

Il fatto - L'evento si terrà il 27 aprile presso la sede dell'Ordine dei Medici rientra all'interno della Settimana di celebrazione

Associazione Animass, a Salerno si celebrerà il 18esimo anniversario

“
Appuntamenti dal 25 al 29 aprile 2023: si apre il ciclo con una mostra

Tutto pronto per la Settimana di Celebrazione per il 18° Anniversario dell'Associazione A.N.I.Ma.S.S. ODV. presieduta dalla Dr.ssa Lucia Marotta. Si parte il 25 aprile con la mostra di quadri e ceramiche donate da vari artisti italiani che sarà ospitata nel Chiostro della Chiesa Cappuccini di Salerno in collaborazione con la Parrocchia e con Art Experience e si concluderà il 29 aprile con l'inaugurazione della terza panchina azzurra presso la Villa Comunale di Battipaglia voluta dalla Sindaca di Battipaglia Cecilia Francese. L'Evento celebrativo del 18° Anniversario si svolgerà il 27 aprile 2023 presso l'Ordine dei Medici di Salerno alle ore 17.30.

In quell'occasione si parlerà dell'intensa attività di volontariato e solidarietà e del grave impatto sulla qualità della vita delle persone con Sindrome di Sjögren Primaria Sistemica e per riaccendere i riflettori su una malattia rara non ancora inserita come tale nei Livelli Essenziali di Assistenza. Sempre il 27 aprile 2023 ore 10.00 presso la Caserma D'Avossa ci sarà la presentazione dell'Associazione con riferimento a tutte le attività che svolge e naturalmente la presidente dell'A.N.I.Ma.S.S. Odv. La Dr.ssa Lucia Marotta spiegherà che cos'è la Sindrome di Sjögren, puntando l'attenzione sulla

sensibilizzazione della rara malattia che colpisce prevalentemente le donne. Gli eventi della settimana di celebrazione del mese di aprile sono finalizzati, come spiega la Dr.ssa Lucia Marotta, a sensibilizzare e informare sulla complessa e degenerativa malattia, attraverso l'importante momento celebrativo del 27 aprile 2023 in collaborazione con l'Ordine

dei Medici della Provincia di Salerno e chiedere a gran voce l'inserimento della Sindrome di Sjögren Primaria Sistemica come rara nei Lea Nazionali. Le malattie rare in tutto il mondo rappresentano una condizione difficilissima per chi le vive, una lotta continua contro un fantasma senza nome e con percorsi diagnostici difficili e tortuosi. Queste patologie, quando non riconosciute dalle Autorità della politica sanitaria, finiscono con essere private di adeguate risorse sia sul versante diagnostico-terapeutico che nell'ambito della ricerca. Ciò accade anche per la Sindrome di Sjögren Primaria Sistemica non ancora inserita nei LEA, sebbene ne abbia

Un viaggio tra emozioni
ricordi colori...
volti invisibili



Lucia Marotta



La presidente Lucia Marotta

pieno diritto, e nel Registro Nazionale delle malattie rare, condizione che aumenta il disagio e la sofferenza dei malati per i quali non ci sono farmaci curativi, e l'uso dei farmaci sostitutivi, dei farmaci di fascia C, delle terapie

patologia, Associazioni e Federazioni. L'attività di solidarietà non si è mai arrestata neppure durante la pandemia. Il Covid 19 non ha scalfito l'impegno della Presidente e Fondatrice Dott.ssa Lucia Marotta, che sebbene malata da circa 24 anni, ha continuato a dare voce alle persone malate che si rivolgono, a decine, quotidianamente a lei e ai volontari. L'Associazione celebra l'Anniversario per 18 anni di attività socioassistenziale ed ha creato una rete di collaborazione negli anni. Nell'attività di informazione e sensibilizzazione ha trovato la disponibilità della Fofi, del CReI, della Fimmg, dell'AIFI, della Federfarma Salerno, dell'Ordine dei Medici, dell'Ordine degli Infermieri, dell'Aidm, della Siasaic, della Sir, ecc. e di tanti specialisti.

“
Terza panchina azzurra sarà inaugurata il 29 aprile a Battipaglia

riabilitative fisiche e cure odontoiatriche sono a carico del paziente. L'Evento celebrativo del 27 aprile 2023 è stato patrocinato dal Direttore Centro Coordinamento Malattie Rare Regione Campania, dall'Ordine dei Medici e degli Odontoiatri della Provincia di Salerno, che ci ospita, dall'Asl di Salerno, dalla Fofi, dalla Federfarma Salerno, dalla Fimmg di Salerno, dall'Aidm, dalla Fnopi, Omar, Alleanza Malattie Rare, da Cittadinanzattiva. Interverranno le Autorità nazionali, Politici, Esperti della

L'Associazione A.N.I.Ma.S.S. Odv., fondata il 18 aprile del 2005 dalla dottoressa Lucia Marotta, è l'unico punto di riferimento per i pazienti, i familiari, paramedici e per tutti quelli che esprimono il loro interesse nei confronti della patologia: essa offre ai malati informazione, assistenza, consulenza e si batte per l'inserimento di questa Sindrome come malattia rara per poter godere delle esenzioni sanitarie.