

CHI SIAMO LA REDAZIONE



CERCA AREA CLIENTI

askanews

Mercoledì 1 Luglio 2020

HOME POLITICA ECONOMIA ESTERI CRONACA REGIONI SPORT CULTURA SPETTACOLO NUOVA EUROPA VIDEO ALTRE SEZIONI :

SPECIALI Cyber Affairs Libia-Siria Africa Asia Nomi e nomine Crisi Climatica Concorso Fotografico Stenin 2020

Home &gt; Cronaca &gt; "La pelle vuole sempre dire la sua", il 6/7 evento APIAFCO su psoriasi

SALUTE Mercoledì 1 luglio 2020 - 15:17

## "La pelle vuole sempre dire la sua", il 6/7 evento APIAFCO su psoriasi

Presentazione risultati indagine Doxa e "Carta delle priorità"



Roma, 1 lug. (askanews) – “La pelle vuole sempre dire la sua”. È il titolo dell’evento digitale organizzato da APIAFCO (Associazione Psoriasici Italiani Amici della Fondazione Corazza) – in programma lunedì 6 luglio alle 11.30 -, in cui verranno presentati i risultati dell’indagine Doxa “Il paziente con psoriasi oggi” e la “Carta delle priorità del malato psoriasico”, 10 obiettivi da raggiungere costituendo un fronte comune fra i diversi protagonisti interessati all’universo della psoriasi. Una call to action a medici, rappresentanti delle Istituzioni e operatori del settore, affinché alla patologia venga riconosciuta pari dignità rispetto ad altre malattie autoimmuni rientrando, innanzitutto, nel Piano nazionale delle cronicità.

L’obiettivo. “Per ‘certificare’ quali siano le esigenze disattese del malato psoriasico oggi, ma anche qual è la percezione della patologia da parte degli stakeholder istituzionali, abbiamo ritenuto importante svolgere un’indagine Doxa. Sulla base di questo studio e delle interessanti evidenze emerse – spiega Valeria Corazza, presidente APIAFCO -, abbiamo individuato aree di miglioramento e proposte fattive che vorremmo condividere con



VIDEO

Al via il bonus vacanze, ma non mancano le polemiche sulla app

Migranti, sbarcati ad Augusta  
43 naufraghi salvati da Mar  
Jonio

rappresentanti istituzionali che abbiano responsabilità e che si siano particolarmente distinti per impegno in ambito sanitario”.

L'associazione. Dal 2017 l'Associazione Nazionale Amici della Fondazione Natalino Corazza Onlus – poi diventata APIAFCO Associazione Psoriasici Italiani Amici della Fondazione Corazza – è impegnata quotidianamente per il diritto alla salute e la qualità della vita dei pazienti psoriasici. APIAFCO vuole essere un punto di riferimento per i malati di psoriasi, per un coinvolgimento sistematico nel percorso di cura, al fine di vedere riconosciuta la patologia all'interno delle policy sanitarie, anche di cronicità e definire un miglior percorso equo di assistenza di cui queste persone necessitano. Tra gli obiettivi di APIAFCO ci sono anche l'informazione per sensibilizzare l'opinione pubblica sul tema della psoriasi e il patient empowerment per stimolare i pazienti a conoscere meglio la propria patologia e a scoprire come affrontarla meglio in tutti i suoi aspetti, affinché possano essere protagonisti consapevoli del proprio ruolo.

L'evento. Il digital talk, in programma lunedì 6 luglio alle 11.30, potrà essere seguito sia sulla piattaforma Zoom (agli indirizzi web <https://bit.ly/31tNd09> o [https://us02web.zoom.us/webinar/register/WN\\_V3NzGITfR\\_WZVf4AwG\\_WYw](https://us02web.zoom.us/webinar/register/WN_V3NzGITfR_WZVf4AwG_WYw)) che sulla pagina Facebook della Fondazione Corazza. Dopo i saluti della presidente Corazza, Giuseppe Venturelli, managing director di Doxa Pharma, illustrerà i risultati dell'indagine “Il paziente con psoriasi oggi”. La Corazza presenterà poi la “Carta delle priorità del malato psoriasico” sulla quale interverranno le deputate Maria Teresa Baldini (commissione Attività Produttive) e Rossana Boldi (vicepresidente Commissione Affari Sociali), la senatrice Paola Boldrini (Commissione Igiene e Sanità), il governatore Stefano Bonaccini, presidente della Conferenza delle Regioni, Francesco Cusano, presidente ADOI – Associazione Dermatologi Venerologi Ospedalieri Italiani e della Sanità Pubblica, i deputati Vito De Filippo (Commissione Affari Sociali) e Andrea Mandelli (Commissione Bilancio, Tesoro e Programmazione), Ketty Peris, presidente SDeMaST – Società Italiana di Dermatologia medica, chirurgica, estetica e delle Malattie Sessualmente Trasmesse, Luigi Tramonte, responsabile nazionale dell'area dermatologica SIMG – Società Italiana di Medicina Generale e delle cure primarie. Le conclusioni saranno affidate a Pierpaolo Sileri, viceministro della Salute. A moderare il dibattito sarà il giornalista Fabio Mazzeo. L'evento è organizzato dalla MediArt srl ed è realizzato con il supporto non condizionato di AbbVie.



## ARTICOLI SPONSORIZZATI



MamboLosco e Boro Boro di nuovo insieme per l'album “Caldo”



Azzolina: scuola a settembre, didattica a distanza complementare



Coronavirus, Fase 3: a Cremona record di nascite, 15 in 24 ore



Una città del Giappone vieta di usare lo smartphone camminando

VEDI TUTTI I VIDEO

## VIDEO PIÙ POPOLARI

