

COMUNICATO STAMPA

LE PERSONE CON PSORIASI RECLAMANO UNA NUOVA QUALITÀ DELLA VITA

PRESENTATA A ROMA L'ALLEANZA PSORIASI: APIAFCO, ADOI, SIDEMAST, SALUTEQUITA' LANCIANO UNA CALL TO ACTION, "PSORIASI, IL BISOGNO NON SI NASCONDE". HANNO GIÀ ADERITO SEN. BOLDRINI, ON. MANDELLI E ON. DE FILIPPO. ANNUNCIATA UN'INTERROGAZIONE AL MINISTRO SPERANZA SUL PIANO NAZIONALE CRONICITÀ

ROMA, 3 MARZO 2022 - "I due milioni di pazienti che combattono ogni giorno con la psoriasi hanno diritto di superare tutte le complessità che caratterizzano l'accesso alla diagnosi e a cure adeguate per una patologia che genera grandi sofferenze, limitazioni nella vita quotidiana e in quella di relazione. Sono urgenti infatti nuove misure di politica sanitaria – afferma **Valeria Corazza, Presidente dell'Associazione Psoriasici Italiani Amici della Fondazione Corazza (APIAFCO)** - misure che, anche a causa di una incomprensibile distrazione istituzionale, sono fin qui mancate e che ora occorre richiedere con l'impegno convergente della comunità scientifica, del mondo advocacy e delle organizzazioni civiche".

L'appello della presidente APIAFCO è stato raccolto e rilanciato dalla rivista di politica sanitaria *Italian Health Policy Brief* che, a questo scopo, ha dato vita ad un **Alleanza** - presentata oggi a Roma, alla Camera dei Deputati, nel corso del convegno "Psoriasi: cronicità e bisogni dei pazienti" - *L'Alleanza Italiana per le persone con Psoriasi* si prefigge di sviluppare un'azione organica e duratura, sensibilizzando Governo e istituzioni, per innescare quelle scelte di policy sanitaria in grado di elevare il livello della risposta sanitaria grazie a provvedimenti e nuove soluzioni gestionali per questa patologia ormai non più rinunciabili.

Fanno parte dell'Alleanza Psoriasi le società scientifiche *SIDeMaST* e *ADOI*, e il laboratorio Italiano per l'analisi, l'innovazione e il cambiamento delle politiche sanitarie e sociali, *SALUTEQUITA'*, realtà autorevoli ed attive che, nel corso dell'evento, hanno sottoscritto, insieme ad alcuni parlamentari che hanno già condiviso le finalità dell'Alleanza, una "Call to Action: PSORIASI, IL BISOGNO NON SI NASCONDE" in cinque punti, documento nel quale sono indicati gli obiettivi e le relative azioni per conseguirli.

"Il primo obiettivo che ci prefiggiamo è quello di operare per chiarire la collocazione della patologia, nelle sue diverse forme e manifestazioni, nel **Piano Nazionale delle Cronicità** – sottolinea **Tonino Aceti, Presidente di Salutequità** – un fatto che rappresenta un prerequisito fondamentale per una celere ed organica presa in carico dei pazienti secondo procedure omogenee e consolidate, oltre che in linea con la necessità di garantire un'assistenza multidisciplinare ove necessario". Proprio in relazione al Piano Nazionale delle Cronicità, l'ambizione dell'Alleanza è quella di favorire, fin da subito, la formazione di un quadro chiaro della presa in carico delle persone con psoriasi, anche stimolando la presentazione di interrogazioni parlamentari per conoscere l'orientamento del Governo.

"Oggi noi clinici disponiamo di strumenti e terapie che, grazie all'innovazione, consentono di contrastare la psoriasi con positivi livelli di risposta fino a pochi anni fa impensabili – ha dichiarato la **Prof.ssa Ketty Peris, Presidente della SIDeMaST** – non è accettabile che una così importante maggior potenzialità terapeutica possa essere in buona parte compromessa da carenze organizzative e gestionali il cui superamento sarebbe possibile dando seguito alle sollecitazioni che provengono sia dai pazienti che dalla comunità scientifica. E' anche per questa ragione – ha proseguito la clinica – che abbiamo deciso di aderire con convinzione all'Alleanza".

“La psoriasi - ha ricordato il **Prof. Francesco Cusano**, **Presidente dell'Associazione Dermatologi Ospedalieri (ADOI)** – è una patologia infiammatoria cutanea, cronica e recidivante, dalla quale purtroppo ancora non si guarisce definitivamente ma che, come tale, deve essere contrastata con ogni mezzo di tipo terapeutico ma anche organizzativo. Proprio per questa ragione – ha sottolineato il clinico – è necessario che il nostro sistema sanitario si doti con urgenza, di uno approccio organizzativo-gestionale che, oltre alle logiche proprie della cronicità, poggi anche su Linee Guida e Percorsi Diagnostico-terapeutici aggiornati: capisaldi di una stagione nuova che da troppo tempo i pazienti attendono”

Aderendo alla Call to Action proposta dall'Alleanza Psoriasi, **la Senatrice Paola Boldrini** ha affermato che “Con l'istituzione di un intergruppo parlamentare sulla cronicità, che ho l'onore di presiedere, abbiamo inteso innanzitutto rafforzare l'azione politica del Parlamento che ha il dovere di ascoltare le istanze e i bisogni di salute dei cittadini/pazienti affetti da psoriasi. A completamento del ciclo di audizioni che abbiamo esperito, mi auguro di poter presto elaborare un documento finale che possa stimolare il Governo ed il Parlamento a valutare in tempi brevi un aggiornamento del PNC”. Parole riprese anche dall'**On Vito De Filippo**, che ha confermato di “accogliere con particolare interesse la costituzione dell'Alleanza per le persone con psoriasi perché ritengo che sia solo attraverso la collaborazione attiva tra Pazienti e Società Scientifiche, cui la Politica deve dare ascolto, che si possa riuscire a sollevare in modo decisivo l'attenzione istituzionale su un tema così importante. L'auspicio è che si possano raggiungere assieme all'Alleanza Psoriasi le irrinunciabili risposte di politica sanitaria per garantire alle persone con psoriasi una gestione, da parte del Sistema Sanitario Nazionale, che finalmente tenga in debito conto la natura cronica della patologia”.

Da ultimo, **l'onorevole Andrea Mandelli** confermando che verrà da lui presentata una interrogazione al ministro della salute, ha dichiarato: “L'epidemia di COVID-19, con la sua drammatica complessità, lascia in eredità al Paese irrinunciabili sfide e opportunità. Su tutte, quella di ripensare l'assetto della Sanità italiana. È per questa ragione che raccolgo con particolare entusiasmo l'appello avanzato da APIAFCO, e dall'Alleanza che ha promosso, a poter lavorare insieme nell'obiettivo di innalzare il livello di attenzione sia in ambito Politico che Istituzionale. Ritengo che, oggi più che mai, patologie drammaticamente sottovalutate come la psoriasi meritino un approccio diverso e nuovo che ne consideri gli aspetti legati alla cronicità, le ricadute sulla sfera sociale, l'impatto importante che comportano per la qualità della vita delle persone che con tali patologie convivono”.

Per ulteriori informazioni, contattare la redazione ALTIS ai seguenti recapiti:

Marcello Portesi, mobile: 348.9997009 mportesi@altis-ops.it

Walter Gatti, mobile:349.5480909 wgatti@altis-ops.it

Francesca Portesi, 02- 49538333 mobile: 347-9087479 – fportesi@altis-ops.it