



è un progetto AssiSLA Onlus
C.F. 91255160375

Presidente e Legale Rappresentate Dott. Filippo Martone Tel. 348 2616144 - assisla@assila.it

Assisla Onlus si occupa da oltre 15 anni di assistenza ai malati di sclerosi laterale amiotrofica, completando e potenziando la già esistente presa in carico multidisciplinare presso l'Ospedale Bellaria di Bologna (PDTA SLA) e l'Ospedale Cona di Ferrara (PDTA SLA), offrendo servizi in collaborazione e collaterali a quelli prettamente medico-sanitari. L'associazione è nata per volontà dei coniugi Martone i quali hanno vissuto la sofferenza e l'impotenza causata dalla malattia.

Nel 2005 hanno perso Raffaella Alberici, adorata sorella e cognata, vivendo due anni di ostacoli e solitudine, perché purtroppo chi veniva colpito da questa malattia era solo, costretto ad un isolamento psicologico e fisico vivendo una prigionia nel proprio corpo. Assisla è nata per sovvertire questo ordine, per garantire una presenza costante, supporto, per non lasciare solo chi è colpito da SLA, con la consapevolezza che c'è ancora tanto da fare e la volontà di agire per fare la differenza.

L'associazione ha come scopi fondamentali:

*L'**assistenza** alle persone colpite da sla o malattie simili e alle loro famiglie nel territorio dell'Emilia-Romagna*

*L'**integrazione sussidiaria** con l'azione delle aziende USL e il sistema sociale*

*Il **sostegno alla ricerca scientifica** sulle stesse malattie.*

Informazione, formazione, consulenza.

CONTATTI:

Richieste personale domiciliare: Ileana 370 3437405 - assistenza.sla@assila.it

Altre richieste: Fabrizio (vice presidente Assisla Onlus) 347 3295387 - ferrara@assila.it

www.assila.it



progetto sostenuto con i fondi Otto per Mille
della Chiesa Valdese





COS'E' LA SLA

La Sclerosi Laterale Amiotrofica (SLA) è una grave malattia dei motoneuroni, ovvero le cellule nervose di cervello e midollo spinale che trasmettono i comandi per il movimento ai muscoli. Il suo nome significa: indurimento (Sclerosi) della porzione laterale del midollo spinale (Laterale) e dimagrimento muscolare (Amiotrofica).

A causa della SLA, i motoneuroni muoiono prima del tempo, provocando alla persona colpita un progressivo indebolimento muscolare e conducendola alla paralisi. Generalmente, la SLA colpisce persone adulte, di entrambi i sessi, in un'età compresa tra i 40 ed i 70 anni.

In Italia, ogni anno si manifestano in media tre nuovi casi di SLA ogni 100.000 abitanti e si contano circa 5.000 malati. Oggi la SLA non può ancora essere guarita e le sue cause sono sconosciute, ma insieme è possibile aiutare i pazienti e i loro famigliari ad affrontarla ed impegnarsi a promuovere la ricerca scientifica.

OBIETTIVO DEL PROGETTO



L'iniziativa **A Casa con cura** nasce con lo scopo di migliorare la qualità di vita dei malati con sclerosi laterale amiotrofica, dei loro familiari e dei caregiver, garantendo loro egualitarie condizioni di benessere umano e sociale, concentrandosi sull'importanza di assicurare una assistenza domiciliare dedicata che risponderà con maggiore adeguatezza ai bisogni del malato.



SERVIZI GRATUITI

- ✦ Punto di ascolto e orientamento a distanza e in presenza.
- ✦ Supporto nella ricerca di personale domiciliare qualificato e di fiducia.
- ✦ Gestione contrattuale dei rapporti di lavoro domestico ogni altro aspetto burocratico e finanziario attinente.
- ✦ Gestione del rapporto di lavoro e delle relazioni familiari.
- ✦ Gruppi auto mutuo aiuto.
- ✦ Scambio ausili.