

- quali Enti rappresentativi delle persone con Parkinson e dei loro familiari, da una parte, e della ricerca medico-scientifica dall'altra,
- ciascuna nel rispetto delle specifiche finalità statutarie e nel perseguimento del proprio oggetto sociale e della propria *mission*,
- in piena autonomia e indipendenza e nel rispetto dei rispettivi ruoli, competenze e attività;
- quali Enti Promotori della presente Carta Programmatica d'intenti, aperta a tutti i malati di Parkinson, caregivers, Associazioni del mondo Parkinson e cittadini o altre istituzioni che vorranno aderirvi mediante sottoscrizione, per il perseguimento delle seguenti

FINALITA':

- Essere un riferimento autorevole presso le Istituzioni pubbliche nazionali (Ministeri, regioni, province, comuni) e comunitarie, volto a garantire la necessaria rappresentatività e tutela delle persone con Parkinson, utile al supporto nella formulazione di proposte per l'applicazione omogenea dei percorsi diagnostico-terapeutici assistenziali (PDTA), la qualità e l'appropriatezza delle cure;
- Essere interlocutori rappresentativi, ciascuno nell'ambito delle proprie e specifiche finalità istituzionali e statutarie, dei pazienti presso i "tavoli di lavoro" capaci di far emergere e valorizzare le necessità clinico-assistenziali dei pazienti e dei loro familiari presso le Istituzioni e la sanità pubblica e privata e capaci di influire nei processi decisionali;
- Essere promotori di una "cultura" sulla malattia di Parkinson per garantire la necessaria visibilità della malattia, il sostegno alla ricerca medico-scientifica, le esigenze clinico-assistenziali della persona con Parkinson e il power engagement del paziente, attraverso la divulgazione di informazioni e la promozione di iniziative a ciò dedicate;
- Essere parti attive al dialogo e al raccordo con tutte le realtà associative rappresentative della malattia di Parkinson presenti sul territorio per cooperare e promuovere, a livello nazionale, la necessaria integrazione degli interlocutori e delle attività finalizzate a garantire l'effettiva "presa in carico" delle persone con Parkinson.

Firmatari



Prof. Pietro Corteli

Presidente Fondazione LIMPE
per il Parkinson Onlus



COMITATO ITALIANO
ASSOCIAZIONI
PARKINSON



PARKINSON ITALIA
CONFEDERAZIONE ASSOCIAZIONI ITALIANE
PARKINSON E PARKINSONISMI (ONLUS)

Dott. Antonino Marra

Presidente Parkinson Italia Onlus