

invito

**EPILESSIA: A MILANO IMPORTANTE CONVEGNO SU RICERCA,
TRATTAMENTI E DIRITTI DEI MALATI**

La **Federazione Italiana Epilessie** (FIE) organizza a Milano il **29 settembre** il convegno "L'epilessia esiste. Parliamone" per discutere delle più recenti novità nella diagnosi e nel trattamento di questa patologia e per fare il punto sui bisogni e i diritti delle persone con epilessia, oltre 500.000 solo in Italia, che ancora oggi subiscono discriminazioni a scuola, sul posto di lavoro e in molti altri contesti.

"L'epilessia esiste. Parliamone"
Giovedì 29 settembre, ore 9.30
Università Statale di Milano
Sala crociera alta di Giurisprudenza
Via Festa del Perdono, 7 - Milano

E' previsto un incontro con i relatori dedicato alla stampa alle ore 10 presso la Biblioteca Politeia al piano -1 dell'Università Statale di Milano (Via Festa del Perdono, 7 - Milano).

I diritti dei malati

Le discriminazioni nei confronti dei malati nascono dalla diffusa ignoranza sulla malattia: come scriveva la prestigiosa rivista internazionale *Nature*, "La storia dell'epilessia può essere riassunta come 4000 anni di ignoranza, superstizione e stigma, seguiti da 100 anni di conoscenza, superstizione e stigma". Ad affrontare questo tema sarà in particolare il presidente della Federazione Italiana Epilessie (FIE) Rosa Cervellione, a cui si affianca la testimonianza personale del magistrato Marilisa D'Amico. Inoltre, nel corso del convegno sarà presentata la Carta dei diritti del malato.

Le novità sulla ricerca

Tra le principali novità presentate, vi sarà uno studio scientifico, promosso dalla Federazione Italiana Epilessie (FIE) per la mappatura del patrimonio genetico delle persone con epilessia, grazie al quale si potranno individuare nuove alterazioni genetiche responsabili della patologia e progettare nuove terapie, "su misura" per ogni paziente.

Il progetto sarà illustrato dal professor Renzo Guerrini, direttore del Centro di eccellenza in neuroscienze dell'Ospedale pediatrico Meyer di Firenze.

Francesca Sofia, direttore scientifico della Federazione Italiana Epilessie, terrà anche una relazione sulla situazione della ricerca sull'epilessia in Europa e in Italia insieme al professor Michele Simonato, docente dell'Università di Ferrara e dell'Università Vita-Salute San Raffaele di Milano.

Programma del convegno

- **9.00 - 9:30 - Saluti istituzionali**
Rosa A. Cervellione, presidente della FIE, Gianluca Vago, rettore dell'Università Statale di Milano, Antonio Carrassi, presidente del Comitato di direzione della facoltà di medicina e chirurgia dell'Università Statale di Milano, Giuseppe Arconzo, ricercatore di diritto costituzionale e delegato del rettore alle disabilità nell'Università degli Studi di Milano, Federico Pizzetti, professore ordinario istituzioni di diritto pubblico, Dipartimento di studi internazionali, giuridici e storico-politici Università degli Studi di Milano
- **9:35 - 9:45 - Introduzione al Convegno**
Rosa A. Cervellione - I bisogni delle persone con epilessia e l'impegno di FIE;
- **9:50 - 10:10**
Marilisa D'Amico - Lectio magistralis: Le persone con epilessia e l'adempimento dei doveri costituzionali di solidarietà pubblica a tutela della salute e del pieno sviluppo della persona umana
- **10:15 - 10:35**
Emilio Perucca: La risoluzione della WHA e le opportunità che reca
- **10:40 - 12:00**
Giuseppe Chinè, Capo di Gabinetto del Ministero della salute, Emilia De Biasi, residente XII Commissione senato, igiene e sanità, Fabio Mazzeo, capo Ufficio stampa del Ministero della Salute: Le azioni del governo per rendere esigibile il diritto alla cura e dare attuazione alla risoluzione dell'WHA sponsorizzata dall'Italia
- **12:05 - 12:30**
Michele Simonato - Francesca Sofia: La ricerca scientifica orientata a sviluppare opportunità terapeutiche: lo scenario europeo e italiano
- **12:35 - 12:50**
Roberto Michelucci: Il ruolo della LICE per la ricerca e l'assistenza alle persone con epilessia
- **12:55 - 13:20**
Renzo Guerrini: Soddisfare il bisogno di cura, il progetto FIE sulla genetica dell'epilessia e la medicina di precisione.
- **13:20 - 13:30** - Conclusioni

Relatori: Rosa A. **Cervellione**, presidente Federazione Italiana Epilessie • Giuseppe **Chinè**, Capo di Gabinetto del Ministero della Sanità • Marilisa **D'Amico**, professore ordinario di diritto costituzionale all'Università Statale di Milano, coordinatore di Direct, componente del Consiglio di presidenza della Giustizia amministrativa • Emilia **De Biasi**, presidente XII Commissione del Senato, igiene e sanità • Renzo **Guerrini**, direttore Centro di eccellenza in neuroscienze, Ospedale Pediatrico Meyer - Università di Firenze • Fabio **Mazzeo**, Capo ufficio stampa Ministero della salute • Antonio **Carrassi**, presidente del Comitato di direzione della facoltà di medicina e chirurgia dell'Università Statale di Milano • Roberto **Michelucci**, direttore Neurologia, IRCCS - Istituto delle scienze Neurologiche di Bologna, Ospedale Bellaria, Bologna • Emilio **Perucca**, presidente ILAE International League Against Epilepsy • Michele **Simonato**, professore di Farmacologia, Università di Ferrara e Università Vita-Salute San Raffaele • Francesca Sofia, direttore scientifico di Federazione Italiana Epilessie

Federazione Italiana Epilessie

La Federazione Italiana Epilessie (FIE) è un'associazione di promozione sociale (iscritta nel Registro della Lombardia) che riunisce 24 associazioni di pazienti e famigliari che si occupano di epilessia in Italia. FIE ha lo scopo di coordinare le attività delle proprie federate e agisce a livello istituzionale per la tutela dei diritti delle persone con epilessia e per la loro inclusione in ogni ambito sociale.

FIE si occupa di comunicare correttamente la malattia e stimolare le persone con epilessia a portare allo scoperto il proprio vissuto e i propri bisogni allo scopo di restituire dignità a un problema sul quale pende tutt'oggi un profondo stigma sociale.

Ufficio Stampa

SEC Relazioni Pubbliche e Istituzionali srl

Laura Arghittu – 02 6249991 – cell. 335 485106 – arghittu@segrp.it

Federico Ferrari – 02 6249991 – cell. 347 6456873 – ferrari@segrp.it

Per informazioni:

Federico Ferrari – 02 6249991 – cell. 347 6456873 – ferrari@segrp.it