

RASSEGNA STAMPA



Evento Ibrido

Da Planetary Health a Health Equity nelle malattie rare

04 Giugno 2024
Palazzo Ferrajoli - Roma



Sostenibilità ed equità. Le persone con malattie rare al centro dell'evento Mesit

ASSOCIAZIONI PAZIENTI, EVENTI E PREMI, EVENTI PRESA-MESIT, FARMACEUTICA, NEWS, ONE HEALTH, PREVENZIONE, RICERCA INNOVAZIONE



<https://prevenzione-salute.com/news/sostenibilita-ed-equita-le-persone-con-malattie-rare-al-centro-dellevento-mesit/>

QUOTIDIANO NAZIONALE

Malattie rare, Mennini: garantire subito accesso a cure migliori



<https://www.quotidiano.net/video/malattie-rare-mennini-garantire-subito-accesso-a-cure-migliori-qwwg1gl5>

asknews

Malattie rare, Mennini: garantire subito accesso a cure migliori

Capo Dip. Programmazione Min. Salute: 80% costi a carico famiglie

GIU 6, 2024 Video



<https://askanews.it/2024/06/06/malattie-rare-mennini-garantire-subito-accesso-a-cure-migliori/>

Il Sole
24 ORE



Italia

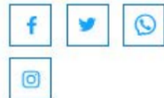
**Malattie rare, Mennini: garantire subito
accesso a cure migliori**

<https://stream24.ilsole24ore.com/video/italia/malattie-rare-mennini-garantire-subito-accesso-cure-migliori/AGa7dMR>

IL TEMPO.it
QUOTIDIANO INDIPENDENTE



Condividi:



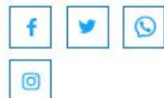
HOME / TV NEWS

**Malattie rare, Mennini:
garantire subito accesso a cure
migliori**

<https://www.iltempo.it/tv-news/2024/06/06/video/malattie-rare-mennini-garantire-subito-accesso-a-cure-migliori-39542207/>



Condividi:



HOME / TV NEWS

**Malattie rare, Mennini:
garantire subito accesso a cure
migliori**

<https://www.liberoquotidiano.it/video/tv-news/39542205/malattie-rare-mennini-garantire-subito-accesso-a-cure-migliori.html>



<https://youmedia.fanpage.it/video/ZmHCc-SwAGaTr2BB>

Il Messaggero

#CONDIVISODAL1878

Malattie rare, Mennini: garantire subito accesso a cure migliori



https://www.ilmessaggero.it/video/askanews/malattie_rare_mennini_garantire_subito_accesso_a_cure_migliori-8164834.html

IL MATTINO

Malattie rare, Mennini: garantire subito accesso a cure migliori



https://www.ilmattino.it/video/askanews/malattie_rare_mennini_garantire_subito_accesso_a_cure_migliori-8164834.html

LEGGO

**Malattie rare, Mennini: garantire subito
accesso a cure migliori**



https://www.leggo.it/video/askanews/malattie_rare_mennini_garantire_subito_accesso_a_cure_migliori-8164834.html?refresh_ce

Corriere Adriatico

Malattie rare, Mennini: garantire subito accesso a cure migliori



https://www.corriereadriatico.it/video/asknews/malattie_rare_mennini_garantire_subito_accesso_a_cure_migliori-8164834.html

Quotidiano *di Puglia*

Malattie rare, Mennini: garantire subito accesso a cure migliori



https://www.quotidianodipuglia.it/video/askanews/malattie_rare_mennini_garantire_subito_accesso_a_cure_migliori-8164834.html

IL GAZZETTINO.it

Malattie rare, Mennini: garantire subito accesso a cure migliori

Giovedì 6 Giugno 2024



https://www.ilgazzettino.it/video/asknews/malattie_rare_mennini_garantire_subito_accesso_a_cure_migliori-8164834.html?refresh_ce

IL GIORNALE D'ITALIA

Il Quotidiano Indipendente

Malattie rare, Mennini: garantire subito accesso a cure migliori

Capo Dip. Programmazione Min. Salute: 80% costi a carico famiglie

06 Giugno 2024



<https://www.ilgiornaleditalia.it/video/cronaca/617662/malattie-rare-mennini-garantire-subito-accesso-a-cure-migliori.html>



Malattie rare, Mennini: garantire subito accesso a cure migliori

di *AskaneWS* 06-06-2024 - 16:04



<https://notizie.tiscali.it/cronaca/articoli/malattie-rare-mennini-garantire-subito-accesso-cure-migliori/>

LIBERO /
TV.



https://www.libero.it/tv/malattie-rare-mennini-garantire-subito-accesso-a-cure-migliori_bc6354436865112

DAILYMOTION



Malattie rare, Mennini: garantire subito accesso a cure migliori

<https://www.dailymotion.com/video/x8zsfp2>

TODAY Video



<https://www.today.it/video/malattie-rare-mennini-garantire-subito-accesso-a-cure-migliori-99lkv.askanews.html>

notizie.it

Malattie rare, Mennini: garantire subito
accesso a cure migliori



https://www.notizie.it/malattie-rare-mennini-garantire-subito-accesso-a-cure-migliori/?refresh_ce

Malattie rare, Mennini: garantire subito accesso a cure migliori

video news - Malattie rare, Mennini: garantire subito accesso a cure migliori



Malattie rare, Mennini: garantire subito accesso a cure migliori

<https://corrierediancona.it/malattie-rare-mennini-garantire-subito-accesso-a-cure-migliori/>

investimentiNews



Malattie rare, Mennini: garantire subito accesso a cure migliori

<https://investimentinews.it/malattie-rare-mennini-garantire-subito-accesso-a-cure-migliori/>

Malattie rare, Mennini: garantire subito accesso a cure migliori

Video News • Malattie rare, Mennini: garantire subito accesso a cure migliori



Malattie rare, Mennini: garantire subito accesso a cure migliori

<https://lacittadiroma.it/malattie-rare-mennini-garantire-subito-accesso-a-cure-migliori/>



ILCORRIEREDIFIRENZE

Malattie rare, Mennini: garantire subito accesso a cure migliori

Video News • [Malattie rare, Mennini: garantire subito accesso a cure migliori](#)



Malattie rare, Mennini: garantire subito accesso a cure migliori

<https://ilcorrieredifirenze.it/malattie-rare-mennini-garantire-subito-accesso-a-cure-migliori/>

CRONACHE DI *Abruzzo e Molise*

Malattie rare, Mennini: garantire subito accesso a cure migliori

Video News • *Malattie rare, Mennini: garantire subito accesso a cure migliori*



Malattie rare, Mennini: garantire subito accesso a cure migliori

<https://cronachediabruzzoemolise.it/2024/06/06/malattie-rare-mennini-garantire-subito-accesso-a-cure-migliori/>

Malattie rare, Mennini: garantire subito accesso a cure migliori

Video News • [Malattie rare, Mennini: garantire subito accesso a cure migliori](#)



Malattie rare, Mennini: garantire subito accesso a cure migliori

<https://ilcorrieredibologna.it/malattie-rare-mennini-garantire-subito-accesso-a-cure-migliori/>

Salute: necessario garantire accesso equo alle cure anche per le malattie rare

Autore: Redazione, 08 Giugno 2024



Il tema è stato al centro di un convegno promosso a Roma dalla Fondazione Mesit

Si è recentemente svolto a Roma, a Palazzo Ferrajoli, l'evento in forma ibrida "**Da Planetary Health a Health Equity nelle malattie rare**", promosso dalla **Fondazione Mesit** con il contributo non condizionante di **Sobi**. Al centro dell'appuntamento il tema della **tutela del diritto alla salute, in special modo per quanto riguarda le persone con malattie rare**, che si stima siano circa 2 milioni. Un diritto che richiede un rinnovamento dei modelli di assistenza sanitaria in direzione di una sempre maggiore inclusività, equità e sostenibilità. Soltanto un approccio integrato, ispirato al paradigma di Planetary Health, può preservare la salute di ogni singolo individuo senza tralasciare il benessere dell'ecosistema nel suo complesso, attraverso la collaborazione interdisciplinare e

l'equilibrio degli interventi governativi, economici e sociali.

<https://www.osservatoriomalattierare.it/news/attualita/21054-salute-necessario-garantire-accesso-equo-alle-cure-anche-per-le-malattie-rare>

ANSAit

ANSACOM

Mesit, "modello Planetary Health anche per le malattie rare"



ANSACOM

In collaborazione con

FONDAZIONE MESIT

Ma l'approccio deve essere sempre più equo e interdisciplinare

ROMA, 05 giugno 2024, 16:48

ANSACOM

ANSAcheck
notizie d'origine certificate

← L'evento "Da Planetary Health. A Health Equity nelle malattie rare" - RIPRODUZIONE RISERVATA

https://www.ansa.it/ansacom/notizie/canale_saluteebenessere/mesit/2024/06/04/mesit-modello-planetary-health-anche-per-le-malattie-rare_3cb8e5d2-3ea4-43aa-ad0a-2e743c2dd5d8.html

ANSAit

Mennini, per le malattie rare garantire un'assistenza equa



ANSA.com

In collaborazione con

Fondazione Mesit

Rappresentano circa l'80%
spesa per famiglie

ROMA, 04 giugno 2024, 18:25

ANSA.com

ANSAcheck
notizie d'origine certificata

← L'evento "Da Planetary Health a Health Equity nelle
malattie rare" - RIPRODUZIONE RISERVATA

https://www.ansa.it/ansacom/notizie/canale_saluteebenessere/mesit/2024/06/04/mennini-per-le-malattie-rare-garantire-unassistenza-equa_ea60bbe2-3728-45d1-af45-1ffd73facc86.html

ANSAit

Malattie rare, sistemi integrati per migliorare accesso alle cure



ANSAcom

In collaborazione con

Fondazione Mesit

Farindustria, "necessaria anche la gestione del dato sanitario"

ROMA, 04 giugno 2024, 19:28

ANSAcom

ANSAcheck
notizie d'origine certificata

← Planetary health, accesso equo anche per malattie rare
- RIPRODUZIONE RISERVATA

https://www.ansa.it/ansacom/notizie/canale_saluteebenessere/mesit/2024/06/04/malattie-aresistemi-integrati-per-migliorare-accesso-alle-cure_c4410eba-823f-4f9d-98b3-ff0601bc5b69.html

ANSA_{it}

Malattie rare, nella cura servono diagnosi precoce e attenzione all'ambiente

Condividi



A_{it}

Servizio di
CECILIA FERRARA

https://www.ansa.it/sito/videogallery/economia/2024/06/04/malattie-rare-nella-cura-servono-diagnosi-precoce-e-attenzione-allambiente_ca378f64-c3b2-4312-a1f8-e6c96db0808f.html



Sobi Italia
3.680 follower
1 giorno • 🌐

Si è appena concluso l'evento "Da Planetary Health a Health Equity nelle malattie rare" presso Palazzo Ferrajoli a Roma e anche in diretta streaming al link <https://lnkd.in/eJPw-hY8>

Un momento di confronto tra istituzioni, associazioni e docenti, organizzato dalla **Fondazione Mesit**, che analizzando gli aspetti legati alle vulnerabilità del nostro sistema sanitario, si propone di raggiungere nuove forme di assistenza per un'accessibilità universale a cure più eque e sostenibili.

L'idea del raggiungimento di una Health Equity che ne consegue specialmente nelle malattie rare può essere, secondo noi di Sobi, facilitata dall'innovazione, specialmente quella tecnologica.

Con il contributo non condizionante di Sobi Italia.

#Sobitalia #malattierare #HealthEquity #PlanetaryHealth #assistenzasanitaria



https://www.linkedin.com/posts/sobi-italia_sobiitalia-malattierare-healthequity-activity-7203734171163209729---ks?utm_source=share&utm_medium=member_desktop



Sofia Gorgoni • 1°

Giornalista professionista

17 ore • Modificato •

Dal Planetary Health all'Health Equity, dalla sostenibilità ambientale all'equità: due temi sempre più al centro della sanità oggi. Promuovere una visione di Health Equity diventa ancora più importante nelle malattie rare. Ne abbiamo parlato ieri a Roma nell'incontro "Da Planetary Health a Health Equity nelle malattie rare", promosso dalla **Fondazione Mesit**, con il contributo non condizionante di **Sobi Italia**. L'evento ha riunito tanti attori del sistema, dalle istituzioni, alle aziende, alle associazioni dei pazienti, per elaborare proposte, con l'obiettivo di creare nuovi modelli di assistenza sostenibili, inclusivi ma soprattutto, equi. Alcuni degli interventi, in questo articolo.

Per rivedere la diretta: <https://lnkd.in/daAh8xMb>

https://www.linkedin.com/posts/sofiagorgoni_sostenibilit%C3%A0-ed-equit%C3%A0-le-persone-con-malattie-activity-7204148325154041856-bD2E?utm_source=share&utm_medium=member_desktop



Giorgia Tartaglia • 1°

Expert Patient Eupati

1 giorno •

Planetary Health, Health Equity, One Health , Innovazione, Sostenibilità del Sistema Sanitario, sono i temi che si sono affrontati oggi nella tavola rotonda all'interno dell'evento organizzato da **Fondazione Mesit** con il supporto non condizi ...vedi altro



https://www.linkedin.com/posts/giorgia-tartaglia-26377891_soby-malattierare-fondazionemesit-ugcPost-7203856223144697856-QmQd?utm_source=share&utm_medium=member_desktop



Fondazione Mesit
2,867 follower
ora • 🌐

🌐 Su Ansa l'evento del 4 Giugno "Da Planetary Health a Health Equity nelle malattie rare", promosso dalla **Fondazione Mesit** con il contributo non condizionante di **Sobi Italia**, per promuovere la visione di **#HealthEquity** come necessaria al raggiungimento di una sempre maggiore inclusività, equità e sostenibilità dei modelli di assistenza sanitaria.

Marco Trabucco Aurilio Annalisa Scopinaro Marcello Cattani Francesco Saverio Mennini, PhD Farmindustria Annalisa Adani Ugo Cappellacci Eugenio Di Brino Sofia Gorgoni Alessandro Sorrone Chiara Cadeddu Andrea Silenzi mattia altini STEFANO VELLA, MD #fondazionemesit #mesit #sobiitalia #salute #saluteglobale #medicinasociale #malattierare #innovazione #accessibilità #inclusionesociale #farmaceutica #rivoluzione #onehealth #planetaryhealth



ANSA

Servizio di **CECILIA FERRARA**

A. SCOPINARO

G. FARES

0:57 1x

https://www.linkedin.com/posts/fondazione-mesit_healthequity-fondazionemesit-mesit-activity-7206292099284058112-z9yq?utm_source=share&utm_medium=member_desktop



Prevenzione & Salute @presasocial · 23h



Sostenibilità ed equità. Le persone con malattie rare al centro dell'evento
Mesit dlvr.it/T7sHLg



<https://x.com/presasocial/status/1798306297676509672>



PreSa



Promuovere una visione di Health Equity, diventa ancora più importante nel contesto delle malattie rare. Se ne è parlato all'incontro: "Da Planetary Health a Health Equity nelle malattie rare", promosso dalla Fondazione Mesit – Medicina Sociale e Innovazione Tecnologica, con il contributo non condizionante di [SOBI Italia](#).

<https://prevenzione-salute.com/.../sostenibilita-ed.../>

Sofia Gorgoni #health #malattierare #fondazionemesit #innovazione #medicina #Salute #prevenzione



PREVENZIONE-SALUTE.COM

Sostenibilità ed equità. Le persone con malattie rare al centro dell'evento Mesit - Prevenzione e Salute

https://www.facebook.com/story.php?story_fbid=970857845043233&id=100063570793834&rdid=V6Ihz6MKzuPoAUC3

AGENZIE

Malattie rare, sistemi integrati per migliorare accesso alle cure Farmindustria, "necessaria anche la gestione del dato sanitario" ROMA

(ANSA) - ROMA, 04 GIU - La complessità nella gestione delle malattie rare può trovare risposte nel valore aggiunto della multidisciplinarietà e nell'integrazione di sistemi che coinvolgono la salute umana, i sistemi agroalimentari e l'ambiente. È il tema della "salute planetaria" o "planetary health", ribadito da Chiara Cadeddu dell'Erasmus School Of Health Policy & Management di Rotterdam intervenendo in video-collegamento all'evento in forma ibrida "Da Planetary Health. A Health Equity nelle malattie rare", promosso dalla Fondazione Mesit con il contributo non condizionante di Sobi. "Come riportato dalla rivista scientifica Lancet indica il più elevato livello di salute, benessere ed equità raggiungibile in tutto il mondo - osserva - attraverso un'equilibrata governance dei sistemi politici umani, economici e sociali, determinanti per il futuro dell'umanità, e dei sistemi naturali terrestri che definiscono i confini ambientali entro i quali l'umanità può svilupparsi". Un approccio complesso, nella gestione delle malattie rare, condiviso anche dal presidente della Commissione Affari sociali della Camera dei Deputati, Ugo Cappellacci. "Per migliorare la qualità di vita delle persone, in particolare nel caso delle malattie rare, è necessario un approccio che integri il concetto di One Health per la salute collettiva e una società più equa. E' fondamentale - ha aggiunto nel corso di un videocollegamento - non solo rendere consapevole il cittadino sulla prevenzione, ma anche considerare tutti i determinanti ambientali e creare un ambiente più inclusivo ed equo. La salute è un tema che deve unire tutti e non ha schieramenti: da qui l'importanza di collaborare e creare partnership con tutti gli attori: istituzioni, aziende, associazioni di pazienti". Per il Presidente di Farmindustria, Marcello Cattani, necessaria anche la gestione del dato sanitario: "Oggi, vista l'innovazione che arriva dall'industria farmaceutica e soprattutto la capacità di liberare risorse attraverso l'utilizzazione del dato sanitario per finalità secondarie, la ricerca e l'assistenza clinica, sarebbe necessario avere un'agenzia della salute digitale e dell'Health technology assessment (Hta) in Italia. Abbiamo grande rispetto per il lavoro che sta facendo Agenas ma probabilmente l'ambizione dovrebbe indurre la politica ad elevare il rango di Agenas ad Agenzia formalmente istituita per la gestione del dato sanitario", conclude. (ANSA).

The logo for ANSA.it, featuring the word "ANSA" in a bold, white, sans-serif font and ".it" in a smaller, white, sans-serif font, both set against a solid green rectangular background.

AGENZIE

Minniti, per le malattie rare garantire un'assistenza equa Rappresentano circa l'80% spesa per famiglie ROMA

(ANSA) - ROMA, 04 GIU - Garantire un'assistenza sanitaria efficace, efficiente e soprattutto equa per le malattie rare, significa allocare risorse focalizzate su obiettivi specifici e ridurre l'impatto dei costi che gravano sulle famiglie. "E' l'obiettivo che ci si è posti negli ultimi due anni nell'azione del governo e in quella del ministero - spiega Francesco Saverio Mennini, capo dipartimento della Programmazione, dei dispositivi, dei farmaci e delle politiche in favore del Ssn, intervenendo oggi a Roma all'evento in forma ibrida "Da Planetary Health a Health Equity nelle malattie rare", promosso dalla Fondazione Mesit con il contributo non condizionante di Sobi. "Questi - prosegue - sono legati, soprattutto dopo il Covid, a un accesso rapido alle cure, a diagnosi e trattamento precoci e a una presa in carico del paziente il più vicino possibile al suo luogo di residenza, al luogo in cui vive. L' integrazione ospedale e territorio, quella della medicina generale e dell'assistenza domiciliare sono altri due grandi traguardi. Questo è uno dei punti fondamentali anche per quanto riguarda le malattie rare. Tutti gli studi hanno dimostrato che queste vanno diagnosticate precocemente, bisogna subito garantire l'accesso alle cure migliori per questi pazienti anche per migliorare la loro qualità di vita. Ma anche per ridurre l'impatto sui costi a carico del sistema sanitario". Un carico che per Minniti che grava ancora di più sulle famiglie. "Recenti studi ci indicano chiaramente che per quanto riguarda le malattie rare i costi a carico delle famiglie rappresentano circa il 75%-80% dei costi totali delle malattie rare. Ecco perché - conclude - la diagnosi precoce e il trattamento terapeutico tempestivo sono così importanti per il futuro di questi pazienti e dei loro cari". (ANSA).

ANSAit

AGENZIE

Mesit, "modello Planetary Health anche per le malattie rare" Ma l'approccio deve essere sempre più equo e interdisciplinare ROMA

(ANSA) - ROMA, 04 GIU - I modelli sanitari ispirati al paradigma di Planetary Health possono aprire nuove prospettive e un accesso equo alle cure anche per le malattie rare a patto che seguano un approccio sempre più interdisciplinare, inclusivo e sostenibile. Se ne è parlato oggi a Roma, durante l'evento "Da Planetary Health. A Health Equity nelle malattie rare", promosso dalla Fondazione Mesit con il contributo non condizionante di Sobi. "L'innovazione è veramente un grande generatore di benessere che ha cambiato la qualità della vita dei cittadini e può essere anche un grande moltiplicatore di Health Equity. Ma dobbiamo dirlo con chiarezza: l'innovazione nel nostro Paese sconta un grosso gap a causa della burocrazia", osserva il presidente della Mesit Marco Trabucco Aurilio. "Siamo un Paese a macchia di leopardo per il livello e la qualità delle cure a cui hanno accesso i cittadini. Questo - prosegue - vale ancora di più per le malattie rare. Negli ultimi vent'anni è stato fatto tanto - continua- sia in termini di ricerca sia in termini di screening. Pensiamo allo screening neonatale esteso in cui l'Italia rappresenta un'eccellenza in Europa; un progresso importante ma che non basta. Perché la diagnosi precoce è fondamentale per i malati rari. Una diagnosi precoce e un trattamento precoce su un bambino con una malattia rara vuol dire vivere o morire, vivere una buona qualità della vita o vivere in una condizione di grave disabilità per tutta la vita". Un diritto che richiede un approccio integrato, attraverso la collaborazione interdisciplinare e l'equilibrio degli interventi governativi, economici e sociali. Per la presidente della Federazione Italiana Malattie Rare, Annalisa Scopinaro è necessario uno snellimento dei processi burocratici. "I pazienti vorrebbero avere i trattamenti esattamente nel momento in cui sono approvati da Ema - dichiara-. C'è una questione di equità di accesso che da Ema parte ed arriva ad Aifa e poi da Aifa alle Regioni e poi al letto del paziente. Quindi tutti questi processi approvativi ma anche burocratici successivi devono essere quanto più snelliti in modo da garantire ai pazienti la possibilità di curarsi, e questo vale tanto di più per le malattie degenerative che hanno necessità di tempi di accesso più veloci", conclude. (ANSA).

The logo for ANSA.it, featuring the word "ANSA" in a bold, white, sans-serif font and ".it" in a smaller, white, sans-serif font, both set against a solid green rectangular background.

AGENZIE

AGI0028 3 undefined 0 RSA / Malattie rare: Health Equity, serve accesso equo alle cure = (AGI) - Roma, 6 giu. - Si e' svolto all'interno di Palazzo Ferrajoli in Piazza Colonna 355, "Da Planetary Health a Health Equity nelle malattie rare", l'evento in forma ibrida promosso dalla Fondazione Mesit con il contributo non condizionante di Sobi. Al centro dell'evento il tema della tutela del diritto alla salute, in special modo per quanto riguarda le persone con malattie rare, che si stima siano circa 2 milioni. Un diritto che richiede un rinnovamento dei modelli di assistenza sanitaria in direzione di una sempre maggiore inclusivita', equita' e sostenibilita'. Soltanto un approccio integrato, ispirato al paradigma di Planetary Health, puo' preservare la salute di ogni singolo individuo senza tralasciare il benessere dell'ecosistema nel suo complesso, attraverso la collaborazione interdisciplinare e l'equilibrio degli interventi governativi, economici e sociali. Nei saluti introduttivi il Presidente della Mesit Marco Trabucco Aurilio ha dichiarato che: "La Planetary Health necessita di un approccio interdisciplinare capace di sviluppare dei modelli sanitari che siano sempre piu' inclusivi, sostenibili e soprattutto equi. L'innovazione come leva verso l'equita' e' la mission da cui e' nata Mesit. Temi come quello della sostenibilita', della Planetary Health, della Health Equity sono i nostri obiettivi principali. C'e' poi l'innovazione nella ricerca di nuove terapie. L'innovazione e' veramente un grande generatore di benessere che ha cambiato la qualita' della vita dei cittadini e puo' essere anche un grande moltiplicatore di Health Equity. Ma dobbiamo dirlo con chiarezza: l'innovazione nel nostro paese sconta un grosso gap a causa della burocrazia. Siamo un paese a macchia di leopardo per il livello e la qualita' delle cure a cui hanno accesso i cittadini. Questo vale ancora di piu' per le malattie rare". Per la Presidente della Federazione Italiana Malattie Rare, Annalisa Scopinaro, "I pazienti vorrebbero avere i trattamenti esattamente nel momento in cui sono approvati da Ema. C'e' una questione di equita' di accesso che parte da Ema e arriva ad Aifa, e poi da Aifa alle Regioni e poi al letto del paziente. Quindi tutti questi processi approvativi, ma anche burocratici successivi, devono essere quanto piu' snelliti in modo da garantire ai pazienti la possibilita' di curarsi, e questo vale tanto di piu' per le malattie degenerative che hanno necessita' di tempi di accesso piu' veloci". Nel suo intervento, il Presidente di Farmindustria Marcello Cattani ha sottolineato: "Oggi, vista l'innovazione che arriva dall'industria farmaceutica, e soprattutto la capacita' di liberare risorse attraverso l'utilizzazione del dato sanitario per finalita' secondarie, la ricerca e l'assistenza clinica, sarebbe necessario avere un'agenzia totalmente empowered per la gestione del dato sanitario, e quindi un'agenzia della salute digitale e dell'Health Technology Assessment (HTA) in Italia. Abbiamo grande rispetto e grande apprezzamento per il lavoro che sta facendo Agenas, ma probabilmente l'ambizione dovrebbe indurre la politica a elevare il rango di Agenas ad agenzia formalmente istituita per la gestione del dato sanitario". (AGI)Red/Pgi 061321 GIU 24

The logo for AGI News, featuring the letters 'AGI' in a bold, black, sans-serif font, followed by a yellow chevron symbol pointing to the right. Below this, the word 'News' is written in a smaller, black, sans-serif font. The entire logo is set against a white background within a light blue rectangular frame.

AGENZIE

Health Equity, accesso equo alle cure anche per le malattie rare Roma, 6 giu. (askanews) - Si è svolto all'interno di Palazzo Ferrajoli "Da Planetary Health a Health Equity nelle malattie rare", l'evento in forma ibrida promosso dalla Fondazione Mesit con il contributo non condizionante di Sobi. Al centro dell'evento il tema della tutela del diritto alla salute, in special modo per quanto riguarda le persone con malattie rare, che si stima siano circa 2 milioni. Un diritto che richiede un rinnovamento dei modelli di assistenza sanitaria in direzione di una sempre maggiore inclusività, equità e sostenibilità. Soltanto un approccio integrato, ispirato al paradigma di Planetary Health, può preservare la salute di ogni singolo individuo senza tralasciare il benessere dell'ecosistema nel suo complesso, attraverso la collaborazione interdisciplinare e l'equilibrio degli interventi governativi, economici e sociali. Nei saluti introduttivi il Presidente della Mesit, Marco Trabucco Aurilio, ha dichiarato che "la Planetary Health necessita di un approccio interdisciplinare capace di sviluppare dei modelli sanitari che siano sempre più inclusivi, sostenibili e soprattutto equi. L'innovazione come leva verso l'equità è la mission da cui è nata Mesit. Temi come quello della sostenibilità, della Planetary Health, della Health Equity sono i nostri obiettivi principali. C'è poi l'innovazione nella ricerca di nuove terapie. L'innovazione è veramente un grande generatore di benessere che ha cambiato la qualità della vita dei cittadini e può essere anche un grande moltiplicatore di Health Equity. Ma dobbiamo dirlo con chiarezza: l'innovazione nel nostro paese sconta un grosso gap a causa della burocrazia. Siamo un paese a macchia di leopardo per il livello e la qualità delle cure a cui hanno accesso i cittadini. Questo vale ancora di più per le malattie rare. Negli ultimi vent'anni è stato fatto tanto, sia in termini di ricerca sia in termini di screening. Pensiamo allo screening neonatale esteso in cui l'Italia rappresenta un'eccellenza in Europa; un progresso importante ma che non basta. Perché la diagnosi precoce è fondamentale per i malati rari. Una diagnosi precoce e un trattamento precoce su un bambino con una malattia rara può fare la differenza tra vivere o morire, o tra vivere con una buona qualità della vita o in una condizione di grave disabilità per tutta la vita. Il legislatore può fare molto per queste comunità di malati rari e Mesit sarà sempre al loro fianco per sostenerne i bisogni e il diritto a cure efficaci e tempestive". Per la Presidente della Federazione Italiana Malattie Rare, Annalisa Scopinaro, "i pazienti vorrebbero avere i trattamenti esattamente nel momento in cui sono approvati da Ema. C'è una questione di equità di accesso che parte da Ema e arriva ad Aifa, e poi da Aifa alle Regioni e poi al letto del paziente. Quindi tutti questi processi approvativi, ma anche burocratici successivi, devono essere quanto più snelliti in modo da garantire ai pazienti la possibilità di curarsi, e questo vale tanto di più per le malattie degenerative che hanno necessità di tempi di accesso più veloci". Red 20240606T154954Z

askanews

AGENZIE

DIRI776 3 SAL 0 RRI N/POL / DIR /TXT SALUTE. TRABUCCO AURILIO (MESIT): GAP INNOVAZIONE PER BUROCRAZIA A ROMA HEALTH EQUITY SU ACCESSO EQUO CURE ANCHE PER MALATTIE RARE (DIRE) Roma, 6 giu. - Si è svolto all'interno di Palazzo Ferrajoli in Piazza Colonna 355, a Roma, 'Da Planetary Health a Health Equity nelle malattie rare', l'evento in forma ibrida promosso dalla Fondazione Mesit con il contributo non condizionante di Sobi. Al centro dell'evento il tema della tutela del diritto alla salute, in special modo per quanto riguarda le persone con malattie rare, che si stima siano circa 2 milioni. Un diritto che richiede un rinnovamento dei modelli di assistenza sanitaria in direzione di una sempre maggiore inclusività, equità e sostenibilità. Soltanto un approccio integrato, ispirato al paradigma di Planetary Health, può preservare la salute di ogni singolo individuo senza tralasciare il benessere dell'ecosistema nel suo complesso, attraverso la collaborazione interdisciplinare e l'equilibrio degli interventi governativi, economici e sociali. Nei saluti introduttivi il presidente della Mesit Marco Trabucco Aurilio ha dichiarato che: "La Planetary Health necessita di un approccio interdisciplinare capace di sviluppare dei modelli sanitari che siano sempre più inclusivi, sostenibili e soprattutto equi. L'innovazione come leva verso l'equità è la mission da cui è nata Mesit. Temi come quello della sostenibilità, della Planetary Health, della Health Equity sono i nostri obiettivi principali. C'è poi l'innovazione nella ricerca di nuove terapie. L'innovazione è veramente un grande generatore di benessere che ha cambiato la qualità della vita dei cittadini e può essere anche un grande moltiplicatore di Health Equity. Ma dobbiamo dirlo con chiarezza: l'innovazione nel nostro paese sconta un grosso gap a causa della burocrazia. Siamo un paese a macchia di leopardo per il livello e la qualità delle cure a cui hanno accesso i cittadini. Questo vale ancora di più per le malattie rare. Negli ultimi vent'anni è stato fatto tanto, sia in termini di ricerca sia in termini di screening". (SEGUE) Com/Mab /Dire) 15:42 06-06-24



AGENZIE

DIRI777 3 SAL 0 RRI N/POL / DIR /TXT SALUTE. TRABUCCO AURILIO (MESIT): GAP INNOVAZIONE PER BUROCRAZIA -2- (DIRE) Roma, 6 giu. - "Pensiamo- conclude Trabucco Aurilio- allo screening neonatale esteso in cui l'Italia rappresenta un'eccellenza in Europa; un progresso importante ma che non basta. Perché la diagnosi precoce è fondamentale per i malati rari. Una diagnosi precoce e un trattamento precoce su un bambino con una malattia rara può fare la differenza tra vivere o morire, o tra vivere con una buona qualità della vita o in una condizione di grave disabilità per tutta la vita. Il legislatore può fare molto per queste comunità di malati rari e Mesit sarà sempre al loro fianco per sostenerne i bisogni e il diritto a cure efficaci e tempestive". Per la presidente della Federazione italiana malattie rare, Annalisa Scopinaro, "I pazienti vorrebbero avere i trattamenti esattamente nel momento in cui sono approvati da Ema. C'è una questione di equità di accesso che parte da Ema e arriva ad Aifa, e poi da Aifa alle Regioni e poi al letto del paziente. Quindi tutti questi processi approvativi, ma anche burocratici successivi, devono essere quanto più snelliti in modo da garantire ai pazienti la possibilità di curarsi, e questo vale tanto di più per le malattie degenerative che hanno necessità di tempi di accesso più veloci". Subito dopo è stata la volta del presidente della Commissione Affari sociali della Camera dei deputati, Ugo Cappellacci, che intervenendo in videocollegamento ha sottolineato: "Per migliorare la qualità di vita delle persone, in particolare nel caso delle malattie rare, è necessario un approccio che integri il concetto di One Health per la salute collettiva e una società più equa. È fondamentale- ha aggiunto- non solo rendere consapevole il cittadino sulla prevenzione, ma anche considerare tutti i determinanti ambientali e creare un ambiente più inclusivo ed equo. La salute è un tema che deve unire tutti e non ha schieramenti: da qui l'importanza di collaborare e creare partnership con tutti gli attori: istituzioni, aziende, associazioni di pazienti". (SEGUE) Com/Mab /Dire) 15:42 06-06-24



AGENZIE

DIR1778 3 SAL 0 RRI N/POL / DIR /TXT SALUTE. TRABUCCO AURILIO (MESIT): GAP INNOVAZIONE PER BUROCRAZIA -3- (DIRE) Roma, 6 giu. - Nel panel introduttivo è intervenuto anche Francesco Saverio Mennini, capo Dipartimento della programmazione, dei dispositivi, dei farmaci e delle politiche in favore del Ssn. "Garantire un'assistenza sanitaria efficace, efficiente e soprattutto equa- ha dichiarato Mennini- è questo l'obiettivo che ci si è posti negli ultimi due anni nell'azione del governo e in quella del ministero. Le importanti risorse che sono state allocate devono essere focalizzate su obiettivi specifici. Questi sono legati, soprattutto dopo il Covid, a un accesso rapido alle cure, a diagnosi precoci, a un trattamento precoce e a una presa in carico del paziente il più vicino possibile al suo luogo di residenza, al luogo in cui vive. L'integrazione tra ospedale e territorio, e quella della medicina generale e dell'assistenza domiciliare sono altri due grandi traguardi. Questo è uno dei punti fondamentali anche per quanto riguarda le malattie rare. Tutti gli studi hanno dimostrato che queste vanno diagnosticate precocemente; bisogna subito garantire l'accesso alle cure migliori per questi pazienti per migliorare la loro qualità di vita; ma anche per ridurre l'impatto sui costi a carico del sistema sanitario. Ma sono le famiglie a sopportare il carico di costi più alto. Recenti studi ci indicano chiaramente che, per quanto riguarda le malattie rare, i costi a carico delle famiglie rappresentano circa il 75/80 per cento dei costi totali per gestire la patologia. Ecco perché la diagnosi precoce e il trattamento terapeutico tempestivo sono così importanti per il futuro di questi pazienti e dei loro cari". Nel suo intervento, il Presidente di Farmindustria Marcello Cattani ha sottolineato: "Oggi, vista l'innovazione che arriva dall'industria farmaceutica, e soprattutto la capacità di liberare risorse attraverso l'utilizzazione del dato sanitario per finalità secondarie, la ricerca e l'assistenza clinica, sarebbe necessario avere un'agenzia totalmente empowered per la gestione del dato sanitario, e quindi un'agenzia della salute digitale e dell'Health Technology Assessment (HTA) in Italia. Abbiamo grande rispetto e grande apprezzamento per il lavoro che sta facendo Agenas, ma probabilmente l'ambizione dovrebbe indurre la politica a elevare il rango di Agenas ad agenzia formalmente istituita per la gestione del dato sanitario". Com/Mab /Dire) 15:42 06-06-24





CONTATTI

segreteria@planifyevents.it