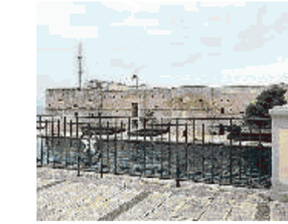


Rassegna stampa Giornata Mondiale della Fibromialgia 2022

12/05/2022 Nuovo Quotidiano di Puglia (ed. Taranto) pag. 14	1
12/05/2022 L'Edicola del Sud (ed. Lecce) pag. 24	2
12/05/2022 Taranto Buonasera pag. 7	3
11/05/2022 Agenparl IL COMUNE COMUNICA - Giornata mondiale della fibromialgia: domani la fontana di piazza Moro si illumina di viola	4
11/05/2022 Giornale di Puglia.com Giornata mondiale della fibromialgia: la fontana di piazza Moro si illumina di viola	5
09/05/2022 Giornale di Puglia.com Anche a Taranto la Giornata mondiale di sensibilizzazione della Fibromialgia	6
11/05/2022 Puglia News 24 Giornata della Fibromialgia, la fontana di piazza Moro a Bari si illumina di viola	7
11/05/2022 Puglia News 24 Taranto aderisce alla Giornata Mondiale della Fibromialgia	8
12/05/2022 L'Edicola del Sud.it Taranto, il castello aragonese si illumina di viola per la giornata mondiale contro la fibromialgia	9
11/05/2022 BariToday La Fontana di Piazza Moro si tinge di viola: anche Bari ricorda la Giornata Mondiale della Fibromialgia	10
12/05/2022 Leccenews24 Piazza Sant'Oronzo si tinge di viola, l'iniziativa di sensibilizzazione sulla fibromialgia	11
09/05/2022 Corriere di Taranto Anche a Taranto la Giornata mondiale di sensibilizzazione della Fibromialgia	16
12/05/2022 Taranto BuonaSera.it Fibromialgia, giornata mondiale	17
09/05/2022 CorrierePL.it Anche a Taranto la Giornata mondiale di sensibilizzazione della Fibromialgia	18
11/05/2022 Noi Notizie Giornata di sensibilizzazione alla fibromialgia: anche a Taranto Oggi	19
14/05/2022 TRM network Taranto, due giorni per parlare della sindrome della Fibromialgia	20



La giornata



Eventi di sensibilizzazione

Il Castello colorato di viola per fare luce sulla fibromialgia

Oggi e domani, in occasione della giornata mondiale della fibromialgia, il Castello Aragonese di Taranto, durante le ore notturne, s'illuminerà di viola. Un gesto simbolico, a testimonianza della sensibilità e dell'attenzione che le donne e gli uomini della marina militare pongono nei confronti delle persone affette da malattie rare e invalidanti.

La tarantina Cinzia Assalve, coordinatrice nazionale del gruppo Fibromialgia di Apmarr, ha annunciato che «tra le attività organizzate a Taranto si segnala la raccolta fondi "Colora la tua vita con un fiore" attraverso la donazione di una piantina di colore viola presso un gazebo allestito, dalle ore 16,30 di oggi, in piazza Immacolata; il ricavato sarà devoluto alle famiglie ucraine profughe accolte dalla nostra comunità, le vittime di questa emergenza umanitaria causata dall'invasione del loro paese». Domani alle ore 17,00 nella Galleria Meridionale del Castello Aragonese si terrà il convegno "Chiamami col mio nome", l'occasione per parlare di Fibromialgia dal punto di vista medico scientifico. Sarà anche presentato il libro "Fibromialgia: Storie di vite segnate" di Rita D'Onghia.

Oggi con Google Education



All'istituto "Pitagora" la prima tappa di GegItalia on tour

Oggi l'Istituto Pitagora ospiterà la prima tappa di "GegItalia" on Tour, un evento organizzato da Google for Education Italia in collaborazione con il Gruppo Educatori Google - Italia. Si tratta dell'anteprima nazionale di una serie di incontri in presenza che Google for Education e Geg Italia hanno immaginato come momento di confronto. Sulla didattica digitale gli Educatori Google, in collaborazione con Google for Education Italia, hanno scelto di organizzare alcuni incontri in presenza, partendo proprio dal capoluogo jonico come premiare nazionale. I lavori si apriranno alle 15 con la tavola rotonda sul tema "Quale futuro nella Didattica?" Interverranno: la dirigente Nadia Bonucci, la coordinatrice Rete Scuola Digitale Anna Maria Settanni, l'ex sottosegretario al Mur Salvatore Giuliano e Marco Berardinelli, responsabile nazionale Google for Education. Nella seconda parte della sessione di lavori, ci saranno due Workshop condotti dai professori Floriana Pizzulli e Massimiliano Catucci, Formatori Certificati Google. L'incontro gratuito prevede il rilascio di attestato di partecipazione. Info al link shorturl.it/horAZo staff@gegitalia.online



Alla Croce Rossa il premio Anello di San Cataldo

Promossa dalla Cisl Taranto Brindisi e dall'Adiconsum Taranto Brindisi, si terrà oggi la 15esima Edizione di conferimento del Premio Anello di San Cataldo, nel corso di una suggestiva cerimonia presso la Sala Paolo VI - Sede Cisl di via Regina Elena 126, a Ta-

ranto. La cerimonia, che inizierà alle 16,30, vedrà il Conferimento del premio Anello di San Cataldo 2022 alla "Croce rossa italiana". Riturrerà il riconoscimento la professoressa Anna Fiore, Presidente del Comitato di Taranto della Cri.

Fai e Circumarpiccolo «Noi non ci saremo»

► Quest'anno la strada non sarà ► Prende il via oggi il censimento inserita fra i "Luoghi del cuore" dei siti italiani da valorizzare

Circumarpiccolo è l'antica strada dal panorama mozzafiato che costeggia il Mar Piccolo, collegando la parte sud con la parte nord di Taranto. Oggi parte l'undicesima edizione dei Luoghi del Cuore, la campagna nazionale indetta dal Fondo per l'Ambiente Italiano (Fai) per i luoghi italiani da non dimenticare. «Ma noi non ci saremo», scrive in una nota Marco Ludovico - Coordinatore di "Circumarpiccolo" Luogo del Cuore. «Qui è il regno di aironi, fenicotteri, falchi pescatori, cavalieri d'Italia, a protezione dei quali è sorta la Riserva Naturale Regionale "Palude la Vela e del Mar Piccolo". Nel secondo seno di Mar Piccolo, c'è la più grande colonia di Cavallucci Marini del Mediterraneo, stimata in 500.000 esemplari. Qui, le sorgenti di acqua dolce, i "Citri" e due brevi corsi d'acqua, il Galeso e il Cervaro, fanno del mare addolcito l'habitat ideale per le cozze nere e le ostriche, per le quali la città è orgogliosamente famosa. Ma la Circumarpiccolo ha tanto da mostrare nell'entroterra. La Basilica dei santi Pietro e Andrea, l'attuale Relais Histò, e il Convento dei Battendieri, presso il fiume Cervaro, hanno nei loro nomi le tracce leggendarie: l'una, legata alla venuta di san Pietro per evangelizzare i tarantini e l'altro, esempio di una importante realtà produttiva, quella della lana. E poi, le testimonianze di un luogo intensa-



Cielo e mare, gli splendidi colori di un tratto di affaccio sulla strada Circumarpiccolo

mente vissuto: una necropoli di epoca classica, un tracciato secondario della via Appia, i resti di un acquedotto romano e di un frantoio ipogeo».

Un valore che spiega il grande successo di "Circumarpiccolo" che in anni recenti ha partecipato a vari Censimenti Nazionali dei "Luoghi del Cuore" indetti dal Fai e dedicati ai siti da proteggere e salvaguardare. Dopo aver partecipato a quattro edizioni consecutive (2014, 2016, 2018, 2020) è tempo di bilanci. «Migliaia di cittadini, ogni volta, hanno risposto al nostro appello, dimostrando un rinnovato amore per la città e i suoi tesori un po' dimenticati. Aver permesso di riscoprire questo luogo dimenticato o addirittura sconosciuto; essere stati sempre presenti a diffondere il rispetto e la salvaguardia dell'ambiente; aver catalizzato l'attenzione dei mass-media sulla bellezza del nostro paesaggio; essere stati supportati e affiancati da numerose associazioni culturali e ambientaliste che hanno condiviso il nostro percorso; aver ottenuto visibilità, grazie a testimonial importanti della cultura, dell'arte, dello sport, delle professioni; aver garantito, con le nostre denunce, interventi di riqualificazione ambientale; ma soprattutto, aver ottenuto il sostegno di migliaia di persone (16.947 nell'ultimo Censimento), la cui aggregazione continua attraverso i social: sono questi, risultati che ci rendono orgogliosi e, al di là della partecipazione al "Luoghi del Cuore" del Fai, che ringraziamo per averci ospitato, ci confermano nel nostro impegno, per la valorizzazione dell'intero habitat del Mar Piccolo», conclude Ludovico.

Niente più spreco alimentare Debutta l'app "Too good to go"

Taranto si unisce ufficialmente alla rete anti-spreco di Too Good To Go, l'app che offre agli esercenti commerciali la possibilità di dare un valore al proprio inventario e agli utenti di acquistare, e dunque salvare, alimenti ancora freschi - che rischiano di essere sprecati - a un terzo del prezzo originale.

Attraverso la vendita delle cosiddette Magic Box, sacchetti contenenti una selezione a sorpresa dei prodotti inventuati di fine giornata, gli esercenti commerciali hanno la possibilità di ridurre gli sprechi e ottenere un piccolo ricavo dagli alimenti che altrimenti andrebbero sprecati attraverso uno strumento sicuro e flessibile. Oltre ai negozianti, a beneficiare della Magic Box sono poi i consumatori, che acquistano i prodotti inventuati a un prezzo conveniente, unendo il risparmio al contrasto dello spreco alimentare e il cambiamento climatico. Un obiettivo che si rende ancor più centrale se accostato a quanto riportato dal centro di ricerca Project Drawdown che ha individuato nel contrasto allo spreco alimentare la soluzione numero 1 per combattere il cambiamento climatico.

Ad oggi, già diversi locali del terri-



torio hanno aderito all'app unendosi contro lo spreco alimentare, tra cui il Ristorante Vistamare, che propone finger food di mare preparati con prodotti freschi e a km0; le Pasticcerie e Cioccolateria Bernardi, che nelle box anti-spreco inseriscono cornetti, brioches e una vasta selezione di cioccolati artigianali; la pizzeria Ricci - pizzeria dal 1963, con la sua offerta di pizze, focacce, panzerotti e altre pietanze da forno; ma anche Clipponi e Baroni, la prima ospiteria di Puglia, che si unisce alla mission anti-spreco dell'app proponendo primi e secondi piatti

realizzati con ingredienti stagionali. Anche diverse catene hanno deciso di estendere la loro adesione all'app coinvolgendo i propri esercizi commerciali presenti in città. Tra queste Decathlon Taranto, presso il quale è possibile salvare barrette, bevande energetiche e snack proteici; NaturaSi, con la sua ampia gamma di alimenti biologici e naturali; ma anche i punti vendita Sisa della cooperativa Supercentro presenti sul territorio, che nelle Magic Box inseriscono frutta, verdura, formaggi e prodotti confezionati.

«Too Good To Go si impegna ogni giorno per sensibilizzare, informare e fornire a quante più persone possibili gli strumenti per contrastare lo spreco alimentare e le relative conseguenze sul fronte economico, sociale, ma soprattutto ambientale», sottolinea Eugenio Saporà, Country Manager Italia di Too Good To Go. «Siamo consapevoli che la nostra sia una visione ambiziosa, ma l'impegno costante, dimostrato anche dal nostro arrivo nella provincia di Taranto, sottolinea quanto sempre più persone si stiano attivando insieme a noi per combattere gli sprechi di cibo».

Giornata del mare



Camera di commercio Workshop sulle cozze

La Fondazione Michelagnoli in collaborazione con la Camera di Commercio di Taranto celebra la Giornata Europea del Mare 2022 per evidenziare il ruolo vitale dei mari e degli oceani per la nostra vita e per l'economia. È difficile per la gente comune capire la gravità degli impatti del cambiamento climatico finché le conseguenze del riscaldamento globale restano lontane dalla vita di tutti i giorni.

Non è così per i mitilicoltori che già da qualche tempo subiscono i danni delle ondate di calore che si presentano ormai con sempre maggiore frequenza e con picchi sempre più alti di temperatura che arriva a toccare i 32 gradi. A queste temperature le cozze cuociono nel loro guscio. «Gli impatti dei cambiamenti climatici sulla natura e sulla società avranno conseguenze sempre più devastanti se l'aumento della temperatura globale entro il 2030 supera di 1,5 gradi i livelli preindustriali» avverte IPCC, il Gruppo Intergovernativo di esperti sui Cambiamenti Climatici.

Solo i giovani, che hanno ormai acquisito una forte coscienza ambientale, sono consapevoli della necessità di azzerare l'uso di combustibili fossili, che sono la causa dell'aumento di CO2 in atmosfera, per contenere il rialzo della temperatura media a 1,5° C. Questo obiettivo tende però a sfuggirci ed è facile prevedere che le conseguenze del riscaldamento globale incidano nella vita quotidiana di ogni cittadino e non solo nella produzione dei mitili. Le alterazioni climatiche influenzeranno le caratteristiche ambientali dei nostri mari ma anche l'abbondanza, la diversità, la produttività, la distribuzione delle specie.

Per creare una migliore informazione sugli impatti dei cambiamenti climatici sull'Ecosistema marino, la Fondazione Michelagnoli in collaborazione con la Camera di Commercio di Taranto, organizza oggi ore 10, a Taranto presso la Cittadella delle Imprese, il workshop "La molluschicoltura in un mare che cambia. Impatto dei cambiamenti climatici".

FARMACIE

Orario continuato (dalle 09.00 alle 20.00):
 Pitrelli, via Galeoso 52
 Quaranta, via Cesare Battisti 170
 Servizio Notturno (dalle 20.00 alle 9.00):
 Dinoi, viale Magna Grecia 262
 Vitello, via Japigia 10

L'INIZIATIVA IN OCCASIONE DELLA GIORNATA MONDIALE DI SENSIBILIZZAZIONE SULLA FIBROMIALGIA

Il castello aragonese si illumina di viola

Il Castello Aragonese si tinge di viola. Anche a Taranto si accendono i riflettori sulla giornata mondiale di sensibilizzazione della Fibromialgia. Sebbene si tratti di una patologia altamente invalidante di cui soffrono circa due milioni di italiani, perlopiù donne, questa sindrome non è ancora riconosciuta come tale dal servizio sanitario nazionale.

Cinzia Assalve, tarantina e coordinatrice nazionale del gruppo Fibromialgia dell'associazione nazionale persone con malattie reumatiche e rare (Apmarr), ha annunciato l'iniziativa "Colora la tua vita con un fiore". «Attraverso la donazione di una piantina di colore viola presso un gazebo allestito in piazza Maria Immacolata si potrà contribuire e il ricavato sarà devoluto alle famiglie ucraine profughe accolte dalla nostra comunità, vittime di questa emergenza umanitaria causata dall'invasione del loro Paese».

Con lo scopo di sensibilizzare e informare stasera il lato affacciato sul canale navigabile del castello Aragonese verrà simbolicamente illuminato di viola per portare l'attenzione sulla fibromialgia. Nel pomeriggio di domani, nella galleria meridionale del Castello si terrà il convegno "Chiamami col mio nome" per parlare della patologia dal punto di vista me-



dico scientifico, approfondire l'aspetto nutrizionistico nelle persone che ne sono colpite e analizzare le opportunità olistiche e bioenergetiche per il loro benessere. Sarà presentato inoltre il libro "Fibromialgia: Storie di vite segnate" di Rita D'Onghia.

Verrà infine fatto il punto della situazione sul percorso legislativo di riconoscimento della Fibromialgia, presentando le ultime notizie di cronaca risalenti al 20 ottobre del 2021, quando il ministro per la Salute Roberto Spe-

ranza, rispondendo a un question time, ha dichiarato che «la commissione nazionale per l'aggiornamento dei livelli sanitari di assistenza e per l'appropriatezza del sistema sanitario è impegnata nell'esame e nella valutazione della richiesta di inserimento della Fibromialgia nei Lea». Al convegno di Taranto prenderanno parte l'ammiraglio Salvatore Vitiello, Gregorio Colacicco, direttore generale Asl Taranto, Cosimo Nume, presidente dell'ordine dei medici di Taranto, Giuseppe Stasolla, presi-

dente del comitato consultivo misto Asl Ta, Francesco Riondino, presidente Csv Taranto, e Antonella Celano, presidente nazionale Apmarr. Nel maggio del 1992, l'organizzazione mondiale della sanità aveva riconosciuto la Fibromialgia quale patologia invalidante e il Parlamento europeo, nel 2009, invitava gli Stati membri dell'Unione a riconoscere tale patologia e lo incoraggiava a migliorare l'accesso alla diagnosi e ai relativi trattamenti sanitari.

Serena Nuzzaco



IL CONVEGNO GLI INFERMIERI ALLA LUISS

I postumi del Covid nel mondo sanitario

In occasione della giornata internazionale dell'infermiere, l'ordine delle professioni infermieristiche ha organizzato a Taranto il convegno "Due anni di Covid: cronologia della pandemia e malattia professionale" incentrato sull'evoluzione della pandemia da Covid-19 e la malattia professionale riconosciuta per il personale sanitario.

Oggi all'auditorium della Lumsa, dalle 14.30, partirà la prima iniziativa italiana che indaga sugli effetti dell'infezione del Sars-Cov-2 sul personale sanitario, categoria professionale che più di tutte è stata colpita dall'emergenza sanitaria, specialmente per quanto riguarda la perdita di vite umane e gli effetti del "long Covid", che dovranno essere riconosciuti a tutti gli effetti come malattia professionale. Alla giornata di studio parteciperanno illustri relatori tra cui Michele Conversano, direttore del dipartimento di Prevenzione della Asl Taranto e coordinatore regionale del gruppo di lavoro vaccinazio-

ne anti Covid-19 e l'avvocato Massimiliano del Vecchio, uno dei massimi esperti in materia di malattia professionale e infortunio sul lavoro. Verrà posta, altresì, l'attenzione sull'obbligo vaccinale e le ricadute sull'esercizio della professione con una relazione del presidente dell'ordine delle professioni infermieristiche di Taranto Pierpaolo Volpe. «Oggi ricorre la giornata internazionale dell'infermiere, che rappresenta un momento celebrativo e di riconoscimento professionale. Per l'occasione, l'ordine ha organizzato un'iniziativa formativa per gli studenti del corso di laurea in infermieristica che si terrà a partire dalle 9 sempre nell'auditorium della Lumsa», spiega Volpe. «Gli Studenti rappresentano la leva strategica della professione e della sanità del futuro - aggiunge Volpe - per questo riteniamo fondamentale coltivare sin dalle "fondamenta" i valori, l'etica e la deontologia della Professione infermieristica».

S. Nuz

MANDURIA TRE GIORNI IN FIERA NEL PRINCIPALE PAESE IMPORTATORE

Il Primitivo va in Germania È la prima volta al ProWein

Il primitivo di Manduria sbarca in Germania. Dal 15 al 17 maggio, il consorzio tutela del Primitivo di Manduria sarà per la prima volta alla fiera internazionale ProWein di Düsseldorf con ben 31 aziende. La partecipazione alla fiera dimostra il grande interesse che il doc Manduria riscuote in Germania, uno dei primi Paesi per l'export con un trend in continua crescita.

Novella Pastorelli, Presidente del Consorzio tutela del Primitivo di Manduria, spiega che «l'evento di Düsseldorf si conferma la manifestazione di punta del settore a livello internazionale e, dopo due anni di stop, questa edizione richiamerà sicuramente buyer, giornalisti e operatori da tutto il mondo. Una bella vetrina per la nostra dop dove uno dei mercati di riferimento è proprio la Germania, qui il nostro vino raggiunge ottimi risultati assicurandosi una grande fetta del proprio export, circa il 25 per cento». L'unico consorzio pugliese presente al Festival all'interno dello spazio Regione Puglia, il Consorzio di tutela, sarà a disposizione per far degustare il Primitivo di Manduria ai presenti.

ProWein, fiera dei vini e liquori fondata nel 1994 a



Düsseldorf, rappresenta un'offerta unica al mondo per la sua ampiezza e offre una vasta gamma di vini e bevande alcoliche. In quest'occasione, vengono rappresentati i marchi leader del mercato ma anche importatori ed esportatori, agenzie commerciali, viticoltori selezionati o le regioni produttrici delle principali nazioni vinicole.

«Il Primitivo di Manduria è una denominazione ben nota sul mercato vinicolo italiano, che gode di un elevato tasso di acquisto e di conversione ed è tra quelle a maggiore crescita sul mercato tedesco. - conclude Pastorelli - Il vitigno Primitivo nel suo insieme è

molto popolare all'estero ma dobbiamo trainare la nostra doc, far conoscere la sua distintività con una intensa e coordinata attività promozionale tra noi e le nostre aziende imbottigliatrici, bisogna far accrescere la credibilità del Primitivo di Manduria come vertice della piramide regionale del Primitivo. E noi siamo al ProWein per divulgare e far conoscere ancora di più la forza della Denominazione d'origine. Un lavoro che comunque le nostre aziende negli ultimi anni stanno facendo benissimo anni grazie alla loro capacità distintiva del singolo brand aziendale»

S. Nuz

L'INCONTRO A ROMA SI È PARLATO DI IMPEGNO POLITICO E SOCIETÀ

I tarantini al congresso del Partito Repubblicano

Il partito repubblicano parla tarantino. Nei giorni scorsi anche una folla rappresentativa della città ha partecipato al 50° congresso nazionale del Partito Repubblicano italiano. Tra i presenti all'hotel Quirinale di Roma, la fondazione Guido Carli - Luiss, l'ambasciatore Veneto, il professor Edoardo Croci dell'università Bocconi, il giornalista Davide Giacalone, l'avvocato Guido Camera e tra le forze politiche hanno fatto sentire la loro vicinanza, il Partito Socialista italiano, Forza Italia, i Liberali, l'Alleanza Liberal Democratica e Italia Viva. A dar voce alla città di Taranto ci ha pensato il segretario cittadino Alessandro De Stefano, insieme ai delegati Francesco Bailardi, Giuseppe Carrino e Caterina Russo.

«Si è sentita la necessità di portare alla ribalta nazionale l'esperienza ionicaripubblicana, con il tentativo, coronato da successo, di creare una piattaforma politica che fosse libera dal pensiero uniformato populista o sovranista dilagante negli ultimi anni», si legge in una nota.

Dare risalto a quell'Italia che crede ancora nel rispetto delle istituzioni, nei



doveri prima dei diritti, nella scuola quale ascensore della società e nel lavoro come riscatto dall'assistenza e dalle elemosine, questo l'obiettivo di De Stefano. Nel suo intervento, Francesco Bailardi, membro del direttivo regionale repubblicano, ha sottolineato che: «una società può dirsi civile soltanto se tutti i suoi cittadini partecipano realmente alla sua vita, a costo di sacrificare tempo, denari e affetti».

Nel corso dell'incontro i presenti hanno applaudito all'operato del governo Draghi in politica interna ed estera e auspicato una difesa e una politica co-

mune europea, specie ora che l'aggressione russa alla sovranità ucraina minaccia la democrazia e l'ordine mondiale. Il Partito repubblicano italiano ha ribadito il sostegno per la riforma e l'ammodernamento della scuola, dell'università, della ricerca, della sanità, della pubblica amministrazione, per la semplificazione burocratica, la lotta all'evasione fiscale e a tutte le mafie. Il 50° congresso sostiene, inoltre, le ragioni del Sì ai referendum sulla Giustizia del 12 giugno e si impegna per una legge proporzionale con sbarramento e sfiducia costruttiva.

S. Nuz



● Antonella Celano Presidente nazionale Apmarr. Accanto una veduta del Castello Aragonese di Taranto

Castello illuminato di viola per due giorni, raccolta fondi per i profughi ucraini e un convegno

Fibromialgia, giornata mondiale

TARANTO - Il 12 maggio ricorre la Giornata Mondiale della Fibromialgia e Apmarr celebra tale ricorrenza anche a Taranto con una "due giorni" di attività di sensibilizzazione e informazione. La Sindrome Fibromialgica è una patologia altamente invalidante, ma non ancora riconosciuta come tale dal Servizio Sanitario

Nazionale nonostante in Italia ne siano affette circa 2 milioni di persone, in prevalenza donne. Già nel maggio del 1992 invece l'Organizzazione Mondiale della Sanità ha riconosciuto la sindrome fibromialgica quale patologia invalidante, mentre il Parlamento europeo nel 2009 invitava gli Stati membri

dell'Unione a riconoscere tale patologia e incoraggiava gli stessi a migliorare l'accesso alla diagnosi ed ai relativi trattamenti sanitari.

La tarantina Cinzia Assalve, coordinatrice nazionale del gruppo Fibromialgia di Apmarr, ha annunciato che «tra le attività organizzate a Taranto si segnala la raccolta fondi "Colora la tua vita con un fiore" attraverso la donazione di una piantina di colore viola presso un gazebo allestito, dalle ore 16,30 di giovedì 12 maggio, in piazza Immacolata; il ricavato sarà devoluto alle famiglie ucraine profughe accolte dalla nostra comunità, le vittime di questa emergenza umanitaria causata dall'invasione del loro paese».

Nella serata, grazie al patrocinio concesso dal Comando Marittimo Sud Taranto della Marina Miliare nella persona dell'Ammiraglio di Squadra Salvatore Vitiello, per due giorni la facciata del Castello Aragonese, lato Canale navigabile, sarà simbolicamente illuminata di viola per "fare luce" su questa patologia.

Nel pomeriggio del giorno seguente - alle ore 17 di venerdì 13 maggio - presso la Galleria Meridionale del Castello Aragonese si terrà il convegno "Chiamami col mio nome", l'occasione per parlare di Fibromialgia dal punto di vista medico scientifico,

approfondire l'aspetto nutrizionistico nelle persone affette da tale patologia e analizzare le opportunità olistiche e bioenergetiche per il loro benessere.

Nell'occasione sarà anche presentato il libro "Fibromialgia: Storie di vite segnate" di Rita D'Onghia.

Infine si farà il punto della situazione circa il percorso legislativo di riconoscimento della Fibromialgia, con le ultime notizie di cronaca che risalgono al 20 ottobre del 2021, quando il Ministro Speranza rispondendo a un QuestionTime ha dichiarato che "la Commissione nazionale per l'aggiornamento dei Lea e per l'appropriatezza del Sistema Sanitario Nazionale è impegnata nell'esame e nella valutazione della richiesta di inserimento della Fibromialgia nei Lea".

Al convegno di Taranto interverranno l'Ammiraglio Salvatore Vitiello, Comandante Comando Marittimo Sud Marina Militare, il dott. Gregorio Colacicco, Direttore Generale della Asl di Taranto, il dott. Cosimo Nume, Presidente dell'Ordine dei Medici di Taranto, il dott. Giuseppe Stasolla, Presidente del Comitato Consultivo Misto Asl Taranto, Francesco Rioldino, presidente Centro Servizi Volontariato di Taranto, e Antonella Celano, Presidente Nazionale Apmarr.

NEUROPSICHIATRIA

"Per tutti i colori", l'iniziativa dell'Asl

TARANTO - Si chiama "Per tutti i colori" l'iniziativa promossa dalla Neuropsichiatria dell'Infanzia e dell'Adolescenza di Asl Taranto che si è svolta ieri, contemporaneamente, in tutte le sedi territoriali dell'unità operativa di Taranto, Manduria, Ginosa e Mottola.

La data dell'11 maggio è quella della Giornata nazionale per la promozione del Neurosviluppo, individuata dalla Sinpia, (=Società Italiana di Neuropsichiatria dell'Infanzia e dell'Adolescenza). Le equipe incontrano i

bambini e le bambine, i genitori e i docenti in alcune scuole individuate sul territorio per far conoscere le attività del servizio, per promuovere riflessioni sull'intervento di prevenzione e promozione della salute, con un'attenzione specifica rivolta al benessere emozionale dei bambini e delle bambine e delle famiglie.

Per l'iniziativa, inoltre, Palazzo di Città a Taranto, e un monumento per ogni Comune dove sono presenti le sedi operative della Neuropsichiatria infantile, si illumineranno con i colori dell'arcobaleno che rappresentano sia la molteplicità degli aspetti coinvolti nel neurosviluppo, sia il diritto di tutti i bambini a vivere in tempo di pace.

"Obiettivo del nostro lavoro è ascoltare le richieste e dare le risposte nel più breve tempo possibile" - spiega la dottoressa Anna Cristina Dellarosa, direttrice della Neuropsichiatria infantile aziendale - "Con il periodo del Covid, la domanda di salute mentale in età evolutiva è aumentata e non si deve pensare solo ai casi più evidenti. È importante che si instauri un circolo virtuoso tra famiglie, scuole e pediatri, anche per favorire la diagnosi precoce e la conoscenza del servizio. Oggi siamo qui, nelle scuole e nelle piazze, per raccogliere riflessioni e proposte che rendano i nostri servizi quanto più accessibili, conosciuti ed efficaci possibile". Sempre più ricerche evidenziano come il periodo del neurosviluppo sia fondamentale nel determinare la buona salute fisica e mentale delle persone, sin dal concepimento fino alla giovane età adulta. "Iniziative come queste servono a informare e sensibilizzare la popolazione circa l'azione efficace che i servizi sanitari offrono al territorio" - sottolinea Vito Gregorio Colacicco, direttore generale di Asl Taranto, che ribadisce l'impegno costante della direzione strategica nella promozione e nel rafforzamento del servizio di neuropsichiatria in risorse e competenze professionali.





Kaliandro
Hair Luxury

WELLA PROFESSIONALS
PARRUCCHIERE UOMO / DONNA

SEBASTIAN
ESTETICA

NIOXIN
SPOSA E CERIMONIA

SYSTEM PROFESSIONAL

Via Anfitreato, 100
Tel. 099 4527788 - Cell. 333 7780909

IL COMUNE COMUNICA - Giornata mondiale della fibromialgia: domani la fontana di piazza Moro si illumina di viola

(AGENPARL) - mer 11 maggio 2022 GIORNATA MONDIALE DELLA FIBROMIALGIA
DOMANI LA FONTANA DI PIAZZA MORO SI ILLUMINA DI VIOLA

Domani, giovedì 12 maggio, in occasione della Giornata Mondiale della Fibromialgia, la fontana di piazza Moro sarà illuminata di viola con l'obiettivo di sensibilizzare l'opinione pubblica sulle condizioni del paziente fibromialgico, affetto da una patologia non riconosciuta e spesso trascurata, che la pandemia ha contribuito ad aggravare ulteriormente. Il Comune di Bari aderisce così all'iniziativa 'Illuminiamo la fibromialgia' promossa su tutto il territorio nazionale dall' AISF Associazione Italiana Sindrome Fibromialgica e dall' APMARR APS Associazione Nazionale Persone con Malattie Reumatologiche e Rare.

La sindrome fibromialgica, o fibromialgia, è una malattia che colpisce 2-3 milioni di italiani, con una netta prevalenza al femminile: le due associazioni sono impegnate ad ottenere il riconoscimento di tale sindrome e la possibilità, per i pazienti, di disporre di terapie farmacologiche tramite il Servizio sanitario nazionale.

La fibromialgia è una 'malattia invisibile' perché non ha segni riconoscibili né visibili sui corpi dei pazienti, né rilevabili tramite esami radiologici. A causa della mancanza di segni clinici ed esami strumentali che forniscano una diagnosi univoca, la fibromialgia è ancora una patologia controversa. I suoi sintomi sono complessi, numerosi e invalidanti: il dolore diffuso per tutto il corpo, la stanchezza cronica, i disturbi del sonno e i dolori somatici diminuiscono notevolmente la qualità della vita dei pazienti. I malati si devono scontrare anche con l'ignoranza e lo scetticismo di molti, persino professionisti sanitari, che non riconoscono come 'reale' questa malattia. I sintomi variegati e la grande variabilità del quadro clinico tra un paziente e l'altro rendono le terapie farmacologiche generalmente poco efficaci.

? Listen to this

Giornata mondiale della fibromialgia: la fontana di piazza Moro si illumina di viola

Di Giornale di Puglia il 5/11/2022 01:52:00 PM 0

BARI - Giovedì 12 maggio, in occasione della Giornata Mondiale della Fibromialgia, la fontana di piazza Moro sarà illuminata di viola con l'obiettivo di sensibilizzare l'opinione pubblica sulle condizioni del paziente fibromialgico, affetto da una patologia non riconosciuta e spesso trascurata, che la pandemia ha contribuito ad aggravare ulteriormente. Il Comune di Bari aderisce così all'iniziativa Illuminiamo la fibromialgia promossa su tutto il territorio nazionale dall'AISF Associazione Italiana Sindrome Fibromialgica e dall'APMARR APS Associazione Nazionale Persone con Malattie Reumatologiche e Rare.

La sindrome fibromialgica, o fibromialgia, è una malattia che colpisce 2-3 milioni di italiani, con una netta prevalenza al femminile: le due associazioni sono impegnate ad ottenere il riconoscimento di tale sindrome e la possibilità, per i pazienti, di disporre di terapie farmacologiche tramite il Servizio sanitario nazionale.

La fibromialgia è una malattia invisibile perché non ha segni riconoscibili né visibili sui corpi dei pazienti, né rilevabili tramite esami radiologici. A causa della mancanza di segni clinici ed esami strumentali che forniscano una diagnosi univoca, la fibromialgia è ancora una patologia controversa. I suoi sintomi sono complessi, numerosi e invalidanti: il dolore diffuso per tutto il corpo, la stanchezza cronica, i disturbi del sonno e i dolori somatici diminuiscono notevolmente la qualità della vita dei pazienti.

I malati si devono scontrare anche con l'ignoranza e lo scetticismo di molti, persino professionisti sanitari, che non riconoscono come reale questa malattia. I sintomi variegati e la grande variabilità del quadro clinico tra un paziente e l'altro rendono le terapie farmacologiche generalmente poco efficaci.

Anche a Taranto la Giornata mondiale di sensibilizzazione della Fibromialgia

Di Giornale di Puglia il 5/09/2022 09:02:00 AM 0

TARANTO - Il 12 maggio ricorre la Giornata Mondiale della Fibromialgia e APMARR celebra tale ricorrenza anche a Taranto con una due giorni di attività di sensibilizzazione e informazione.

La Sindrome Fibromialgica è una patologia altamente invalidante, ma non ancora riconosciuta come tale dal Servizio Sanitario Nazionale nonostante in Italia ne siano affette circa 2 milioni di persone, in prevalenza donne.

Già nel maggio del 1992 invece l'Organizzazione Mondiale della Sanità ha riconosciuto la sindrome fibromialgica quale patologia invalidante, mentre il Parlamento europeo nel 2009 invitava gli Stati membri dell'Unione a riconoscere tale patologia e incoraggiava gli stessi a migliorare l'accesso alla diagnosi ed ai relativi trattamenti sanitari.

La tarantina Cinzia Assalve, coordinatrice nazionale del gruppo Fibromialgia di APMARR, ha annunciato che «tra le attività organizzate a Taranto si segnala la raccolta fondi *Colora la tua vita con un fiore* attraverso la donazione di una piantina di colore viola presso un gazebo allestito, dalle ore 16,30 di giovedì 12 maggio, in piazza Immacolata; il ricavato sarà devoluto alle famiglie ucraine profughe accolte dalla nostra comunità, le vittime di questa emergenza umanitaria causata dall'invasione del loro paese».

Nella serata, grazie al patrocinio concesso dal Comando Marittimo Sud Taranto della Marina Militare nella persona dell'Ammiraglio di Squadra Salvatore Vitiello, per due giorni la facciata del Castello Aragonese, lato Canale navigabile, sarà simbolicamente illuminata di viola per fare luce su questa patologia.

Nel pomeriggio del giorno seguente alle ore 17.00 di venerdì 13 maggio presso la Galleria Meridionale del Castello Aragonese si terrà il convegno *Chiamami col mio nome*, l'occasione per parlare di Fibromialgia dal punto di vista medico scientifico, approfondire l'aspetto nutrizionistico nelle persone affette da tale patologia e analizzare le opportunità olistiche e bioenergetiche per il loro benessere. Nell'occasione sarà anche presentato il libro *Fibromialgia: Storie di vite segnate* di Rita D'Onghia.

Infine si farà il punto della situazione circa il percorso legislativo di riconoscimento della Fibromialgia, con le ultime notizie di cronaca che risalgono al 20 ottobre del 2021, quando il Ministro Speranza rispondendo a un QuestionTime ha dichiarato che la Commissione nazionale per l'aggiornamento dei LEA e per l'appropriatezza del SSN è impegnata nell'esame e nella valutazione della richiesta di inserimento della Fibromialgia nei LEA.

Al convegno di Taranto interverranno l'Ammiraglio Salvatore Vitiello, Comandante Comando Marittimo Sud Marina Militare, il Dott. Gregorio Colacicco, Direttore Generale ASL Taranto, il Dott. Cosimo Nume, Presidente dell'Ordine dei Medici di Taranto, il Dott. Giuseppe Stasolla, Presidente del Comitato Consultivo Misto ASL TA, Francesco Riondino, Presidente CSV Taranto, e Antonella Celano, Presidente Nazionale APMARR.

Giornata della Fibromialgia, la fontana di piazza Moro a Bari si illumina di viola

BARI Domani, giovedì 12 maggio, in occasione della Giornata Mondiale della Fibromialgia, la fontana di piazza Moro sarà illuminata di viola con l'obiettivo di sensibilizzare l'opinione pubblica sulle condizioni del paziente fibromialgico, affetto da una patologia non riconosciuta e spesso trascurata, che la pandemia ha contribuito ad aggravare ulteriormente. Il Comune di Bari aderisce così all'iniziativa "Illuminiamo la fibromialgia" promossa su tutto il territorio nazionale dall' AISF Associazione Italiana Sindrome Fibromialgica e dall' APMARR APS Associazione Nazionale Persone con Malattie Reumatologiche e Rare.

La sindrome fibromialgica, o fibromialgia, è una malattia che colpisce 2-3 milioni di italiani, con una netta prevalenza al femminile: le due associazioni sono impegnate ad ottenere il riconoscimento di tale sindrome e la possibilità, per i pazienti, di disporre di terapie farmacologiche tramite il Servizio sanitario nazionale.

La fibromialgia è una "malattia invisibile" perché non ha segni riconoscibili né visibili sui corpi dei pazienti, né rilevabili tramite esami radiologici. A causa della mancanza di segni clinici ed esami strumentali che forniscano una diagnosi univoca, la fibromialgia è ancora una patologia controversa. I suoi sintomi sono complessi, numerosi e invalidanti: il dolore diffuso per tutto il corpo, la stanchezza cronica, i disturbi del sonno e i dolori somatici diminuiscono notevolmente la qualità della vita dei pazienti. I malati si devono scontrare anche con l'ignoranza e lo scetticismo di molti, persino professionisti sanitari, che non riconoscono come "reale" questa malattia. I sintomi variegati e la grande variabilità del quadro clinico tra un paziente e l'altro rendono le terapie farmacologiche generalmente poco efficaci.

Taranto aderisce alla Giornata Mondiale della Fibromialgia

Il Castello Aragonese illuminato di viola per due giorni, una raccolta fondi per i profughi ucraini e un convegno di studi con Antonella Celano, Presidente Nazionale APMARR

TARANTO Il 12 maggio ricorre la Giornata Mondiale della Fibromialgia e APMARR celebra tale ricorrenza anche a Taranto con una "due giorni" di attività di sensibilizzazione e informazione.

La Sindrome Fibromialgica è una patologia altamente invalidante, ma non ancora riconosciuta come tale dal Servizio Sanitario Nazionale nonostante in Italia ne siano affette circa 2 milioni di persone, in prevalenza donne.

Già nel maggio del 1992 invece l'Organizzazione Mondiale della Sanità ha riconosciuto la sindrome fibromialgica quale patologia invalidante, mentre il Parlamento europeo nel 2009 invitava gli Stati membri dell'Unione a riconoscere tale patologia e incoraggiava gli stessi a migliorare l'accesso alla diagnosi ed ai relativi trattamenti sanitari.

La tarantina Cinzia Assalve, coordinatrice nazionale del gruppo Fibromialgia di APMARR, ha annunciato che «tra le attività organizzate a Taranto si segnala la raccolta fondi "Colora la tua vita con un fiore" attraverso la donazione di una piantina di colore viola presso un gazebo allestito, dalle ore 16,30 di giovedì 12 maggio, in piazza Immacolata; il ricavato sarà devoluto alle famiglie ucraine profughe accolte dalla nostra comunità, le vittime di questa emergenza umanitaria causata dall'invasione del loro paese».

Nella serata, grazie al patrocinio concesso dal Comando Marittimo Sud Taranto della Marina Miliare nella persona dell'Ammiraglio di Squadra Salvatore Vitiello, per due giorni la facciata del Castello Aragonese, lato Canale navigabile, sarà simbolicamente illuminata di viola per "fare luce" su questa patologia.

Nel pomeriggio del giorno seguente - alle ore 17.00 di venerdì 13 maggio - presso la Galleria Meridionale del Castello Aragonese si terrà il convegno "Chiamami col mio nome", l'occasione per parlare di Fibromialgia dal punto di vista medico scientifico, approfondire l'aspetto nutrizionistico nelle persone affette da tale patologia e analizzare le opportunità olistiche e bioenergetiche per il loro benessere. Nell'occasione sarà anche presentato il libro "Fibromialgia: Storie di vite segnate" di Rita D'Onghia.

Infine si farà il punto della situazione circa il percorso legislativo di riconoscimento della Fibromialgia, con le ultime notizie di cronaca che risalgono al 20 ottobre del 2021, quando il Ministro Speranza rispondendo a un QuestionTime ha dichiarato che "la Commissione nazionale per l'aggiornamento dei LEA e per l'appropriatezza del SSN è impegnata nell'esame e nella valutazione della richiesta di inserimento della Fibromialgia nei LEA".

Al convegno di Taranto interverranno l'Ammiraglio Salvatore Vitiello, Comandante Comando Marittimo Sud Marina Militare, il Dott. Gregorio Colacicco, Direttore Generale ASL Taranto, il Dott. Cosimo Nume, Presidente dell'Ordine dei Medici di Taranto, il Dott. Giuseppe Stasolla, Presidente del Comitato Consultivo Misto ASL TA, Francesco Riondino, Presidente CSV Taranto, e Antonella Celano, Presidente Nazionale APMARR.

APMARR
ASSOCIAZIONE NAZIONALE PERSONE CON MALATTIE REUMATOLOGICHE E INFAMME

GIORNATA MONDIALE FIBROMIALGIA

12 maggio 2022 piazza Maria Immacolata
Colora la tua vita con un fiore
dalle ore 16.30 alle ore 19.30
donati una piantina per sostenere i profughi ucraini

13 maggio 2022 - ore 17,00
Castello Aragonese - TA
"Chiamami col mio nome"
Incontro informativo

Salvi autorizzati:
Ammiraglio di Squadra Salvatore Vitiello, Comandante Comando Marittimo Sud
Gregorio Colacicco, Direttore Generale ASL TA
Cosimo Nume, Presidente Ordine Medici Provincia di Taranto
Giuseppe Stasolla, Presidente C.M. ASL TA
Francesco Riondino, Presidente CSV Taranto
Antonella Celano, Presidente Nazionale APMARR app. ETS

Relatori:
Antonio Marrico, Reumatologo ASL TA
Andrea Fazio, Biologo nutrizionista
Annamaria Boccia, Insegnante Hatha Yoga
Luana D'Ambrogio, Istruttrice nazionale discipline olistiche bioenergetiche

Moderatrice:
Cinzia Assalve, Responsabile gruppo Fibromialgia APMARR

Presentazione del libro Fibromialgia Storie di vite segnate
Rita D'Onghia, Responsabile della Casa Editrice Apollo

Sostieni APMARR con il 5x1000 CF 93059010756
per info 392 043 67 48

a cura di Axess Public Relations

Taranto, il castello aragonese si illumina di viola per la giornata mondiale contro la fibromialgia

Sebbene si tratti di una patologia altamente invalidante di cui soffrono circa due milioni di italiani, perlopiù donne, questa sindrome non è ancora riconosciuta come tale dal servizio sanitario nazionale

il Castello Aragonese si tinge di viola. Anche a Taranto si accendono i riflettori sulla giornata mondiale di sensibilizzazione della Fibromialgia. Sebbene si tratti di una patologia altamente invalidante di cui soffrono circa due milioni di italiani, perlopiù donne, questa sindrome non è ancora riconosciuta come tale dal servizio sanitario nazionale.

Cinzia Assalve, tarantina e coordinatrice nazionale del gruppo Fibromialgia dell'associazione nazionale persone con malattie reumatologiche e rare (Apmarr), ha annunciato l'iniziativa "Colora la tua vita con un fiore". «Attraverso la donazione di una piantina di colore viola presso un gazebo allestito in piazza Maria Immacolata si potrà contribuire e il ricavato sarà devoluto alle famiglie ucraine profughe accolte dalla nostra comunità, vittime di questa emergenza umanitaria causata dall'invasione del loro Paese».

Con lo scopo di sensibilizzare e informare stasera il lato affacciato sul canale navigabile del castello Aragonese verrà simbolicamente illuminato di viola per portare l'attenzione sulla fibromialgia. Nel pomeriggio di domani, nella galleria meridionale del Castello si terrà il convegno "Chiamami col mio nome" per parlare della patologia dal punto di vista medico scientifico, approfondire l'aspetto nutrizionistico nelle persone che ne sono colpite e analizzare le opportunità olistiche e bioenergetiche per il loro benessere. Sarà presentato inoltre il libro "Fibromialgia: Storie di vite segnate" di Rita D'Onghia. Verrà infine fatto il punto della situazione sul percorso legislativo di riconoscimento della Fibromialgia, presentando le ultime notizie di cronaca risalenti al 20 ottobre del 2021, quando il ministro per la Salute Roberto Speranza, rispondendo a un question time, ha dichiarato che «la commissione nazionale per l'aggiornamento dei livelli sanitari di assistenza e per l'appropriatezza del sistema sanitario è impegnata nell'esame e nella valutazione della richiesta di inserimento della Fibromialgia nei Lea». Al convegno di Taranto prenderanno parte l'ammiraglio Salvatore Vitiello, Gregorio Colacicco, direttore generale Asl Taranto, Cosimo Nume, presidente dell'ordine dei medici di Taranto, Giuseppe Stasolla, presidente del comitato consultivo misto Asl Ta, Francesco Riondino, presidente Csv Taranto, e Antonella Celano, presidente nazionale Apmarr. Nel maggio del 1992, l'organizzazione mondiale della sanità aveva riconosciuto la Fibromialgia quale patologia invalidante e il Parlamento europeo, nel 2009, invitava gli Stati membri dell'Unione a riconoscere tale patologia e li incoraggiava a migliorare l'accesso alla diagnosi e ai relativi trattamenti sanitari.

La Fontana di Piazza Moro si tinge di viola: anche Bari ricorda la Giornata Mondiale della Fibromialgia

La sindrome fibromialgica, o fibromialgia, è una malattia che colpisce 2-3 milioni di italiani, con una netta prevalenza al femminile

Redazione 11 maggio 2022 13:00

Giovedì 12 maggio, in occasione della Giornata Mondiale della Fibromialgia, la fontana di piazza Moro sarà illuminata di viola con l'obiettivo di sensibilizzare l'opinione pubblica sulle condizioni del paziente fibromialgico, affetto da una patologia non riconosciuta e spesso trascurata, che la pandemia ha contribuito ad aggravare ulteriormente. Il Comune di Bari aderisce così all'iniziativa "Illuminiamo la fibromialgia" promossa su tutto il territorio nazionale dall'AISF Associazione Italiana Sindrome Fibromialgica e dall'APMARR APS Associazione Nazionale Persone con Malattie Reumatologiche e Rare.

La sindrome fibromialgica, o fibromialgia, è una malattia che colpisce 2-3 milioni di italiani, con una netta prevalenza al femminile: le due associazioni sono impegnate ad ottenere il riconoscimento di tale sindrome e la possibilità, per i pazienti, di disporre di terapie farmacologiche tramite il Servizio sanitario nazionale.

La fibromialgia è una "malattia invisibile" perché non ha segni riconoscibili né visibili sui corpi dei pazienti, né rilevabili tramite esami radiologici. A causa della mancanza di segni clinici ed esami strumentali che forniscano una diagnosi univoca, la fibromialgia è ancora una patologia controversa. I suoi sintomi sono complessi, numerosi e invalidanti: il dolore diffuso per tutto il corpo, la stanchezza cronica, i disturbi del sonno e i dolori somatici diminuiscono notevolmente la qualità della vita dei pazienti. I malati si devono scontrare anche con l'ignoranza e lo scetticismo di molti, persino professionisti sanitari, che non riconoscono come "reale" questa malattia. I sintomi variegati e la grande variabilità del quadro clinico tra un paziente e l'altro rendono le terapie farmacologiche generalmente poco efficaci.

© Riproduzione riservata

Piazza Sant'Oronzo si tinge di viola, l'iniziativa di sensibilizzazione sulla fibromialgia

12 Maggio 2022 19:44

Attualità

In occasione della Giornata Mondiale della Fibromialgia, Apmarr è scesa in campo per sensibilizzare i cittadini che spesso non ne conoscono i sintomi. Piazza S. Oronzo si è colorata di viola.

Si è colorata di viola Piazza Sant'Oronzo in occasione della Giornata Mondiale della Fibromialgia, un'iniziativa animata dall'Associazione Nazionale Persone con Malattie Reumatologiche e Rare, in collaborazione con l'Associazione Italiana Sindrome Fibromialgica.

Obiettivo dell'iniziativa è un importante lavoro di sensibilizzazione su tutto il territorio nazionale e su quello salentino sulle condizioni dei pazienti affetti da una patologia non riconosciuta e spesso trascurata, che la pandemia ha contribuito ad aggravare ulteriormente. A farsi portavoce di questa iniziativa sul territorio è ancora una volta Apmarr. Proprio l'associazione guidata da Antonella Celano nel 2019 aveva dato vita alla prima rete territoriale di supporto alle donne affette dalla sindrome attraverso il progetto denominato Network Fibromialgie, un'iniziativa finanziata dalla Regione Puglia grazie all'avviso "Puglia Capitale Sociale 2.0 - Linea A" e che ha avuto grande eco sul territorio.

Sono vari i sintomi che caratterizzano la fibromialgia, una patologia che si manifesta soprattutto con dolore cronico diffuso e piuttosto difficile da diagnosticare. È per questo che Apmarr è scesa in campo lo scorso 12 maggio, "tingendosi" di viola nella piazza principale del capoluogo barocco.

Sono state tantissime le piazze che si sono illuminate di viola per rendere visibili i pazienti che spesso restano invisibili.



Piazza Sant'Oronzo si tinge di viola, l'iniziativa di sensibilizzazione sulla fibromialgia



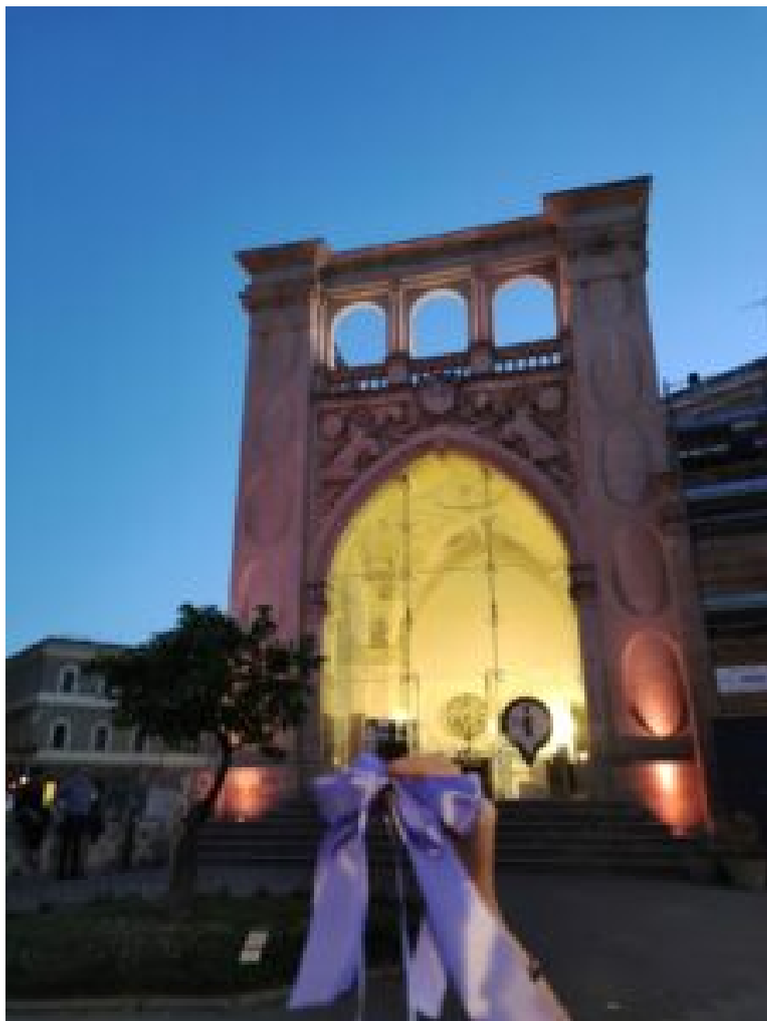
Piazza Sant'Oronzo si tinge di viola, l'iniziativa di sensibilizzazione sulla fibromialgia



Piazza Sant'Oronzo si tinge di viola, l'iniziativa di sensibilizzazione sulla fibromialgia



Piazza Sant'Oronzo si tinge di viola, l'iniziativa di sensibilizzazione sulla fibromialgia



a cura di Axess Public Relations

Anche a Taranto la Giornata mondiale di sensibilizzazione della Fibromialgia

Il Castello Aragonese illuminato di viola per due giorni, una raccolta fondi per i profughi ucraini e un convegno di studi
redazioneonline

pubblicato il 09 Maggio 2022, 18:09

Il 12 maggio ricorre la Giornata Mondiale della Fibromialgia e APMARR celebra tale ricorrenza anche a Taranto con una "due giorni" di attività di sensibilizzazione e informazione.

La sindrome Fibromialgica è una patologia altamente invalidante, ma non ancora riconosciuta come tale dal Servizio Sanitario Nazionale nonostante in Italia ne siano affette circa 2 milioni di persone, in prevalenza donne.

Già nel maggio del 1992 invece l'Organizzazione Mondiale della Sanità ha riconosciuto la sindrome fibromialgica quale patologia invalidante, mentre il Parlamento europeo nel 2009 invitava gli Stati membri dell'Unione a riconoscere tale patologia e incoraggiava gli stessi a migliorare l'accesso alla diagnosi ed ai relativi trattamenti sanitari.

La tarantina Cinzia Assalve, coordinatrice nazionale del gruppo Fibromialgia di APMARR, ha annunciato che «tra le attività organizzate a Taranto si segnala la raccolta fondi "Colora la tua vita con un fiore" attraverso la donazione di una piantina di colore viola presso un gazebo allestito, dalle ore 16,30 di giovedì 12 maggio, in piazza Immacolata; il ricavato sarà devoluto alle famiglie ucraine profughe accolte dalla nostra comunità, le vittime di questa emergenza umanitaria causata dall'invasione del loro paese».

Nella serata, grazie al patrocinio concesso dal Comando Marittimo Sud Taranto della Marina Miliare nella persona dell'Ammiraglio di Squadra Salvatore Vitiello, per due giorni la facciata del Castello Aragonese, lato Canale navigabile, sarà simbolicamente illuminata di viola per "fare luce" su questa patologia.

Nel pomeriggio del giorno seguente - alle ore 17.00 di venerdì 13 maggio - presso la Galleria Meridionale del Castello Aragonese si terrà il convegno "Chiamami col mio nome", l'occasione per parlare di Fibromialgia dal punto di vista medico scientifico, approfondire l'aspetto nutrizionistico nelle persone affette da tale patologia e analizzare le opportunità olistiche e bioenergetiche per il loro benessere. Nell'occasione sarà anche presentato il libro "Fibromialgia: Storie di vite segnate" di Rita D'Onghia.

Infine si farà il punto della situazione circa il percorso legislativo di riconoscimento della Fibromialgia, con le ultime notizie di cronaca che risalgono al 20 ottobre del 2021, quando il Ministro Speranza rispondendo a un QuestionTime ha dichiarato che "la Commissione nazionale per l'aggiornamento dei LEA e per l'appropriatezza del SSN è impegnata nell'esame e nella valutazione della richiesta di inserimento della Fibromialgia nei LEA".

Al convegno di Taranto interverranno l'Ammiraglio Salvatore Vitiello, Comandante Comando Marittimo Sud Marina Militare, il dott. Gregorio Colacicco, Direttore generale ASL Taranto, il dott. Cosimo Nume, presidente dell'Ordine dei Medici di Taranto, il dott. Giuseppe Stasolla, presidente del Comitato Consultivo Misto ASL TA, Francesco Riondino, presidente CSV Taranto, e Antonella Celano, presidente Nazionale APMARR (nella foto).

Fibromialgia, giornata mondiale

Antonella Celano Presidente nazionale Apmarr

Il 12 maggio ricorre la Giornata Mondiale della Fibromialgia e Apmarr celebra tale ricorrenza anche a Taranto con una 'due giorni' di attività di sensibilizzazione e informazione. La Sindrome Fibromialgica è una patologia altamente invalidante, ma non ancora riconosciuta come tale dal Servizio Sanitario Nazionale nonostante in Italia ne siano affette circa 2 milioni di persone, in prevalenza donne.

Già nel maggio del 1992 invece l'Organizzazione Mondiale della Sanità ha riconosciuto la sindrome fibromialgica quale patologia invalidante, mentre il Parlamento europeo nel 2009 invitava gli Stati membri dell'Unione a riconoscere tale patologia e incoraggiava gli stessi a migliorare l'accesso alla diagnosi ed ai relativi trattamenti sanitari. La tarantina Cinzia Assalve, coordinatrice nazionale del gruppo Fibromialgia di Apmarr, ha annunciato che «tra le attività organizzate a Taranto si segnala la raccolta fondi 'Colora la tua vita con un fiore' attraverso la donazione di una piantina di colore viola presso un gazebo allestito, dalle ore 16,30 di giovedì 12 maggio, in piazza Immacolata; il ricavato sarà devoluto alle famiglie ucraine profughe accolte dalla nostra comunità, le vittime di questa emergenza umanitaria causata dall'invasione del loro paese».

Nella serata, grazie al patrocinio concesso dal Comando Marittimo Sud Taranto della Marina Militare nella persona dell'Ammiraglio di Squadra Salvatore Vitiello, per due giorni la facciata del Castello Aragonese, lato Canale navigabile, sarà simbolicamente illuminata di viola per 'fare luce' su questa patologia. Nel pomeriggio del giorno seguente – alle ore 17 di venerdì 13 maggio – presso la Galleria Meridionale del Castello Aragonese si terrà il convegno 'Chiamami col mio nome', l'occasione per parlare di Fibromialgia dal punto di vista medico scientifico, approfondire l'aspetto nutrizionistico nelle persone affette da tale patologia e analizzare le opportunità olistiche e bioenergetiche per il loro benessere. Nell'occasione sarà anche presentato il libro 'Fibromialgia: Storie di vite segnate' di Rita D'Onghia. Infine si farà il punto della situazione circa il percorso legislativo di riconoscimento della Fibromialgia, con le ultime notizie di cronaca che risalgono al 20 ottobre del 2021, quando il Ministro Speranza rispondendo a un QuestionTime ha dichiarato che 'la Commissione nazionale per l'aggiornamento dei Lea e per l'appropriatezza del Sistema Sanitario Nazionale è impegnata nell'esame e nella valutazione della richiesta di inserimento della Fibromialgia nei Lea'.

Al convegno di Taranto interverranno l'Ammiraglio Salvatore Vitiello, Comandante Comando Marittimo Sud Marina Militare, il dott. Gregorio Colacicco, Direttore Generale della Asl di Taranto, il dott. Cosimo Nume, Presidente dell'Ordine dei Medici di Taranto, il dott. Giuseppe Stasolla, Presidente del Comitato Consultivo Misto Asl Taranto, Francesco Riondino, presidente Centro Servizi Volontariato di Taranto, e Antonella Celano, Presidente Nazionale Apmarr.

a cura di Axess Public Relations

Anche a Taranto la Giornata mondiale di sensibilizzazione della Fibromialgia

Del 9 Maggio 2022 alle ore 21:00

Anche a Taranto la Giornata mondiale di sensibilizzazione della Fibromialgia

Il Castello Aragonese illuminato di viola per due giorni, una raccolta fondi per i profughi ucraini e un convegno di studi.

Il 12 maggio ricorre la Giornata Mondiale della Fibromialgia e APMARR celebra tale ricorrenza anche a Taranto con una "due giorni" di attività di sensibilizzazione e informazione.

La sindrome Fibromialgica è una patologia altamente invalidante, ma non ancora riconosciuta come tale dal Servizio Sanitario Nazionale nonostante in Italia ne siano affette circa 2 milioni di persone, in prevalenza donne.

Già nel maggio del 1992 invece l'Organizzazione Mondiale della Sanità ha riconosciuto la sindrome fibromialgica quale patologia invalidante, mentre il Parlamento europeo nel 2009 invitava gli Stati membri dell'Unione a riconoscere tale patologia e incoraggiava gli stessi a migliorare l'accesso alla diagnosi ed ai relativi trattamenti sanitari.

La tarantina Cinzia Assalve, coordinatrice nazionale del gruppo Fibromialgia di APMARR, ha annunciato che «tra le attività organizzate a Taranto si segnala la raccolta fondi "Colora la tua vita con un fiore" attraverso la donazione di una piantina di colore viola presso un gazebo allestito, dalle ore 16,30 di giovedì 12 maggio, in piazza Immacolata; il ricavato sarà devoluto alle famiglie ucraine profughe accolte dalla nostra comunità, le vittime di questa emergenza umanitaria causata dall'invasione del loro paese».

Nella serata, grazie al patrocinio concesso dal Comando Marittimo Sud Taranto della Marina Miliare nella persona dell'Ammiraglio di Squadra Salvatore Vitiello, per due giorni la facciata del Castello Aragonese, lato Canale navigabile, sarà simbolicamente illuminata di viola per "fare luce" su questa patologia.

Nel pomeriggio del giorno seguente - alle ore 17.00 di venerdì 13 maggio - presso la Galleria Meridionale del Castello Aragonese si terrà il convegno "Chiamami col mio nome", l'occasione per parlare di Fibromialgia dal punto di vista medico scientifico, approfondire l'aspetto nutrizionistico nelle persone affette da tale patologia e analizzare le opportunità olistiche e bioenergetiche per il loro benessere. Nell'occasione sarà anche presentato il libro "Fibromialgia: Storie di vite segnate" di Rita D'Onghia.

Infine si farà il punto della situazione circa il percorso legislativo di riconoscimento della Fibromialgia, con le ultime notizie di cronaca che risalgono al 20 ottobre del 2021, quando il Ministro Speranza rispondendo a un QuestionTime ha dichiarato che "la Commissione nazionale per l'aggiornamento dei LEA e per l'appropriatezza del SSN è impegnata nell'esame e nella valutazione della richiesta di inserimento della Fibromialgia nei LEA".

Al convegno di Taranto interverranno l'Ammiraglio Salvatore Vitiello, Comandante Comando Marittimo Sud Marina Militare, il dott. Gregorio Colacicco, Direttore generale ASL Taranto, il dott. Cosimo Nume, presidente dell'Ordine dei Medici di Taranto, il dott. Giuseppe Stasolla, presidente del Comitato Consultivo Misto ASL TA, Francesco Riondino, presidente CSV Taranto, e Antonella Celano, presidente Nazionale APMARR (nella foto).

Redazione Corriere di Puglia e Lucania

Corriere Nazionale

ETICHETTE Chiamami col mio nome Giornata Mondiale della Fibromialgia tarantina Cinzia Assalve



a cura di Axess Public Relations

Giornata di sensibilizzazione alla fibromialgia: anche a Taranto Oggi

12 Maggio 2022 in Archivio -->

Di seguito il comunicato:

Il 12 maggio ricorre la Giornata Mondiale della Fibromialgia e APMARR celebra tale ricorrenza anche a Taranto con una due giorni di attività di sensibilizzazione e informazione.

La Sindrome Fibromialgica è una patologia altamente invalidante, ma non ancora riconosciuta come tale dal Servizio Sanitario Nazionale nonostante in Italia ne siano affette circa 2 milioni di persone, in prevalenza donne.

Già nel maggio del 1992 invece l'Organizzazione Mondiale della Sanità ha riconosciuto la sindrome fibromialgica quale patologia invalidante, mentre il Parlamento europeo nel 2009 invitava gli Stati membri dell'Unione a riconoscere tale patologia e incoraggiava gli stessi a migliorare l'accesso alla diagnosi ed ai relativi trattamenti sanitari.

La tarantina Cinzia Assalve, coordinatrice nazionale del gruppo Fibromialgia di APMARR, ha annunciato che «tra le attività organizzate a Taranto si segnala la raccolta fondi *Colora la tua vita con un fiore* attraverso la donazione di una piantina di colore viola presso un gazebo allestito, dalle ore 16,30 di giovedì 12 maggio, in piazza Immacolata; il ricavato sarà devoluto alle famiglie ucraine profughe accolte dalla nostra comunità, le vittime di questa emergenza umanitaria causata dall'invasione del loro paese».

Nella serata, grazie al patrocinio concesso dal Comando Marittimo Sud Taranto della Marina Miliare nella persona dell'Ammiraglio di Squadra Salvatore Vitiello, per due giorni la facciata del Castello Aragonese, lato Canale navigabile, sarà simbolicamente illuminata di viola per fare luce su questa patologia.

Nel pomeriggio del giorno seguente - alle ore 17.00 di venerdì 13 maggio - presso la Galleria Meridionale del Castello Aragonese si terrà il convegno *Chiamami col mio nome*, l'occasione per parlare di Fibromialgia dal punto di vista medico scientifico, approfondire l'aspetto nutrizionistico nelle persone affette da tale patologia e analizzare le opportunità olistiche e bioenergetiche per il loro benessere. Nell'occasione sarà anche presentato il libro *Fibromialgia: Storie di vite segnate* di Rita D'Onghia.

Infine si farà il punto della situazione circa il percorso legislativo di riconoscimento della Fibromialgia, con le ultime notizie di cronaca che risalgono al 20 ottobre del 2021, quando il Ministro Speranza rispondendo a un QuestionTime ha dichiarato che la Commissione nazionale per l'aggiornamento dei LEA e per l'appropriatezza del SSN è impegnata nell'esame e nella valutazione della richiesta di inserimento della Fibromialgia nei LEA.

Al convegno di Taranto interverranno l'Ammiraglio Salvatore Vitiello, Comandante Comando Marittimo Sud Marina Militare, il Dott. Gregorio Colacicco, Direttore Generale ASL Taranto, il Dott. Cosimo Nume, Presidente dell'Ordine dei Medici di Taranto, il Dott. Giuseppe Stasolla, Presidente del Comitato Consultivo Misto ASL TA, Francesco Riondino, Presidente CSV Taranto, e Antonella Celano, Presidente Nazionale APMARR.

Taranto, due giorni per parlare della sindrome della Fibromialgia

Taranto, due giorni per parlare della sindrome della Fibromialgia

Il Castello Aragonese si è colorato di viola per celebrare una patologia invalidante non ancora riconosciuta come tale.

Una "due giorni" di attività di sensibilizzazione e informazione sulla sindrome della Fibromialgia. Taranto si è colorata di viola per celebrare la Giornata Mondiale della Fibromialgia che ricorre ogni anno il 12 maggio. L'iniziativa è stata organizzata dall'Associazione Nazionale Persone con Malattie Reumatologiche e Rare.

La Sindrome Fibromialgica è una patologia altamente invalidante, ma non ancora riconosciuta come tale dal Servizio Sanitario Nazionale nonostante in Italia ne siano affette circa 2 milioni di persone, in prevalenza donne.

Già nel maggio del 1992 invece l'Organizzazione Mondiale della Sanità ha riconosciuto la sindrome quale patologia invalidante.

Tra le attività organizzate a Taranto anche una raccolta fondi "Colora la tua vita con un fiore". Il ricavato sarà devoluto alle famiglie ucraine profughe accolte dalla comunità tarantina.

Chiara Curci