



6 giugno 2023, Milano / Clinica Mangiagalli - Aula Magna

Cure Palliative Pediatriche: miti da sfatare, sfide da accogliere

Convegno aperto a tutti per fare chiarezza su un diritto che in Italia riguarda 35mila bambini

Servono solo ai bambini malati di tumore, accelerano la morte, non hanno rilevanza scientifica. Queste sono solo alcune delle false convinzioni che circolano su un tema scomodo e delicato: le Cure Palliative Pediatriche (CPP). Per fare chiarezza sull'argomento e promuovere una cultura condivisa su queste terapie **lunedì 6 giugno a Milano**, presso l'Aula Magna della **Clinica Mangiagalli**, dalle ore 8.30 alle ore 12.30, si terrà il convegno aperto a tutti **Cure Palliative Pediatriche: miti da sfatare, sfide da accogliere**. È possibile partecipare sia in presenza (iscrizioni su tom.policlinico.mi.it) sia su piattaforma digitale, a questo link <https://us02web.zoom.us/j/81849509626>.

L'appuntamento, rivolto in particolare a medici, infermieri e specializzandi, è organizzato da **VIDAS e Fondazione De Marchi** in collaborazione con **Associazione Maruzza Lombardia**. Il convegno, infatti, è tra gli appuntamenti della manifestazione nazionale **Giro d'Italia delle Cure Palliative Pediatriche**, ideata proprio da Fondazione Maruzza con l'obiettivo di sensibilizzare la cittadinanza e le istituzioni sul diritto alle CCP. In Italia, infatti, dei **35.000 giovanissimi che avrebbero bisogno di queste terapie, solo il 18% le riceve**. Nonostante esista la legge 38 del 2010 che ne sancisce il diritto.

All'incontro del 6 giugno parteciperanno alcuni tra i maggiori **esperti** di CPP in Lombardia e anche **una famiglia**, attraverso una video testimonianza, che porterà un **esempio concreto** dell'importanza di queste terapie non solo per la cura del bambino malato ma per la serenità dell'intera famiglia.

Nella prima parte della mattinata, a sfatare i falsi miti sulle CPP saranno: **Federico Pellegatta** - responsabile infermieristico di Casa Sollievo Bimbi di VIDAS (*Le CPP non servono a niente e sono solo per i minori che stanno morendo*); **Augusto Caraceni** - professore associato di Medicina Palliativa all'Università Statale degli Studi di Milano (*Le CPP non hanno rilevanza scientifica*); **Carlo Grizzetti** - medico specialista in Anestesia, Rianimazione e Terapia del Dolore; **Andrea Tomaselli** e **Gabriella Guida** - medici specializzandi in Pediatria (*Le CPP sono uguali a quelle dell'adulto*).

Dalle 11 alle 12 si svolgerà la tavola rotonda **La storia di Giorgio, le cure palliative pediatriche nella vita reale**, in cui il racconto di un percorso di cura smentirà nel concreto altre false convinzioni sulle CPP: *sono solo per i malati di cancro, accelerano la morte, si fanno solo in ospedale, non coinvolgono i minori nelle decisioni di cura*. Tra gli esperti che intervengono: **Danila Eugenia Brusa** - fisioterapista presso la Fondazione IRCCS Ca' Granda, Ospedale Maggiore Policlinico di Milano; **Igor Catalano** - responsabile medico di Casa Sollievo Bimbi di VIDAS; **Agnese Maria De Carli** - medico presso la Neonatologia e Terapia Intensiva Neonatale della Mangiagalli; **Chiara Esposito** - caremanager UCP-dom VIVISOL; **Maria Zingales** - pediatra di libera scelta.

La conclusione del convegno è affidata alla giornalista **Paola Severini Melograni**, esperta in comunicazione sociale, che affronterà il tema *Le CPP sono fatte da chi "ha buon cuore"*.

A moderare il convegno saranno **Barbara Rizzi** - direttrice scientifica di VIDAS e **Moreno Crotti Partel** - tesoriere Federazione Cure Palliative Associazione Maruzza Lombardia.

Ufficio Stampa Aragorn

Elena Frasio 348 4643505 elenafrasio@aragorn.it | Marcella Ubezio 339 3356156 marcellaubezio@aragorn.it



Il **Giro d'Italia delle Cure Palliative Pediatriche** nasce dall'impegno di oltre 200 volontari in tutta Italia ed è coordinato a livello nazionale dalla **Fondazione Maruzza**. L'intento è sensibilizzare i cittadini e le istituzioni sul diritto a queste terapie grazie a iniziative sportive e culturali diffuse su tutto il territorio. www.girocurepalliativepediatriche.it.

VIDAS difende il diritto del malato a vivere anche gli ultimi momenti di vita con dignità. È un'associazione di volontariato laica, fondata da Giovanna Cavazzoni a Milano nel 1982. Offre assistenza socio-sanitaria completa e gratuita ai malati con patologie inguaribili, adulti e bambini, a domicilio e negli hospice Casa Vidas e Casa Sollievo Bimbi, in degenza e day-hospice. Un servizio garantito grazie all'intervento di proprie équipes socio-sanitarie, formate da figure professionali tutte specializzate in cure palliative, per adulti o specificamente pediatriche, affiancate da volontari selezionati. Un percorso di oltre quarant'anni accanto a chi soffre e che ha raggiunto più di 40mila persone. www.vidas.it

Fondazione G. e D. De Marchi ONLUS si impegna da anni, in un'ottica di assistenza globale, per promuovere progetti e azioni che possano migliorare la qualità della vita dei pazienti pediatrici della Clinica De Marchi del Policlinico di Milano, punto di riferimento per le cure pediatriche per tutte le famiglie milanesi e in generale di interesse regionale, nazionale e sovranazionale. La Fondazione si impegna a migliorare le condizioni di vita dei bambini malati e delle persone che li circondano attraverso l'istituzione di borse di studio, il miglioramento delle strutture sanitarie, l'acquisto di apparecchiature, l'impiego di équipes di psicologi, assistenti sociali, animatrici e personale infermieristico, l'organizzazione e il finanziamento di vacanze terapeutiche assistite. www.fondazionedemarchi.it