

# La riflessione della consigliera comunale Melzi

## Malattie rare, non basta una commissione

**VIMERCATE** (ces) Riportiamo un intervento della consigliera comunale di Fratelli d'Italia, **Martina Melzi** (nella foto), a seguito della Commissione consiliare convocata, su sua richiesta, per affrontare il tema delle malattie rare.

*A seguito di una nostra mozione riguardante la sensibilizzazione delle malattie rare, si è tenuta una commissione per approfondire la problematica. All'incontro erano presenti da remoto il professor Selicorni (Asst Iariana) e Rubessa (presidente dell'Associazione Amici del bambino malato). Il dottor Selicorni ha esordito ricordando che i pazienti affetti da malattie rare in Italia sono 104.300; la maggior parte di queste è di origine genetica (70-80%). E' quindi fondamentale lo screening neonatale per diagnosticarle in tempi brevi e trovare la cura adatta. Peccato, però, che solo il 5% di queste malattie abbia una cura. I due relatori hanno riferito e sottolineato l'importanza della sensibilizzazione del tema, il supporto psicologico e alla figura del caregiver (che di solito è la madre del malato), l'importanza dell'assistenza educativa scolastica e domiciliare ma soprattutto l'appoggio alla famiglia. A fronte delle tematiche emerse, ci auguriamo che l'amministrazione comunale porti avanti nel minor tempo possibile, iniziative e attività a supporto di coloro che soffrono di malattie rare.*

