

Incontro “Avrò cura di te”: un medico di base per le persone senza dimora

Venerdì 18 marzo alle 16.00 si terrà un incontro online intitolato **Avrò cura di te** per chiedere l'approvazione di una Legge Nazionale, che **riconosca il diritto al medico di base alle persone senza fissa dimora**.

Dopo l'esempio virtuoso della legge regionale approvata in Emilia-Romagna lo scorso luglio (che ha portato a modelli analoghi in Puglia e Piemonte) è giunto il momento di una **legge nazionale**, che tuteli le oltre 60mila persone senza dimora in Italia, che oggi possono usufruire solo di prestazioni da pronto soccorso.

Il progetto di legge nazionale è appena stato presentato sia alla Camera dei Deputati (dal deputato **Luca Rizzo Nervo**) che al Senato (dalla senatrice **Monica Cirinnà**), ma ha bisogno del supporto di tanti per andare avanti.

L'incontro è promosso dal presidente dell'associazione Avvocato di Strada Antonio Mumolo e vedrà la partecipazione di diverse associazioni e gli interventi del **Ministro della Salute Roberto Speranza** e del **Segretario del PD Enrico Letta**.

[Per informazioni e iscrizioni >>](#)

Al via l'indagine civica

“Prendersi cura di chi cura”

Cittadinanzattiva Emilia-Romagna e le Associazioni aderenti al Coordinamento regionale delle Associazioni dei Malati Cronici, rari e disabilità, residenti sul territorio di Bologna, avviano l'indagine civica **“Prendersi cura di chi cura”**.

L'iniziativa viene lanciata a un anno dall'avvio del progetto del Comune di Bologna volto a dare sostegno alle persone che si prendono cura dei propri cari non autosufficienti “Il Servizio di supporto al caregiver” per valutare l'utilizzo dei servizi attivati dal Comune di Bologna.

Attraverso il questionario si vuole **verificare la qualità dei servizi previsti dal progetto e la loro rispondenza ai bisogni dei caregiver**, in particolare dello sportello di informazione, orientamento e consulenza, e degli interventi assistenziali gratuiti di sollievo e supporto al caregiver.

I dati raccolti saranno **oggetto di confronto con il Comune di Bologna** per riflettere sulle informazioni acquisite e portare alla luce i bisogni non soddisfatti dei caregiver al fine di migliorare i servizi.

Il questionario è rivolto ai **solì caregiver** residenti nel Comune di Bologna o che pur non residenti assistono un familiare residente nel Comune di Bologna e che hanno usufruito dei servizi del Comune di Bologna.

Per partecipare all'indagine si può compilare questo [modulo](#) oppure [scaricare il file](#) e rinviarlo a cramc@cittadinanzattiva-er.it entro il 22 aprile 2022.

“Sempre io”: concorso letterario per raccontare la propria esperienza a Montecatone

L'Istituto di Montecatone e la Fondazione Montecatone Onlus promuovono la seconda edizione del concorso letterario **“Sempre io 2022”**, rivolto a chi ha vissuto direttamente o indirettamente l'esperienza di un ricovero in Istituto.

L'idea è di usare la **scrittura come forma di medicina narrativa**, poiché scrivere durante l'esperienza diretta o indiretta di questo percorso di cura significa rimettere insieme la propria esistenza.

Il concorso è suddiviso in **tre sezioni: racconto breve, poesia** (anche dialettale) e **racconto-intervista**: quest'ultima categoria, che rappresenta la novità del 2022, riguarda la trascrizione di un racconto autobiografico a cura di una terza persona. La segreteria del concorso è disponibile per facilitare la ricerca di un “intervistatore” tra i volontari disponibili a tale scopo.

Chi intende partecipare dovrà inviare gli elaborati per email a sempreio@montecatone.com o in cartaceo (per posta) a Segreteria del Concorso Letterario SEMPRE IO: Montecatone Rehabilitation Institute, via Montecatone 37, 40026 Imola (BO). Le opere dovranno pervenire **entro e non oltre il 31 maggio 2022**. Gli elaborati possono non essere scritti dal protagonista della storia, ma anche da un parente, un amico, un volontario, un operatore.

La graduatoria sarà definita, con giudizio insindacabile, da una Commissione giudicatrice composta da esperti e/o docenti nominati dall'Istituto. La cerimonia di premiazione si

svolgerà il **5 settembre** 2022 presso l'Ospedale di Montecatone, in occasione della Giornata mondiale delle persone con lesione al midollo spinale.

[Per maggiori informazioni >>](#)

Wool bag di Cuamm: l'iniziativa solidale per sostenere la campagna di vaccinazione in Africa

Cuamm Bologna lancia una nuova iniziativa solidale per sostenere la **campagna di vaccinazione contro il Covid-19 in Africa**. Con l'acquisto della **"Wool bag"** sarà possibile acquistare dei bellissimi filati e supportare questa importante campagna. Un'ottima idea anche per un regalo di San Valentino!

Ci sono tre opzioni tra cui scegliere:

- **45 euro** (di cui 5 devoluti al Cuamm): 3 gomitoli BIG WOOL (Rowan), shopper in cotone bio con applicazione lavorata a mano;
- **62 euro** (di cui 10 devoluti al Cuamm): 2 gomitoli SOMNIUM (Katia), shopper in cotone bio con applicazione lavorata a mano, istruzioni per pullover e scialle;
- **80 euro** (di cui 10 devoluti al Cuamm): 4 gomitoli TWEED HAZE (Rowan), shopper in cotone bio con applicazione lavorata a mano, rivista con 12 modelli.

La Wool Bag solidale si può prenotare **entro mercoledì 9 febbraio**. È possibile concordare la consegna a domicilio.

Per informazioni e prenotazioni: 3534112297.

[Per ulteriori informazioni >>](#)

Torna la Giornata mondiale dei malati di lebbra, per non dimenticare le malattie dimenticate

Domenica 30 gennaio AIFO celebrerà la 69° edizione della **Giornata mondiale dei malati di lebbra**, che si svolge annualmente nell'ultima domenica del mese. Quest'anno la ricorrenza coinciderà con **Giornata mondiale delle Malattie Tropicali Neglette** (MTN) che l'OMS celebra per la terza volta.

Insieme ad altre patologie, la lebbra è fra quelle dimenticate dai media e dal discorso pubblico, nonostante colpisca ogni anno oltre 200.000 persone nel mondo e la presenza di oltre 3 milioni e mezzo di persone con disabilità come conseguenza della malattia.

Per questo AIFO continua ad attirare l'attenzione sulle Malattie Tropicali Neglette, di cui fa parte anche la lebbra, diffuse in 149 Paesi nel mondo e colpiscono 1,7 miliardi di persone, di cui oltre 500.000 bambini/e al di sotto dei 14 anni.

Queste patologie si sviluppano in contesti di **povertà, fragilità ambientale, emarginazione e vulnerabilità sociale**. Essendo trascurate dai sistemi sanitari e dalla formazione del personale la loro diagnosi è tardiva e produce conseguenze

gravi, inclusa la disabilità.

Ricevono inoltre poca attenzione dalla ricerca e dall'industria farmaceutica proprio per il contesto di povertà in cui sono diffuse. Per ultimo la pandemia negli ultimi due anni sta sottostimando sistematicamente i dati relativi alla lebbra e alle MTN per la difficoltà di raccogliere dati affidabili. L'apparente attenuazione delle malattie contribuisce così ad abbassare la guardia nei loro confronti.

Per tutti questi motivi, in quanto Ong sociosanitaria di cooperazione internazionale, AIFO opera per **rafforzare i sistemi sanitari territoriali di base** con l'impiego di personale locale, stimola la politica di prevenzione attraverso campagne di informazione e la diagnosi precoce che evita l'insorgere di complicanze e di disabilità. La formazione del personale sanitario locale è una priorità in tutti i progetti e in tutti i paesi in cui è presente.

I volontari AIFO, da settimane nelle piazze e nelle parrocchie di tante città italiane con banchetti e iniziative di sensibilizzazione, saranno presenti anche il 30 gennaio e proseguiranno le loro attività nel corso dei mesi successivi.

[Per ulteriori informazioni e trovare la piazza più vicina >>](#)

“Pillole di movimento”: il progetto di UISP contro la sedentarietà

Torna anche quest'anno l'iniziativa ***Pillole di movimento***, il progetto di UISP che punta a promuovere la cultura del

movimento e a contrastare la sedentarietà. Il progetto nato a Bologna nel 2010 avrà quest'anno diffusione nazionale con **oltre 235 Comuni italiani e 370 tra associazioni e società sportive** dilettantistiche che aderiscono all'iniziativa.

Il progetto è finanziato dalla Presidenza del Consiglio dei Ministri – Dipartimento per lo Sport nell'ambito del Bando EPS 2020 e attraverso le farmacie dei circuiti Gruppo Lloyds e Federfarma provinciali, partner del progetto, verranno distribuite **480.000 confezioni** di "Pillole di movimento".

Le confezioni di "Pillole di movimento" che verranno distribuite in tutta Italia contengono coupon gratuiti che permetteranno di scegliere tra **oltre 1200 attività sportive e motorie promosse in tutta Italia**. Il "bugiardino" contenuto nella scatola, molto simile a quella di un farmaco da banco, consente di poter usufruire di un mese gratuito di attività fisica e verrà consegnato dal farmacista come un qualsiasi medicinale.

[Per consultare l'elenco delle farmacie aderenti a Bologna e provincia >>](#)

Aperte le iscrizioni per il campo di volontariato di La Nostra Africa Onlus

Dal 1 dicembre al 28 febbraio sono aperte le iscrizioni per il campo di volontariato dell'associazione **La Nostra Africa Onlus**. Il campo si terrà **dal 13 al 27 agosto 2022 in Kenya**, presso le Comunità Maasai, nel distretto di Kajiado a sud di Nairobi.

Il campo di volontariato è aperto a tutte e tutti, in particolare a **studenti e studentesse di medicina e clown**. Uno dei problemi a cui si cercherà di fare fronte durante il progetto è infatti la difficoltà di accesso alle cure mediche.

Verranno organizzate delle visite alle comunità Maasai fornendo cure mediche di base, cure di ferite minori, trattamenti per malattie dermatologiche, lavaggi oculari e controllo dei parametri vitali. I volontari e le volontarie saranno coinvolti nella realizzazione di campagne di sensibilizzazione per promuovere la consapevolezza delle malattie trasmissibili, educazione sessuale e prevenzione.

Parte del progetto sarà inoltre dedicata alla clownerie. Sia per coinvolgere bambini e bambine in attività divertenti e creative, ma anche per consentire ai volontari e alle volontarie di sviluppare la propria capacità di mettersi in discussione e valorizzare le emozioni rielaborandole attraverso il gioco.

Prima della partenza saranno organizzati quattro incontri formativi. La partecipazione a tutti gli incontri è obbligatoria.

[Per ulteriori informazioni >>](#)



La Nostra Africa Onlus **CAMPO DI VOLONTARIATO IN AFRICA** **13 - 27 AGOSTO 2022 KENYA**



Speciale Natale/ A Natale regala il diritto alla cura con Emergency

Dal 26 novembre al 24 dicembre sarà aperto lo **spazio di Natale di Emergency** presso il **Centro Lama** in via Marco Polo 3, da lunedì a sabato dalle 9 alle 21 e la domenica dalle 10 alle 20.

Oggetti di artigianato, giochi per bambini, cibo, capi di abbigliamento e tanti prodotti provenienti dai Paesi in cui lavora l'ong o da realtà di recupero e cooperazione sociale, realizzate nel rispetto dell'ambiente e dei diritti. Anche

quest'anno uno **spazio** sarà riservato **ai prodotti di artigianato proveniente dall'Afghanistan**. Tantissime idee per fare un regalo ai propri cari contribuendo a finanziare le campagne di Emergency e il diritto alla cura di tante persone.

Per il Natale 2021 non saranno in vendita solo prodotti fisici, ma **anche idee-regalo solidali per contribuire concretamente alla vita di coloro che Emergency assiste ogni giorno nei suoi progetti in Italia e nel mondo**: da una visita pediatrica in Sudan a una sedia a rotelle in Afghanistan, a una visita nell'ambulatorio mobile di Milano a un parto cesareo in Afghanistan.

[Per ulteriori informazioni >>](#)

Farmaci for Africa: la raccolta di La Nostra Africa Onlus

L'associazione di volontariato **La Nostra Africa Onlus** sta organizzando una **raccolta di materiale farmaceutico** in occasione della prossima missione di Natale in Africa per aiutare la popolazione Maasai che vive nella savana del Kenya.

Negli ultimi anni l'associazione ha contribuito a costruire 4 scuole primarie e 6 asili garantendo un'istruzione a circa 2.000 bambini; inoltre ha costituito 4 cooperative di donne Maasai per la realizzazione del tipico artigianato africano. Durante l'ultimo campo di volontariato in agosto 2021, La Nostra Africa Onlus ha dato inizio al nuovo progetto **Medicina & Sanità**, grazie alla collaborazione di alcuni studenti di medicina di diverse università d'Italia.

Per la prossima missione di dicembre c'è necessità di **garze, cerotti, disinfettanti, collirio, sciroppo per la tosse**. Il materiale può essere acquistato in una delle **farmacie partner** e riposto nell'apposito contenitore oppure spedito per posta a **La Nostra Africa Onlus, via Bergami 18 – 40133 Bologna**.

[Per maggiori informazioni >>](#)

FARMACI for Africa

La Nostra Africa Onlus sta raccogliendo materiale farmaceutico per la prossima missione di Natale in Africa .

Stiamo chiedendo ai CLIENTI di collaborare per raccogliere il seguente materiale:

- GARZE
- CEROTTI
- DISINFETTANTI
- COLLIRIO
- SCIROPPO TOSSE

COME DONARE UN FARMACO

- ✓ Scegli il farmaco che desideri donare
- ✓ Mettilo nel carrello
- ✓ Paga alla cassa
- ✓ Riponilo nell'apposito raccoglitore oppure
- ✓ Spediscilo per posta a
La Nostra Africa Onlus
Via Bergami , 18 - 40133 Bologna

Seguici sui social per vedere la consegna della TUA donazione.

Facebook - Instagram
LA NOSTRA AFRICA ONLUS

La Nostra Africa Onlus

Aiutiamo la popolazione Maasai in Kenya



Lesioni midollari: un convegno sull'esperienza multidisciplinare di Montecatone

Venerdì 5 e sabato 6 novembre si terrà un convegno dal titolo ***Mielolesione e poi... Il paziente cronico nel 2021*** all'hotel **Royal Carlton** di via Montebello 8 a Bologna. Il convegno è organizzato dall'**Istituto di Riabilitazione di Montecatone** e sarà incentrato sulla riabilitazione multidisciplinare e personalizzata.

Proprio a partire dall'esigenza di una riabilitazione di questo tipo a Montecatone è stato creato un reparto a gestione infermieristica, organizzato secondo specifici percorsi focalizzati su ogni diverso aspetto del paziente cronico.

Nicoletta Cava, Carlottes Kiekens e Luca Negosanti del Montecatone Rehabilitation Institute, sottolineano che “la persona con mielolesione è completamente diversa rispetto a pochi decenni fa, ora è un paziente longevo, con un'aspettativa di vita più lunga che può quindi andare incontro a molteplici complicanze e problematiche correlate proprio alla sua patologia midollare. Ecco perché – si sostiene ancora – **ogni sanitario deve conoscere la tipologia di paziente e le possibili problematiche che riguardano la lesione al midollo spinale**; per poter ottenere un risultato ottimale e duraturo – dicono ancora Cava, Kiekens e Negosanti – la complessità del paziente deve essere necessariamente affrontata a trecentosessanta gradi”.

La partecipazione al convegno, che prevede il riconoscimento

di 12 crediti ECM, è gratuita. L'iscrizione a questo [link](#) entro lunedì 1 novembre è obbligatoria.

Con Avis al via il ciclo di incontri “Avrò cura di te. Il volto umano della sanità”

Avis Bologna insieme all'Azienda USL di Bologna organizza un ciclo di incontri con operatori e operatrici della sanità bolognese intitolato *Avrò cura di te. Il volto umano della sanità. Storie, Esperienze, Dialoghi di fronte e attraverso la cura delle persone.*

Gli incontri sono aperti a tutte e tutti e il primo appuntamento è previsto per giovedì **21 ottobre** alle **20.30** presso la **Casa dei Donatori di Sangue** con il **Dottor Vincenzo Maurizio Bua**, Direttore del Pronto Soccorso e della Medicina d'Urgenza dell'Ospedale Maggiore.

Gli altri appuntamenti (sempre alle 20.30) sono giovedì **11 novembre** con il **dottor Mauro Silingardi**, direttore di Medicina Interna A dell'Ospedale Maggiore, giovedì **25 novembre** con **Nicola Cilloni**, responsabile del Programma di Terapia Intensiva Medico Chirurgica della Rete Ospedaliera, e infine venerdì **10 dicembre** con la **dottoressa Vanda Randi**, direttore del Servizio di Immunoematologia e Medicina Trasfusionale dell'Area Metropolitana di Bologna e Direttore del Centro Regionale Sangue.

La cittadinanza avrà la possibilità di incontrare e ascoltare le testimonianze di quattro medici impegnati insieme ad Avis nell'attività di dono di sangue e plasma. L'obiettivo degli

incontri è infatti mostrare attraverso le persone coinvolte direttamente l'importanza del **dono** di sangue in tutta la **filiera trasfusionale e della salvaguardia del diritto alla salute**.

Tutti gli incontri si svolgeranno presso la Sala Convegni "Cesare Cesari" della **Casa dei Donatori di Sangue**, in via dell'Ospedale 20 a Bologna e saranno moderati dal giornalista **Lorenzo Benassi Roversi**. Per partecipare è necessario il Green Pass e la prenotazione scrivendo una e-mail a bologna.comunale@avis.it.

“Vale sempre la pena di lottare per un diritto”, il seminario sui caregiver

Uno sguardo a 360° sulla realtà dei caregiver, attraverso il punto di vista delle associazioni presenti sul territorio regionale, del Centro nazionale malattie rare ISS e delle istituzioni. È l'obiettivo del seminario "Caregiver, vale sempre la pena di lottare per un diritto" promosso da Cittadinanzattiva Emilia-Romagna e dalle associazioni aderenti al coordinamento regionale delle associazioni malati cronici e rari, rete di Cittadinanzattiva E.R.

L'evento, rivolto principalmente a caregiver, persone con malattie croniche rare, professionisti e volontari che lavorano in ambito sanitario, sociale ed educativo, si terrà a Bologna **venerdì 8 ottobre** e sarà fruibile gratuitamente tramite la piattaforma Zoom dalle 15.00 alle 19.00.

I lavori saranno aperti da Anna Lisa Mandorino, Segreteria

nazionale Cittadinanzattiva e da Giuseppina Passarella, responsabile marketing Santex. A seguire una prima sessione di interventi durante la quale sarà presentato il report “E se i caregiver non ci fossero davvero?” a cura della Campagna “Ho diritto a...” e verranno raccolte le testimonianze del mondo associativo e del Centro nazionale malattie rare ISS.

La seconda parte del seminario sarà invece dedicata alla tavola rotonda “I servizi per i caregiver: quale progettazione integrata e partecipata?” nella quale parteciperanno vari esponenti delle istituzioni bolognesi.

Per partecipare occorre iscriversi al link zoom https://zoom.us/webinar/register/WN_6VeMHLvQTaekS-9HREGgdQ

[Programma completo >>](#)

Torna la “Giornata nazionale ed europea dei risvegli per la ricerca sul coma- Vale la pena”

Giovedì 7 ottobre torna per la XXIII edizione la ***Giornata nazionale ed europea dei risvegli per la ricerca sul coma – Vale la pena***, promossa dalla onlus **Gli amici di Luca**. Una manifestazione per informare e sensibilizzare, ma anche per fare rete, mettere in luce le criticità assistenziali e approfondire le nuove frontiere della ricerca. Il testimonial **Alessandro Bergonzoni** ha realizzato una nuova campagna sociale in onda sulle reti televisive, nelle radio e sui social con lo

slogan **“Essere o essere”**.

Dopo le difficoltà dovute al lockdown e alla pandemia i familiari delle persone in coma o con esiti di danni cerebrali rivendicano maggiore attenzione e tornano a battersi per il rispetto dei diritti degli assistiti.

Ma la *Giornata nazionale ed europea dei risvegli* rappresenta anche un'occasione di ritrovo e di incontro, che verrà celebrata con la tradizionale festa nel **Giardino Casa dei Risvegli Luca De Nigris – Via Giulio Gaist, 6 – Bologna**, organizzata in collaborazione con il **CSI Centro Sportivo Italiano** e **Avis Comunale di Bologna**, con il lancio di palloncini (ecologici e biodegradabili) con i “Messaggi per un Risveglio”.

Alle **21** al **Teatro Dehon** di Bologna andrà in scena lo spettacolo ***Elogio all'amore – Storia di uno spettacolo immaginato*** per la regia di **Deborah Fortini** e il coordinamento pedagogico di **Martina Pittureri**. Lo spettacolo è frutto dei laboratori teatrali della Casa dei Risvegli Luca De Nigris nell'ambito del progetto *Diverssimili: coma to community* (sostenuto da Pon Metro –Comune di Bologna) ed è **portato in scena dalla compagnia teatrale Gli amici di Luca, formata da persone uscite dal coma**.

Le iniziative non si esauriscono il 7 ottobre. Ci sarà la possibilità di continuare a confrontarsi e approfondire i temi sociali e clinici legati alle persone con esiti di coma attraverso la seconda ***Conferenza Nazionale di consenso delle associazioni che rappresentano familiari che assistono un proprio caro in coma, stato vegetativo o con GCA***. La conferenza si svolgerà in modalità online sabato **9** e domenica **10** ottobre.

[Per maggiori informazioni >>](#)

Convegno “Aborto una libertà da difendere verso nuove frontiere”

Martedì 28 settembre dalle 14.30 alle 18 si terrà un convegno dal titolo ***Aborto una libertà da difendere verso nuove frontiere*** presso il circolo Arci Millennium (via Riva Reno 77/a). L'evento ospiterà attiviste e attivisti, professioniste e professionisti, accademiche e accademici che affronteranno il tema dell'aborto, dei diritti legati alla salute sessuale e della medicina di genere in occasione della **Giornata internazionale dell'aborto sicuro**.

Ecco il programma della giornata. Silvia Baldassarre, assegnista di ricerca presso l'Università di Firenze: *Diritto di abortire: una panoramica sugli Stati dell'Unione europea*. Adele Orioli, responsabile iniziative legali UAAR: *Disamina sulla normativa regionale in materia di aborto in Italia*. Eleonora Cirant, Pro-choice rete italiana contraccezione aborto: *www mi aiuti tu? Telemedicina, aborto e contraccezione in Italia*. Cristina Mussini, Primaria Policlinico Modena: *La Prevenzione e le ITS in relazione ai corpi assegnati femmina alla nascita*. Angela Balzano, docente e ricercatrice precaria Università di Bologna, Coordinatrice del modulo Scienze del master in studi e politiche di genere dell'Università Roma Tre: *Generare parentele per la rigenerazione del pianeta!*

Valeria Quaglia, assegnista di ricerca Università di Bologna: *IVG medica: la rivoluzione silenziosa?*. Federica Di Martino, IVG ho abortito e sto benissimo: *Aborto: dallo stigma alla rivendicazione delle proprie scelte*. Alice Merlo, attivista: *La Ru486 in Italia, la campagna con UAAR e il post-campagna*.

Giulia Sudano e Laura Bartolini, Period Think Tank: [#datipercontare](#): perché abbiamo bisogno di dati aperti sull'IVG. Christian Leonardo Cristalli, Gruppo Trans: *Aborto e prevenzione nelle persone trans*.

Per partecipare all'evento è necessario essere in possesso del **Green Pass** e prenotare il posto a sedere scrivendo una mail a bologna@uaar.it.

[Per ulteriori informazioni >>](#)

Il manuale “La salute del Caregiver”, scaricabile gratuitamente online

La salute del Caregiver (a cura di Francesco Pegreffi e Chiara Pazzaglia) è disponibile online e **scaricabile gratuitamente**. Il volume, presentato giovedì 9 settembre nella sede di Fondazione ANT, è il primo manuale che affronta gli aspetti giuridici e socio-sanitari del Caregiver, una figura professionale estremamente importante nel campo della sanità, sebbene non ancora pienamente riconosciuta e tutelata a livello giuridico. Gli autori sono partiti dall'esperienza autorevole e lungimirante della Regione Emilia-Romagna, prima in Italia ad aver adottato una legge (2/2014) per il riconoscimento e il sostegno del caregiver familiare, promuovendo, nell'ambito delle politiche di welfare, la cura familiare e la solidarietà come beni sociali.

Si può scaricare il volume a questo [link](#) >>