

Finalità dell'Associazione

- 1) Offrire ai malati e ai loro familiari informazioni, assistenza, consulenza psico-medica, ascolto ed accoglienza.
- 2) Battersi per il riconoscimento di malattia rara per esenzione ticket.
- 3) Campagna di sensibilizzazione di tutti i medici di base e farmacisti collocando locandine sia negli studi medici che nelle farmacie.
- 4) Organizzare dibattiti, conferenze, convegni e vari eventi di cui uno di portata nazionale per istituire borse di studio da destinare a vari ricercatori.

IL PRESIDENTE
Dott.ssa LUCIA MAROTTA

**Cerchiamo
volontari e sostenitori.
Vi aspettiamo in tanti per
vincere la malattia**

Si ringraziano

Ristorante "IL CALICE" - Verona
Optica "OPTICUS" - Verona

Dove rivolgersi

Per chi è affetto da questa grave malattia e si sente solo e abbandonato chiami per informazioni e iscrizioni il **333 83 86 993** oppure invii una e-mail a: **animass.sjogren@fastwebnet.it** o si colleghi a **www.animass.org/sjogren**

Come puoi aiutarci?

Devolvendo il 5 per 1000 nel 730 o Cud alla nostra Associazione A.N.I.Ma.S.S. ricordandoti di aggiungere il nostro Codice Fiscale 93173540233

Per tesseramento e donazioni

- c/c bancario n. 10094 ABI 5048, CAB 11700, CIN S c/o Banca Popolare Commercio e Industria 2163 Verona
- c.c. postale 69116408

Con il patrocinio



Assessorato ai Servizi Sociali e alla Famiglia



ULSS 20



Azienda Ospedaliera Istituti Ospitalieri di Verona



A.N.I.Ma.S.S.

- Onlus -

Associazione Nazionale Italiana
Malati Sindrome di Sjögren

presenta

"LA MALATA INVISIBILE SVELATA"

drammatizzazione in 3 atti

di LUCIA MAROTTA

con Team A.N.I.Ma.S.S.

regia di LUCIA MAROTTA

SABATO 17 MAGGIO 2008 - ore 20.30

presso il "TEATRO CAMPLOY"

Via Cantarane, 32 - VERONA

Con il contributo



••• INGRESSO LIBERO FINO AD ESAURIMENTO POSTI •••

A.N.I.Ma.S.S. Onlus

Sede operativa: Via S. Chiara, 6 - 37129 VERONA

Tel./Fax 045 9580027

LA MALATA INVISIBILE SVELATA

drammatizzazione in 3 atti
di **LUCIA MAROTTA**
con Team A.N.I.Ma.S.S.
regia di **LUCIA MAROTTA**

PERSONAGGI

ANGELICA ROSSI	<i>malata invisibile</i>
ELIDE	<i>suocera</i>
FIGARO	<i>marito di Angelica</i>
PROF. TRIVELLA	<i>prof. di matematica</i>
MARILÙ	<i>bidella</i>
SPINELLONIS SANTINA	<i>alunna</i>
BUONGIORNO PLACIDO	<i>alunno</i>
STOCCAFISSO BEATO	<i>alunno</i>
DE IGNORANTIS DANTE	<i>alunno</i>
LA MOLLO NERINA	<i>alunna</i>
ORSO BRUNO	<i>alunno</i>
PROF. MONTAGNA MARINO	<i>medico</i>
PROF. BOMBARDA	<i>preside</i>
LAURA	<i>amica di Angelica</i>
LULÙ	<i>infermiera</i>

Progetto Salute Arteterapia

Lo spettacolo "LA MALATA INVISIBILE SVELATA" è il risultato del Progetto che ha coinvolto malati, familiari, soci e volontari.

È stato importante per i malati con Sindrome di Sjögren e non solo, non sentirsi soli nell'affrontare le problematiche legate a questa grave patologia, che procura disagio fisico, psichico e sofferenza. Il Progetto è stato un'opportunità per i malati, familiari e volontari di relazionarsi, aprirsi all'altro, imparare a star bene. I soci/volontari che hanno partecipato al Progetto si sono formati partecipando alle attività previste ed hanno imparato ad interagire e a comprendere meglio il disagio e le problematiche della patologia. Il Progetto è durato un anno per 200 ore di attività.

Progetti dell'A.N.I.Ma.S.S.

- 1) Attivazione del "PULMINO DELLA SPERANZA" per trasportare e incontrare i malati della Sindrome di Sjögren al fine di dare loro sollievo, conforto e speranza.
- 2) Istituire a Verona il primo "CENTRO PILOTA" dove un'equipe di medici segua i malati nella loro globalità e complessità della patologia con visite e controlli periodici. Solo così potremo fare prevenzione e aiutare il malato ad uscire dall'isolamento e dalla depressione e dare speranza.
- 3) Progetto "SALUTE ARTETERAPIA" rivolto a malati, familiari e volontari.
- 4) Progetto "STUDENTI SOLIDALI" per sensibilizzare sulla Sindrome di Sjögren gli studenti delle scuole.

Cos'è la Sindrome di Sjögren

La Sindrome di Sjögren è una rara e grave patologia degenerativa, sistemica autoimmune fino ad oggi poco conosciuta, ma è un problema sociale. Non è guaribile; provoca secchezza degli occhi, bocca, pelle, organi genitali, esofago, può aggredire pancreas, fegato, cuore, stomaco, apparato osseo articolare, cardiovascolare e può associarsi a malattie autoimmuni, quali sindrome fibromialgica, tiroidite di Hashimoto, vasculiti, fenomeno di Raynaud, Les, sclerodermia, diabete, artrite reumatoide o, degenerare in linfoma con una mortalità del 5-8%.

E' una patologia altamente invalidante e colpisce prevalentemente le donne (9-1, anche in età giovanile, a partire da 15 anni con un picco tra 20-30 e 40-50), con forti ripercussioni socio-familiari per mancanza della presa in carico del paziente affetto da una patologia ancora non riconosciuta come rara, grave e degenerativa.

Chi siamo

A.N.I.Ma.S.S. è stata fondata il 18-04-05 ed è inserita nel Reg. Regionale del Veneto col n. VR0706 come Organizzazione di Volontariato. Tutela i diritti dei malati con Sindrome di Sjögren a livello nazionale ed è l'unico punto di riferimento.

**CHIAMACI
PER SAPERNE...
DI PIÙ**