



**Associazione Nazionale Italiana Malati di Sindrome di Sjögren ONLUS**

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

[www.animass.org/sjogren](http://www.animass.org/sjogren)

E-Mail [animass.sjogren@fastwebnet.it](mailto:animass.sjogren@fastwebnet.it)

COD FISC. 93173540233

Cell: 333 8386993

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

*COMUNICATO STAMPA*

*Verona, 3 marzo 2021*

***A.N.I.Ma.S.S. ODV invita per l'8 marzo 2021 all' Evento webinar "Le Donne per le Donne Raccontarsi e Raccontare la Sindrome di Sjögren primaria sistemica" con i Saluti ed interventi di Autorità al femminile, Donne malate, Donne medico e Donne Avvocato. Con le Autorità e le relatrici si rifletterà su una patologia rara, discriminata e ancora poco conosciuta e presentate l'Interrogazione al Ministro Speranza e la mozione alla Regione Veneto.***

A.N.I.Ma.S.S. ODV, Associazione Nazionale Italiana Malati Sindrome di Sjögren organizza l'Evento "Le Donne per le Donne – Raccontarsi e Raccontare la Sindrome di Sjögren primaria sistemica".

**L'Evento Webinar si terrà l'8 marzo 2021 in collaborazione col Dipartimento di Psicosomatica dell'Università di Verona dalle ore 17.00 alle ore 19.00. 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 il riconoscimento di questa Sindrome come malattia rara per poter godere delle esenzioni sanitarie. Nell'ambito di questo importante Evento webinar sarà celebrata la Festa della Donna ma in modo inusuale all'insegna della tutela e dignità delle Donne malate di Sindrome di Sjögren primaria sistemica, malattia ancora non inserita nei LEA come rara. In questa importante occasione interverranno tra le Autorità la Sen. Maria Rizzotti, Membro della XII Commissione Igiene e Sanità, Vice Presidente della Commissione d'inchiesta per il Femminicidio e per la violenza di genere, la Cons. Anna Maria Bigon, 5a Commissione Sanità Regione Veneto, la Dr.ssa Gaetana Falcone, Assessore alle Pari Opportunità del Comune di Salerno e la Dr.ssa Imma Lubrano, Assistente Social del Coordinamento Malattie Rare Regione Campania. Interverranno specialiste della grave patologia che risponderanno alle criticità delle Donne malate e i bisogni inevasi saranno affrontati con le criticità con le Donne che fanno politica. La sofferenza, le storie personali, il coraggio e la determinazione con cui tante donne combattono verranno esposte da 4 Donne malate, ma anche condivise e comprese.

Interverrà l'Avv. De Felice, Matrimonialista e Familiarista e 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](http://www.animass.org)**