

Oggetto: FW: Bollettino Informativo - 22 marzo 2017 - notizie 4767-4779

Data: mercoledì 22 marzo 2017 15:13:56 Ora standard dell'Europa centrale

Da: Centro H Ferrara <info@centrohfe.it>

Da: Chiara Negrini <info@centrohfe.it>

Data: mercoledì 22 marzo 2017 15:06

Oggetto: Bollettino Informativo - 22 marzo 2017 - notizie 4767-4779



Bollettino Informativo mercoledì 22 marzo 2017

SOMMARIO

In evidenza:

4767_2017 - Nuovi LEA: siamo solo al punto zero

4768_2017 - Provvidenze economiche per invalidi civili, ciechi civili e sordi: importi e limiti reddituali per il 2017

Nel nostro territorio e dintorni:

4769_2017 - "I nuovi cassonetti a calotta non sono accessibili ai disabili"

4770_2017 - La Spal e la mobilità' differente

Le altre notizie:

4771_2017 - Contributi dell'INPS a supporto delle persone con disabilità

4772_2017 - Scuola: la FISH chiede un confronto con il Ministero

4773_2017 - Il mio corpo, la mia scelta

4774_2017 - Dall'Africa all'Everest, Dario gira il mondo per "colorarlo di giallo"

4775_2017 - Dieci libri per conoscere e approfondire la sindrome di Down

Le nostre rubriche:

4776_2017 - Domande e Risposte

4777_2017 - Notizie tratte da RedattoreSociale

4778_2017 - Documenti on-line nel sito del Gruppo Solidarietà

4779_2017 - Spazio Libri

4767_2017

Nuovi LEA: siamo solo al punto zero

«La pubblicazione dei LEA in Gazzetta Ufficiale è l'ultimo passo di un iter di approvazione lungamente atteso. Occorre però non confondere un successo della politica e il formale completamento di un iter con la reale soddisfazione dei bisogni dei cittadini. Infatti, ciò che i Malati Rari e, come loro, tanti cittadini attendono, non è il perfezionamento di un atto, ma l'applicazione dei contenuti. Attendono cioè di vedersi erogare prestazioni dalle proprie ASL, di vedere i figli neonati sottoposti a screening neonatale metabolico allargato indipendentemente dal luogo di nascita, aspettano impazienti gli ausili necessari a una vita migliore. Rispetto alla soddisfazione di questi bisogni di salute la pubblicazione in Gazzetta Ufficiale rappresenta solamente il punto zero, la base di partenza, non il punto di arrivo».

Così Ilaria Ciancaleoni Bartoli, direttore dell'OMAR (Osservatorio Malattie Rare), commenta la pubblicazione finalmente avvenuta il 18 marzo scorso in Gazzetta Ufficiale del Decreto del Presidente del Consiglio (DPCM) riguardante la definizione e l'aggiornamento dei LEA Sanitari (Livelli Essenziali di Assistenza), ovvero delle prestazioni e dei servizi che il Servizio Sanitario Nazionale dovrebbe garantire a tutti i cittadini in maniera uniforme sul territorio.

«Se i nuovi LEA sono entrati in vigore ufficialmente dal 19 marzo – viene sottolineato dall'OMAR -, non tutte le prestazioni saranno immediatamente disponibili ai cittadini. Innanzitutto, lo stesso Decreto prevede che l'elenco comprendente 110 Malattie Rare in più sia operativo solo sei mesi dopo la pubblicazione in Gazzetta Ufficiale, quindi a settembre. Inoltre, la definizione di criteri uniformi per individuare modalità di erogazione di una serie di prestazioni demandate alle Regioni e alle Province Autonome, spetterà a una serie di Accordi Stato-Regioni, ancora tutti da realizzare».

«Per la comunità dei Malati Rari, dunque, è certamente un giorno di festa – aggiunge Ciancaleoni Bartoli – ma è anche il momento a partire dal quale sarà necessario vigilare sulla corretta e uniforme applicazione. Da parte nostra saremo al loro fianco in quest'opera di monitoraggio, in particolar modo sul tema degli screening neonatali. Non bisogna infatti lasciare che accada quello che è già avvenuto con lo screening per la fibrosi cistica, che a vent'anni di distanza non veniva ancora fatto in tutte le Regioni!».

Per quanto riguarda infine lo specifico delle Malattie Rare, tra le novità più rilevanti del documento firmato il 12 gennaio scorso dal presidente del Consiglio Gentiloni, i punti che riguardano la sfera delle Malattie Rare ricordati dall'OMAR sono il già menzionato inserimento di oltre 110 nuove patologie nell'elenco delle Malattie Rare e l'introduzione dello screening neonatale metabolico allargato attraverso il parziale finanziamento della Legge 167/16. (S.B.)

Per ulteriori informazioni e approfondimenti:

Ufficio Stampa OMAR (Paola Perrotta), ufficiostampa@osservatoriomalattierare.it

Fonte:

www.superando.it

4768_2017

Provvidenze economiche per invalidi civili, ciechi civili e sordi: importi e limiti reddituali per il 2017

La Direzione Centrale delle Prestazioni dell'INPS con Circolare del 17 gennaio 2017, n. 8, ha fissato gli importi delle provvidenze economiche per invalidi civili, ciechi civili e sordi per il 2017 e i limiti reddituali per le relative concessioni. Riportiamo i dati aggiornati comparati con il 2016.

Per visionare i nuovi importi:

http://www.handylex.org/gun/pensioni_indennita_assegni_invalidi_ciechi_sordi_2017.shtml

Fonte:

www.handylex.org

4769_2017

"I nuovi cassonetti a calotta non sono accessibili ai disabili"

La denuncia in un video del M5S: calotte troppo alte e posizionate in luoghi difficilmente raggiungibili in autonomia.

PONTELAGOSCURO. I cassonetti a calotta utilizzati per la fase di sperimentazione della tariffazione puntuale a Pontelagoscuro presentano un enorme problema: non sono accessibili ai disabili costretti a muoversi in carrozzina.

È quanto denuncia il M5S di Ferrara, grazie al video realizzato dagli attivisti con l'aiuto di Marco Campanini, portavoce del Movimento e disabile. Il video – pubblicato su Facebook con presentazione e commento di Ilaria Morghen, consigliera comunale a Ferrara – mostra l'impossibilità per Campanini di accedere all'alloggiamento in cui inserire la tessera e poter aprire la calotta per conferire i rifiuti e la difficoltà, anche se aiutato nel primo passaggio, nel conferimento per via della posizione troppo alta della calotta. Ma, ancora prima, si vede come sia difficile anche solo raggiungere il cassonetto per via della sua posizione troppo distante dal marciapiede, senza presenza di rampe.

"Ci preoccupa – commenta Morghen – perché l'amministrazione sta investendo molto in questo sistema e partire con un sistema che esclude i cittadini non ci trova d'accordo". La consigliera spera di "sensibilizzare" l'azienda produttrice per "cercare una soluzione" al disagio mostrato.

Fonte:

Estense.com del 21-03-2017

4770_2017

La Spal e la mobilità' differente

FERRARA. Alla scoperta della mobilità degli "altri", ossia la possibilità di spostarsi nel centro cittadino per chi deve affrontare le strade con abilità e mezzi differenti da quelli a cui la maggior parte delle persone è abituata. È questa l'esperienza che hanno vissuto in prima persona Mirco Antenucci e Pasquale Schiattarella, bomber e mezzala della Spal, assieme a Riccardo Moroni della Lega di serie B. Ieri mattina, infatti, in centro a Ferrara si è svolta la quarta tappa stagionale del progetto di "B Italia": da piazza Repubblica è partita l'iniziativa sul tema "Le diversità nelle identità, superando barriere architettoniche e culturali". Erano presenti, tra gli altri, Fausto Bertoncelli, responsabile dell'Ufficio benessere ambientale del Comune di Ferrara, Carlos Dana, presidente Anmic e portavoce del Comitato Ferrarese Area Disabili, e Renzo Rimessi, responsabile mobilità della sezione ferrarese dell'Unione Italiana Ciechi, oltre a Riccardo Moroni, responsabile dei progetti sociali della Lega Serie B. La Spal ha aderito alla giornata con l'attaccante Mirco Antenucci e il centrocampista Pasquale Schiattarella, che hanno trascorso la mattinata con persone diversamente abili, accompagnandole in un percorso che ha preso il via da piazza Repubblica, per poi passare in via Garibaldi, via Cortevicchia, corso Martiri della Libertà fino a tornare in piazza Repubblica passando accanto al Castello estense. Per la società il presidente Walter Mattioli che ha evidenziato «come la Spal partecipi sempre con grande piacere a queste giornate». Le barriere, specie quelle culturali, sono ancora lontane dall'essere superate, come testimonia a fine giro lo stesso Moroni, che ha sperimentato il percorso seduto su una carrozzina: «Un'esperienza assolutamente indimenticabile. Si vede negli occhi della gente che ti guarda in maniera diversa e questo già cambia molto. Poi, si capiscono le difficoltà che le persone con diverse abilità incontrano anche nella mobilità sulle strade dissestate o per le barriere architettoniche che purtroppo ancora ci sono». «È stata una mattinata molto bella - ha affermato Schiattarella - ho passeggiato a lungo accanto a una persona in sedia a rotelle (Bertoncelli, ndr), che mi ha raccontato il suo percorso di vita. Mi vengono i brividi se penso a certe cose che mi sono state raccontate, è una persona

forte». «Ho avuto un incidente stradale a 16 anni - ha raccontato brevemente lo stesso Bertoncelli - e da allora sono in sedia rotelle. Ma sono stato fortunato, mi sono sposato, ho avuto dei figli: non tutte le persone nelle mie stesse condizioni hanno avuto queste fortune». Anche Mirco Antenucci è sulla stessa lunghezza d'onda del compagno di squadra: «Ho passeggiato assieme a Renzo (Rimessi, ndr), che è una persona fantastica. Mi ha raccontato che prima un po' vedeva, ora non più, ma ha una bella famiglia che gli sta accanto. È stata un'esperienza meravigliosa e molto intensa». Lo stesso Antenucci, poi, in serata si è scoperto vincitore del Red Bull B-Best della 29ª giornata della serie B, ossia l'autore del gol più votato sul sito internet della Lega: un premio meritato e da condividere con lo stesso Schiattarella e Manuel Lazzari, che hanno confezionato l'azione, portando il bomber a segnare l'1-0 al Pisa.

Fonte:

La Nuova Ferrara del 09-03-2017

4771_2017

Contributi dell'INPS a supporto delle persone con disabilità

È riservato ai lavoratori e ai pensionati del comparto pubblico il progetto dell'INPS denominato "Home Care Premium", che ha recentemente aperto il proprio bando per il 2017 e che eroga prestazioni dirette e indirette a supporto dell'assistenza domiciliare delle persone con disabilità. A tale opportunità, il Servizio HandyLex.org dedica un ampio approfondimento – di cui suggeriamo senz'altro la consultazione – entrando nel dettaglio dell'iter da seguire, delle condizioni richieste e di tutti i possibili benefici.

È riservato ai lavoratori e ai pensionati del comparto pubblico – attingendo le risorse da uno specifico fondo alimentato dagli stessi dipendenti pubblici – il progetto dell'INPS denominato Home Care Premium, che ha recentemente aperto il proprio bando per il 2017 (Avviso Pubblico INPS del 28 febbraio, rettificato il 9 marzo), con l'intento di erogare prestazioni dirette e indirette a supporto delle persone con disabilità e quindi sia trasferimenti monetari per il pagamento di badanti con regolare assunzione, sia erogazione di prestazioni di assistenza e di supporto forniti da Enti convenzionati.

A tale opportunità, il Servizio HandyLex.org dedica un ampio approfondimento – di cui suggeriamo senz'altro la consultazione – entrando nel dettaglio dell'iter da seguire, delle condizioni richieste e di tutti i possibili benefici. «Per accedere al nuovo bando – vi si legge tra l'altro – gli interessati devono presentare una specifica domanda entro il 30 marzo prossimo. Home Care Premium interesserà 30.000 assicurati, e pertanto i contributi e i servizi di assistenza alla persona verranno erogati secondo graduatorie che l'INPS provvederà a redigere e a pubblicare, riferendosi alla gravità della disabilità, alle necessità assistenziali e al livello ISEE (Indicatore della Situazione Economica Equivalente). Coinvolti nel progetto, sia per la valutazione della necessità assistenziale che per la presa in carico, sono gli Ambiti Territoriali Sociali (Comuni, Associazioni di Comuni, Distretti ecc), che però devono esprimere la propria manifestazione di interesse (entro il 10 aprile 2017) e "convenzionarsi" con l'INPS. Ad essi la stessa INPS riconosce anche dei corrispettivi per le attività di coordinamento, di supporto, di valutazione, amministrative effettuate. Purtroppo, se un potenziale beneficiario risiede in un Ambito Territoriale che non si sia accreditato con l'INPS, non potrà accedere ai servizi di assistenza alla persona». (S.B.)

Approfondimento di Handylex.org

http://www.handylex.org/gun/home_care_premium_2017_contributi_disabilita.shtml

Fonte:

www.superando.it

4772_2017

Scuola: la FISH chiede un confronto con il Ministero

«Le proposte delle Commissioni Parlamentari migliorerebbero certamente quei testi, ritenuti in origine largamente insoddisfacenti, e tuttavia, oltre alla preoccupazione sull'effettiva adozione dei suggerimenti da parte del Ministero, rimangono irrisolti alcuni elementi tutt'altro che marginali»: così il Consiglio Nazionale della Federazione FISH commenta i pareri espressi dalle preposte Commissioni della Camera sugli Schemi dei Decreti Attuativi della Legge sulla "Buona Scuola" e chiede un confronto urgente con la ministra Fedeli, per ottenere garanzie in particolare su alcuni punti.

ROMA. «Esprimiamo apprezzamento per il lavoro compiuto dalle Commissioni Parlamentari. Le loro proposte migliorerebbero, se adeguatamente recepite dal Ministero, gli Schemi dei Decreti ritenuti in origine largamente insoddisfacenti. Sono numerose, anche se non tutte, le nostre richieste recepite dalle Commissioni, e tuttavia, oltre alla preoccupazione sull'effettiva adozione dei suggerimenti da parte del Ministero, rimangono irrisolti alcuni elementi tutt'altro che marginali e che potrebbero inficiare l'intero impianto della riforma stessa». Queste le conclusioni del Consiglio Nazionale della FISH (Federazione Italiana per il Superamento dell'Handicap), rispetto ai pareri espressi congiuntamente dalle Commissioni VII (Cultura, Scienza e Istruzione) e XII (Affari Sociali) della Camera dei Deputati, sugli Schemi dei Decreti Attuativi della Legge 107/15 (cosiddetta "La Buona Scuola"), licenziati in gennaio dal Consiglio dei Ministri e che tanto avevano fatto discutere, portando nei due mesi successivi a un'impegnativa attività fatta di confronti e dibattito, che ha visto in prima fila la stessa FISH, con un notevole e articolato assieme di proposte emendative.

È in particolare sugli Schemi di Decreto riferiti agli Atti di Governo n. 378 (inclusione) e n. 377 (formazione), che il Consiglio Nazionale della FISH ha puntato la propria attenzione, esprimendo a Valeria Fedeli, ministra dell'Istruzione, Università e Ricerca, la richiesta di attivare, con estrema urgenza, un confronto, per ottenere garanzie rispetto ad alcuni stringenti punti, che vengono elencati qui di seguito, così come ripresi da una nota diffusa dalla Federazione:

1. Nel Profilo di Funzionamento e/o nel PEI (Piano Educativo Individualizzato, dovrebbero essere chiaramente indicati i sostegni (a partire da quello didattico), necessari a garantire un compiuto percorso di inclusione scolastica, anche in termini di qualità, quantità e intensità. Nei testi questo obbligo è assai aleatorio.
2. Il numero massimo di alunni per classe, in presenza di un alunno con grave disabilità, dovrebbe essere inderogabilmente di 20 persone e non, come ora indicato nel parere, «di norma 20». In ogni caso, non ci dovrebbero essere più di due alunni con disabilità per classe, ove senza grave disabilità.
3. È fondamentale che venga espressamente chiarito che agli alunni che non raggiungono gli obiettivi del proprio PEI e a quelli che non si presentano agli esami sia, in ogni caso, rilasciato l'attestato di crediti formativi.
4. La formazione iniziale per gli insegnanti di sostegno per la scuola dell'infanzia e primaria dovrebbe garantire che all'interno del percorso di laurea magistrale, dopo il terzo anno, sia reso obbligatorio scegliere l'indirizzo sul sostegno. Inoltre, per l'accesso al concorso in ruolo, per i docenti di scuola secondaria di primo e secondo grado, siano innalzati ad almeno 31 i Crediti Formativi Universitari o Accademici in Pedagogia, Pedagogia Speciale e Didattica dell'Inclusione, Psicologia, Metodologia e Tecnologie Didattiche. E ancora, nel 2° e 3° anno del contratto su posti di sostegno si acquisiscano almeno 90 Crediti Formativi.
5. Insistiamo affinché venga contrastata ogni forma di precariato sul sostegno. Esso infatti pregiudica il diritto alla continuità didattica e incide negativamente sulla valorizzazione dell'esperienza professionale dei docenti».

«Massima vigilanza, quindi, da parte nostra – è la conclusione della nota – ma anche disponibilità al confronto costruttivo con il Ministero. Il tema dell'inclusione scolastica, del resto, è da sempre centrale nell'azione della nostra Federazione». (S.B.)

Per ulteriori informazioni e approfondimenti:

ufficiostampa@fishonlus.it

Fonte:

Superando.it del 21-03-2017

4773_2017

Il mio corpo, la mia scelta

Karin Willison è una donna statunitense con paralisi cerebrale, che ama viaggiare e che da alcuni anni cura un blog nel quale racconta le sue esperienze attraverso l'America e le riflessioni collegate sia ai viaggi intrapresi che alla sua vita di persona con disabilità. Il suo spirito indomito e la sua acuta capacità di raccontare le esperienze quotidiane restituiscono nei suoi scritti una forza e una lucidità che ci hanno spinto a presentare ai Lettori la traduzione del suo ultimo testo, nel quale affronta il tema dell'autodeterminazione e della libertà di scelta delle donne con disabilità.

Per leggere il suo racconto:

<http://www.superando.it/2017/03/21/il-mio-corpo-la-mia-scelta/>

Fonte:

www.superando.it

4774_2017

Dall'Africa all'Everest, Dario gira il mondo per "colorarlo di giallo"

Su un vascello di ferro e cemento ha navigato dal Sudafrica al Brasile e poi lungo tutta la costa atlantica delle Americhe, su fino a Cuba. Ha fatto da solo il Cammino di Santiago (lasciando a casa il cellulare). Per lunghi periodi ha vissuto in Australia, Mozambico, Malawi e Argentina. Dopo aver camminato sulle Ande peruviane e attraversato gli Appennini da Bologna a Firenze, è partito per arrivare sul tetto del mondo, al campo base dell'Everest. Dario Sorgato, 38 anni, designer modenese che vive a Berlino, ha dentro uno spirito inquieto ma sereno che lo spinge sempre un po' più in là. Si racconta in una intervista curata da Dario Paladini nel numero di marzo del mensile Superabile Inail.

La sindrome di Usher, che provoca una graduale sordocecità, non l'ha fermato. "Quando stai bene nel cuore e nella mente riesci a vivere meglio. Certo il viaggio è anche una fuga: dalla malattia, dalla realtà, dalla routine. Forse proprio perché ho una disabilità sono spinto dal desiderio di vedere il mondo che un giorno potrei non vedere più". Nel 2011 ha fondato, insieme ad altri amici ipovedenti, Noisy vision, sito web e progetto di informazione e sensibilizzazione sulla sindrome di Usher e le disabilità sensitive.

Per l'intero articolo e l'intervista:

<http://www.redattoresociale.it/Notiziario/Articolo/530473/Disabilita-Dall-Africa-all-Everest-Dario-gira-il-mondo-per-colorarlo-di-giallo>

Fonte:

www.redattoresociale.it

4775_2017

Dieci libri per conoscere e approfondire la sindrome di Down

"Per i nati con la sindrome di Down, questo è il momento migliore, in occidente la loro speranza di vita sfiora i sessant'anni, un traguardo ritenuto impossibile fino a pochi decenni fa, e soprattutto le loro condizioni di vita hanno subito un radicale cambiamento: sono praticamente autonomi in tutto e mostrano una grande voglia di

fare, di esprimersi, di realizzarsi, che trova sbocchi sempre più significativi e apprezzabili ". Per un verso si offre loro prospettive sempre migliori, per un altro si cerca di evitare in tutti i modi che vengano al mondo "attraverso il combinato disposto della diagnosi prenatale e dell'interruzione volontaria di gravidanza in presenza di feti affetti da questo difetto genetico". Roberto Volpi, statistico, esperto e progettista di sistemi informativi, affronta e si interroga sul delicato tema della sparizione dei bambini down (Lindau 2016).

Tante le storie vere, profondamente vissute, simili ma allo stesso tempo uniche, che aiutano a rimuovere pregiudizi attorno alla sindrome di Down e sanno presentare le cose con il realismo e l'efficacia delle esperienze della vita vissuta. Dario Fani nelle pagine di *Ti seguirò fuori dall'acqua* (Salani, 2015) ha raccolto pensieri e sensazioni dei giorni seguiti alla nascita prematura di suo figlio Francesco, che ha la sindrome di Down. *Storia del mio bambino perfetto* (Rizzoli, 2015) è invece il percorso di Marina Viola, donna e madre di un bambino autistico e con la sindrome di Down. *Che vita è? a cura di Lucia Landoni e dell'associazione Amici Team Down* (Monti, 2014) raccoglie le testimonianze dei famigliari. Sono loro, genitori, fratelli, sorelle, nonni e zii, a raccontare in prima persona cosa significhi imparare a convivere giorno dopo giorno con il cromosoma in più di una persona amata. Salvatore Puglisi, spinto dal "bisogno di doverlo fare" racconta il suo vissuto in *Domenico. L'amore più grande* (Aped 2013), la storia di una famiglia che ha dedicato tutta una vita per crescere al meglio un "bambino allegro, imprevedibile e spericolato" affetto da una sindrome di cui all'epoca si parlava ancora poco. Le famiglie dei bambini down (Erickson, 2012) di cui si occupa il libro di Elizabeth Byrne, Cliff Cunningham e Patricia Sloper, sono famiglie del tutto normali, per moltissimi aspetti diverse una dall'altra, ma accomunate da un fatto: la sindrome di Down di uno dei famigliari.

Consigli e strumenti per l'autonomia. L'educazione all'autonomia rappresenta un prerequisito essenziale per l'inserimento sociale e lavorativo oltre che per una vita il più possibile indipendente fuori dal contesto familiare. Nati dall'esperienza dei "percorsi di educazione all'autonomia dell'Associazione italiana persone down (Aipd)": *Amicizia, amore, sesso: parliamone adesso* di Anna Contardi e Monica Berarducci (Erickson, 2013) propone un cammino di educazione emotiva, relazionale e sessuale, pensato appositamente per gli adolescenti con disabilità intellettiva; *Valigia e biglietto, un viaggio perfetto* (Erickson, 2011) di Monica Berarducci e Francesco Cadelano si rivolge a viaggiatori inesperti per farli affrontare, le piccole e grandi decisioni di un momento così importante per la crescita personale e sociale, e farli diventare veri protagonisti nell'organizzazione del proprio viaggio. Anna Contardi in *Verso l'autonomia* (Carocci Faber 2016) propone percorsi educativi volti all'acquisizione di competenze, ma anche e soprattutto di una propria identità per ragazzi con disabilità intellettiva. *Progetti di vita per le persone con sindrome di down* di Maura Gelati e Maria Teresa Calignano (Del Cerro, 2003) raccoglie contributi che ruotano intorno al tema "del progetto di vita" del quale vengono considerate le varie tappe.

Fonte:

www.redattoresociale.it

4776_2017

DOMANDE E RISPOSTE

DOMANDA

Buongiorno, mi chiamo Emanuela e sono mamma di una bambina disabile di quasi 3 anni avrei bisogno di una informazione.

Siccome mi sto separando da mia marito voglio sapere per i permessi della legge 104 se lui ne può sempre usufruire oppure no, io non lavoro e fino ad ora li prendeva lui.

Grazie

RISPOSTA

Gentilissima,

Anche se vi separate lui continuerà a essere il papà di tua figlia, per cui con le attuali norme può usufruire dei permessi anche se non è più convivente con voi.

Fonte:

www.disabili.com

4777_2017

Notizie tratte da <http://www.agenzia.redattoresociale.it>

Non autosufficienza, tavolo convocato per il 29 marzo. "Presidio scongiurato"

La notizia arriva dal Comitato 16 Novembre: il ministero aveva inizialmente fissato la convocazione per il 5 aprile. Accolta infine la richiesta di anticiparlo al 29 marzo. "Bisogna tradurre in fatti gli impegni dichiarati da governo e regioni per il ripristino dei fondi"

Autismo, Girelli (Unicusano): la scuola sia aperta a tutti per legge

"Qui non si tratta di essere buoni, ma di essere bravi e soprattutto di applicare le norme che hanno una loro precisa forza prescrittiva". Parte da qui Federico Girelli, docente di Diritto Costituzionale dell'Università Niccolò Cusano, commentando...

Scuola, De Luca: vergognoso non garantire il trasporto dei bambini disabili

"C'è da vergognarsi a non garantire il trasporto scolastico ai bambini disabili. Prenderemo delle decisioni perché questo una comunità civile non può accettarlo". A dirlo è Vincenzo De Luca, governatore della Campania, nell'intervento conclusivo...

Giornata sindrome Down, Fedeli: l'inclusione è un dovere

"L'inclusione non è solo un dovere, ma uno straordinario strumento di crescita: una società matura, equilibrata, civile ha bisogno di tutte e tutti e sa fare della diversità una ricchezza. Questa Giornata deve ricordarci che l'integrazione..."

L'oro mondiale di Chiara, nella Giornata della sindrome di Down

Si chiama Chiara Anghileri ha 28 anni, è di Lucca e ha iniziato a sciare in seconda elementare. Ieri ha trionfato nel Super G, ai mondiali invernali Special Olympics: torna a casa con l'oro al collo. "Un'impresa che va oltre il valore sportivo, facendo luce sui bisogni di ogni individuo e di ogni essere umano"

"Buona scuola" e disabilità, la Fish scrive al ministero: ancora molte criticità

La federazione ha esaminato i pareri delle Commissioni VII e XII della Camera sui decreti attuativi. Numerose, ma non tutte, le richieste della Fish recepite, ma restano criticità: obbligo "aleatorio" dei sostegni, tetto massimo deve essere "inderogabile", formazione iniziale per tutti i docenti. Per discuterne, Fish chiede incontro urgente alla ministra Fedeli

Disabilità, cento direttori museali "a scuola di accoglienza"

L'iniziativa è promossa dalle fondazioni Crt e Paideia onlus, nell'ambito del progetto "Operatori museali e disabilità", avviato nel 2012. In 23 edizioni, tra corsi base e corsi di secondo livello, sono stati oltre 600 gli operatori museali formati in tutta Italia

Disabilità. Dall'Africa all'Everest, Dario gira il mondo per "colorarlo di giallo"

Ha capito di avere la sindrome di Usher a 19 anni. Ma nonostante il progressivo abbassamento della vista e dell'udito non è si perso d'animo, anzi ha cominciato a viaggiare. Sei anni fa ha fondato il sito Noisy vision. La mission: colorare le città di giallo. "Noi ipovedenti abbiamo bisogno che le cose e i colori siano a contrasto"

Autismo, la "danza in un minuto" di Andrea e Giada

I protagonisti del video "Ma sì, ma no, ma nì" sono Andrea Gagliardi, ventenne con autismo, e Giada Petroni,

ballerina della Junior Dance Company di Bari. Il video, realizzato nell'ambito del progetto "Dance for all" è in gara nel contest "Danza in un minuto". Si può votare fino al 23 marzo

Alunni disabili, ai comuni la gestione dei servizi. Ledha: "Fondi insufficienti"

Lo ha deciso la Giunta regionale della Lombardia, che però non stanziava i fondi necessari. Servirebbero dai 28 ai 30 milioni di euro. A rischio il nuovo anno scolastico? Allarme lanciato dalla Lega per i diritti delle persone con disabilità

Fondi sociali, anche Uildm in piazza il 4 aprile contro i tagli

Il 4 aprile ci sarà anche Uildm in piazza, per protestare contro la riduzione delle risorse per il sociale e la non autosufficienza. Prenderà parte al presidio in piazza Montecitorio. Rasconi: "Lo sviluppo degli strumenti medici ha allungato speranza di vita dei malati. Ma deve andare di pari passo con investimento sociale"

Fonte:

Notizie tratte da "Redattore Sociale", Agenzia giornalistica quotidiana dedicata al disagio e all'impegno sociale in Italia e nel mondo.

Consultabile in abbonamento all'indirizzo www.redattoresociale.it

4778_2017

Documenti on-line nel sito del gruppo solidarietà

Queste le novità on line nel sito del centro documentazione del Gruppo solidarietà di Castelplanio (AN) all'indirizzo: <http://www.grusol.it/informazioni.asp>

- Pareri decreti "Buona Scuola": FISH si rivolge al Ministero - Documenti; (21/03/2017- 221,25 Kb - 2 click) - PDF
- Comitato nazionale bioetica. In difesa del Servizio Sanitario Nazionale - Documenti; (19/03/2017- 429,38 Kb - 9 click) - PDF
- Nuovi Livelli Essenziali di Assistenza (LEA), DPCM 12 gennaio 2017 - Norme nazionali; (19/03/2017- 201,37 Kb - 87 click) - PDF
- Sanità. La legge (24/2017) sulle responsabilità professionali - Norme nazionali; (19/03/2017- 64,84 Kb - 15 click) - PDF
- Marche. Modifica legge (21/2016) autorizzazione e accreditamento - Norme regionali; (18/03/2017- 194,61 Kb - 22 click) - PDF
- Persone con disabilità. Dalla prestazione alla presa in carico - Documenti; (18/03/2017- 504,14 Kb - 28 click) - PDF
- Marche. Disabilità. Proroga 2017 progetti vita indipendente - Norme regionali; (17/03/2017- 182,12 Kb - 15 click) - PDF
- Marche. Interventi malati di SLA. Applicazione criteri 2017 - Norme regionali; (16/03/2017- 544,25 Kb - 17 click) - PDF
- Marche. Legge gioco d'azzardo patologico - Norme regionali; (16/03/2017- 25,61 Kb - 14 click) - PDF
- Monitoraggio LEA. Verifica adempimenti 2014 - Documenti; (15/03/2017- 6.519,58 Kb - 57 click) - PDF
- Reddito di inclusione, un buon primo passo - Documenti; (15/03/2017- 44,54 Kb - 79 click) - PDF
- Spesa sanitaria privata su ticket e intramoenia anni 2012-15 - Documenti; (15/03/2017- 339,43 Kb - 32 click) - PDF
- Il dono di Giulia. La nostra meravigliosa cordata - Documenti; (13/03/2017- 397,79 Kb - 29 click) - PDF
- Comitato nazionale bioetica. Farmaci innovativi. Ridurre prezzo e garantirli a tutti - Documenti; (11/03/2017-

267,37 Kb - 23 click) - PDF

- Lotta alla povertà. Approvata legge delega - Norme nazionali; (11/03/2017- 536,12 Kb - 80 click) - PDF
- Scuola. Sullo Schema di decreto sulla valutazione degli alunni - Documenti; (11/03/2017- 65,37 Kb - 37 click) - PDF
- Un futuro che ci aspetta - Documenti; (11/03/2017- 228,02 Kb - 32 click) - PDF
- ISTAT. Malattie fisiche e mentali associate al suicidio - Documenti; (09/03/2017- 434,58 Kb - 24 click) - PDF
- Non riaprire stagione Ospedali Psichiatrici Giudiziari - Documenti; (09/03/2017- 691,88 Kb - 41 click) - PDF
- Convivenze e unioni civili: circolare INPS su permessi e congedi - ; (07/03/2017- link esterno - 36 click) - PDF
- ISTAT. Indicatori-demografici 2016 - Documenti; (07/03/2017- 1.178,67 Kb - 38 click) - PDF
- Politiche sociali umiliate: tagli pesanti ai Fondi - Documenti; (07/03/2017- 173,06 Kb - 220 click) - PDF
- L'incerto futuro dell'OMS - Documenti; (06/03/2017- 79,83 Kb - 42 click) - PDF
- INPS. Progetto home care premium 2017 - Documenti; (03/03/2017- 730,11 Kb - 111 click) - PDF
- Lazio. Comunità per minori. Continuità assistenziale per ragazzi con disabilità divenuti maggiorenni - Norme regionali; (03/03/2017- 80,41 Kb - 41 click) - PDF
- Molise. Criteri utilizzo fondo nazionale non autosufficienze 2016 - Norme regionali; (03/03/2017- 88,67 Kb - 22 click) - PDF
- La sanità liquida - Documenti; (02/03/2017- 104,31 Kb - 87 click) - PDF
- Immigrazione e presenza straniera in Italia - Documenti; (01/03/2017- 224,79 Kb - 73 click) - PDF
- Legge sul Dopo di Noi. Ecco la via più semplice per farla fallire... - Documenti; (28/02/2017- 194,05 Kb - 141 click) - PDF
- Stato-Regioni. Accordo Contributo Regioni risanamento finanza pubblica - Documenti; (28/02/2017- 992,96 Kb - 82 click) - PDF

Fonte

newsletter <http://www.grusol.it>

4779_2017

SPAZIO LIBRI

Da bambina volevo fare l'astronoma

Laura Mancini, Edizioni Junior, 2001

In questo libro convivono le forme del saggio, del manuale, del racconto di esperienze con forti richiami poetici

Gli animali ci rendono umani

Catherine Johnson, Temple Grandin, Sperling & Kupfer, 2010

Di cosa hanno bisogno i nostri amici animali per essere felici? Conosciamo tutto delle loro necessità fisiche, ma quasi nulla delle esigenze emotive

Emicrania

Oliver Sacks, Adelphi, 1992

Emicrania è una meditazione sulla natura della salute e della malattia, e su come, ogni tanto, gli esseri umani possano aver bisogno, per breve tempo, di essere malati; una meditazione sull'unità di mente e corpo, e sull'emicrania come manifestazione esemplare della nostra trasparenza psicofisica.

Tutela dei soggetti rispetto al trattamento dei dati personali:

Avvertenza DLgs 196/2003 - gli indirizzi e-mail presenti nel nostro archivio provengono: o da richieste dirette di inserimento in rubrica, o da comunicazioni pervenute al nostro Centro, o da elenchi e servizi di pubblico dominio reperibili in internet. Questi verranno visionati e utilizzati esclusivamente dal Centro H per l'invio del bollettino quindicinale e di altre eventuali informazioni. Se il suo indirizzo di posta elettronica è stato utilizzato a sua insaputa o qualora non desiderasse più ricevere comunicazioni da parte nostra, la preghiamo di inoltrare un'e-mail con oggetto "cancella" a info@centrohfe.it

Centro H - Informahandicap di Ferrara

CAAD - Consulenza per l'Adattamento dell'Ambiente Domestico

tel. 0532/903994 - fax 0532/93853 - e-mail: info@centrohfe.it

Home Page: <http://suv.comune.fe.it/index.phtml?id=648>