

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

I temi delle disabilità trattati con coraggio



URL:

<https://superando.it>

Aggiornato:

3 min 26 sec fa

[Van Gogh chiude a Pordenone, Guttuso arriva a Trieste](#)

17 Dicembre 2015 - 5:57pm

Mentre sta per chiudere a Pordenone l'“Omaggio a Vincent Van Gogh”, sfida ampiamente vinta, a giudicare dall'accoglienza di pubblico e critica, approderà il 18 dicembre a Trieste l'“Omaggio a Renato Guttuso”, dopo i consensi ottenuti a Pordenone, Udine e Piacenza. Proseguono dunque felicemente il loro percorso le mostre della serie “Mosaicamente”, basate sulle opere musive realizzate da persone con autismo dell'Officina dell'Arte, struttura della Fondazione Bambini e Autismo di Pordenone

[Per dove passa la difesa del Servizio Sanitario Nazionale](#)

17 Dicembre 2015 - 4:27pm

«Condividiamo con i medici la preoccupazione per le sorti del Servizio Sanitario Pubblico e per il diritto alla salute dei cittadini, ma riteniamo siano necessarie forme di protesta alternative allo sciopero, che non creino disagi ai cittadini, ma li mettano al corrente delle motivazioni delle agitazioni, contribuendo a ridurre le distanze tra medici e persone, e creando un miglior clima di fiducia e collaborazione, per costruire il Servizio Sanitario Nazionale del futuro»: a dichiararlo è il Coordinatore Nazionale del Tribunale per i Diritti del Malato di Cittadinanzattiva

[Finalmente rivalutati gli indennizzi da danno biologico](#)

17 Dicembre 2015 - 4:02pm

«Dopo ben quindici anni dall'introduzione degli indennizzi del danno biologico, finalmente i titolari di rendita potranno contare su uno strumento che preserverà nel tempo il valore e l'adeguatezza delle prestazioni»: è questo il soddisfatto commento di Franco Bettoni, presidente dell'ANMIL, dopo l'approvazione alla Camera di un emendamento al Disegno di Legge di Stabilità, che consentirà appunto la rivalutazione automatica annuale degli indennizzi INAIL per il danno biologico

I soggetti deboli nelle politiche nazionali e in quelle delle Marche

17 Dicembre 2015 - 12:56pm

«Aiutare tutte le persone a conoscere meglio, da un lato le esigenze degli “ultimi della fila”, dall'altro scelte politiche nazionali e regionali, insieme alle loro ricadute a livello territoriale»: è questo l'obiettivo dell'incontro aperto a tutta la cittadinanza e intitolato “I soggetti deboli nelle politiche nazionali e regionali. Bilancio di un anno (2015)”, promosso per la serata del 18 dicembre dal Gruppo Solidarietà a Moie di Maiolati (Ancona)

“Non mi arrendo”: un modo di dire, ma prima ancora di essere

17 Dicembre 2015 - 12:35pm

Sic hama “Non mi arrendo” la campagna di sensibilizzazione e raccolta fondi per la ricerca scientifica sulle malattie genetiche rare, lanciata quest'anno dal Telethon, e che culminerà nei prossimi giorni nelle piazze, in televisione e negli stadi. «Un modo di dire - spiegano dalla Fondazione Telethon -, ma ancora prima di essere, che testimonia la difficoltà quotidiana dei Malati Rari e delle loro famiglie, ma anche la fiducia nella possibilità di farcela»

La terra vista dalla luna

17 Dicembre 2015 - 11:45am

Operazione assai meritoria, con il suo servizio di sovratitolazione rivolto a persone con disabilità uditiva, proseguirà nella serata di oggi, 17 dicembre, a San Lazzaro di Savena (Bologna), la rassegna teatrale denominata “Teatro da leggere teatro da guardare”, con la rappresentazione di “La terra vista dalla luna”, nuovo spettacolo della compagnia bolognese dell'Argine

È nata l'associazione degli amministratori di sostegno solidali

17 Dicembre 2015 - 10:57am

Gestita da volontari, l'AIASS (Associazione Italiana Amministratori di Sostegno Solidali) fornirà supporto, assistenza e formazione, sia agli amministratori di sostegno che alle associazioni che svolgono tale funzione non come una professione, ma come un “servizio” nei confronti di soggetti deboli, privi in tutto o in parte di autonomia su tutto il territorio nazionale

La barbarie e la civiltà

17 Dicembre 2015 - 10:27am

«È difficile anche solo commentare - scrive Stefano Borgato - la notizia che il sedicente stato islamico

dell'ISIS avrebbe ordinato di uccidere tutti i neonati con sindrome di Down, malformazioni congenite o altre disabilità riscontrabili fin dalla nascita. Se fosse confermato, si tratterebbe di barbarie su barbarie, da parte di chi ha dichiarato guerra alla civiltà, mietendo migliaia e migliaia di vittime innocenti. Anche di fronte a ciò, tuttavia, non bisogna mai dimenticare che pure nella civilissima Europa occidentale di questi anni sono state diffuse idee quanto meno pericolose...»

I buoni comportamenti per vivere con l'X Fragile

16 Dicembre 2015 - 5:39pm

Cento famiglie dell'Associazione Italiana Sindrome X Fragile - impegnata da anni sul fronte di quella che è la causa più diffusa di deficit cognitivo dopo la sindrome di Down - hanno lavorato per sei mesi in altrettanti gruppi, guidati da docenti universitari pedagogisti, con l'obiettivo di creare un patrimonio comune in grado di rendere i contesti in cui vivono i ragazzi con la sindrome dell'X Fragile capaci di accoglierne e sostenerne lo sviluppo. I risultati sono stati prodotti durante un recente convegno a Rimini

Quel barbiere che “sapeva di buono”

16 Dicembre 2015 - 4:44pm

«Le immagini di quel giovane barbiere inglese che taglia i capelli a un bimbo con autismo senza disturbarlo - scrive Simonetta Morelli - hanno fatto, in questi giorni, il giro del mondo. “Con italico orgoglio”, sono andata a rispolverare una pagina del mio diario personale, risalente a dodici anni fa, quando capitò a me di andare dal barbiere con mio figlio autistico...»

Voglio una casa... la voglio bella!

16 Dicembre 2015 - 4:02pm

Questo il titolo del convegno in programma per il 17 dicembre a Milano, durante il quale si rifletterà sugli obiettivi raggiunti e su quelli ancora da fissare per il progetto di “co-housing” (“convivenza”) destinato a giovani con e senza disabilità e avviato da oltre un anno dall'Associazione La Comune, tramite La Casa Comune, un luogo fisico e simbolico di incontro e sperimentazione, che risponde alle esigenze di autonomia e autodeterminazione dei giovani con disabilità

Nemmeno l'ANFFAS “si arrende”!

16 Dicembre 2015 - 3:31pm

Anche quest'anno, infatti, l'ANFFAS (Associazione Nazionale Famiglie di Persone con Disabilità Intellettiva e/o Relazionale) è a fianco di Telethon, che ha lanciato la campagna denominata appunto “Non mi arrendo”, culminante, nel prossimo fine settimana, con la presenza in tante piazze italiane, oltretutto in televisione, per sensibilizzare e raccogliere fondi da destinare alla ricerca sulle malattie genetiche rare e anche per quelle che causano disabilità intellettive e relazionali

Un atto amministrativo non può comprimere la Vita Indipendente

16 Dicembre 2015 - 12:53pm

«L'assistenza personale per la Vita Indipendente serve a ciascun disabile che ne necessita per esercitare i diritti e le libertà inviolabili sanciti dalla Costituzione. L'esercizio e il godimento di tali diritti non può essere compresso con atti amministrativi»: a dirlo sono le stesse Associazioni che sulla base dei medesimi concetti avevano protestato in ottobre a Firenze, e che ora contestano in più punti anche il nuovo Atto d'Indirizzo sulla Vita Indipendente prodotto dalla Regione Toscana

Un percorso di inclusione sociale attraverso l'arte

16 Dicembre 2015 - 12:02pm

È ancora possibile partecipare fino al 20 dicembre all'interessante iniziativa promossa dall'Associazione bolognese Step4Inclusion, vale a dire il Progetto "DestrutturArte", che prevede un percorso di inclusione sociale attraverso l'espressione artistica, destinato a persone con disabilità psico-fisica e che verrà realizzato a partire dal prossimo mese di gennaio, protraendosi per tutto il 2016

La nuova Santiago che ci attende

16 Dicembre 2015 - 11:36am

«Quando siamo entrati in possesso della nostra "Compostela", abbiamo avuto tra le mani un attestato che dovremmo rispolverare ogni volta ci trovassimo in difficoltà, perché rappresenta la sfida che ci ha portato a stringere i denti lungo il cammino, la stessa sfida di ogni giorno, perché c'è sempre un passo in più da compiere, una nuova Santiago che ci attende»: si conclude così il coinvolgente racconto dell'avventura vissuta dall'ANGSA della Spezia sul Cammino di Santiago di Compostela

...e tu slegalo subito

16 Dicembre 2015 - 10:40am

«È auspicabile che i passi avanti sino a ora compiuti conducano a ulteriori avanzamenti nella tutela della salute mentale delle persone; è dal rispetto della dignità che nasce l'idea stessa di terapia»: da queste parole pronunciate nell'ottobre scorso dal Presidente della Repubblica, in occasione della Giornata Mondiale della Salute Mentale, prende le mosse la Campagna Nazionale per l'Abolizione della Contenzione, denominata appunto "...e tu slegalo subito", cui tutti possono aderire

La famiglia al centro della cura

15 Dicembre 2015 - 6:37pm

Si chiama così il progetto avviato grazie a una preziosa sinergia tra le Associazioni Parent Project e Famiglie SMA e il sostegno della Fondazione Cariplo, che consisterà nella creazione di servizi dedicati alle famiglie che convivono con la distrofia muscolare di Duchenne o l'atrofia muscolare spinale, finalizzati a rispondere ai bisogni del paziente e dell'intero nucleo familiare, attraverso il supporto da parte di un'équipe di specialisti, comprendente tra l'altro competenze psicologiche e di assistenza sociale

[L'accesso alla cultura sempre e per tutti](#)

15 Dicembre 2015 - 6:13pm

Lo ha sottolineato Chiara Tirelli, presidente dell'UICI di Reggio Emilia (Unione Italiana dei Ciechi e degli Ipovedenti), durante la cerimonia di premiazione del "XXIV Concorso Nazionale di poesia riservato ai non vedenti", che ha visto la partecipazione di numerosi poeti provenienti da tutta Italia. Primo classificato è risultato il bolognese Paolo Giacomoni, davanti al toscano Giancarlo Guerri e alla reggiana Jennifer Soli

[Subito obbligatori gli screening neonatali!](#)

15 Dicembre 2015 - 5:28pm

«Come comunità di Malati Rari, ci aspettiamo finalmente un atto di responsabilità da parte del Governo e delle Regioni: siano inseriti ora nella Legge di Stabilità gli screening neonatali estesi obbligatori, per diagnosticare precocemente e poter curare numerose malattie genetiche rare»: a chiederlo è il Presidente di UNIAMO, la Federazione Italiana Malattie Rare, di fronte alla notizia del decesso di una neonata affetta da una malattia rara, che lo screening neonatale avrebbe potuto probabilmente salvare

[Ma le chiese non sono di tutti?](#)

15 Dicembre 2015 - 4:51pm

A quanto pare proprio no, o per lo meno non lo è quella chiesa di Caserta che nonostante leggi nazionali e internazionali ormai "antiche", avrebbe consentito a una donna in carrozzina di partecipare al matrimonio dell'amica solo "facendola salire a meno", se le Associazioni di persone con disabilità e il locale Centro di Servizio per il Volontariato non avessero risolto la situazione...

[« primaprecedente](#) ... [829830831832](#) **833** [834835836837](#) ... [segunte >ultima »](#)

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

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

© 2015-2025 **handitecnocalabria.it**

Sito realizzato da [Attilio Clausi](#)

(18 Apr 2025 - 15:18): <https://www.handitecno.calabria.it/aggregator/sources/8?page=832>