

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](#) >

I temi delle disabilità trattati con coraggio



URL:

<https://superando.it>

Aggiornato:

15 min 19 sec fa

[Donne con disabilità: serve una rivoluzione \(interiore\)](#)

22 Marzo 2024 - 12:43pm

«Perché la causa delle donne con disabilità non progredisce?», si chiede Simona Lancioni, riprendendo quanto evidenziato anche dal “Terzo Manifesto sui diritti delle Donne e delle Ragazze con Disabilità nell’Unione Europea”. «Come per tutti i fenomeni complessi - sottolinea - le risposte sono diverse. Di certo hanno un peso cruciale gli stereotipi e i pregiudizi legati al genere e alla disabilità e anche il fatto che le istanze delle donne con disabilità non abbiano trovato la giusta attenzione né nei movimenti femminili e femministi, né in quelli delle persone con disabilità, ma non solo»

[“Pensiero Imprudente”: una Virgola cambia il Pasticciotto!](#)

22 Marzo 2024 - 12:04pm

“Virgola”, come la pasticceria di San Vito dei Normanni (Brindisi) che prosegue una storia di inclusione, facendo lavorare donne vittime di violenza e persone con disturbo dello spettro autistico, dando loro un’opportunità di inserirsi realmente nel mondo del lavoro: di questo parla oggi Claudio Imprudente, nella sua rubrica “Pensiero Imprudente”

[Il “Decreto Tariffe” entri in vigore dal 1° aprile: niente più proroghe!](#)

21 Marzo 2024 - 6:24pm

Di fronte alle voci di una nuova proroga del cosiddetto “Decreto Tariffe”, con la conseguente impossibilità di accedere alle prestazioni specialistiche e ambulatoriali inserite nei Livelli Essenziali di Assistenza (LEA) del 2017, il CnAMC di Cittadinanzattiva e l’OMAR hanno inviato una lettera-appello al Ministro della Salute, sottoscritta da oltre 90 Federazioni e Associazioni aderenti allo stesso CnAMC e all’Alleanza Malattie Rare, chiedendo l’approvazione del Decreto stesso per il 1° aprile, così come previsto, per evitare «che si mortifichi il diritto alla salute di cittadini e cittadine»

Molta scuola e anche turismo accessibile a “Fa’ la cosa giusta!”

21 Marzo 2024 - 5:45pm

Sono ore di vigilia a Milano, per l’edizione del ventennale di “Fa’ la cosa giusta!”, la fiera nazionale del consumo critico e degli stili di vita sostenibili, in programma dal 22 al 24 marzo. Tra i numerosi appuntamenti previsti, segnaliamo quella che si configura come una vera e propria “fiera nella fiera”, vale a dire “Sfide - La scuola di tutti”, tre giornate di formazione tutte dedicate al mondo della scuola, con tre incontri centrati sul tema dell’inclusione, nonché alcuni eventi dedicati all’accessibilità nell’area del turismo consapevole e dei cammini

Giornata Mondiale della Sindrome di Down: cominciamo dal lavoro (e da “Romito 8”)

21 Marzo 2024 - 4:56pm

«La società preistorica - scrive Federico Girelli - non abbandonò a se stesso “Romito 8”: lo aiutò anzi a “reinventarsi”, a conquistarsi una nuova posizione nella comunità, all’insegna di quello che oggi potremmo chiamare come “un efficace esperimento di inclusione lavorativa e sociale”. È quanto viene in mente oggi, 21 marzo, Giornata Mondiale della Sindrome di Down, pensando al fatto che le persone con sindrome di Down, se adeguatamente supportate, sono in grado, ad esempio, di inserirsi produttivamente nel mondo del lavoro. Ed è questa la direzione in cui si deve procedere»

L’avventura di Flavio, atleta con sindrome di Down, dalla scuola allo sport

21 Marzo 2024 - 4:34pm

In occasione della Giornata Mondiale della Sindrome di Down di oggi, 21 marzo, riceviamo da Special Olympics Italia, la componente nazionale del movimento di port praticato da persone con disabilità intellettive, la storia di Flavio Ferrero cui ben volentieri diamo spazio. «Le persone con disabilità intellettive – ha detto recentemente Flavio - hanno bisogno di sostegno, non di giudizio e moralità»

Tessiamo reti e generiamo valore: vieni che ti raccontiamo Regina Elena!

21 Marzo 2024 - 1:45pm

Formare un gruppo di lavoro integrato tra cittadini di Solaro (Milano) e giovani con disabilità afferenti ai servizi territoriali, che in co-progettazione ha costruito un percorso di visite guidate intorno al polo di comunità dell'ex Scuola Regina Elena, creando un modello replicabile altrove: è l'obiettivo del progetto "Tessiamo reti e generiamo valore: memoria e incontro verso l'inclusione. Vieni che ti raccontiamo Regina Elena" e ora, dopo mesi di lavoro e confronto, il gruppo integrato è pronto per presentare Regina Elena alla cittadinanza, ciò che accadrà il 23 marzo

Il convitato di pietra, ovvero l'assistente degli alunni con disabilità

21 Marzo 2024 - 1:08pm

«L'assistente specialistico degli alunni e delle alunne con disabilità - scrive Fernanda Fazio - è una figura dai mille volti e dai mille nomi rispetto alla quale ogni Regione italiana, in una folle rincorsa alla propria autonomia, ha stabilito compiti diversi, titoli di studio diversi, contrattazioni diverse. Tutto ciò va a sbriciolare ogni principio egualitario, in uno Stato di diritto. L'assistente stesso, comunque, in tutte le Regioni italiane gode di un uguale "status" di precarietà...»

Torna la "Vita Indipendente" in quella Delibera della Giunta Regionale Toscana

21 Marzo 2024 - 12:47pm

Indetto dall'AVI Toscana, in difesa dei servizi per la Vita Indipendente delle persone con disabilità, il presidio di protesta tenutosi a Firenze, ha visto il presidente della Regione Toscana Giani incontrare le persone con disabilità e impegnarsi a reintrodurre l'espressione "Vita Indipendente" nella Delibera in cui era stata sostituita dalla dicitura "sostegno alla domiciliarità e all'autonomia". Ha rassicurato inoltre sull'intenzione della Regione dare continuità ai progetti di Vita Indipendente, fissando poi un incontro con una delegazione delle persone con disabilità per il 28 marzo

Giornata della Sindrome di Down: il diritto ad essere inclusi sempre e dovunque

21 Marzo 2024 - 12:16pm

«Quest'anno – ricordano dall'ANFFAS - la Giornata Mondiale della Sindrome di Down di oggi, 21 marzo, vede come tema lo stop agli stereotipi, perché questi, purtroppo, ancora oggi, circondano le persone con sindrome di Down che conseguentemente vengono trattate come "eterni bambini", sottovalutate, escluse, maltrattate. Ma oggi tali persone sono consapevoli di ciò che le riguarda e rivendicano in prima persona il diritto ad essere incluse, con i giusti e gli adeguati sostegni, in tutti gli ambiti della società»

"BestWay": le app che favoriscono l'apprendimento di bambini con BES e disabilità

20 Marzo 2024 - 6:28pm

L'individuazione precoce di possibili disturbi di apprendimento attraverso attività di gioco: è l'obiettivo di "BestWay", progetto sperimentale finanziato dal Centro di Competenza MedITech di Napoli, iniziativa nata per favorire la realizzazione di un ecosistema di app dedicate appunto allo sviluppo, all'apprendimento e alla riabilitazione di bambini/bambine tra i 3 e i 6 anni con BES (bisogni educativi speciali) e disabilità,

attraverso l'utilizzo di tablet dedicati. Il 21 marzo ne verranno presentati i risultati durante un incontro online

Il lavoro dell'ANFFAS per rendere vivi e concreti i paradigmi della Convenzione ONU

20 Marzo 2024 - 5:49pm

Sarà una “Maratona”, quella promossa per il 28 marzo dall'ANFFAS, per celebrare il 66° anniversario dalla propria fondazione, in corrispondenza con la XVII Giornata Nazionale delle Disabilità Intellettive e dei Disturbi del Neurosviluppo. Nel corso dell'evento si susseguiranno circa 50 testimonianze, per condividere soluzioni innovative ad alto valore inclusivo, poste in essere dai tanti Enti aderenti alla rete associativa dell'ANFFAS Nazionale. E in contemporanea, le varie ANFFAS del territorio daranno vita all'iniziativa “Open Day - Porte aperte all'inclusione sociale”

Non ho figli, ma in realtà ne ho molti e li difenderò tutti

20 Marzo 2024 - 5:14pm

«La vita non mi ha dato la fortuna di avere figli - scrive Leonardo Cardo (“Zio Leo”), ma in realtà di figli e di nipoti ne ho molti. La maggior parte di loro vivono un'esperienza di disabilità, ma nel loro cuore e nella loro anima sono più umani di molte persone che li considerano “diversi”. E di fronte a chi vuole “alleggerire” i caregiver, la maggior parte dei genitori che dedicano la vita ai miei figli e ai miei nipoti, io sarò in loro difesa, come fanno gli animali con i propri cuccioli»

Lombardia e Fondo Non Autosufficienza: le Associazioni scendono in piazza

20 Marzo 2024 - 4:43pm

«Nonostante le nostre richieste, ad oggi non vi sono elementi che ci possano portare a modificare la valutazione che abbiamo espresso in merito alle modalità con cui la Regione Lombardia ha attuato il Piano Nazionale per la Non Autosufficienza. A fronte di questa situazione siamo costretti a scendere in piazza»: lo dicono dalla Federazione lombarda LEDHA e dalla FAND Lombardia, che insieme ad altre diciotto Associazioni regionali, hanno convocato una manifestazione per il 16 aprile a Milano, davanti alla sede della Regione Lombardia

“Un'opera al sabato” al Museo Omero di Ancona

20 Marzo 2024 - 1:42pm

Sarà destinata a un pubblico adulto desideroso di immergersi nel mondo dell'arte attraverso un approccio partecipativo e inclusivo, la nuova proposta del Museo Tattile Statale Omero di Ancona, denominata “Un'opera al sabato”, tre incontri per offrire un'esperienza multisensoriale, guidata dai volontari e dalle volontarie del Servizio Civile Universale, in programma dal 23 marzo al 6 aprile

La dignità della persona nel Progetto di Vita

20 Marzo 2024 - 1:26pm

«Periodicamente torniamo sul Progetto di Vita delle persone con disturbo dello spettro autistico e, più

estesamente, di tutte quelle con disabilità e in occasione di questo incontro, lo abbineremo allo strumento del “Budget di Salute”»: a dirlo è Cristiana Mazzoni, presidente del FIDA (Forum Italiano Diritti Autismo), presentando il convegno “La dignità della persona nel Progetto di Vita. Dai bisogni ai diritti per garantire la qualità di vita attraverso la partecipazione”, organizzato per il 23 marzo a Roma dallo stesso FIDA, insieme all’Associazione L’Ortica e alla Fondazione Oltre il Blu

Un futuro dignitoso o un salto indietro nel tempo?

20 Marzo 2024 - 12:59pm

C’è una recente Deliberazione della Giunta Regionale del Lazio, secondo la quale 89 persone con disabilità intellettiva complessa, già residenti in gruppi appartamento o frequentanti centri diurni, potrebbero essere trasferite in strutture sanitarie, di fatto delle RSA (Residenze Sanitarie Assistite). Lo avevamo già denunciato sulle nostre pagine e oggi, in questo approfondimento, diamo la parola ad alcuni genitori, che si stanno battendo a fondo contro quel provvedimento

Un premio all’impegno di anni per il “Dopo di Noi” delle persone con disabilità

20 Marzo 2024 - 12:03pm

In occasione della Festa del Papà, un riconoscimento del presidente della Camera Fontana è andato a Guido Trinchieri, “storico” presidente dell’UFHA (Unione Famiglie Handicappati), che insieme alla moglie Maria Graziella Daniela Vizzaccaro, ha avviato nella Provincia romana una struttura per il “Dopo di Noi” rivolta alle persone con disabilità. Alla cerimonia era presente anche Vincenzo Falabella, presidente della Federazione FISH, della quale l’UFHA è un’Associazione “aderente benemerita”

Sulla ricerca e sulla salute va diffusa informazione di qualità

19 Marzo 2024 - 6:27pm

Rendere i cittadini, e in particolare i pazienti e i caregiver, consapevoli di come funziona la ricerca clinica e l’iter che porta una terapia dal laboratorio alla loro vita: è il principale obiettivo del protocollo d’intesa tra l’OMAR (Osservatorio Malattie Rare) e l’Accademia del Paziente Esperto EUPATI, che darà vita a una collaborazione nel fornire alle persone con malattie o tumori rari, ai loro familiari e caregiver, oltretutto a tutti e tutte, un’informazione chiara, trasparente e documentata in ambito medico scientifico e in particolar modo sui trial clinici e sullo sviluppo dei farmaci

“AD MAIORA – Storie di Resilienza”, ovvero Persone che aiutano altre Persone

19 Marzo 2024 - 5:56pm

«Vivere storie di resilienza significa compiere un viaggio attraverso le emozioni e le storie più autentiche, conoscendo Persone che aiutano altre Persone»: è nato su queste basi il bel progetto “AD MAIORA - Storie di Resilienza”, opera di cinematografia sociale e digital serie del genere docufiction, già premiata in alcune manifestazioni. Centrata sul racconto di otto storie di coraggio ambientate in Emilia Romagna, con la bellezza quale parola chiave, la quarta stagione di “AD MAIORA”, di cui anche «Superando.it» è media partner, ha preso il via proprio in questi giorni

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

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

© 2015-2026 **handitecnocalabria.it**

Sito realizzato da [Attilio Clausi](#)

(11 Set 2026 - 05:12): <https://www.handitecno.calabria.it/aggregator/sources/8?page=235>