




Tutto nuovo. Tutto con un solo click.

metronews.it



## Dal 1 aprile fine dei colori Green pass via in modo graduale

**ROMA** La fine dello stato di emergenza si avvicina con il 31 marzo: dal 1 aprile, annuncia Mario Draghi, «non sarà più in vigore il sistema delle zone colorate». Le scuole resteranno sempre aperte per tutti, eliminate le quarantene, cesserà ovunque l'obbligo delle mascherine all'aperto, e delle FFP2 in classe. E poi, via all'eliminazione del Green pass ma in modo graduale. «Metteremo gradualmente fine all'obbligo di utilizzo del certificato verde rafforzato, a partire dalle attività all'aperto, tra cui fiere, sport, feste e spettacoli», spiega il presidente del Consiglio. «Continueremo a monitorare con attenzione la situazione pandemica, pronti a intervenire in caso di recrudescenze, ma il nostro obiettivo è riaprire del tutto, al più presto». A PAG. 2

## ROMA Pamela, è da rifare il processo per stupro

**ROMA** È da rifare il processo per lo stupro di Pamela Mastropietro, la ragazza romana di 18 anni barbaramente uccisa a Macerata. Potrebbe venir meno l'ergastolo. La rabbia della madre. A PAG. 4

**T&M TRASPORTI & MOBILITÀ**

ALLE PAGG. 12 E 13

# Pasta a rischio stangata

Prezzo dei cereali alle stelle con l'invasione dell'Ucraina  
Gas, Cingolani: «Bisogna ridurre la dipendenza dalla Russia»

A PAG. 2



PEXELS.COM

## Il calcio e la vita, gli 80 anni di Dino

**ROMA** «I miei ogni tanto mi seguivano, però sempre con un certo distacco. Non c'erano procuratori. Quando dall'Udinese son passato al Mantova, mio padre disse: vai da solo, impara a vivere. Lui aveva esperienza di tanti anni di guerra». È uno dei tanti ricordi di Di-



no Zoff, campione del mondo amatissimo, che per i suoi 80 anni che compirà domenica 28 è stato intervistato da Tv2000 Bearzot? «Un uomo per me fondamentale. Si è giocato la vita per me. Era un comandante vero, un uomo di cultura...». ALLE PAGG. 7, 8 E 10



**Osho finisce in tv con la faccia di Marcoré**

A PAG. 14

Tutte le news. Tutte in tempo reale. Tutto nuovo. Tutto con un solo click.

metronews.it

TI SEGUE SEMPRE. OVUNQUE TU SIA.

A.N.I.M.A.S.S. ODV &gt; L'ASSOCIAZIONE STA PROMOVEDO LA SETTIMANA DI CELEBRAZIONE DELLA GIORNATA MONDIALE DELLE MALATTIE RARE

# Continua il grido d'allarme per un diritto ancora negato

**L**a dottoressa Lucia Marotta, Fondatrice e Presidente di A.N.I.Ma.S.S. ODV - Associazione Nazionale Italiana Malati Sindrome di Sjögren - sta promuovendo la Settimana di Celebrazione della Giornata Mondiale delle Malattie Rare di Sjögren Primaria Sistemica, che si svolge dal 21 al 28 febbraio 2022.

La Settimana si è aperta con il Convegno del 21 febbraio e la presentazione del libro "Il grave impatto sulla qualità della vita nelle persone con Sindrome di Sjögren Primaria Sistemica", in collaborazione con il Prof. Francesco Amadeo Direttore del Dipartimento di Psicopatologia e Psicologia medica dell'Azienda Ospedaliera Universitaria Integrata di Verona.

L'Evento è stato patrocinato dal Centro Coordinamento Malattie Rare Regione Campania, dall'Intergruppo Parlamentare Malattie Rare, dall'Ordine dei Medici di Salerno, dall'Asi di Salerno, dalla SIR, dal CReI, dal Comune di Salerno, dalla FOPI, dalla SIOH, dall'AI-FI, dalla SIPP, dalla FIMMG, dall'AMCI, da Omar, da Alleanze Malattie Rare, da Federfarma Salerno, dall'Ordine delle Ostetriche e dalla Cooperativa Moscati.

È proseguita il 22 febbraio con il Convegno ECM "La Sindrome di Sjögren Primaria - Prima parte", in collaborazione con il Direttore di Reumatologia dell'Ospedale Città della Salute e della Scienza di Torino Dr. Enrico Pusaro.

Oggi 24 febbraio, si terrà il Corso Formativo per i Farmacisti, in collaborazione con la Presidente Dr.ssa Michela Soardi della Fondazione Farma Academy. Seguirà il

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

**ORGANIZZA**

**Evento del 26 febbraio 2022 ore 15.30-17.00**  
**Voci di Donne invisibili tra Dolci Note per una malattia rara: La Sindrome di Sjögren Primaria Sistemica Live con Marcello Cirillo**

L'Associazione A.N.I.Ma.S.S. - ODV - Associazione Nazionale Italiana Malati Sindrome di Sjögren organizza durante la Settimana di Celebrazione della Giornata Mondiale delle Malattie Rare Sindrome di Sjögren dal 21 al 28 febbraio 2022 per dare la giusta attenzione e visibilità ad una malattia rara nella sua forma Primaria Sistemica, non ancora inserita come rara nei LEA, l'evento

Voci di Donne invisibili tra Dolci Note per una malattia rara: La Sindrome di Sjögren Primaria Sistemica Live con Marcello Cirillo

Link per l'evento:  
<https://www.facebook.com/ODV15>

26 Febbraio con l'evento dal titolo "Voci di donne invisibili tra dolci note per una malattia rara" con la partecipazione di Marcello Cirillo. Il 28 febbraio si concluderà la Settimana di Celebrazione con il Con-

vegno "La fisioterapia nelle Malattie Rare: la Sindrome di Sjögren Primaria Sistemica", in collaborazione con il Presidente dell'A.I.P.I., Associazione Italiana di Fisioterapia, Dr. Simone Cecchetto.

**Con la settimana di celebrazione ci si auspica l'inserimento della forma Primaria Sistemica come rara nel prossimo aggiornamento dei LEA**

### Prosegue il grido d'allarme

Dopo 17 anni, l'Associazione presieduta dalla dottoressa Lucia Marotta scende nuovamente in pista lottando senza sosta per il riconoscimento e inserimento urgente della malattia come patologia rara. "La Sindrome di Sjögren Primaria Sistemica deve entrare di diritto come rara nei LEA - dichiara la

dottoressa. Tale inserimento darebbe dignità e tutela a chi soffre, garantendo la realizzazione di ambulatori multidisciplinari/interdisciplinari, dove fare diagnosi e monitoraggio, e prevenire tutte le complicazioni e degenerazioni che la patologia comporta nella forma sistemica.

Sarebbero riconosciuti i farmaci sostitutivi vitali per tali persone come le terapie riabilitative e le cure odontoiatriche, oggi a carico di chi soffre. Inoltre tale riconoscimento aiuterebbe l'INPS nella valutazione dell'invalidità potendo usufruire di supporto dai Centri di Riferimento.

Solo così si avrebbe un approccio d'insieme tra gli specialisti per una presa in carico globale a 360° della grave patologia sistemica".

**La dottoressa Lucia Marotta ha organizzato la Settimana di Celebrazione della Giornata Mondiale delle Malattie Rare per accendere i riflettori sulla Sindrome di Sjögren Primaria Sistemica non ancora inserita come rara nei LEA, Livelli Essenziali di Assistenza.**

**Per informazioni e iscrizioni:  
 animass.sjogren@fastwebnet.it**

## APPUNTAMENTO



## A.N.I.Ma.S.S. ODV lotta per la Missione ma non è più sola

La dottoressa Lucia Marotta, Presidente di A.N.I.Ma.S.S. ODV - Associazione Nazionale Italiana Malati Sindrome di Sjögren - proseguirà questa sua Missione ma non è più sola.

Molte Società scientifiche, tra cui l'Ordine dei Medici di Salerno, la FOPI, la SIR, il CReI, l'AI-FI, la SIOH, la SIPP, la FIMMG, Professionisti del Servizio Sanitario Nazionale, tra cui la referente delle Malattie Rare ASL Salerno, gli specialisti dell'Università di Salerno, della Sapienza di Roma, del San Filippo Neri di Roma, dell'Università di Torino, dell'Università di Verona, Autorità e Politici hanno sposato la Missione e ufficialmente stanno prendendo posizione per questa giusta causa.

**Molte ricerche epidemiologiche mondiali confermano la rarità della forma primaria e le**

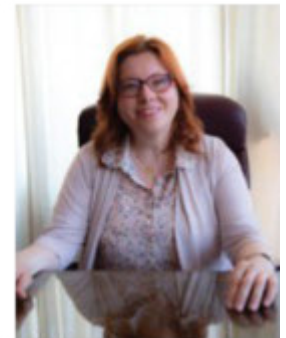
**Istituzioni (Ministero della Salute, Commissione Lea, Istituto Superiore di Sanità) non possono più ignorare tali ricerche. Vanno rispettati i criteri diagnostici e non più continuare ad associare, impropriamente, la Sindrome di Sjögren Primaria con la Sindrome di Sjögren secondaria (se associata ad artrite reumatoide, lupus, e sclerodermia) e la Sindrome Sicca dell'anziano o persona in menopausa, facendo così lievitare l'epidemiologia della patologia.** La Presidente è fiduciosa, anche se la malattia è ancora oggi discriminata, e desidera dare volto ad alcune delle tante persone che stanno sostenendo l'Associazione nella sua battaglia con la speranza di vedere presto coronato questo sogno.



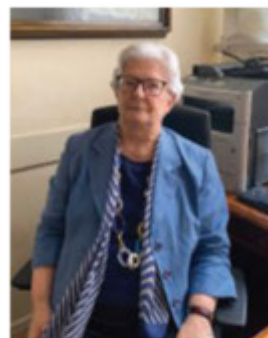
DR.SSA LUCIA MAROTTA, FONDATRICE E PRESIDENTE DI A.N.I.M.A.S.S. ODV



PROF. GIUSEPPE LIMONGELLI DIRETTORE CENTRO COORDINAMENTO MALATTIE RARE REGIONE CAMPANIA



ON. DR.SSA FABIOLA BOLOGNA SEGRETARIO XII\* COMMISSIONE AFFARI SOCIALI E SANITÀ CAMERA DEI DEPUTATI



SEN. PAOLA DINETTI PRESIDENTE INTERGRUPPO PARLAMENTARE MALATTIE RARE



SEN. MARIA RIZZOTTI MEMBRO XII\* COMMISSIONE IGIENE E SANITÀ VICE PRESIDENTE COMMISSIONE DI INCHIESTA SUL FEMMINICIDIO E OGNI VIOLENZA DI GENERE



CONS. ANNA MARIA BIGON VICEPRESIDENTE V\* COMMISSIONE SANITÀ REGIONE VENETO