



CHI SIAMO?

AISLA Onlus, è stata fondata nel 1983 da un piccolo gruppo di persone frustrate dalla loro esperienza di isolamento e di abbandono, ma piene di speranza e visione futura per migliorare la situazione dei malati e delle loro famiglie.

Gli scopi fondamentali dell'Associazione sono:

- promuovere la tutela, l'assistenza e la cura dei malati di SLA, garantendone la dignità personale per una migliore qualità della vita;
- stimolare e diffondere la conoscenza delle problematiche connesse alla SLA al fine di sensibilizzare l'opinione pubblica, le Autorità politiche, sanitarie e socio-assistenziali, nei confronti dei malati e dei loro familiari;
- sollecitare le Strutture competenti perché provvedano con rapida ed accurata diagnosi a fornire trattamenti e cure adeguate ai malati e la necessaria assistenza ai familiari;
- promuovere e/o sostenere anche in collaborazione con Istituzioni Pubbliche e/o private, attività di ricerca scientifica e di studio per l'approfondimento delle conoscenze scientifiche circa i modelli e le tecniche di intervento nell'ambito della SLA; promuovere e/o organizzare percorsi di formazione professionale del personale sanitario socio-assistenziale e dei care-givers;
- informare i malati, i loro familiari e quanti li seguono nel trattamento, sulla malattia, sulle possibilità di cura ed assistenza;
promuovere la presenza sul territorio di referenti e sezioni dell'Associazione;
- aderire ad organismi nazionali ed internazionali che si occupano della SLA

AISLA è inoltre tra i soci fondatori del Centro Clinico Nemo, specializzato in malattie neuromuscolari operativo dal 2008 presso il Padiglione De Gasperi dell'A.O. Niguarda di Milano (<http://www.centrocliconemo.it>) e di AriSLA, l'Agenzia Italiana per la ricerca sulla SLA (www.arisla.org)

Segreteria Lions Club "Messina Ionio"
349.1855707 - 3358424856

Segreteria scientifica
Dott.ssa S. Marino - Dott.ssa C. Pastura

Segreteria organizzativa



Associazione Italiana Informatori Scientifici del Farmaco
Sezione di Messina e Provincia
Dott. A. Passini - tel. 335.7941385
Dott. A. Bagnara - tel. 3488283989

Referente AISLA Sezione di Messina
Dott. G. Caristi - tel. 3351634271



The International Association
LIONS CLUB MESSINA IONIO

Presidente Dott. Filippo Russo

INCONTRO-DIBATTITO

La Sclerosi Laterale Amiotrofica: il malato, la famiglia, la Continuità dell'assistenza



Ci muoviamo per aiutare chi non può muoversi



ASSOCIAZIONE ITALIANA
SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA
SEZIONE DI MESSINA E PROVINCIA

Sabato 5 febbraio 2011 - ore 17,00
"Salone delle Bandiere"
Comune di Messina

INTERVERRANNO:

Concetta Baeli

Pres. AVAMT, Dir. Medico Responsabile U.O.S. ADIRSA, Messina

Placido Bramanti

Professore Ordinario, Direttore Scientifico IRCCS Centro Neurolesi "Bonino Pulejo", Messina

Giovanni Caminiti

Medico di Medicina Generale, Messina

Giuseppe Caristi

Referente AISLA Sezione di Messina

Francesco Cassata

Procuratore Generale della Repubblica

Giacomo Caudo

Presidente dell'Ordine dei Medici e degli Odontoiatri della Provincia di Messina

Cesare Fulci

P.D.G. Distretto Lions 108 YB Sicilia

Guglielmo Labruto

Governatore Sacra Milizia dei Verdi, Coordinatore gruppo Auto Mutuo Aiuto Sez. AISLA di Messina

Pietro Lanzafame

Ingegnere IRCCS Centro Neurolesi "Bonino Pulejo", Messina

Silvia Marino

Neurologo

Paola Privitera

Presidente Centro Italiano Femminile, Messina

Giuseppe Ruggeri

Dir. Medico, Referente U.O. Invalidi Civili ASP Messina

Filippo Russo

Presidente Lions Club Messina Ionio

Antonio Toscano

Professore Ordinario, Dipartimento di Neuroscienze, Scienze Psichiatriche e Anestesiologiche Università di Messina

Giuseppe Vita

Professore Ordinario, Direttore del Dipartimento di Neuroscienze, Scienze Psichiatriche e Anestesiologiche Università di Messina

Paola Zito

Responsabile Provinciale INAS-CISL di Messina

PROGRAMMA

Presentazione

Dott Filippo Russo

Presidente Lions Club Messina Ionio

Saluto delle Autorità

Moderatore:

Dott. Francesco Cassata

Procuratore Generale della Repubblica

Sono stati invitati a partecipare:

Dott. S. Giuffrida

Dir. Generale Azienda Sanitaria Provinciale di Messina

Dott. S. Conti

Dir. Sanitario Azienda Ospedaliera Universitaria Policlinico "G.Martino"

Dott. A. Caruso

Dir. Generale Azienda Ospedaliera Ospedali Riuniti Papardo-Piemonte

Dott. E. Ceratti

Dir. Sanitario Azienda Ospedaliera Ospedali Riuniti Papardo-Piemonte

Dott. G. Pecoraro

Dir. Generale Azienda Ospedaliera Universitaria Policlinico "G.Martino"

Dott. M. Magistri

Dir. Sanitario Azienda Ospedaliera Universitaria Policlinico "G.Martino"

Chiusura dei lavori:

Prof. Ing. Cesare Fulci

P.D.G. Distretto Lions 108 Y Sicilia

La Sclerosi Laterale Amiotrofica (SLA) è una malattia neurodegenerativa progressiva che colpisce i motoneuroni, cioè le cellule nervose cerebrali e del midollo spinale che trasmettono i comandi per il movimento dal cervello alla muscolatura scheletrica (volontaria).

Determina atrofia con perdita progressiva della forza muscolare fino ad arrivare alla paralisi totale. Rimangono tuttavia integre nella quasi totalità dei casi, le funzioni cognitive, sensoriali, sessuali e sfinteriali.

I sintomi iniziali sono impercettibili e variabili: comune è la progressiva perdita di forza che può interessare tutti i movimenti volontari.

Al momento non esiste una terapia capace di guarire la SLA.

Negli ultimi anni le ricerche si sono moltiplicate e la speranza di trovare presto un rimedio definitivo, si è fatta più concreta.