

Incontro promosso dalla Onlus Vincere il Dolore

Con il patrocinio di:



Giornata Mondiale Linfedema

Palazzo Vecchio - Salone dei 500 - Piazza della Signoria
Firenze 6 Marzo 2024



Il 6 Marzo ricorre la Giornata Mondiale Linfedema o Lymphaday acronimo per LYMPHedema Awareness DAY. È la giornata della "consapevolezza" ed ha la finalità di richiamare l'attenzione su una patologia che è poco conosciuta e caratterizzata da un progressivo accumulo di linfa nei vari organi e tessuti, ma soprattutto agli arti.

Se non precocemente ed adeguatamente trattata, può portare a gravi disabilità e complicanze fisiche e psicologiche e talvolta con un onere economico per le persone affette. Patologia sotto-diagnosticata, comunque riporta un'incidenza (dati non recenti) di 40.000 nuovi casi ogni anno in Italia ed è conosciuta come l'edema dell'arto superiore che complica la terapia (chirurgica e radiante) della neoplasia mammaria femminile. Gli studi epidemiologici più recenti mostrano chiaramente che nei cosiddetti "paesi occidentali" è prevalente il Linfedema degli arti inferiori su base non oncologica. L'idea di una giornata dedicata al Linfedema nasce nel 1994 su iniziativa di alcune associazioni no profit ed è stata istituita ufficialmente nel 2016 dal Senato degli Stati Uniti. In Italia nel 2016 la presidenza del Consiglio dei Ministri, attraverso la Conferenza Permanente per i rapporti Stato Regioni e le Province Autonome, ha emanato "Linee di indirizzo su Linfedema e patologie correlate al sistema linfatico" ed ha indicato gli strumenti gestionali ed i modelli organizzativi di presa in carico del soggetto con Linfedema, coerenti con le conoscenze scientifiche. La ricorrenza del 6 Marzo, solitamente celebrata in maniera pubblica e promossa dai centri che seguono i soggetti con Linfedema, mette i pazienti e le loro associazioni al centro della giornata per sensibilizzare le istituzioni, diffondere le nuove possibilità terapeutiche e promuovere la loro erogazione in percorsi coordinati di cura. Un aspetto importante riguarda la promozione e la divulgazione della ricerca medica scientifica, in campo linfologico, finalizzata alla formazione di figure professionali dedicate a questa patologia.

15.30 Registrazione partecipanti

I SESSIONE

16.00 Apertura dei lavori e saluti:

Sara Funaro *Assessora Educazione welfare e immigrazione del Comune di Firenze*

Saluti delle Autorità invitate:

Eugenio Giani *Presidente della Giunta Regionale*

Valerio Mari *Direttore Generale USL Toscana Centro*

Nicola Armentano *Coordinatore Conferenza Sanità Area metropolitana*

Pietro Claudio Dattolo *Presidente Ordine dei Medici di Firenze*

Presentazione giornata:

Enrico Benvenuti *Direttore Dipartimento di Medicina Multidimensionale della USL Toscana Centro*

Paolo Scarsella *Presidente Vincere il dolore Onlus*

Relazione introduttiva: Significato della Giornata del Linfedema

Stefano Tatini *Responsabile Ambulatorio Linfedema Osp.Palagi*

II SESSIONE

16.45 I PERCORSI TRADIZIONALI

Moderatore: **Giancarlo Landini** *Presidente Fondazione Santa Maria Nuova*

Linfedema senologico - **Carlotta Bacci** *SOS Oncologia Medica Santa Maria Annunziata e Serristori*

Linfedema Primario - **Cristina Scaletti** *Responsabile clinico della rete Malattie Rare Regione Toscana*

Il supporto legislativo regionale e nazionale

A. Vannucci *Vice presidente segretario della commissione sanità del Consiglio Regionale*

Domande ed osservazioni

17.40 TAVOLA ROTONDA I NUOVI MODELLI ORGANIZZATIVI (approccio multidisciplinare, percorsi e gestione in rete)

Bruna Lombardi *Direttore Dipartimento Terapia Fisica e Riabilitativa USL Toscana Centro*

Sandra Moretti *Direttore Dipartimento delle professioni tecnico sanitarie USL Toscana Centro*

Gerardo Malzone *Chirurgia Plastica Azienda Ospedaliera Universitaria Careggi*

Stelvio Sestini *Direttore SOC Medicina Nucleare Ospedale Santo Stefano Prato*

Modera: **Stefano Michelagnoli** *Direttore Dipartimento Chirurgico della USL Toscana Centro*

III SESSIONE

18.30 LA PAROLA AI PAZIENTI E LORO ASSOCIAZIONI

Modera: **Rosalba Boncompagni** *Vice presidente del consiglio regionale dei pazienti*

Jacopo Vicini

Auto mutuo aiuto per Linfedema - **Linda Gabriel** *Associazione Radio Linda*

La realtà di SOS LINFEDEMA - **Benedetta Giannasio** *Chirurgia Vascolare USL Toscana Centro*

Linfedema e sport

- Dragon Boat "in rosa" **Susanna Bausi** *Associazione Lilt*

- Linfedema e tennis **Gaia Casati** *Associazione Tennis in Rosa*

Borsa di studio per il progetto Autogestione: la formazione del paziente ed il care giver **Patrizia Rossi**

19.30 Chiusura dei lavori **Stefano Tatini**

SEGRETERIA SCIENTIFICA

Stefano Tatini (Firenze)

SEGRETERIA ORGANIZZATIVA

F.I.M.O. Srl

Via Kyoto, 51 - 50126 Firenze

Tel. 055 6800389 - Fax 055 683355

E-mail: segreteria@fimo.biz - www.fimo.biz

