

*CFU-Italia*  
*Comitato Fibromialgici Uniti-Italia*

*sede legale: Via Petrarca 38*  
*90144 Palermo*

*CF 96026390821*



*cfuitalia@gmail.com*

*www.facebook.com/cfuitalia*

## **PETIZIONE POPOLARE PER IL RICONOSCIMENTO DI: Fibromialgia (FM), Encefalomielite Mialgica Benigna (ME/CFS), Sensibilità chimica multipla (MCS)**

La **Fibromialgia (FM)** è una sindrome dolorosa cronica che colpisce i muscoli, i tendini, le fasce, il tessuto adiposo sottocutaneo e la cute, caratterizzata dalla presenza di punti elettivi di dolore chiamati “tender points”. Oltre a dolore e stanchezza, il paziente affetto da neuropatia/fibromialgia dorme male: ha un sonno superficiale, tende a svegliarsi una o più volte nel corso della notte e, in molti casi, incombe a risveglio precoce, molto prima che suoni la sveglia.

L'**Encefalomielite Mialgica**, (ME/CFS) o **Sindrome da Fatica Cronica**, è una patologia cronica che si manifesta con sintomi di spossatezza costante, febbre e la presenza contemporanea di 4 o più dei seguenti sintomi: memoria o concentrazione compromesse, mal di gola, linfonodi cervicali o ascellari tesi, dolore muscolare, dolore a diverse articolazioni, mal di testa, sonno non ristoratore o malessere post-sforzo;

**Sensibilità chimica multipla (MCS)** è una malattia causata dall'impossibilità di una persona a tollerare un ambiente o una classe di sostanze chimiche. L'ammalato, se esposto a tali sostanze anche in piccolissime quantità, del tutto innocue per la maggior parte della popolazione, presenta diversi sintomi che possono assumere carattere di urgenza. Le persone affette da MCS usufruiscono con serie difficoltà del Servizio Sanitario Nazionale poiché gli ospedali, gli ambulatori, le stanze di degenza, non sono bonificati da qualsiasi agente chimico irritante, ed il personale medico e paramedico sono impreparati ad accogliere e trattare il paziente affetto da M.C.S. In Italia la situazione di questi malati è insostenibile e drammatica perché manca un serio progetto di ricerca epidemiologica anche perché, ad oggi, sono poche le Regioni italiane che hanno “riconosciuto” tale gravissima patologia.

### **CONSIDERATO CHE**

ad accomunare i soggetti affetti da queste patologie è una pesante riduzione della loro capacità di vita lavorativa, sociale e di relazione a causa delle conseguenze gravemente invalidanti dei sintomi di tali malattie (dolori muscolo scheletrici, stanchezza, emicrania, febbre, difficoltà digestive, problemi di concentrazione e di equilibrio, stress);

recenti studi su popolazione sana che documentano una prevalenza compresa tra il 2 e il 4% (con valori notevolmente più elevati se si scorporano i dati per la sola popolazione femminile che arrivano all' 8-10% circa) ma che tali percentuali appaiono verosimilmente sottostimate stante la difficoltà delle diagnosi per le quali non esistono, al momento, esami specifici;

### **PRESO ATTO CHE**

lo Stato attualmente non riconosce tali patologie causando così delle condizioni di oggettivo disagio a danno di pazienti e familiari. Basti pensare al “nomadismo diagnostico” a cui tali soggetti sono condannati, alla mancanza di centri di riferimento per il monitoraggio del loro stato fisico fino all'esclusione della possibilità di vedersi rimborsate le spese sostenute per curarsi;

in alcune Regioni sono stati approvati dei provvedimenti che riconoscono una parziale esenzione dalla compartecipazione alla spesa sanitaria;

### **CHIEDE**

che lo Stato Italiano assuma tutte le iniziative necessarie, anche di carattere normativo, per prevedere il riconoscimento di queste patologie e per prevedere la parziale esenzione dal pagamento dei ticket e dei farmaci eventualmente prescritti per la loro cura.

## INFORMATIVA AI SENSI DELL'ARTICOLO 13 DEL D.LGS. 196/2003

Nel rispetto della normativa vigente, La informiamo che i Suoi dati personali, comuni e sensibili, da Lei forniti tramite il foglio di raccolta firme, saranno utilizzati conformemente alle finalità previste dallo statuto del C.F.U. (Comitato Fibromialgici Uniti). Titolare del trattamento.

I dati saranno utilizzati solo con modalità e procedure, effettuate anche con l'ausilio di strumenti elettronici, strettamente necessarie per il compimento specifico della petizione popolare.

I dati potranno essere inoltre conosciuti dai nostri operatori specificatamente autorizzati al trattamento di tali dati, in qualità di incaricati. I suoi dati non sono soggetti a diffusione se non presso i luoghi dove saranno raccolte le firme e le sedi istituzionali, Comuni e Uffici regionali e ministeriali.

Lei ha diritto di conoscere, in ogni momento, quali sono i Suoi dati presso l'associazione, la loro origine e come vengono utilizzati; ha inoltre il diritto di farli aggiornare, rettificare, integrare o cancellare, chiederne il blocco ed opporsi al loro trattamento (art. 7 D.Lgs. 196/2003). Ogni informazione, in merito ai soggetti a cui vengono comunicati i dati o che possono venirne a conoscenza in qualità di incaricati preposti ai trattamenti sopra indicati, può essere richiesta direttamente al C.F.U., all'indirizzo o al numero di fax indicato nel foglio della petizione popolare.

 PETIZIONE POPOLARE PER IL RICONOSCIMENTO DI: Fibromialgia (FM), Encefalomielite Mialgica Benigna (ME/CFS), Sensibilità chimica multipla (MCS)					
N.	COGNOME e NOME	DOCUMENTO (tipo e numero)	LUOGO E DATA DI NASCITA	RESIDENZA (indirizzo completo)	FIRMA
1					
2					
3					
4					
5					
6					
7					
8					
9					
10					