche comuni delle persone che convivono con le patologie neuromuscolari, in particolare riguardo all'accesso ai servizi sanitari locali e alla presa in carico clinica, gestita da un team multidisciplinare, dall'altra parte potenziare la voce delle singole realtà, in un dialogo costruttivo con le Istituzioni e con il mondo sanitario: è nata per questo la Consulta Malattie Neuromuscolari Piemonte e Valle d'Aosta, rete che riunisce quattordici Associazioni e gruppi di pazienti con malattie neuromuscolari che operano in queste Regioni

Lombardia: questa è finalmente una buona notizia

15 Gennaio 2020 - 4:11pm

Il Consiglio Regionale della Lombardia ha approvato due mozioni con le quali sono stati in pratica azzerati i contenuti di quella Delibera di Giunta prodotta a fine dicembre, della quale numerose organizzazioni lombarde, a partire dalla Federazione LEDHA, avevano chiesto nei giorni scorsi profonde modifiche, «per garantire il rispetto dei diritti fondamentali delle persone con disabilità». «Quella Delibera - commentano dal Comitato Uniti per l'Autismo - aveva suscitato un'ondata di indignazione, ma ora alcuni problemi sembrano in via di risoluzione. E questa è finalmente una buona notizia»

Aperta in Albania una finestra sulla disabilità infantile

15 Gennaio 2020 - 12:59pm

Grazie alla collaborazione con alcune realtà italiane, e in primo luogo con la Cooperativa Sociale Progetto Crescere di Reggio Emilia, è stato avviato nei mesi scorsi a Gurez, in Albania, un centro di cura dedicato ai bambini con disturbi del neurosviluppo e già le prime famiglie sono riuscite ad usufruirne. «La struttura che stiamo contribuendo a costruire - spiega Ciro Ruggerini, direttore sanitario di Progetto Crescere - prevede la collaborazione della nostra équipe per la formazione degli specialisti locali e per realizzare un progetto di riabilitazione/abilitazione su base comunitaria»

La lunga battaglia delle persone con disabilità per cambiare la storia

15 Gennaio 2020 - 12:35pm

Verrà presentato il 18 gennaio a Torino, in collaborazione con la Fondazione Paideia, il libro "Diversi. La lunga battaglia dei disabili per cambiare la storia", opera del noto giornalista Gian Antonio Stella, «una lunga storia - come è stato scritto - fatta di orrori, crimini, errori scientifici e incubi religiosi, fino alla catastrofica

illusione di perfezionare l'uomo e al genocidio nazista degli "esseri inutili". Una storia raccontata attraverso le vite di uomini e donne che hanno subito di tutto, resistendo come potevano, fino a riuscire piano piano a cambiare il mondo. Almeno un po'»

[Negare la vita indipendente significa compiere un grave atto di discriminazione](#)

15 Gennaio 2020 - 11:55am

«A volte mi chiedo - dice Rita Barbuto - se ci si sofferma abbastanza a pensare come vive una persona che ha una grave disabilità e cosa significa non poter prendere neanche un bicchiere d'acqua da soli». «Dalla voce e dalle parole di Rita Barbuto - scrive Alessandra Straniero, autrice di questa lunga intervista - emerge uno stato di preoccupazione allarmante, rispetto alla prosecuzione della propria vita indipendente. La sua vicenda, tuttavia, è solo in apparenza personale e individuale, perché è comune a quella di diverse persone che vivono in condizioni simili»

[Atrofia muscolare spinale: la rivoluzione continua](#)

15 Gennaio 2020 - 11:08am

Gli sviluppi della ricerca stanno portando in questi ultimi anni a una vera e propria "rivoluzione" nella storia della SMA (atrofia muscolare spinale), grave malattia genetica rara che colpisce in Italia un bambino su 8.000, indebolendo progressivamente le capacità motorie. E la "rivoluzione" non sembra volersi fermare, come viene sottolineato con soddisfazione dall'Associazione Famiglie SMA, alla luce di un nuovo farmaco sperimentale, presto somministrabile a coloro che finora erano stati esclusi da ogni altra opzione terapeutica

[Piano per la Non Autosufficienza della Lombardia: così non va!](#)

14 Gennaio 2020 - 6:38pm

La Federazione lombarda LEDHA (Lega per i Diritti delle Persone con Disabilità), insieme ad altre dieci organizzazioni, ha inviato una lettera all'Assessore competente, chiedendo una profonda revisione del Piano Regionale per la Non Autosufficienza della Lombardia 2019-2021, approvato alla fine di dicembre, «per garantire alle persone con disabilità "grave e gravissima" i sostegni indispensabili a vivere un'esistenza dignitosa, nel rispetto dei loro diritti fondamentali»

[« prima precedente](#) ... [490491492493](#) **494** [495496497498](#) ... [segunte >ultima](#) »

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

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

© 2015-2025 **handitecnocalabria.it**

Sito realizzato da [Attilio Clausi](#)

(22 Apr 2025 - 12:41): <https://www.handitecno.calabria.it/aggregator/sources/8?page=493>