
Sanità - Il consigliere regionale di IV Pellegrino "Pazienti affetti da Sindrome di Sjögren meritano continuità di assistenza, cure"

Approvata all'unanimità dal Consiglio regionale della Campania, riunitosi nella seduta pomeridiana di lunedì, la mozione presentata dal capogruppo di Italia Viva Tommaso Pellegrino, che impegna la Giunta ad attivarsi per riconoscere lo status di malattia rara alla Sindrome di Sjögren Primaria Sistemica e inserirla nei Lea (livelli essenziali di assistenza). "Tale inserimento oltre a generare un risparmio in termini di costi legati alle spese sociosanitarie è un atto di civiltà che rende più sostenibile e meno drammatica la condizione delle persone affette da una complessa e grave patologia, autoimmune e invalidante, che in nove casi su dieci, colpisce le donne, consentendo loro di essere adeguatamente prese in carico e monitorate attraverso appositi Centri di Riferimento".



Lo ha dichiarato Tommaso Pellegrino, uscendo dall'Aula dopo il voto unanime del Consiglio. "La Rete delle malattie rare in Campania è un'eccellenza, il mio riconoscimento va al Professore Limongelli e a tutto il gruppo che lavora alle patologie rare per l'ottimo lavoro che stanno svolgendo e per l'attenzione che viene dedicata anche ai pazienti affetti da sindrome di Sjögren nonostante non riconosciuta nei Lea. La Regione Campania deve farsi portavoce in Conferenza Stato Regioni affinché si arrivi a tale riconoscimento. L'auspicio è che si possano creare ambulatori multidisciplinari nelle nostre strutture pubbliche per potere dare continuità nelle cure e nell'assistenza ai pazienti. Un sentito ringraziamento lo rivolgo alla Presidente dell'Associazione Nazionale Italiana Malati Sindrome di Sjögren, Lucia Marotta, prezioso punto di riferimento di tanti pazienti affetti da tale patologia". ha concluso Tommaso Pellegrino.