

CURE PALLIATIVE: ITALIA PRIMO PAESE UE A GARANTIRLE A BIMBI

(ANSA) - ROMA, 9 MAR - Con l'approvazione della legge sulle cure palliative l'Italia sarà il primo Paese europeo a garantire le cure palliative ai bambini. Lo afferma Silvia Lefebvre D'Ovidio, presidente della Fondazione Maruzza Lefebvre D'Ovidio. "Sono emozionata - spiega - c'è una grande gioia nel vedere che finalmente la legge sta per essere approvata dopo tutte le tensioni. In Italia ci sono 11mila piccoli pazienti che aspettano queste cure, e con questo provvedimento saremo il primo Paese europeo a garantire le terapie ai bambini". Un terzo dei bimbi che verranno aiutati dalla legge, che prevede fra le altre cose la creazione di una rete di 'hospice' che eviti ai pazienti lunghe permanenze in ospedale, è malato di tumore, un terzo ha meno di un anno e un terzo ha patologie inguaribili dalla nascita. "Una volta approvata la legge bisognerà attivare le reti per le cure - continua l'esperta - al momento solo il Veneto è attrezzato. Ma il provvedimento è già stato approvato dalla conferenza Stato-regioni, e il fatto che con la legge le cure palliative diventino un diritto dei cittadini mi fa essere ottimista". (ANSA).

SANITA': FONDAZIONE MARUZZA, CON LEGGE CURE PALLIATIVE ITALIA PRIMA IN EUROPA

GARANTITO ACCESSO BAMBINI A TERAPIA DOLORE

Roma, 9 mar. (Adnkronos Salute) - "La definitiva approvazione della legge sulle cure palliative pone l'Italia all'avanguardia in Europa". Lo sottolinea in una nota la Fondazione Maruzza Lefebvre D'Ovidio Onlus, che da 10 anni opera per la diffusione delle cure palliative pediatriche, dopo il via libera al testo nell'aula di Montecitorio. La Fondazione sottolinea un aspetto fondamentale della legge, che ha fortemente sostenuto e contribuito a formulare: quello di garantire finalmente ai bambini il diritto di accesso alle cure palliative e alla terapia del dolore, attraverso specifici servizi dedicati. "Questo fa diventare l'Italia il primo Paese in Europa a sancire per legge la specificità pediatrica nell'ambito delle cure palliative e della terapia del dolore". Sono infatti oltre 11.000 i minori (0-17 anni) affetti da patologie inguaribili, che necessitano di cure palliative specialistiche (dato di prevalenza) per periodi a volte prolungati, ricorda la Fondazione. La mortalità annuale per malattie inguaribili in ambito pediatrico in Italia è stimata in 1.100-1.200 bambini e ragazzi, pari a 1 su 10.000. "Fino ad oggi l'assistenza, spesso inadeguata, ha costretto i minori a trascorrere lunghi periodi nei reparti ospedalieri: impressionanti i dati nazionali, con 1.600.000 giorni di degenza ospedaliera all'anno e 580.000 giorni nei reparti di terapia intensiva, anche quando sarebbe possibile la gestione domiciliare o in strutture residenziali dedicate (hospice pediatrici)".

SANITA': FONDAZIONE MARUZZA, CON LEGGE CURE PALLIATIVE ITALIA PRIMA IN EUROPA (2)

(Adnkronos Salute) - La presidente della Fondazione, Silvia Lefebvre D'Ovidio, nell'auspicare una pronta applicazione di quanto previsto dalla legge nell'ambito pediatrico, ringrazia "infinitamente gli onorevoli Domenico Di Virgilio e Livia Turco, per aver così tenacemente insistito sull'importanza della specificità pediatrica nella legge sulle cure palliative e la terapia del dolore. Finalmente gli 11.000 bambini e adolescenti inguaribili del nostro Paese avranno diritto di essere curati nelle loro case, circondati dalle persone più care e dalle cose a loro più familiari". Prossimo impegno della Fondazione Maruzza sarà, conclude la nota, quello di contribuire al riconoscimento per legge della specificità pediatrica nelle cure palliative anche negli altri Paesi europei.