



Protesi e Ausili	Accessibilità	Sportelli e Associazioni	Normativa e Diritti	In Europa	In Italia	Interventi Inail
Home	Salute e ricerca	Lavoro	Istruzione	Tempo libero	Paralimpiadi	Sport



### Rare Disease Day, Uniamo stringe una partnership con il FantaSanremo per sensibilizzare i giovani

Rare Disease Day, Uniamo stringe una partnership con il FantaSanremo per sensibilizzare i giovani sul tema

Roma- Per l'edizione 2024 del Rare Disease Day (la Giornata delle malattie rare, *ndr*), la diciassettesima, Uniamo ha deciso di raggiungere con la sua campagna di sensibilizzazione un pubblico più giovane, stringendo una partnership con il FantaSanremo, il fantasy game basato sul Festival della canzone italiana, la kermesse partita ieri sotto la conduzione anche per questo 2024 di Amadeus, che l'anno scorso ha coinvolto oltre un milione e mezzo di partecipanti.

Sul sito fantasaremo.com si potrà comporre la propria squadra fatta da 5 artisti, acquistati con 100 baudi - la valuta del gioco -, e iscriverla alla Lega Uniamo. Gli hashtag ufficiali saranno #rare Diseaseday, #uniamoleforze e #rarimaisoli. L'hashtag #uniamoleforze vuol spronare tutti gli attori a coalizzare gli sforzi per ottimizzare il sistema e raggiungere una reale presa in carico, che assicuri diagnosi precoce, terapie appropriate, disponibili e a domicilio, percorsi strutturati, integrazione socio-sanitaria, collegamenti tra centri di specializzazione e territorio, ricerca e sperimentazioni che offrano speranza per il futuro.

### Anmil presenta "InSicurezza", il docufilm con le testimonianze di chi ha subito incidenti sul lavoro

Anmil presenta alla Camera dei deputati "Insicurezza", il docufilm con le testimonianze di chi ha subito incidenti sul lavoro

Roma - 'Perché accadono gli infortuni sul lavoro?' e 'Cosa si può fare per evitare che continuino ad accadere?' Sono queste le domande al centro di 'InSicurezza', il docufilm di Stefano D'Andrea, con la regia di Paolo Cirelli, il supporto dell'Anmil (Associazione Nazionale fra Lavoratori Mutilati e Invalidi del Lavoro) e del Gruppo [Silaq](#) (Società di consulenza e formazione), realizzato grazie alle testimonianze di persone che

hanno subito incidenti sul lavoro, dei familiari, di esperti nel settore della sicurezza e di giornalisti. Presentato nell'Aula dei Gruppi Parlamentari della Camera dei deputati, a Roma, su iniziativa del presidente della XI Commissione Lavoro Pubblico e Privato, Walter Rizzetto, e con il Patrocinio della Camera dei deputati, grazie al presidente Lorenzo Fontana, il docufilm parte da una riflessione dell'autore, Stefano D'Andrea: "Ho sempre pensato che se non avessi frequentato cantieri edili, miniere, fonderie, non mi sarei mai dovuto occupare di sicurezza sul lavoro e invece nemmeno un uomo seduto davanti a un pianoforte può sentirsi completamente al sicuro se non si occupa di sé".



In quaranta minuti 'InSicurezza' racconta la storia di chi ha evitato un infortunio per un pelo, di madri e padri rimasti orfani dei propri figli, di chi è sopravvissuto a un incidente e da lì ha ricostruito la propria vita, di formatori specializzati in sicurezza. "Ho intervistato decine e decine di persone cercando poi, col mio modo di raccontare, di diffondere un messaggio importante, quello della cultura della sicurezza".

#### **Malattie rare, fino al 29 febbraio la campagna di Uniamo sui bus elettrici della Capitale**

#### **Malattie rare, fino al 29 febbraio la campagna di Uniamo sui bus elettrici della Capitale**

Roma- Autobus elettrici con i colori della Giornata delle malattie rare per le vie del centro di Roma. È l'iniziativa lanciata da Uniamo - Federazione italiana malattie rare al capolinea dei bus di Piazza San Marco nella giornata di ieri. I quattro minibus saranno in circolazione fino al 29 febbraio con l'obiettivo di fare luce sulle oltre 2 milioni di persone con malattia rara in Italia e sensibilizzare la cittadinanza sul lungo e faticoso 'viaggio' che affrontano insieme alle loro famiglie, fatto di partenze, fermate, scoperte e molti ostacoli.

Al taglio del nastro hanno partecipato la presidente di Uniamo, Annalisa Scopinaro; il presidente di Atac S.p.A., Giovanni Mottura; il direttore generale di Atac S.p.A., Alberto Zorzan; il presidente dell'Iss, Rocco Bellantone; il direttore del Centro nazionale malattie rare, Marco Silano; il colonnello Gabriele Picchioni dello Stabilimento Chimico Farmaceutico di Firenze.

#### **Diventare genitori con una malattia genetica rara, parte da Roma il ciclo di incontri per dare risposte ai pazienti**

Diventare genitori con una malattia genetica rara, parte da Roma il ciclo di incontri per dare risposte ai pazienti

ROMA - Un ciclo di incontri per rispondere alle domande più comuni delle coppie affette o portatrici di una malattia genetica che potrebbe essere trasmessa ai propri figli e che è possibile intercettare e prevenire attraverso la procreazione medicalmente assistita (Pma): è l'iniziativa al via il 10 febbraio con il primo evento in un hotel di Roma, focalizzato sulla patologia del rene policistico.

Gli incontri (ne seguiranno altri a Napoli ad aprile e a Padova a ottobre) sono organizzati da un Centro di medicina riproduttiva italiano, in sinergia con le associazioni di pazienti.