

SCARPA
SHOP ONLINE



SCARPA
SPIRIT EVO
THE CLIMBER'S
SPIRIT.

la Repubblica

Fondatore Eugenio Scalfari

D

ROBINSON
Zecocelato

Direttore Maurizio Molinari

Oggi con D e Robinson

SCARPA
SCARPA.NET



SCARPA
SPIRIT EVO
THE CLIMBER'S
SPIRIT.

Anno 46 - N° 270

Sabato 20 novembre 2021

In Italia € 2,50

COVID

L'Italia alza la guardia

Il governo prepara una stretta sul Green Pass a partire dai locali pubblici. Allo studio limiti alla validità dei tamponi. Sul tavolo anche l'obbligo di vaccino, introdotto ieri da Vienna. La terza dose potrebbe essere anticipata al quinto mese

L'allarme delle imprese: pandemia e inflazione minacciano la ripresa

Il commento

Solidarietà e responsabilità

di Francesco Bei

Solidarietà e responsabilità. Sono queste le due bussole morali che dovrebbero orientare il cammino nella quarta ondata Covid. Il discorso vale anzitutto per chi finora non ha sentito alcun obbligo verso i propri simili, che fossero gli estranei che si incontrano su un autobus, i colleghi di ufficio o persino i propri congiunti. Solidarietà e responsabilità sono suonate parole vuote per quei milioni di italiani che hanno preferito rimandare ancora la scelta di vaccinarsi o per timore - ma quanti noi si sono vaccinati senza un minimo di legittima paura? - o perché contavano di sfruttare l'immunità di gregge garantita da chi, offrendo la spalla, è stato più coraggioso e altruista di loro. Adesso però è arrivato il momento di affrontare e discutere la decisione più difficile, quella dell'obbligo vaccinale. Perché è lì che stiamo andando, inutile girarci intorno.

• a pagina 37

con servizi di **Berizzi, Bocci, Ciriaco, Dusi e Mania**
• da pagina 2 a pagina 8



Olanda

Guerriglia No Vax La polizia spara: almeno due feriti

di Daniele Castellani Perelli

• alle pagine 2 e 3



Germania

L'incubo bavarese: "Le terapie intensive sono già piene"

di Roberto Brunelli

• a pagina 3

Altan

IL GOVERNO A UN PASSO
DALLA ZONA GIALLA.



Politica

Renzi sprona la Leopolda: "Sono l'ago della bilancia"

del nostro inviato Emanuele Lauria • a pagina 12

Economia

Telecom assalto a Gubitosi undici consiglieri chiedono il cda

di Sara Bennewitz



Undici consiglieri di Telecom Italia firmano una lettera dai toni aspri, dove si parla di sfiducia e preoccupazione, chiedendo al presidente Rossi di convocare con urgenza un nuovo cda.

• a pagina 30

L'Europa impone il no alla rete unica

di Claudio Tito

Come molti dei dossier economici del nostro Paese, anche la grande partita delle telecomunicazioni in Italia passa per Bruxelles. Il futuro della nuova rete in fibra ha il suo snodo centrale nei Palazzi europei. E un via libera apparentemente neutrale come quello concesso la scorsa settimana dall'Antitrust comunitario all'operazione OpenFiber, in realtà cela l'orientamento della Commissione Ue.

• a pagina 31

Marco Damilano
Il Presidente
Il racconto segreto della corsa al Quirinale
La nave di Teseo

IL NUOVO LIBRO

Il caso netturbini

Incentivi per pulire: il realismo rassegnato di Roma

di Francesco Merlo

Dio benedetto" ci voleva il Realismo Rassegnato *der novo* sindaco umanista Roberto Gualtieri per capire finalmente che a Roma da una malattia vera si può guarire, ma da quella finta no. E che dunque contro gli infingardi della monnezza era necessaria un'invenzione: la corruzione onesta.

• alle pagine 22 e 23
con servizi di **D'Albergo e Venni**

La storia



Hoffa, svelato l'ultimo mistero del sindacalista boss

di Paolo Mastrolilli
• a pagina 19

Cultura

Dostoevskij e quelle parole segrete

di Gustavo Zagrebelsky

Traduttore traditore. Per il senso comune, chi traduce tradisce, cioè tradiva. Il suo lavoro sarebbe necessariamente, non per incuria, lavoro sporco, contraffazione. È una banalità. Il traduttore è uno che si immerge nel testo e ne emerge, portando con sé ciò che ha visto per mostrarlo al lettore che non può fare da solo analogia immersione.

• alle pagine 38 e 39

Un grido d'allarme ancora inascoltato

Larticolo 32 della Costituzione della Repubblica Italiana tutela il diritto alla salute di tutti i cittadini. Non sempre, però, questa prescrizione viene seguita pedissequamente da parte delle istituzioni e del sistema sanitario nazionale, soprattutto quando si ha a che fare con delle patologie poco conosciute per le quali non esistono ancora cure efficaci. È il caso della Sindrome di Sjögren Primaria Sistemica, una malattia rara, degenerativa e fortemente invalidante che colpisce principalmente le mucose ma può coinvolgere anche altri apparati, come il sistema nervoso e le articolazioni. Ancora oggi, i pazienti colpiti da questa sindrome non ricevono un supporto adeguato da parte delle istituzioni sanitarie: in Italia non esistono ambulatori multidisciplinari dedicati al trattamento della patologia, non c'è dialogo tra gli esperti che si occupano dei vari aspetti della malattia, manca una reale presa in carico dei malati, un monitoraggio costante e delle valide linee guida per i pazienti e il personale sanitario.

Nonostante i continui sforzi dell'Associazione Nazionale Italiana Malati Sindrome di Sjögren (A.N.I.Ma.S.S.) guidata dalla dottoressa Lucia Marotta, attiva da 17 anni nella lotta per il riconoscimento della patologia come malattia rara, l'attenzione delle istituzioni sanitarie nei confronti dei malati resta quindi insufficiente. Neanche il film "La sabbia negli occhi" prodotto dall'associazione, che ha portato la patologia all'attenzione del pubblico ottenendo più di un milione di visualizzazioni in due mesi su YouTube e oltre 250 mila sulla piattaforma Amazon Prime Video, è riuscito a smuovere la situazione di completo immobilismo che domina in Italia. Per denunciare ancora una volta queste mancanze l'A.N.I.Ma.S.S. ha organizzato il XIII Convegno Nazionale previsto per il 30 novembre 2021. L'Associazione Nazionale Italiana Malati Sindrome di Sjögren si impegna da 17 anni affinché la ma-



lattia venga riconosciuta come rara e inserita all'interno dei Livelli Essenziali di Assistenza (Lea). Questo riconoscimento sarebbe fondamentale per circa 16.000 persone in tutta Italia, perché permetterebbe, tra l'altro: la nascita di Centri di riferimento a cui rivolgersi fin dal sospetto diagnostico; la possibilità di usufruire dell'assistenza per tutte quelle presta-

zioni che riguardano la diagnosi, il monitoraggio e la prevenzione di eventuali peggioramenti; la possibilità di non farsi carico autonomamente delle spese per farmaci di fascia C, farmaci sostitutivi e altri prodotti (come colliri, salive artificiali, collutori, tachipirina, fermenti lattici, vitamina D, integratori, creme idratanti e detergenti) che risultano indispen-

sabili nella gestione della malattia. Al momento non sono neppure riconosciute le terapie riabilitative e le cure odontoiatriche. Sarebbe necessario affidarsi a centri esperti provvisti di equipe interdisciplinari preparate per offrire cure adeguate e un monitoraggio costante della patologia. La realtà oggi è ben diversa, e la situazione è ulteriormente peggiorata con la

pandemia da Covid-19, che ha ulteriormente rallentato e peggiorato i servizi offerti ai pazienti affetti dalla sindrome. La chiusura di alcuni ambulatori e il rinvio di centinaia di migliaia di visite specialistiche (280 mila rimandate nel solo Veneto) ha allungato considerevolmente le liste di attesa, che sono diventate insostenibili per i pazienti.

L'APPUNTAMENTO

Un destino ancora incerto per i malati



DOT.T.SSA LUCIA MAROTTA, PRESIDENTE DI A.N.I.M.A.S.S. ODV

A.N.I.Ma.S.S. è l'unica associazione sul territorio nazionale ad occuparsi di questa grave malattia. Rappresenta l'unico punto di riferimento non solo per i pazienti affetti dalla patologia, che ogni giorno chiamano a decine per avere un supporto dagli esperti dell'associazione, ma anche per i medici e i farmacisti che non ricevono dalle istituzioni sanitarie linee guida chiare ed efficaci per il trattamento dei malati. Il XIII Convegno Nazionale dell'associazione di Lucia Marotta (in foto) si terrà presso il Dipartimento di Psicosomatica e Psicologia Clinica dell'Università di Verona e vedrà la preziosa collaborazione del professor

Francesco Amaddeo. L'appuntamento è per martedì 30 novembre e sarà trasmesso in diretta streaming per tutti gli associati. Dopo i saluti istituzionali di rito, interverranno nel corso della conferenza la presidente Lucia Marotta, il professor Roberto Giacomelli, il dottor Enrico Fusaro, la professoressa Maria Grazia Piccioni, la dottoressa Elena Pozzani e molti altri specialisti in grado di portare un contributo alla discussione in merito alla sindrome di Sjögren. La missione dell'associazione per una maggiore tutela di tutte le persone affette può continuare soltanto grazie alle donazioni e alla solidarietà degli associati.

A.N.I.M.A.S.S. ODV - Associazione Nazionale Italiana Malati Sindrome di Sjögren

In collaborazione con UOC di Psicosomatica e Psicologia Medica, AOU di Verona

Con il Patrocinio:

Organizza

XIII Convegno Nazionale "Sindrome di Sjögren Primaria Sistemica: approccio interdisciplinare per una malattia rara, degenerativa e multiorgano"

30 NOVEMBRE 2021 ore 17.30 - 20.00

Saluti Istituzionali

17.38 On. Dr. Andrea Manca - Presidente FOFI - Vicepresidente della Camera
17.34 Dr. Giovanni D'Angelo - Presidente Ordine dei Medici - Salerno
17.38 Sen. Paolo Binetti - Presidente Intergruppo Parlamentare Malattia Rara
17.42 Dr. Raffaele Migliorini - Coordinatore Generale Medico Legale INPS
17.46 Dott.ssa Pary Memè - Vice Sindaco - Assessore Pari opportunità - Comune Salerno
17.50 Sen. Maria Rizzotti - Membro XII Commissione Igiene e Sanità Vicepresidente Comm. d'inchiesta sul Fenomeno e ogni violenza di Genere
17.54 On. Dr.ssa Patrizia Bologna - Segretario XII Commissione Affari Sociali e Sanità, Camera dei Deputati
17.58 Prof. Giuseppe Liongelli - Direttore Centro Centri Malattia Rara Regione Campania
18.02 On. Anna Maria Siganò - Vicepresidente Sa Comm. Sanità Reg. Veneto
18.06 Dr. Roberto Borzelli - Consigliere SIP-Direttore UOC Reumatologia, APSS Ospedale S. Chiara, Trento
18.10 Dr.ssa Daniela Mantovani - Presidente Nazionale Collegio Reumatologi Italiani CIRI
18.14 Dr. Marco Magg - Presidente Nazionale SGRH
18.18 Dr. Simone Cecchetti - Presidente Nazionale APF
18.22 Dr.ssa Maria Immacolata Bonelli - Referente Malattia Rara Aul Salerno
18.26 Dr. Mario Accardo - Presidente AMCI Regione Campania

Raccolta domande in chat

Interverranno

18.37 Dr.ssa Lucia Marotta - Fondatrice e Presidente A.N.I.M.A.S.S. ODV
18.44 Prof. Roberto Giacomelli - Direttore di Reumatologia "Campus Biomedico" - Roma
18.51 Dr. Enrico Fusaro - Direttore SC Reumatologia AOU CIRI della Salute e della Scienza di Torino
18.58 Prof.ssa Maria Grazia Piccioni - Genetica e Citogenetica - Università Sapienza di Roma
19.05 Dr.ssa Elena Pozzani - Specialista Antibioticoresistente (UOIT) Soutggora, Reg. Veneto-Seg. Naz. SGRH
19.12 Dr.ssa Adriana Caffaro - Odontoiatra Università di Torino Reporto di medicina orale CIR Dental School
19.19 Dr.ssa Sara Capozzani - Reumatologa S. Filippo Neri - Roma
19.26 Prof. Massimo Fusconi - Otorinolaringoiatra Università La Sapienza Roma
19.33 Dr. Salvatore Trani - Dirigente Medico di Oculistica AOU Salerno
19.40 Dr. Elio Giusto - Segretario Provinciale Generale Fimmg Salerno
19.47 Prof. Francesco Amaddeo - Psichiatra, Università di Verona-Direttore dell'UOC di Psicosomatica e Psicologia Medica - AOU di Verona

Conclusioni



Nonostante l'impegno dell'associazione guidata da Lucia Marotta, la situazione è invariata