



Associazione Nazionale Italiana Malati di Sindrome di Sjögren ODV

Sede Legale e Operativa: Via S. Chiara, 6 37129 Verona

www.animass.org/sjogren

E-Mail animass.sjogren@fastwebnet.it

COD FISC. 93173540233

Cell: 333 8386993

**A.N.I.Ma.S.S.
ODV**

COMUNICATO STAMPA

Verona, 6 marzo 2023

A.N.I.Ma.S.S. ODV organizza per l'8 marzo 2023 il Convegno webinar "Le Donne per le Donne: Raccontarsi e Raccontare la Sindrome di Sjögren Primaria Sistemica" con i Saluti ed interventi di Autorità, Donne malate, Specialisti e Medici. Con le Autorità e i relatori si rifletterà su una patologia rara, discriminata e ancora poco conosciuta e non inserita come rara nei LEA.

A.N.I.Ma.S.S. ODV, Associazione Nazionale Italiana Malati Sindrome di Sjögren organizza il Convegno webinar "Le Donne per le Donne : Raccontarsi e Raccontare la Sindrome di Sjögren primaria sistemica".

L'Evento Webinar si terrà l'8 marzo 2023 in collaborazione col Dipartimento di Psicosomatica dell'Università di Verona dalle ore 17.30 alle ore 20.00. Si allega la locandina col programma.

L'Associazione Nazionale A.N.I.Ma.S.S. ODV è un punto di riferimento per i pazienti, i familiari, paramedici e per tutti quelli che esprimono il loro interesse nei confronti della patologia: essa offre ai malati informazione, assistenza, consulenza e si batte per l'inserimento di questa Sindrome come malattia rara per poter godere delle esenzioni sanitarie. Nell'ambito di questo importante Evento webinar si affronterà, ancora una volta, la complessa patologia sistemica rara e il diritto alla salute negato alle Donne malate di Sindrome di Sjögren Primaria Sistemica, e non solo, malattia ancora non inserita nei LEA come rara, sebbene ne abbia pieno titolo. **Sono quasi 18 anni di volontariato e attività solidale per ottenere il diritto alla salute per chi soffre di questa grave patologia invisibile e discriminata nei confronti di tante altre malattie.** In questa importante occasione intervengono Autorità, Istituzioni e specialisti della grave patologia che risponderanno alle richieste delle persone malate e dei bisogni inevasi e saranno affrontati con le Donne che fanno politica. La sofferenza, le storie personali, con cui tante donne combattono verranno esposte da alcune malate, ma anche condivise e comprese.

Interverrà a conclusione lo Psichiatra Prof. Francesco Amaddeo, dell'Università di Verona che ci ospiterà e collabora con la nostra Associazione.

A.N.I.Ma.S.S. ODV, Associazione Nazionale Italiana Malati Sindrome di Sjögren, è stata fondata nel 2005 dalla Dott.ssa Lucia Marotta (attuale Presidente) e rappresenta l'unico punto di riferimento a livello nazionale per la Tutela e i diritti dei malati affetti dalla Sindrome di Sjögren.
www.animass.org