

Da: Centro H - Ferrara [info@centrohfe.191.it]
Inviato: martedì 23 agosto 2011 15:51
Oggetto: Bollettino Informativo 23 Agosto 2011- notizie 3248-3260
Allegati: image012.jpg; image003.jpg



Bollettino Informativo 23 Agosto 2011

SOMMARIO:



In evidenza:

- 3248_2011 - Attraverso il Decreto Sviluppo eliminata la comunicazione obbligatoria al Centro Operativo di Pescara per Detrazione 36%
- 3249_2011 - Manovra-bis: effetti sulle persone con disabilità
- 3250_2011 - Sportello Moile per Disabili e Anziani



Sul nostro territorio e dintorni:

- 3251_2011 - Sclerosi multipla, studio conferma miglioramenti con l'angioplastica



Le altre notizie:

- 3252_2011 - Nuovo sito per la sindrome di Ehlers Danlos
- 3253_2011 - Sindrome di Down. Pretendiamo le scuse dalla direzione dell'Iper
- 3254_2011 - Tagli nella scuola Insorgono i genitori degli alunni disabili
- 3255_2011 - Caro Ministro, anche quest'anno si ripeterà la discriminazione
- 3256_2011 - Per le malattie neuromuscolari ci facciamo in 4!



Le nostre rubriche:

- 3257_2011 - Domande e Risposte
- 3258_2011 - Notizie tratte da www.redattoresociale.it
- 3259_2011 - Documenti on-line nel sito del Gruppo Solidarietà
- 3260_2011 - Spazio Libri



3248_2011

Attraverso il Decreto Sviluppo eliminata la comunicazione obbligatoria al Centro Operativo di Pescara per Detrazione 36%

Viene eliminata dal Decreto Sviluppo (articolo 7, comma 2, lettera a del DL 70/2011) la obbligatorietà dell'invio del modulo di comunicazione di inizio lavori (precedente all'esecuzione dei lavori di ristrutturazione o eliminazione delle barriere architettoniche) al Centro Operativo di Pescara dell'Agenzia delle Entrate.

Tale disposizione interviene, abrogandola, sulla normativa precedentemente in vigore, ovvero la lettera a, comma 1, dell'articolo 1 del DM 41/1998.

Al posto del modulo delle Entrate bisognerà fornire alcune informazioni nella dichiarazione dei redditi sulla base di un successivo provvedimento dell'Agenzia delle Entrate.

Fonte:
Il Sole 24 Ore

 **3249_2011**

Manovra-bis: effetti sulle persone con disabilità

Fra le numerose notizie di questi giorni in molti tentano di cogliere se e quali siano le novità immediate per le persone con disabilità e loro familiari contenute nella cosiddetta Manovra-bis approvata dal Consiglio dei Ministri il 12 agosto e pubblicata in Gazzetta Ufficiale il giorno successivo (Decreto Legge 13 agosto 2011, n. 138).

Innanzitutto va detto che il Decreto si aggiunge alle misure già introdotte nella Manovra di Luglio (Legge 111 del 15 luglio). Inserisce nuove disposizioni di cui ampiamente la stampa sta offrendo una – più o meno – approfondita informazione: aumento della tassazione delle rendite finanziarie, privatizzazioni, tassazioni sui servizi di produzione e distribuzione energetiche, tagli dei cosiddetti costi della politica, incluse la riduzione del numero delle province e accorpamento dei piccoli comuni.

Ma gli aspetti che più peseranno sul sociale sono sostanzialmente due: le restrizioni agli enti locali e l'anticipo della riforma fiscale e assistenziale.

Per tutto l'approfondimento del sito Handylex.org:

http://www.handylex.org/gun/manovra_bis_2011_persone_disabilita.shtml

Fonte:
<http://www.handylex.org>

 **3250_2011**

Sportello Mobile per Disabili e Anziani.

Cos'è lo Sportello Mobile INPS?

L'Inps va incontro alle esigenze dei cittadini disabili o in particolari situazioni di disagio, portando al loro domicilio i propri servizi.

Chi ne può usufruire?

Tutti i cittadini che si trovano in una delle seguenti condizioni:

- ultranovantenni
- non vedenti o ipovedenti
- non udenti o ipoudenti
- disabili con disabilità superiore al 75%

In cosa consiste?

In un accesso riservato ai servizi dell'Istituto.

È possibile:

- contattare direttamente lo Sportello mobile al numero 0532 292318 il martedì e il venerdì dalle ore 11.00 alle ore 12.30
 - chiamare il Contact Center Inps - Inail al numero 803164
 - inviare una mail a sportellomobile.ferrara@inps.it
 - inviare un fax al numero 0532 228202
 - richiedere l'accesso a domicilio per l'autenticazione della firma.
-

 **3251_2011**

Sclerosi multipla, studio conferma miglioramenti con l'angioplastica

Mentre si attende l'avvio dello studio multicentrico diretto da Ferrara che coinvolgerà oltre 600 pazienti e una decina di centri di ricerca in tutta Italia, sulla rivista scientifica European Journal of Vascular and Endovascular Surgery è stato pubblicato uno studio eseguito tra gli altri dal professore ferrarese Paolo Zamboni, dal radiologo interventista

Roberto Galeotti e dal neurologo Fabrizio Salvi, che sono due tra i suoi principali collaboratori negli studi sul rapporto fra Ccsvi e Sclerosi multipla. La ricerca è firmata anche da altri studiosi: B. Weinstock-Guttman, C. Kennedy e R. Zivadinov, del team di ricerca di Buffalo. L'articolo pubblicato sulla rivista nei giorni scorsi riporta i risultati di uno studio pilota che affronta diversi aspetti delle innovative ricerche condotte dai due gruppi scientifici su Ccsvi (insufficienza venosa cronica cerebro spinale) e sclerosi multipla, il cui legame è stato ipotizzato proprio dal lavoro condotto a Ferrara da Paolo Zamboni e dal suo team. I pazienti inclusi nello studio pilota sono stati operati a Ferrara e i risultati sono staticontrollati dai colleghi dell'Università di Buffalo. I dati scientifici, riportati anche sul sito internet "Mainfatti", indicano che la disabilità migliora con l'intervento (angioplastica, ndr), si precisa inoltre che nel corso dei primi sei mesi ci sono state meno ricadute. Non sono state segnalate complicazioni e trombosi, il rischio di restenosi è stato pari al 27%. In un caso, infine, si è riscontrata recidiva e peggioramento del quadro diagnostico. Sul sito Ccsvi nella Sclerosi Multipla si commentano le conclusioni della ricerca sottolineando che «la Ccsvi è associata alla sclerosi multipla poichè il trattamento della prima condizione modifica i parametri clinici della seconda», «i miglioramenti misurati sono reali, il trattamento in mani sicure è sicuro e può dare benefici», inoltre «continuare ad affermare, dopo questi due studi pilota positivi, che gli studi di trattamento devono attendere gli studi epidemiologici non solo non è sostenibile, ma è irrazionale». Da mesi la diatriba scientifica che ruota attorno agli studi condotti a Ferrara si alimenta con la pubblicazione di ricerche dai risultati non univoci. In Italia diversi progetti di sperimentazione clinica si sono ispirati alle conclusioni raggiunte dal team ferrarese. Studi sono stati finanziati dalla Regione Marche e a Pisa. Quello che dovrebbe partire in autunno e che sarà coordinato dall'azienda ospedaliera ferrarese sarà lo studio più completo e durerà circa un anno. In tutta Italia si stanno raccogliendo fondi per finanziare la ricerca: lo studio Brave Dreams costerà un paio di milioni di euro, ma a tutt'oggi è disponibile solo una parte limitata delle risorse necessarie.

Fonte:

La Nuova Ferrara



3252_2011

Nuovo sito per la sindrome di Ehlers Danlos

E' nato un nuovo sito, interamente dedicato alla Ehlers Danlos, malattia rara del collagene. Iniziativa di un giovane che ne è colpito e ha sperimentato l'assenza di un punto di incontro e di scambio.

La sindrome di Ehlers Danlos (EDS) comprende un gruppo clinicamente e geneticamente eterogeneo di patologie a carico del tessuto connettivo. Ciò comporta problemi principalmente alle articolazioni, alla pelle e agli organi interni. La EDS è causata da un difetto in una particolare proteina, detta collagene, di cui esistono oltre 30 tipi differenti. Il collagene è il materiale costitutivo di gran parte dei tessuti e degli organi del nostro corpo: come ad esempio i tendini, i legamenti e la cartilagine. Per questo motivo, se tale materiale è alterato, può essere causa di problemi in varie parti del corpo.

Il gruppo su FaceBook:

<http://www.facebook.com/group.php?gid=132200465191&v=wall&ref=ts>

La Pagina su FaceBook

<http://www.facebook.com/pages/Ehlers-Danlos-Italia/138742882858499>

Per tutte le informazioni:

<http://www.ehlersdanlos.it/>



3253_2011

Sindrome di Down. Pretendiamo le scuse dalla direzione dell'Iper

FORLÌ. Sono arrabbiata ed indignata per quanto è accaduto alla bimba con la sindrome di Down nel parco giochi all'interno dell'ipermercato Puntadiferro e vorrei chiedere alla direzione copia di questo vergognoso regolamento che a quanto pare non permette ai nostri bambini di giocare liberamente assieme agli altri. È cosa indegna che ancora che nel 2011 si continui a discriminare le persone con la sindrome di Down. La diversità esiste grazie a queste persone che fanno il loro lavoro senza informazione. Mentre le nostre famiglie lottano tutti i giorni per l'integrazione dei loro figli, ecco che debbono scontrarsi ancora con queste barriere che sono per la maggior parte causa di ignoranza. La diversità nel momento del gioco è diversa da quella dell'apprendimento scolastico. Nel momento ludico non è necessaria la presenza di un sostegno. I bambini con la sindrome di Down non sono per nulla diversi dagli altri bambini, amano giocare, correre come tutti gli altri per cui negare loro questi momenti significa togliere loro la possibilità di essere e di sentirsi meno diversi. Per tanto l'associazione che rappresento, nell'intento di tutelare tutte le famiglie compresa quella della bambina di Forlì, pretende le scuse pubbliche da parte della Direzione dell'Iper e non

una semplice giustificazione appellandosi al regolamento. Questo a noi non basta, inoltre riteniamo che se davvero questo regolamento prevede tali discriminazioni debba cambiare perchè iniquo e non rispettoso per le persone con la sindrome di Down. Mi piace concludere con questa citazione: «Essere sempre diffidenti fa male all'animo».

Giuseppina Sacchetti
Presidente dell'associazione Genitori ragazzi Down' di Cesena

Fonte:
Il Resto del Carlino



3254_2011

Tagli nella scuola Insorgono i genitori degli alunni disabili

SALERNO. Viste le previsioni di certo non rosee per l'anno scolastico che sta per cominciare - fatte due mattine fa in Prefettura dai sindacati della scuola - e memori dello sfacelo già registrato negli anni passati in seguito ai tagli al personale Ata e agli organici di sostegno, i genitori degli alunni disabili sono di nuovo sul piede di guerra. E' Maria Pia Busiello, presidente dell'associazione "Le Strade - Insieme per il futuro", a raccogliere le decine e decine di lamentele di chi, come lei, lotta per dare un futuro migliore ai propri figli. Un futuro che dovrebbe costruirsi sui banchi di scuola ma che, al momento, viene per lo più negato a quei bambini e ragazzi portatori di handicap più o meno gravi. La situazione che si prospetta, anche per quest'anno, sembra essere alquanto preoccupante: i genitori non sanno ancora quale sarà l'ambiente a cui dovranno affidare i propri figli e questo fa paura. Tant'è che molti stanno vagliando l'ipotesi di tenersi a casa i figli pur di non far vivere loro un ulteriore disagio tra le mura scolastiche. «Una vergogna - commenta la Busiello - che mortifica i più elementari concetti di integrazione e rispetto per le diversità». (fi.lo.)

Fonte:
newsletter <http://pressin.comune.venezia.it>



3255_2011

Caro Ministro, anche quest'anno si ripeterà la discriminazione

Tramite una lettera-appello del suo presidente, indirizzata al Ministro dell'Istruzione, la LEDHA (Lega per i Diritti delle Persone con Disabilità) denuncia ancora una volta la mancata assegnazione di non meno di 3.600 insegnanti di sostegno alle scuole della Lombardia, ciò che creerà nuove e ulteriori situazioni di discriminazione nel prossimo anno scolastico. «Siamo perfettamente consapevoli e convinti - scrive Fulvio Santagostini a Mariastella Gelmini - che la presenza degli insegnanti di sostegno non garantisca la piena inclusione degli alunni con disabilità, che è il risultato di un pieno coinvolgimento di tutta la scuola e di tutta la comunità sociale. Siamo tuttavia altrettanto certi che - nella condizione odierna della scuola italiana - una carenza così grave e diffusa di questi insegnanti non consenta ai dirigenti, agli insegnanti curricolari, agli specialisti e agli enti locali di poter fare pienamente la loro parte per rendere la scuola veramente di e per tutti»

Per l'intero articolo:
<http://www.superando.it/index.php?option=content&task=view&id=7726>

Fonte:
<http://www.superando.it>



3256_2011

Per le malattie neuromuscolari ci facciamo in 4!

Al Meeting di Rimini per la prima volta insieme AISLA, AriSLA, Centro Clinico NEMO di Fondazione Serena, UILDM Vi aspettiamo dal 21 al 27 agosto 2011, presso Rimini Fiera, padiglione 5, stand 15,

Nell'area adiacente agli spazi espositivi dedicati alle mostre.

Per ulteriori informazioni:
Ufficio Stampa UILDM
Crizia Narduzzo, tel. 049/8021001 - 347/5709914, UILDMComunicazione@uildm.it



3257_2011

DOMANDE E RISPOSTE

“Irrilevante la somma riconosciuta per invalidità”

Domanda

A mio figlio di 5 anni è stata riscontrata una rara malattia, fortunatamente a decorso positivo, per la quale gli è stata riconosciuta una pensione di invalidità pari a 2.850 euro annui. Con tale importo perdo il riconoscimento di figlio a carico?

Risposta

Il trattamento economico riconosciuto per una patologia invalidante non assume rilevanza reddituale. Pertanto il figlio percettore dell'assegno di invalidità potrà essere ancora qualificato come familiare fiscalmente a carico del genitore.



3258_2011

Notizie tratte da www.redattoresociale.it

Assistenza, nel 2010 permessi usati da 254 mila lavoratori

Dalle informazioni trasmesse da 19.471 amministrazioni pubbliche risulta che nel 2010 abbiano usufruito dei permessi per l'assistenza dei disabili 254.574 pubblici dipendenti per un totale annuo di 5.099.897,67 giornate lavorative (686.913 per permessi personali e 4.412.984 per assistenza a parenti o affini). Il riferimento è a quanto previsto dall'articolo 24 della legge n. 183/2010 (il cosiddetto "collegato lavoro"), che ha modificato le norme in materia, introducendo in particolare l'obbligo della comunicazione al Dipartimento della Funzione Pubblica dei dati relativi ai permessi fruiti dai dipendenti pubblici in base alla legge n. 104/1992.

Crisi del welfare, il Forum sulla non autosufficienza cerca soluzioni

Terza edizione del forum promosso dalle riviste Servizi sociali oggi e Sanità pubblica e privata (Maggioli). Appuntamento a Bologna il 9 e 10 novembre, alla ricerca di alternative

Congedi e permessi per l'assistenza a disabili e genitori adottivi, ecco cosa dice il decreto

L'articolo 6 disciplina l'assistenza nei confronti di più persone in situazione di handicap grave, l'art. 8 la materia dei riposi in caso di adozione e affidamento, che va comunque applicata entro il primo anno dall'ingresso del minore nella famiglia

Da Palermo un team di disabili per la regata Palermo Montecarlo

Si tratta della traversata d'altura più impegnativa del Mediterraneo che partirà dal golfo di Mondello il prossimo 18 agosto e si concluderà, dopo 500 miglia, nella baia del Principato di Monaco il 23 agosto. A bordo atleti normodotati e disabili

Reggio Emilia, funziona il collocamento mirato

Risultati illustrati dal vicepresidente della provincia Saccardi: 1.550 disabili assunti nel triennio 2008-2010 (594 lo scorso anno), 82 i tirocini formativi e di orientamento attivati dalla Provincia solo nel 2010

Tagli al sostegno scolastico, appello della Comunità di Capodarco

Allarme per il prospettato taglio di una sezione alla scuola per l'infanzia "Monaldi": "Si creeranno tre classi da 30 alunni, una con un bimbo disabile grave. Situazione di rischio per la qualità dell'insegnamento"

Parma, allarme per i tagli: 57 docenti di sostegno in meno

A rischio i servizi per 1.200 alunni con disabilità del parmense: la provincia scrive una lettera al Presidente della Repubblica e al governo. Chiesti 630 docenti, ne arriveranno 573

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



3259_2011

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>

- I valori della genitorialità. La pedagogia di don Milani (22/08/2011-67,33 Kb) - formato PDF
- Manovra bis. Salvare le politiche sociali (22/08/2011-111,63 Kb) - formato PDF
- Manovra economica. Il decreto legge (138-2011) (22/08/2011-206,43 Kb) - formato PDF
- Sbilanciamoci. Contromanovra 2011 (22/08/2011-144,70 Kb) - formato PDF
- Pareggio di bilancio. E' meglio farlo sul campo (10/08/2011-32,10 Kb) - formato PDF
- Manovra. Nota della Ragioneria Generale dello Stato (09/08/2011-1.010,88 Kb) - formato PDF
- Marche. Linee indirizzo assistenza farmaceutica (08/08/2011-905,12 Kb) - formato PDF
- Patto salute 2010-2012. Attuazione provvedimenti (07/08/2011-180,63 Kb) - formato PDF
- Marche. Definizione budget Aziende sanitarie 2011 (06/08/2011-3.365,16 Kb) - formato PDF
- Norme su congedi, aspettative, permessi (d. lgs 119/2011) (04/08/2011-57,75 Kb) - formato PDF
- Marche. Finanziamento comunità per disabili (03/08/2011-92,66 Kb) - formato PDF
- Marche. Ulteriore riordino del servizio sanitario (02/08/2011-33,62 Kb) - formato PDF
- Manovra. Una bomba sul federalismo fiscale (30/07/2011-66,17 Kb) - formato PDF
- Istituzione Autorità garante l'infanzia e adolescenza (28/07/2011-69,70 Kb) - formato PDF
- Marche. Contributi abbattimento barriere architettoniche (28/07/2011-182,12 Kb) - formato PDF
- Marche. Piano sociosanitario. Testo licenziato dalla Commissione (28/07/2011-6.174,35 Kb) - formato PDF
- In Lombardia gli alunni con disabilità saranno ancora discriminati (27/07/2011-25,00 Kb) - formato PDF
- L'eliminazione delle persone disabili durante il nazismo (25/07/2011-60,29 Kb) - formato PDF
- Marche. Interventi riguardanti la sanità (L.r. 11-2011) (24/07/2011-118,81 Kb) - formato PDF
- Confermate le deroghe al sostegno e le classi da venti alunni (23/07/2011-57,64 Kb) - formato PDF
- Manovra su previdenza e sanità. Commento Cgil (23/07/2011-2.799,01 Kb) - formato PDF
- Un ticket che porta alla sanità privata (22/07/2011-29,45 Kb) - formato PDF
- Marche. Ulteriore riordino sanitario. Proposta della giunta (21/07/2011-57,42 Kb) - formato PDF
- Morire di classe, il caso del Titanic (21/07/2011-26,35 Kb) - formato PDF
- Compartecipazione utenti. Riflessioni dopo le sentenze TAR Brescia (20/07/2011-39,54 Kb) - formato PDF
- Istat. Servizi per la prima infanzia 2009-2010 (20/07/2011-357,28 Kb) - formato PDF
- La manovra economica (l. 111/2011) (20/07/2011-270,79 Kb) - formato PDF
- Compartecipazione utenti. Due nuove sentenze TAR Brescia (19/07/2011-172,11 Kb) - formato PDF
- I nuovi numeri della manovra (19/07/2011-34,82 Kb) - formato PDF
- Istat. La povertà in Italia 2010 (19/07/2011-292,51 Kb) - formato PDF

Fonte

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



3260_2011 SPAZIO LIBRI

Sonia Postacchini

Solo disabile

Molfetta BA, La Meridiana, 2004

Il libro racconta la storia di David, di come è nato, del dolore della sua famiglia, della lotta per guadagnarsi il diritto ad un futuro. E insieme riporta dati, tabelle, leggi, per saperne di più e per guardare da dentro questa realtà.

Leris Fantini, Maria Elisabetta Matteucci

Guida al turismo accessibile

Ozzano Emilia (BO), Airplane, 2003

Il turismo è accessibile quando lo sono servizi e strutture, quando non ci sono barriere architettoniche ma neanche barriere culturali. Proprio per questo nasce questo volumetto che offre informazioni e suggerimenti pratici proprio agli operatori turistici per aiutarli nell'individuare un approccio corretto nei confronti di persone con disabilità.

Santo Di Nuovo, Serafino Buono

Famiglie con figli disabili

Troina (EN), Città Aperta, 2004

Facendo riferimento ai risultati di una ricerca più generale sulla famiglia, la coppia e il ruolo genitoriale, il testo si focalizza su ricerche e modalità di intervento centrate su aspetti specifici inerenti eventi critici quali la nascita di un figlio disabile, in un'ottica integrata che vede la famiglia come elemento essenziale per l'abilitazione del proprio figlio.

...PER AVERE QUESTI LIBRI...

Se desiderate leggere questi libri potete acquistarli o consultare il [catalogo del Polo ferrarese dell'SBN](#) (Servizio

Bibliotecario Nazionale), il catalogo collettivo delle biblioteche civiche di Ferrara in cui potete ricercare se il volume desiderato è presente in una delle biblioteche aderenti al Polo e se è disponibile per il prestito.

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.191.it

Centro H - @scolto e @ccompagnamento

CAAD - Consulenza per l'Adattamento dell'Ambiente Domestico

tel. 0532/903994 – fax. 0532/93853 - e-mail: info@centrohfe.191.it

Home Page: <http://www.centrohfe.191.it>