

Image not found

Centri Territoriali di Supporto B.E.S. - Calabria 

Pubblicato su *Centri Territoriali di Supporto B.E.S. - Calabria* (<https://www.handitecno.calabria.it>)

[Home](#) > [Printer-friendly PDF](#) > [Aggregatore di feed](#)

[Concorso per titoli ed esami per l'accesso ai ruoli del personale docente della scuola secondaria di primo e di secondo grado su posto comune e di sostegno DM 205/2023 – DDG n. 2575/2023 – Decreto integrazione per scorrimento graduatoria A022 Calabria](#)

[Ultime da USR Calabria](#) - 27 Dicembre 2024 - 12:32pm

You must be logged into the site to view this content.

[Decreto legge 202 del 27 dicembre 2024 - Disposizioni urgenti in materia di termini normativi](#)

[Ultime dal MIUR](#) - 27 Dicembre 2024 - 10:53am

Decreto legge 202 del 27 dicembre 2024 - Disposizioni urgenti in materia di termini normativi

Categorie - [News Normativa](#)

[Concorso per titoli ed esami per l'accesso ai ruoli del personale docente della scuola secondaria di primo e di secondo grado su posto comune e di sostegno DM 205/2023 – DDG n. 2575/2023 – Decreto di integrazione per scorrimento graduatoria A034...](#)

[Ultime da USR Calabria](#) - 27 Dicembre 2024 - 10:22am

You must be logged into the site to view this content.

[DDG 2575/2023 – Decreto di integrazione per scorrimento graduatoria A011 Sicilia](#)

[Ultime da USR Calabria](#) - 24 Dicembre 2024 - 11:52am

You must be logged into the site to view this content.

[DDG 2575/2023 – Decreto di integrazione per scorrimento graduatoria A012](#)

Calabria

[Ultime da USR Calabria](#) - 24 Dicembre 2024 - 11:48am

You must be logged into the site to view this content.

DDG 2575/2023 – Decreto di integrazione per scorrimento graduatoria A019 Lazio

[Ultime da USR Calabria](#) - 24 Dicembre 2024 - 10:54am

You must be logged into the site to view this content.

DDG 2575/2023 – Decreto di integrazione per scorrimento graduatoria AA25 Calabria

[Ultime da USR Calabria](#) - 24 Dicembre 2024 - 10:49am

You must be logged into the site to view this content.

DDG 2575/2023 – Decreto di integrazione per scorrimento graduatoria A050 – Calabria

[Ultime da USR Calabria](#) - 24 Dicembre 2024 - 10:44am

You must be logged into the site to view this content.

DDG 2575/2023 – Decreto di integrazione per scorrimento graduatoria A022 Calabria

[Ultime da USR Calabria](#) - 24 Dicembre 2024 - 10:39am

You must be logged into the site to view this content.

DDG 2575/2023 – Decreto di integrazione per scorrimento graduatoria di merito A011 regione Calabria

[Ultime da USR Calabria](#) - 24 Dicembre 2024 - 10:30am

You must be logged into the site to view this content.

[Buone Feste a Lettori e Lettrici!](#)

[Superando](#) - 23 Dicembre 2024 - 6:40pm

Tanti Auguri a tutti i Lettori e le Lettrici e arrivederci al 7 gennaio “Female Santas do it better” (“Babbo Natale lo fanno meglio le donne”): foto di Michaela Hintermayr, nell’ambito del concorso fotografico 2023 sulla disabilità, promosso dall’EDF, il Forum Europeo sulla Disabilità

È stato un fine anno pieno di momenti importanti per il nostro giornale: dal [compleanno dei vent’anni](#), festeggiato il 15 dicembre e coincidente con il primo articolo pubblicato esattamente il 15 dicembre 2004, il tutto con un **“vestito nuovo” per il nostro sito**, cercando di avvicinarci ancor meglio ai nostri Lettori e Lettrici, che sin dall’inizio sono stati la nostra forza e lo stimolo per andare avanti con impegno immutato. Ora è giunto il momento di tirare un po’ il fiato e soprattutto di porgere i nostri più Cari Auguri di Buone Feste a tutti e a tutte. Lo facciamo insieme a un’immagine decisamente simpatica e “anticonvenzionale”, ovvero con una foto realizzata da **Michaela Hintermayr**, nell’ambito del concorso fotografico 2023 promosso dall’[EDF](#), il Forum Europeo sulla Disabilità (tema: *Storie e voci di donne e ragazze con disabilità*), dal titolo *Female Santas do it better*, ossia “Babbo Natale lo fanno meglio le donne”!

Ancora Tanti Auguri e arrivederci al 7 gennaio del nuovo anno, per la ripresa delle nostre pubblicazioni.

L'articolo [Buone Feste a Lettori e Lettrici!](#) proviene da [Superando](#).

[Continui il monitoraggio degli istituti ove vivono persone con disabilità!](#)

[Superando](#) - 23 Dicembre 2024 - 6:29pm

Parlano chiaro le recenti indicazioni della Sottocommissione ONU della Convenzione contro la tortura ed altre pene o trattamenti crudeli, inumani o degradanti: il Garante nazionale dei diritti delle persone private della libertà personale, attualmente presieduto da Riccardo Turrini Vita, dovrà riprendere il monitoraggio dei luoghi sanitari e sociali che ospitano persone con disabilità, anziani e minori, inserendoli nella propria Relazione annuale al Parlamento. Vediamo come e perché
(©Alamy)

Tra le altre ottime attività, un contributo importante fornito da **Mauro Palma**, precedente presidente dell’Ufficio del [Garante nazionale dei diritti delle persone private della libertà personale](#), è stato quello di allargare il campo del rispetto dei diritti umani, non solo alle carceri, tradizionale campo di azione, ma anche a **istituti a carattere sociale e sanitario**, come quello dell’accoglienza delle persone con disabilità e degli anziani, oltre a quello dei migranti ospitati in luoghi in attesa di accettazione delle loro richieste di asilo. Va qui ricordato che nel **2016** il [Comitato ONU](#) sui Diritti delle Persone con Disabilità, che monitora l’applicazione della [Convenzione ONU](#) sui Diritti delle Persone con Disabilità, ha chiesto all’Italia, in occasione delle *Osservazioni Conclusive* al relativo rapporto presentato dal nostro Paese e nell’ambito dell’**articolo 15** della Convenzione stessa (*Diritto di non essere sottoposto a tortura, a pene o a trattamenti crudeli, inumani o degradanti*) che il **MNP** [*Meccanismo Nazionale di Prevenzione*] visiti immediatamente gli istituti psichiatrici o altre strutture residenziali per persone con disabilità, specialmente quelle con

disabilità intellettive o psicosociali, e riferisca sulla loro condizione» (punto 42 delle *Osservazioni Conclusive*).

Proprio perché il Garante è il meccanismo di monitoraggio italiano, Mauro Palma attivò pertanto un'azione di visita di quegli istituti e di rapportistica nazionale nelle sue Relazioni al Parlamento. In tal modo è stato posto in evidenza il numero di persone che sono spesso **segregate in istituti a carattere sanitario e sociale** (RSA e RSD, ossia residenze sociali per anziani e persone con disabilità e case famiglia), dove le libertà individuali e i diritti umani vengono spesso ignorati.

Le recenti vicende di violenza di operatori verso le persone con disabilità in questi luoghi hanno rilanciato la frequente inadeguatezza della soluzione degli istituti, come è avvenuto ad esempio nel [CEM di Roma](#), gestito dalla Croce Rossa.

Abbiamo così saputo – attraverso un'apposita anagrafe elaborata dallo staff del Garante, spesso **in contrasto con i dati ISTAT** – che in Italia (2019) erano **284.781 le persone con disabilità** istituzionalizzate in **12.458 strutture** (2018) (81,6% anziani non autosufficienti), **78.926 (27,7%) in strutture con oltre 100 posti letto**.

Ebbene, delle **284.781** persone con disabilità in istituto, **3.131** erano minori con disabilità e disturbi mentali dell'età evolutiva; **49.025** adulti con disabilità e patologia psichiatrica; **232.625** anziani non autosufficienti (nell'**81,6%** dei casi, come già sottolineato, si trattava di anziani non autosufficienti con livello di assistenza sanitaria medio-alto).

Nel **98,3%** dei casi, sottolineava poi il rapporto del Garante del 2022, erano ospiti di strutture che **non riproducevano le condizioni di vita familiari** e avrebbero dunque potuto risultare come potenzialmente segreganti. Allo stesso modo, il **93,2%** dei 32.648 posti letto rivolti alle persone con disabilità risultavano collocati in strutture che non riproducevano l'ambiente della casa familiare.

Il tema è stato drammaticamente rilanciato durante la pandemia, dove una ricerca dell'Istituto Superiore di Sanità ha evidenziato che nei primi tre mesi della pandemia da Covid, negli istituti per anziani è morto il **42,2%** dei ricoverati a causa del coronavirus. Lo stesso direttore regionale europeo dell'Organizzazione Mondiale della Sanità, **Hans Henri P. Kluge**, ha denunciato che la metà dei morti da coronavirus in Europa si è avuta proprio **nelle residenze di lunga degenza**. Né ad oggi **si conoscono ancora i dati** durante la pandemia relativi agli istituti che accoglievano persone con disabilità.

Non è un caso che sia l'Ufficio del Garante nel suo rapporto alternativo al rapporto italiano sulla Convenzione ONU contro la tortura ed altre pene o trattamenti crudeli, inumani o degradanti ([CAT](#)), sia il rapporto alternativo elaborato dal [FID](#) (Forum Italiano sulla Disabilità) abbiano denunciato i trattamenti crudeli, inumani e degradanti cui erano state sottoposte durante la pandemia le persone ospitate nelle residenze di lunga degenza (anziani, minori e persone con disabilità).

È proprio dalle considerazioni che il welfare sostanzialmente “di protezione”, che oggi interviene in quasi tutti i Paesi economicamente sviluppati, **non ha protetto affatto le persone con disabilità e le loro famiglie**, che si è aperta una discussione da cui è stata definita la [Legge Delega 227/21](#) in materia di disabilità, prevista dal PNRR (Piano Nazionale di Ripresa e Resilienza) e voluta dalla precedente ministra per le Disabilità Erika Stefani, una norma che sta **reformando il nostro welfare** in direzione dell'applicazione della Convenzione ONU nel nostro Paese.

Il 4 luglio scorso la Sottocommissione ONU della citata Convenzione contro la tortura ed altre pene o trattamenti crudeli, inumani o degradanti ha emanato il **1° Commento Generale** sull'articolo 4 del Protocollo Opzionale (*Posti di privazione della libertà*), ratificato dall'Italia il 3 aprile 2013.

Il Protocollo Opzionale definisce come «privazione della libertà» «ogni forma di detenzione o reclusione o il collocamento di una persona in un luogo pubblico o privato, ambiente detentivo dal quale la persona non è autorizzata a uscire a piacimento per ordine di un organo giudiziario, autorità amministrativa o altra». Questa definizione riconosce specificamente che tale privazione della libertà **può verificarsi «sia in contesti pubblici che privati»**.

Partendo dunque da questi elementi, il documento ha **definito i luoghi** dove il meccanismo nazionale di monitoraggio, cioè il Garante dei diritti delle persone private della libertà, **deve visitare** per verificare il rispetto dei diritti umani e delle libertà fondamentali. Tali luoghi – cui la sotto commissione ha dato

un'interpretazione **la più estensiva possibile** – sono «prigioni, ospedali, scuole e istituzioni impegnate nella cura di bambini, persone anziane o persone con disabilità, includendo persone con disabilità intellettive o psicosociali, servizi militari e altre istituzioni e contesti».

«La Sottocommissione – si legge ancora – rileva che si presume che molte persone con disabilità siano incapaci di vivere in modo indipendente, o che il sostegno per vivere in modo indipendente non sia disponibile o sia vincolato a specifiche modalità di vita. Sebbene possa non esistere alcun ordinamento giuridico o amministrativo che confini tali persone in una determinata struttura, la mancanza di sostegno le costringe a rimanervi in situazioni di vita che le privano della libertà e possono sottoporle a pratiche dannose. Questa forma di privazione della libertà specifica per disabilità può verificarsi nelle case familiari e in accordi istituzionali, compresi istituti di assistenza sociale, istituti psichiatrici, ospedali a lunga degenza, case di cura, reparti sicuri per la demenza, collegi speciali, bambini istituti di assistenza sociale, case famiglia, centri di riabilitazione, strutture psichiatriche forensi, ostelli per albinici, lebbrosari, comunità religiose, case famiglia per bambini e campi di preghiera».

Anche il Comitato ONU sui Diritti delle Persone con Disabilità, in relazione agli articoli 14 e 15 della Convenzione ha riscontrato che «la pratica di collocare le persone con disabilità in strutture residenziali con decisioni senza consenso specifico o con il consenso di un sostituto del decisore porta alla privazione arbitraria della libertà». Pertanto «è importante che i meccanismi di prevenzione nazionali e la Sottocommissione ne accertino la presenza di soluzioni ragionevoli di sistemazione e sostegno per le persone con disabilità. Se non sono disponibili soluzioni e supporto ragionevoli, il luogo, la struttura o l'ambiente dovrebbero essere considerati come luogo di privazione della libertà». E lo stesso vale per quei luoghi dove la persona **non è libera di uscirne quando vuole**.

Altre indicazioni riguardano **i minori e gli anziani**. Su questi ultimi il gruppo di esperti della Sottocommissione ha espresso la necessità che gli Stati Parte della Convenzione CAT considerino «tre situazioni specifiche in cui le persone anziane possono essere private della libertà e per le quali lo Stato detiene direttamente o indirettamente una responsabilità basata sui suoi obblighi ai sensi del diritto internazionale sui diritti umani: (a) quando hanno commesso crimini o illeciti legali; (b) quando sono stati detenuti a causa della loro stato migratorio; (c) quando sono sotto il controllo e la supervisione di alcuni istituti o accordi di assistenza, compresi quelli forniti attraverso la tutela legale da parte dei familiari». Nel documento si prende atto che «un approccio globale alla definizione del termine “luoghi di privazione di libertà” è stata adottata anche dai meccanismi regionali per i diritti umani», che la Sottocommissione auspica possano tenerne conto nella definizione di altri nuovi luoghi di privazione delle libertà.

Infine, «con il presente Commento Generale, la Sottocommissione si esprime in maniera autoritativa sull'effettiva attuazione del Protocollo Opzionale, per chiarire gli obblighi degli Stati Parte e i mandati della Sottocommissione e i meccanismi di prevenzione nazionale di cui all'articolo 4 del Protocollo Facoltativo». Risulta dunque del tutto chiaro, da questa indicazione, che il Garante nazionale dei diritti delle persone private della libertà personale, presieduto da **Riccardo Turrini Vita**, dovrà **riprendere il monitoraggio** dei luoghi sanitari e sociali che ospitano persone con disabilità, anziani e minori, inserendoli nella propria Relazione annuale al Parlamento.

**Membro del Consiglio Mondiale di [DPI](#) (Disabled Peoples' International).*

L'articolo [Continui il monitoraggio degli istituti ove vivono persone con disabilità!](#) proviene da [Superando](#).

[I danni del Long Covid: una battaglia continua e frustrante](#)

[Superando](#) - 23 Dicembre 2024 - 5:24pm

Insieme a pochi altri organi d'informazione – purtroppo – siamo stati ben lieti, nei mesi scorsi, di dare visibilità alla battaglia delle persone con Long Covid, sindrome caratterizzata da sintomi che possono durare anche anni, con un generale peggioramento della qualità della vita, per quella che si caratterizza come una vera e propria nuova forma di disabilità. Oggi diamo spazio alla storia di Erika Olaya Andrade, riprendendo, per gentile concessione, quanto recentemente pubblicato da Mattia

Abbate in «la Repubblica Milano online»Erika Olaya Andrade (al centro), durante il convegno del 3 dicembre scorso a Milano, intitolato “Long Covid cos’è e cosa causa”

«Ciao, mi chiamo Erika, sono colombiana e voglio raccontarti la mia storia, quella di un**battaglia continua contro il Covid-19** con tutto quello che ha portato con sé. Prima della pandemia lavoravo per una multinazionale tedesca che ha attivato lo smart working in ritardo e non c’erano misure di sicurezza adeguate. Così mi sono ammalata e il virus mi ha colpito duramente: sono stata positiva per quattro mesi. Durante quel periodo mi hanno licenziata. Ora mi ritrovo con **problemi respiratori, neurologici**, una memoria che non funziona più come prima e un sistema immunitario completamente a pezzi. Stare in isolamento per quattro mesi è stato come essere in prigione. Non solo mi ha distrutto mentalmente, ma ha anche lasciato segni sul mio corpo. Dolore cronico, fatica continua e nessuna possibilità di recuperare la forza nei muscoli. Non riesco a curarmi come dovrei e la burocrazia è un incubo, soprattutto senza soldi. Ora dovrei fare causa all’INAIL perché l’ex datore di lavoro ha denunciato la mia situazione solo dopo 9 mesi e il sindacato che seguiva la pratica non ha mai fatto una perizia medico legale. Essere straniera peggiora tutto: vengo trattata come se stessi cercando di approfittarmi del sistema. Ho svolto un test ematico in una clinica francese con diagnosi di retro virus Herv (sequenze retrovirali lasciate da antiche infezioni nelle cellule). Sono riuscita a fare il test perché era all’interno di una sperimentazione. Ho svolto la cura al Gemelli di Roma in via sperimentale, ma mi ha provocato molti problemi, **peggiorando la mia situazione**. Ho ottenuto **l’invalidità civile all’85%**, ma senza riconoscimento dell’aggravamento, godere dell’accessibilità ai servizi tra medici reticenti e disinformazione, sembra una missione impossibile. L’ozonoterapia, l’unica terapia che mi ha davvero aiutato e alla quale ho potuto accedere grazie alla Fondazione A.M.O.R., è per me inaccessibile economicamente. Riesco ad avere i farmaci grazie all’aiuto dell’Associazione Opera San Fedele. Purtroppo per andare dove svolgo le terapie dovrei utilizzare i mezzi pubblici, ma quando fa molto freddo non posso aspettare a lungo alla fermata. L’unico modo sarebbe prendere un taxi o altro, ma senza lavoro è complicatissimo. Nel frattempo cerco di aiutare gli altri. Mi sto impegnando per **sensibilizzare sul Long Covid** nei bambini e sogno di scrivere un libro, per questo il 3 dicembre ho partecipato a un evento a Milano per far conoscere questa realtà. Ringrazio il dottor Buonsenso per il suo sostegno alla mia causa in qualità di esperto di Long Covid. Il Covid non è solo una malattia respiratoria: gli effetti non se ne andranno tanto presto. Servono più attenzione e supporto per chi, come me, lotta ogni giorno.

Ericka Olaya Andrade».

A distanza di quasi cinque anni dall’inizio della pandemia, dunque, siamo ancora costretti a contare i danni: oltre alle numerose morti, coloro che sono sopravvissuti alla prima ondata talvolta manifestano pesanti ripercussioni sulla salute. Questa è la storia di **Erika**, diventata disabile a causa delle complicazioni del virus e per cui non ci sono cure al momento. Più precisamente ci sarebbero terapie efficaci che però funzionano bene per alcune persone, ma **non per tutti e spesso hanno costi elevati**. Inoltre il mancato riconoscimento della patologia e, quindi, dell’aggravamento dell’invalidità non consente ad Erika di avere accesso a servizi e contributi importanti, per esempio il contributo per la vita indipendente con cui poter assumere un assistente. Come può fare una persona che non ha altre fonti di reddito a potersi garantire le cure di cui ha bisogno senza alcun contributo? Sarà costretta a restare in casa senza fare nulla e veder progredire la sua malattia. Erika non è più in grado di utilizzare correttamente le mani e, nei momenti di grande affaticamento e di stress, la situazione peggiora e diventa complicato svolgere anche le azioni quotidiane più semplici. Il tema del **mancato riconoscimento di patologie invalidanti** perché meno frequenti di altre o perché meno studiate, è purtroppo all’ordine del giorno. Queste persone soffrono tanto e devono poter trovare almeno un valido supporto nel Servizio Sanitario Nazionale che, oltre ad avere tempi biblici, non sempre ha risposte adeguate.

Erika Olaya Andrade con un cartello contenente un appello per le persone con Long Covid
La soluzione? Il privato, ma chiaramente non tutti hanno la disponibilità economica necessaria. Con patologie gravi la continuità del trattamento è fondamentale e posso assicurare che anche con la mia malattia, la **distrofia muscolare di Duchenne**, riconosciuta e conclamata, a volte ho incontrato resistenza da

parte di alcuni medici nel somministrare alcuni trattamenti. Per esempio sostenevano che, crescendo, la fisioterapia non fosse più necessaria per me, ma dopo la richiesta perentoria di mettere per iscritto la loro affermazione, magicamente iniziavo la fisioterapia. Quando non la facevo, infatti, faticavo a guidare la carrozzina elettronica, perdevi quei piccolissimi movimenti che invece fanno una grande differenza per poter utilizzare la carrozzina e tutte le funzioni collegate e di conseguenza importanti autonomie.

Ogni patologia anche conosciuta ha le sue caratteristiche, ma l'esperienza personale della malattia varia da persona a persona, figuriamoci per le patologie rare dove non ci sono tanti dati oggettivi e il rischio è che il malato venga abbandonato al proprio destino finché non avrà più le forze per andare avanti. Il 3 dicembre sono stato presente al convegno *Long Covid cos'è e cosa causa*, alla Chiesa Rossa a Milano e vi ho raccontato le mie paure, le preoccupazioni durante la prima ondata del virus perché con la mia malattia dovevo stare molto attento alla situazione respiratoria. Non dobbiamo dimenticarci **tutto quello che ha provocato il Covid** perché purtroppo ci sono tante persone, anche dei bambini, nella stessa situazione di Erika.

Si deve lavorare ogni giorno **per garantire il diritto alla cura per tutti**, nessuno escluso, altrimenti staremo compiendo una discriminazione e staremo violando un diritto fondamentale dell'essere umano.

**Il presente contributo di Mattia Abbate è già apparso in [la Repubblica Milano online](#)», nell'ambito della sua rubrica "Ci vuole abilità" e viene qui ripreso, con diverso titolo e con minime modifiche al differente contenitore, per gentile concessione.*

Mattia Abbate, che firma in «la Repubblica Milano online» la rubrica *Ci vuole abilità*, ha la distrofia muscolare di Duchenne. Per la rubrica stessa è stato **nominato Cavaliere dell'Ordine al Merito della Repubblica Italiana dal presidente della Repubblica Sergio Mattarella.**

A [questo link](#) vi è il profilo Instagram di Erika Olaya Andrade che ha anche avviato una raccolta fondi per cure mediche tramite [questo link](#).

L'articolo [I danni del Long Covid: una battaglia continua e frustrante](#) proviene da [Superando](#).

[Un 2024 da record per la Fondazione Telethon](#)

[Superando](#) - 23 Dicembre 2024 - 4:18pm

A poche ore dalla chiusura della tradizionale maratona televisiva, la Fondazione Telethon traccia un bilancio di questo 2024 ed è un bilancio da record, con oltre 69 milioni di euro raccolti durante il corso dell'anno, grazie al contributo di tutti coloro che, da gennaio a dicembre hanno voluto sostenere la ricerca sulle malattie genetiche rare Insieme a Ilaria Villa, direttrice generale della Fondazione Telethon, vi è la piccola Mavi, bimba con la [SMA](#) (atrofia muscolare spinale), protagonista del cortometraggio "[Una giornata pazzesca](#)", diretto da Francesca Archibugi, dove realizza il sogno di incontrare e intervistare il presidente della Repubblica Sergio Mattarella

Oltre **69 milioni di euro** raccolti durante il corso dell'anno: è il bilancio da record della [Fondazione Telethon](#) per questo 2024, ottenuto grazie al contributo di tutti coloro che, da gennaio a dicembre hanno voluto **sostenere la ricerca sulle malattie genetiche rare**. Tra di loro, gli oltre 170.000 donatori che hanno attivato una donazione continuativa, aderendo al programma *Io adotto il futuro*, tutte le persone che hanno donato attraverso il bollettino postale, il sito internet e lo shop solidale, le tante aziende partner, i numerosi volontari impegnati tramite le due campagne di piazza in primavera e a Natale, con i *Cuori di biscotto* e i *Cuori di cioccolato*, ma anche tutti coloro che hanno deciso di donare il 5 per mille alla Fondazione Telethon e chi ha contribuito alla raccolta con lasciti testamentari. Infine, storia di questi giorni, le donazioni pervenute tramite il numero solidale 45510 (ancora attivo fino al 31 dicembre), promosso grazie alla collaborazione con la RAI, nel corso della maratona televisiva appena conclusasi.

«Anche quest'anno – commenta **Luca di Montezemolo**, presidente della Fondazione Telethon – la generosità degli italiani si è rivelata straordinaria. Ma non possiamo fermarci: migliaia di famiglie in tutto il mondo sperano infatti nella ricerca e nella terapia genica per trovare una cura a malattie terribili. È una sfida difficilissima che affrontiamo però con passione ed entusiasmo, perché ci danno un'immensa forza il sorriso ritrovato di un bambino e l'aiuto dei tanti che ci credono. Come noi».

«È una fortuna – dichiara dal canto suo **Ilaria Villa**, direttrice generale della Fondazione Telethon – poter essere testimone dell'immenso lavoro dei ricercatori che fanno riferimento alla nostra Fondazione, un lavoro reso possibile grazie all'impegno di tutti i sostenitori. Ed è un onore anche testimoniare il coraggio delle persone con malattie genetiche rare e delle famiglie, che affrontano ogni giorno le difficoltà della malattia con grande speranza e fiducia nella scienza. Non posso che esprimere il mio più grande ringraziamento ai volontari e ai donatori, il loro supporto ci permette di continuare a lavorare per la nostra missione e di affrontare con forza anche le sfide che il nuovo anno ci riserverà».

Dalla sua nascita, va ricordato in conclusione, la Fondazione Telethon ha investito in ricerca **698 milioni di euro** e finanziato oltre **3.000 progetti**, con **1.771 ricercatori** coinvolti e **637 malattie studiate**. (S.B.)

Per ulteriori informazioni: Thomas Balanzoni (thomas.balanzoni@havaspr.com)

L'articolo [Un 2024 da record per la Fondazione Telethon](#) proviene da [Superando](#).

[Personale docente – Immissioni in ruolo a.s. 2024/2025 – Decreto Assegnazione sede cdc A012, A022 e ADMM](#)

[Ultime da A.T.P. Catanzaro](#) - 23 Dicembre 2024 - 2:06pm

[Diritto all'istruzione: il contributo delle Università](#)

[Superando](#) - 23 Dicembre 2024 - 1:42pm

«Questo documento si inserisce a pieno titolo nell'attuale fase di profondo cambiamento della normativa nazionale sulla condizione delle persone con disabilità, quale contributo della comunità accademica nell'attuare la Convenzione ONU sui Diritti delle Persone con Disabilità e, in particolare, il diritto all'istruzione fino ai massimi gradi»: lo dicono dalla CNUDD, la Conferenza Nazionale Universitaria dei Delegati all'Inclusione degli Studenti con Disabilità e con DSA (Disturbi Specifici dell'Apprendimento), a proposito delle proprie nuove Linee Guida, che verranno pubblicamente presentate il 9 gennaio a Roma

Nel pomeriggio del **9 gennaio** prossimo, presso l'Aula Volpi dell'**Università Roma Tre** (Via del Castro Pretorio, 20, Roma, ore 15), verranno pubblicamente presentate le **nuove Linee Guida** predisposte dalla **CNUDD**, la Conferenza Nazionale Universitaria dei Delegati all'Inclusione degli Studenti con Disabilità e con DSA (Disturbi Specifici dell'Apprendimento).

«Tale documento – viene spiegato – si inserisce a pieno titolo nell'attuale fase di profondo cambiamento della normativa nazionale sulla condizione delle persone con disabilità, quale contributo della comunità accademica nell'attuare la **Convenzione ONU** sui Diritti delle Persone con Disabilità e, in particolare, il **diritto all'istruzione** fino ai massimi gradi».

Aperto dai saluti del rettore di Roma Tre **Massimiliano Fiorucci** e della delegata del Rettore per la Disabilità dell'Ateneo **Barbara De Angelis**, l'incontro del 9 gennaio sarà introdotto e moderato dal presidente della CNUDD **Alberto Arenghi**.

A discutere le nuove Linee Guida saranno **Anna Maria Bernini**, ministra dell'Università e della Ricerca; **Roberto di Lenarda**, delegato per la Disabilità della **CRUI** (Conferenza dei Rettori delle Università Italiana), nonché rettore dell'Università di Trieste; **Alessandra Locatelli**, ministra per le Disabilità; **Paolo Mancarella** dell'Università di Pisa, già presidente della CNUDD; **Marisa Pavone** dell'Università di Torino, già presidente della CNUDD. (S.B.)

Per ulteriori informazioni e approfondimenti: ufficio.comunicazione@uniroma3.it (Alessia del Noce).

L'articolo [Diritto all'istruzione: il contributo delle Università](#) proviene da [Superando](#).

“Con-vivere con l'autismo”: le autonomie sociali, quelle domestiche e lo sport

[Superando](#) - 23 Dicembre 2024 - 1:15pm

Si chiama *Con-vivere con l'autismo* un progetto realizzato in Toscana dall'Associazione Autismo Pisa, Valdera e Valdicecina, grazie ai fondi dell'8 per mille assegnati alla Chiesa Valdese. Scopo dell'iniziativa, che si concluderà il 31 dicembre prossimo, è stato quello di supportare varie persone con autismo a costruire un insieme di abilità sociali, emotive e di autonomia tali da permettere a ognuno e ognuna di sviluppare i propri talenti e costruire un progetto di vita coerente, armonioso e soddisfacente Foto di gruppo di alcuni componenti dell'Associazione Autismo Pisa, Valdera e Valdicecina

***Con-vivere con l'autismo* è il nome di un bel progetto realizzato in Toscana dall'[Associazione Autismo Pisa, Valdera e Valdicecina](#) grazie ai fondi dell'8 per mille assegnati alla **Chiesa Valdese** per il 2024, uno stanziamento finalizzato alla promozione di progetti di assistenza sociale e sanitaria, di interventi educativi, culturali e di integrazione, di programmi di sostegno allo sviluppo e di risposta alle emergenze umanitarie, ambientali e climatiche, purché svolti senza fini di lucro.**

Lo scopo del progetto è stato quello di aiutare diverse persone con autismo a costruire un **insieme di abilità sociali, emotive, di autonomia**, tali da permettere a ognuno e ognuna di sviluppare i propri talenti e costruire un **progetto di vita** coerente, armonioso e soddisfacente.

Le attività si sono svolte a partire dal gennaio 2024 sotto la supervisione della dottoressa **Loredana Lembo** e si sono concretizzate in **due laboratori** e in alcuni interventi di **formazione e sostegno** rivolti alle **famiglie**

Il primo laboratorio, denominato **AMA: auto-no-mi fra amici**, è stato incentrato sulle **autonomie sociali e domestiche**, e si è svolto da gennaio a giugno in un appartamento messo a disposizione dall'Associazione **Dinsi Une Man**, a luglio presso il **Bagno della Croce Rossa** a Pisa e l'**Oasi Mangwana** e, da settembre, nello spazio inclusivo di Via Belli, 20 nel quartiere dei Passi a Pisa, concesso gratuitamente

dall'Amministrazione Comunale. Le persone coinvolte in questo laboratorio hanno potuto provare ad imparare a cucinare, a prendersi cura della casa, a svolgere giochi ed esplorare la città insieme.

Parallelamente, il laboratorio *Sport Insieme!*, realizzato in collaborazione con [ABC Sport](#) e [Dream Volley](#), è stato attivato per contrastare la sedentarietà, nonché migliorare la salute e le abilità fisiche e sociali di ragazzi e ragazze, adolescenti e adulti. Svolgere attività fisica insieme, imparare le regole di semplici sport di gruppo è fondamentale, infatti, per migliorare il benessere psicofisico delle persone con disabilità che, divertendosi insieme, consolidano anche le abilità sociali e relazionali.

Entrambi i laboratori, raccontano dall'Associazione, hanno ricevuto **ottimi riscontri** e continueranno (con importanti novità) anche dopo la fine di *Con-vivere con l'autismo*, prevista per il 31 dicembre prossimo. Si è trattato di una «bellissima esperienza», concludono dall'Associazione, che ringrazia la Chiesa Valdese per aver dato loro l'opportunità di aggiungere un nuovo tassello al progetto di vita dei/delle giovani coinvolti. (*Simona Lancioni*)

Il presente contributo è già apparso nel sito di [Informare un'h-Centro Gabriele e Lorenzo Giuntinelli di Peccioli \(Pisa\)](#) e viene qui ripreso, con minimi riadattamenti al diverso contenitore, per gentile concessione.

L'articolo "[Con-vivere con l'autismo](#)": le autonomie sociali, quelle domestiche e lo sport proviene da [Superando](#).

"Pensiero Imprudente": ciao Riccardo!

[Superando](#) - 23 Dicembre 2024 - 12:48pm

«Oltre a nutrire per lui sentimenti di profonda stima e gratitudine – scrive Claudio Imprudente -, per me Riccardo Bonacina è sempre stato uno dei massimi pionieri di un percorso culturale rivoluzionario sulla disabilità e l'inclusione sociale» Riccardo Bonacina, fondatore di «Vita», recentemente scomparso

Mentre sceglievo dei "reperti storici" per realizzare il video promozionale del mio ultimo libro, [Scritti Imprudenti. Idee e riflessioni intorno alla disabilità](#) (edizioni la meridiana, 2024), mi sono imbattuto in una intervista che il mio caro amico e collega **Riccardo Bonacina** – fondatore e per tanti anni direttore della piattaforma del Terzo Settore e dell'innovazione sociale, [VITA non profit](#) – mi ha rivolto nel corso della trasmissione televisiva *Il coraggio di vivere*, andata in onda su Rai 2 nel 1993.

Ma chi l'avrebbe mai detto, che dopo aver riguardato questo bel video, ci avresti lasciato nei giorni seguenti?

Come ben sapete, in quegli anni era piuttosto inusuale che una persona con disabilità apparisse in diretta sul piccolo schermo, e che per di più **condividesse dei contenuti culturali** ben lontani dalla visione pietistica sulle persone con disabilità, molto radicata in quel periodo.

Bonacina, ponendomi alcune domande – Cos'è la fortuna per te? / Cos'è la diversità? / Quando l'assistenza e la carità sono un'offesa? / Cos'è il coraggio? – ci ha "messo la faccia", prendendosi una grossa responsabilità che sicuramente ha aiutato a scardinare molti pregiudizi e stereotipi sulla diversità.

Infatti, come rievocato in un post sulla pagina Facebook dell'[Associazione Centro Documentazione Handicap – Cooperativa Accaparlante](#): «Riccardo ha sempre perseguito un'informazione priva di sensazionalismi, uno sguardo critico e generativo, dimostrandoci che si può e si deve raccontare la realtà prima delle teorie e delle opinioni».

Per tornare alle prime domande: allora rispondevo che la fortuna per me non era legata al camminare, ma al vivere la propria condizione di deficit.

Riascoltando la mia risposta mi sono meravigliato di come siano attuali questi concetti. Ancora adesso sono

convinto che la fortuna non sia essere autosufficienti, non sia fare le cose da soli, perché tutte e tutti abbiamo bisogno di relazioni.

Dunque, a mio parere, tutta l'ideologia dell'autonomia è solo un'utopia. Credo che per quegli anni fosse una vera rivoluzione culturale e politica.

Come cantava **Giorgio Gaber** in una delle sue canzoni più famose, *La Libertà*(1972): «La libertà non è star sopra un albero / Non è neanche avere un'opinione / La libertà non è uno spazio libero / Libertà è partecipazione».

Inoltre, alla seconda domanda – Che cos'è la diversità? – rispondevo così: «Un valore per l'uomo, perché tutti siamo diversi: l'uguaglianza è un'utopia».

Per le altre domande vi invito a guardare quella storica puntata del *Coraggio di vivere*.

Purtroppo i concetti trattati in quella trasmissione adesso vengono presi in considerazione marginalmente, eppure se vogliamo contribuire ad una umanità più accogliente e inclusiva, bisogna **continuare a premere l'acceleratore per far girare il motore**, come ha fatto Riccardo.

Oltre a nutrire per lui sentimenti di profonda stima e gratitudine, per me Bonacina è sempre stato uno dei massimi pionieri di un percorso culturale rivoluzionario sulla disabilità e l'inclusione sociale.

Perciò, ho voluto salutarlo con queste semplici parole: {...} / Ricordo bene, e con grande affetto, tutte le volte in cui, agli esordi di entrambi, mi hai invitato in televisione, quando la disabilità non era visibile come adesso e tu, come sempre, hai avuto un pensiero in più. Grazie di tutto e fai un buon viaggio».

E con questo ricordo, vi auguro un buon Natale e un felice anno nuovo.

Scrivete a claudio@accaparlante.it oppure sulle mie pagine [Facebook](#) e [Instagram](#).

Pensiero Imprudente

Dalla fine del 2022 Claudio Imprudente è divenuto una “firma” costante del nostro giornale, con questa suo spazio fisso che abbiamo concordato assieme di chiamare *Pensiero Imprudente*, grazie alla quale sta impreziosendo le nostre pagine, condividendo con Lettori e Lettrici il proprio sguardo sull'attualità.

Persona già assai nota a chi si occupa di disabilità e di tutto quanto ruota attorno a tale tema, Claudio Imprudente è giornalista, scrittore ed educatore, presidente onorario del [CDH di Bologna](#) (Centro Documentazione Handicap) e tra i fondatori della Comunità di Famiglie per l'Accoglienza [Maranà-tha](#). All'interno del CDH ha ideato, insieme a un'équipe di educatori e formatori specializzati, il *Progetto Calamaio*, che da tantissimi anni propone percorsi formativi sulla diversità e l'handicap al mondo della scuola e del lavoro. Attraverso di esso ha realizzato, dal 1986 a oggi, più di diecimila incontri con gli studenti e le studentesse delle scuole italiane. In qualità di formatore, poi, è stato invitato a numerosi convegni e ha partecipato a trasmissioni televisive e radiofoniche.

Già direttore di una testata “storica” come «Hp-Accaparlante», ha pubblicato libri per adulti e ragazzi, dalle fiabe ai saggi, tra cui *Una vita imprudente. Percorsi di un diversabile in un contesto di fiducia* e il più recente *Da geranio a educatore. Frammenti di un percorso possibile*, entrambi editi da Erickson. Ha collaborato e collabora con varie riviste e testate, come il «Messaggero di Sant'Antonio», per cui cura da anni la rubrica “DiversaMente”. Il 18 Maggio 2011 è stato insignito della laurea ad honorem dall'Università di Bologna, in Formazione e Cooperazione.

L'articolo “*Pensiero Imprudente*”: ciao Riccardo! proviene da [Superando](#).

Campionati di Italiano XIV edizione – a.s. 2024-2025.

[Ultime da USR Calabria](#) - 23 Dicembre 2024 - 11:18am

You must be logged into the site to view this content.

[IMMISSIONI IN RUOLO 24/25 – DECRETO ASSEGNAZIONE SEDE A022 – AB25](#)

[Ultime da A. T. P. Cosenza](#) - 23 Dicembre 2024 - 11:10am

Ministero dell'Istruzione Ufficio Scolastico Regionale per la Calabria – Direzione Generale Ufficio V – Ambito Territoriale di Cosenza Via Romualdo Montagna, 13 – 87100 Cosenza e-mail: usp.cs@istruzione.it – Posta ...

[« prima precedente](#) ... [53545556](#) **57** [58596061](#) ... [seguinte >ultima »](#)

[Valida codice](#) [Valida CSS](#) [Accessibilità](#)

[Privacy](#) [Note legali](#)

© 2015-2025 **handitecnocalabria.it**

Sito realizzato da [Attilio Clausi](#)

(9 Mag 2025 - 04:58): <https://www.handitecno.calabria.it/aggregator/node/1573?page=56>