



La redazione
Via Cristoforo Colombo, 90 - 00147
Tel. 06/49822931
Segreteria di redazione tel. 06/49822813
dalle ore 13.00 alle ore 20.00
tamburini_rm@repubblica.it
Trovaroma tel. 06/49822475
Pubblicità A. Manzoni & C. S.P.A.
Via C. Colombo, 90 - 00147 Roma - Tel 06/514625810

Roma

dweb
DIGITAL WEB MARKETING

f @

WWW.DIGITALWEBITALIA.IT

LE INTERCETTAZIONI

L'attentato ai magistrati Il boss: "Io sono Escobar"

Dai server criptati internazionali uno spaccato raggelante della nuova criminalità romana. Esecuzioni, ricatti, vendette. Il capo di tutto era l'albanese Demce: "Quei magistrati, due infami"

L'ex stellina della Lazio, la velina e la voglia di vendetta

di Andrea Ossino

Il boss e l'aspirante calciatore. Mondi diversi che si incontrano grazie ai soldi che la cocaina può moltiplicare. Un pezzo grosso entra in affari con un pesce piccolo a cui due fratelli che hanno scelto di combattere la mafia mettono i bastoni tra le ruote. Francesco Cascini fa arrestare Alessandro Corvesi, ex centrocampista della Primavera della Lazio. **alle pagine 2 e 3**

Droga dello stupro

L'ex di Cerno smentisce il senatore "Mai comprato droga"

«Io con Cerno non ho mai sentito parlare di cocaina, né abbiamo mai fatto uso di Ghb. Con lui abbiamo un'amicizia. L'ho conosciuto quando lavoravo al bar ristorante in via Cavour. A metà del 2019 sono andato a lavorare a Zanzibar, non lo sento da otto mesi». Marco, un 35enne romano figura nelle carte dell'inchiesta come il tramite con i pusher. Avrebbe fatto acquisti di droga per conto del senatore. **Monaco a pagina 3**



▲ La manifestazione. Gli studenti protestano davanti al liceo Righi in via Campania

LE PANCE SCOPERTE

La travolgente protesta del Righi Sanzione disciplinare per la prof

di Valentina Lupia a pagina 5

Covid

Turismo in crisi l'Ambasciatori di Via Veneto licenzia 51 dipendenti

di Salvatore Giuffrida
a pagina 7

La polemica

Fiumicino gli elefanti e il pasticcio del circo non autorizzato

a pagina 5

Il ritorno

Walter Tocci in Campidoglio con la missione di riunificare i Fori

de Ghantuz Cubbe a pagina 5

Al Trionfale

Angelo chiude "Libri usati" il quartiere si mobilita



▲ Il libraio Angelo Dragone

di Concetto Vecchio

«Ma che è successo?», chiede un'anziana con la sporta della spesa, osservando la fila di persone che si è formata all'ingresso di Libri Usati in via Circonvallazione Trionfale 43, a Roma. «Chiudiamo», le risponde un giovane in tuta: Stefano Dragone, il figlio del titolare. «Papà va in pensione». Angelo Dragone lo conoscono tutti nel quartiere. **a pagina 9**

Digital Web Italia

DIGITAL WEB AGENCY ROMA

Realizzazione siti web, social e digital marketing.
La soluzione per la tua presenza online.

dweb
DIGITAL WEB MARKETING
VIA ALBERTO LANNA SNC
00038 VALMONTONE RM
TEL. 329 071 3879

WWW.DIGITALWEBITALIA.IT

f @

È in Parlamento

Roma scopre di avere la Gioconda



▲ La Gioconda Torlonia

di Carlo Alberto Bucci
a pagina 11

A.N.I.M.A.S.S. ODV > L'ASSOCIAZIONE ORGANIZZA LA SETTIMANA DI CELEBRAZIONE DELLA GIORNATA MONDIALE DELLE MALATTIE RARE

Continua il grido d'allarme per un diritto ancora negato

La dottoressa Lucia Marotta, Fondatrice e Presidente di A.N.I.Ma.S.S. ODV - Associazione Nazionale Italiana Malati Sindrome di Sjögren - organizza la Settimana di Celebrazione della Giornata Mondiale delle Malattie Rare di Sjögren Primaria Sistemica, che si svolge dal 21 al 28 febbraio 2022.

La Settimana si aprirà con il Convegno del 21 febbraio e la presentazione del libro "Il grave impatto sulla qualità della vita nelle persone con Sindrome di Sjögren Primaria Sistemica", in collaborazione con il Prof. Francesco Amadeo Direttore del Dipartimento di Psicopatologia e Psicologia medica dell'Azienda Ospedaliera Universitaria Integrata di Verona.

L'Evento è stato patrocinato dal Centro Coordinamento Malattie Rare Regione Campania, dall'Intergruppo Parlamentare Malattie Rare, dall'Ordine dei Medici di Salerno, dall'Asl di Salerno, dalla SIR, dal CREI, dal Comune di Salerno, dalla FOFI, dalla SIOH, dall'AIFI, dalla SIPPS, dalla FIMMG, dall'AMCI, da Omar, da Alleanze Malattie Rare, da Federfarma Salerno, dall'Ordine delle Ostetriche e dalla Cooperativa Moscati.

Si prosegue il 22 febbraio con il Convegno ECM "La Sindrome di Sjögren Primaria - Prima parte", in collaborazione con il Direttore di Reumatologia dell'Ospedale Città della Salute e della Scienza di Torino Dr. Enrico Fusaro.

Il 24 febbraio, si terrà il Corso Formativo per i Farmacisti, in collaborazione con la Presidente Dr.ssa Michela Soardi della Fondazione Farma Academy. Il 28 febbraio



ORGANIZZA

Settimana di celebrazione della Giornata Mondiale delle Malattie Rare Sindrome di Sjögren Primaria Sistemica dal 21 al 28 febbraio 2022

L'Associazione A.N.I.Ma.S.S. - ODV - Associazione Nazionale Italiana Malati Sindrome di Sjögren organizza la Settimana di Celebrazione della Giornata Mondiale delle Malattie Rare Sindrome di Sjögren dal 21 al 28 febbraio 2022 per dare la giusta attenzione e visibilità ad una malattia rara nella sua forma Primaria Sistemica, non ancora inserita come rara nei LEA. Gli Eventi sono realizzati in collaborazione con l'UOC di Psicopatologia e Psicologia Medica-AOUI di Verona, la Direzione della Reumatologia Città della Salute e della Scienza di Torino, la Fondazione Farma Academy e l'AIFI Nazionale.

21 febbraio 2022 ore 17.30 - 20.00
Convegno e presentazione libro "Il grave impatto sulla qualità della vita nelle persone con Sindrome di Sjögren Primaria Sistemica"

22 febbraio 2022 ore 17.10 - 20.50
Convegno ECM La Sindrome di Sjögren Primaria 1° parte

24 febbraio 2022 ore 13.30-15.00
Corso Formativo per i farmacisti sulla Sindrome di Sjögren Primaria Sistemica

28 febbraio 2022 ore 18.30-19.30
La riabilitazione nelle Malattie Rare: La Sindrome di Sjögren Primaria Sistemica



si concluderà la Settimana di Celebrazione con il Convegno "La riabilitazione nelle Malattie Rare: la Sindrome di Sjögren Primaria

Sistemica", in collaborazione con il Presidente dell'A.I.F.I., Associazione Italiana di Fisioterapia, Dr. Simone Cecchetto.

Con la settimana di celebrazione ci si auspica l'inserimento della forma Primaria Sistemica come rara nel prossimo aggiornamento dei LEA

Prosegue il grido d'allarme

Dopo 17 anni, l'Associazione presieduta dalla dottoressa Lucia Marotta scende nuovamente in pista lottando senza sosta per il riconoscimento e inserimento urgente della malattia come patologia rara. "La Sindrome di Sjögren Primaria Sistemica deve entrare di diritto come rara nei LEA - dichiara la

dottoressa. Tale inserimento darebbe dignità e tutela a chi soffre, garantendo la realizzazione di ambulatori multidisciplinari/interdisciplinari, dove fare diagnosi e monitoraggio, e prevenire tutte le complicazioni e degenerazioni che la patologia comporta nella forma sistemica.

Sarebbero riconosciuti i farmaci sostitutivi vitali per tali persone come le terapie riabilitative e le cure odontoiatriche, oggi a carico di chi soffre. Inoltre tale riconoscimento aiuterebbe l'INPS nella valutazione dell'invalidità potendo usufruire di supporto dai Centri di Riferimento.

Solo così si avrebbe un approccio d'insieme tra gli specialisti per una presa in carico globale a 360° della grave patologia sistemica".

La dottoressa Lucia Marotta ha organizzato la Settimana di Celebrazione della Giornata Mondiale delle Malattie Rare per accendere i riflettori sulla Sindrome di Sjögren Primaria Sistemica non ancora inserita come rara nei LEA, Livelli Essenziali di Assistenza.

Per informazioni e iscrizioni: animass.sjogren@fastwebnet.it

APPUNTAMENTO



A.N.I.Ma.S.S. ODV lotta per la Missione ma non è più sola

La dottoressa Lucia Marotta, Presidente di A.N.I.Ma.S.S. ODV - Associazione Nazionale Italiana Malati Sindrome di Sjögren - proseguirà questa sua Missione ma non è più sola.

Molte Società scientifiche, tra cui l'Ordine dei Medici di Salerno, la FOFI, la SIR, il CREI, l'AIFI, la SIOH, la SIPPS, la FIMMG, Professionisti del Servizio Sanitario Nazionale, tra cui la referente delle Malattie Rare ASL Salerno, gli specialisti dell'Università di Salerno, della Sapienza di Roma, del San Filippo Neri di Roma, dell'Università di Torino, dell'Università di Verona, Autorità e Politici hanno sposato la Missione e ufficialmente stanno prendendo posizione per questa giusta causa.

Molte ricerche epidemiologiche mondiali confermano la rarità della forma primaria e le

Istituzioni (Ministero della Salute, Commissione Lea, Istituto Superiore di Sanità) non possono più ignorare tali ricerche. Vanno rispettati i criteri diagnostici e non più continuare ad associare, impropriamente, la Sindrome di Sjögren Primaria con la Sindrome di Sjögren secondaria (se associata ad artrite reumatoide, lupus, e sclerodermia) e la Sindrome Sicca dell'anziano o persona in menopausa, facendo così lievitare l'epidemiologia della patologia.

La Presidente è fiduciosa, anche se la malattia è ancora oggi discriminata, e desidera dare volto ad alcune delle tante persone che stanno sostenendo l'Associazione nella sua battaglia con la speranza di vedere presto coronato questo sogno.



DR.SSA LUCIA MAROTTA, FONDATRICE E PRESIDENTE DI A.N.I.Ma.S.S. ODV



PROF. GIUSEPPE LIMONGELLI DIRETTORE CENTRO COORDINAMENTO MALATTIE RARE REGIONE CAMPANIA



ON. DR.SSA FABIOLA BOLOGNA SEGRETARIO XII° COMMISSIONE AFFARI SOCIALI E SANITÀ CAMERA DEI DEPUTATI



SEN. PAOLA DINETTI PRESIDENTE INTERGRUPPO PARLAMENTARE MALATTIE RARE



SEN. MARIA RIZZOTTI MEMBRO XII° COMMISSIONE IGIENE E SANITÀ VICE PRESIDENTE COMMISSIONE DI INCHIESTA SUL FEMMINICIDIO E OGNI VIOLENZA DI GENERE



CONS. ANNA MARIA BIGON VICEPRESIDENTE Vª COMMISSIONE SANITÀ REGIONE VENETO