

Progetto SLA

L'Associazione Aldo Perini Onlus, è attualmente impegnata nel progetto "SLA".

Questa è un'iniziativa a sostegno dei malati di Sclerosi Laterale Amiotrofica (SLA) e mira a far avere a chi ne ha bisogno, i controlli medici appropriati direttamente nella propria abitazione.

Che cosa è la SLA: la Sclerosi Laterale Amiotrofica è una malattia che colpisce i motoneuroni, ovvero le cellule nervose che trasmettono i comandi per il movimento del nostro corpo, dal cervello ai muscoli. La morte di queste cellule, determina l'indebolimento e la perdita di tono muscolare in modo costantemente progressivo fino alla paralisi dei quattro arti, dei muscoli deputati alla masticazione, alla deglutizione e alla respirazione.

La SLA è una delle più gravi malattie del sistema nervoso, le cause sono sconosciute e non esiste ancora una terapia capace di guarire o di rallentare in modo visibile la sua inevitabile progressione.

Generalmente la SLA colpisce persone adulte tra i 40 e i 70 anni e in Italia, ogni giorno, si manifestano in media tre nuovi casi.

La SLA modifica profondamente la vita di chi ne viene colpito e dei suoi famigliari.

Lei si impossessa crudelmente di chi ne è affetto e il malato può solo far da spettatore alla sua stessa vita che si dissolve lentamente senza poter interagire con lei.

Il malato di Sla rimane lucido mentalmente ma in poco tempo diventa incapace di compiere i gesti quotidiani più semplici e necessita di un'assistenza variabile, a seconda dello stadio della malattia.

E' una malattia drammatica, non la si può fronteggiare da soli, è necessario l'aiuto di qualcuno per muoversi, alimentarsi, comunicare e respirare.

Per le persone comuni è la malattia che non c'è, pochi sono i neurologi che si interessano a lei, e la diagnosi a volte arriva dopo un lungo percorso.

La ricerca - E' una malattia che ci costringe a confrontarci con il limite della conoscenza umana, contro di lei la scienza è impotente, non ci sono trapianti, tecnologia non c'è l'illusione di una cura che aiuta a vivere.

Non ci sono centri sul territorio che si occupano dell'assistenza a questi malati, non ci sono centri specializzati che seguano nelle cure palliative i pazienti e che diano un sostegno oltre che medico anche psicologico.

Da qui, la necessità da parte dei parenti di attivare un'Associazione che si occupa con volontari di dare una mano concreta a chi attraversa questo difficile momento.

IL PROGETTO : Poter arrivare da chi ha bisogno con un'auto attrezzata e una equipe di medici e infermieri capaci ed esperti nel trattamento del paziente neurologico grave, che possano rilevare i parametri vitali e consigliare il paziente qualora dovesse prendere delle decisioni sulla sua salute, è il primo passo per mettere in pratica le finalità dell'Associazione che porta il nome di un malato di SLA.

Il servizio potrà essere attivo in provincia di Milano e di Lecco in collegamento con le ASL locali e sarà completamente gratuito.

SOLIDALI . Aiutarli a non " sentirsi soli" è lo scopo primario, perché il malato di SLA deve lottare contro una malattia che lo isola dal mondo e si sa già in partenza che avrà la meglio su di lui.

L'INIZIATIVA

Vi saranno Concerti e manifestazioni per dar modo ai volontari di raccogliere i fondi necessari al progetto.

Il primo Concerto di solidarietà si terrà il prossimo 15 maggio ore 20,45 al Teatro Manzoni di MONZA, vedrà impegnato il coro Ensemble Vocale Abrosiano con un repertorio Gospel.

per informazioni tel 02 3925322
prevendita ProMonza- p.za Carducci