

scossa del 30 ha costretto i coniugi e altre famiglie della naste senza casa, a lancia terra e trasferirsi in altre altrove. Bruno, originaria di Capo Italia ormai dal '68, è in un hotel alle

smessa all'Inps dal Comune di Perugia, dove la signora - tramite la figlia - aveva chiesto di trasferire la propria residenza. Poi però, il giorno stesso, aveva annullato l'istanza con un atto formale di rinuncia. Fatto sta che qualcosa è andato storto e le successive verifiche - condotte forse in maniera



medico che la segue) escludano chiaramente questa capacità. Malgrado le enormi difficoltà e le complicazioni del caso, la domanda di riattivazione - con tutti gli allegati previsti - è stata comunque presentata agli uffici competenti, che ora dovranno decidere il da farsi. La risposta, per il momento, non è arrivata.

Chiara Santilli

Da novembre Maria Alice non percepisce più la pensione di invalidità, pari a circa 500 euro. Per ripristinare la prestazione è stato necessario ripresentare tutte le pratiche, dai certificati di residenza alle visite mediche

Focus

APPELLO IL PRESIDENTE ZICCHIERI SCRIVE AL MINISTRO FONTANA: AFFIANCATE PIU' PROFESSIONALITÀ «Investire su chi si prende cura dei malati di Sla»

ria sociale”
resentazione
oggetto

10, nel Salone
Palazzo Donini a
erranno
o il progetto “Le
ille”, fattoria
o-housing per
n disabilità e
sociale.
Illustrate le azioni
le prossime
sull'intero
mbro, attraverso
7,5 milioni di
sso dalla
volto al terzo



PRESIDENTE Andrea Zicchieri
della onlus umbra «conSLancio»

-PERUGIA-

NELL'ASSISTENZA ai malati gravissimi, il caregiver ha un ruolo fondamentale. E' quasi sempre il familiare più stretto a prendersi cura, h24 e con profonda dedizione, di chi combatte ogni giorno contro patologie che consumano fisico e spirito. Come nel caso della sclerosi laterale amiotrofica (Sla). Su questo speciale e amorevole assistente, tuttavia, il sistema sanitario non investe abbastanza. Per questo Andrea Zicchieri, malato di Sla e presidente della onlus umbra «conSLancio», ha scritto una lettera al ministro per la Famiglia e le Disabilità, Lorenzo Fontana, chiedendo che ai ca-

regiver vengano «affiancate più professionalità» a supporto della gestione domiciliare dei propri cari. Spesso i congiunti si trovano ad affrontare tra le pareti domestiche vere emergenze, senza le dovute competenze e con un forte coinvolgimento emotivo.

INTANTO oggi a Foligno ricercatori scientifici, medici, magistrati, calciatori e giornalisti si incontreranno a Palazzo Trinci, alle 15, per il convegno nazionale «Sclerosi laterale amiotrofica, un nemico da scoprire». L'iniziativa intende far luce su questa patologia, con uno sguardo particolare sul mondo del calcio. Secondo recenti ricerche medico-scientifi-

che, sembra infatti che la Sla abbia una maggiore concentrazione nella popolazione calcistica. In programma anche una tavola rotonda su Sla e calcio, che avrà tra i protagonisti Raffaele Guariniello, giudice dell'inchiesta «morti bianche» nel calcio. «L'Umbria - evidenzia l'assessore regionale alla Salute Luca Barberini - è particolarmente attenta ai temi di Sla e non autosufficienza. In questi anni abbiamo potenziato risorse, assistenza e servizi domiciliari con l'impiego di personale sanitario altamente qualificato, per sostenere al massimo le persone colpite da questa terribile malattia e le loro famiglie».

C.S.