



ASSOCIAZIONE NAZIONALE PERSONE CON MALATTIE REUMATOLOGICHE E RARE APS-ETS



CONFERENZA STAMPA

SERVIZIO SANITARIO NAZIONALE: CARENZE INFORMATIVE, TEMPI DI ATTESA E DISPARITÀ NELL'ACCESSO ALLE CURE

Presentazione del progetto di ricerca
“Patologie Reumatologiche in Italia:
epidemiologia ed equità di accesso alle cure”

16 OTTOBRE 2025 | ore 11.30

Hotel Nazionale, Sala Cristallo
Piazza Montecitorio, 131 | Roma

Per confermare segreteria@apmarr.it

www.apmarr.it

#DIAMODUEMANI25

CON IL PATROCINIO DI



INIZIATIVA REALIZZATA GRAZIE AL CONTRIBUTO NON CONDIZIONANTE DI



CON IL PATROCINIO DI



SERVIZIO SANITARIO NAZIONALE: CARENZE INFORMATIVE, TEMPI DI ATTESA E DISPARITÀ NELL'ACCESSO ALLE CURE

Le liste d'attesa rappresentano uno dei problemi più urgenti del nostro Servizio Sanitario, con un impatto significativo sulla salute dei cittadini, sull'accesso equo alle cure e sulla percezione di efficienza del sistema pubblico. Tempi lunghi per visite specialistiche, esami diagnostici e interventi chirurgici creano disparità nell'assistenza spingendo sempre più cittadini verso il settore privato con il rischio di esacerbare sempre più le differenze socioeconomiche all'interno del nostro Paese. Un tema sempre più centrale anche nell'operato del Governo che, dopo l'approvazione del Decreto-legge n. 73 del 2024, punta a rafforzare ulteriormente il suo impegno anche in vista della prossima legge di bilancio, con la volontà di riuscire a monitorare i tempi di attesa a livello di singole Asl e ospedali.

In Italia, milioni di persone affrontano percorsi segnati da **ritardi diagnostici, difficoltà di accesso alle cure e costi economici ed emotivi che gravano sulle famiglie**. Eppure, nonostante la loro diffusione e l'impatto sulla vita quotidiana, queste patologie restano in gran parte invisibili e sottovalutate, non esiste infatti ad oggi una dimensione effettiva del carico endemico di alcune patologie come Lupus e Nefrite Lupica, Spondiloartriti (artrite psoriasica, artrite reumatoide, spondiloartrite assiale, etc.).

Con l'obiettivo di colmare il gap informativo e dare voce e rendere visibili le difficoltà quotidiane delle persone affette dalle patologie reumatologiche, il **16 ottobre alle ore 11.30** si svolgerà una conferenza stampa in cui **APMARR Associazione Nazionale Persone con Malattie Reumatologiche e Rare** e **C.R.E.A. Sanità** presenteranno il progetto di ricerca dal titolo **"Patologie Reumatologiche in Italia: epidemiologia ed equità di accesso alle cure"**. Parteciperanno inoltre i membri del board (società scientifiche, associazioni pazienti, stakeholder del settore sanitario) coinvolti per la realizzazione del progetto. L'iniziativa, a pochi giorni dalla **Giornata Mondiale delle Malattie Reumatologiche** (12 ottobre), diventa un impegno concreto: non solo raccogliere dati, ma raccontare, la realtà quotidiana delle persone e mettere in luce le criticità di accesso alle cure nel sistema sanitario.

Il progetto di ricerca che avrà una durata biennale prevede una revisione sistematica della letteratura su prevalenza e incidenza di tali patologie e conta di raccogliere dati utili, ad esempio, sulle spese private sostenute dal cittadino e sulla qualità della vita. Dati utili per accendere i riflettori su un percorso di ricerca volto a colmare un vuoto di conoscenza; sensibilizzare i decisori politici sulla necessità di garantire equità di accesso alle cure, riducendo le liste d'attesa e superando le disparità territoriali, compiendo così il primo passo verso politiche sanitarie più inclusive e democratiche.

CONFERENZA STAMPA

PROGRAMMA*

11.30 – 11.35

Benvenuto a cura della moderatrice della conferenza stampa

Maria Rita Montebelli, *Medico e giornalista scientifico*

11.35 – 11.55

Presentazione del progetto di ricerca "Patologie reumatologiche: epidemiologia ed equità di accesso alle cure"

- **Antonella Celano**, *Presidente di APMARR Associazione Nazionale Persone con Malattie Reumatologiche e Rare*
- **Barbara Polistena**, *Direttore Scientifico e membro CdA C.R.E.A. Sanità, Università degli Studi di Roma "Tor Vergata"*

12.00 – 12.40

Presentazione dei membri del board scientifico e loro commento al progetto di ricerca:

- **Immacolata Prevete**, *Segretario Generale SIR Società Italiana Reumatologia*
- **Luis Severino Martin Martin**, *Presidente del CReI Collegio Reumatologi Italiani*
- **Tonino Aceti**, *Fondatore e Presidente di Salutequità*
- **Sara Severoni**, *Vicepresidente ANMAR Associazione Nazionale Malati Reumatici*
- **Rosa Pelissero**, *Presidente Gruppo LES Italiano*
- **Cristiano Caruso**, *Segretario alla Presidenza di SIAAIC Società Italiana di Allergologia, Asma e Immunologia Clinica*
- **Nicola Lepori**, *Consigliere di SIN Società Italiana Nefrologia*

Rappresentanti istituzionali invitati a partecipare

12.45 – 12.50

Conclusioni

Maria Rita Montebelli e Antonella Celano

* Programma provvisorio e relatori in attesa di conferma

INIZIATIVA REALIZZATA GRAZIE AL CONTRIBUTO NON CONDIZIONANTE DI

ALFASIGMA 

SANDOZ

abbvie

 Inspired by patients.
Driven by science.

Egualia
INDUSTRIE FARMACI ACCESSIBILI

 Roche

Johnson & Johnson