

prontoimprese sito web  
Cosa (es. idraulico, pizzeria) Dove (comune o provincia) **cerca**



Ferrara

Home **Cronache locali** Sport Foto e video Blog Sondaggi Meteo In Edicola Lavoro Casa Annunci [Su Caribed](#)  
[Facebook](#)

HOME FERRARA CINEMA IN CITTÀ METEO QUALITÀ DELL'ARIA NECROLOGIE

HOME PAGE > Ferrara > Lotta alla sclerosi multipla 'Fazio? Indebolisce la scoperta di Zamboni'

## Lotta alla sclerosi multipla 'Fazio? Indebolisce la scoperta di Zamboni'

L'associazione dei malati e parenti di Ccsvi scrive al ministro: «Serve un incontro urgente». Appello a favore del medico ferrarese anche dalla Spal. *Voi cosa ne pensate?*

[Stampa l'articolo](#) [Invia per e-mail](#) [Clicca due volte su qualsiasi](#)

[parola di questo articolo per visualizzare una sua definizione](#)

[tratta dai dizionari Zanichelli](#) **9 commenti**

Mi piace | 106 | condividi



Ferrara, 10 novembre 2010 - **La proposta di Fazio? «Indebolisce il significato** e il valore di questa straordinaria scoperta italiana». L'appello era stato firmato anche dalle lene. Giulio Golia, in un servizio targato 29 settembre in onda su Italia Uno, chiedeva al ministro della salute Ferruccio Fazio, che la sperimentazione del 'metodo Zamboni' per la cura della sclerosi multipla procedesse senza ulteriori ritardi. Troppo lunghe le liste d'attesa, troppi gli ammalati che da un giorno all'altro potrebbero ritrovarsi su una sedia a rotelle.

**E, ieri, è arrivata anche la presa di posizione** dell'associazione dei malati e dei parenti di Ccsvi: l'insufficienza venosa cerebro-spinale cronica, malformazione dei vasi sanguigni che secondo la teoria di Paolo Zamboni potrebbe essere una delle cause dei sintomi della sclerosi multipla.

**Non si accontentano delle decisioni** del ministro. Anzi. A loro parere Fazio avrebbe 'snobbato' lo studio del medico ferrarese. Hanno così deciso Paolo Zamboni (foto Schicchi) di impugnare carta e penna e di scrivere ai piani alti di via Lungotevere Ripa, a Roma, direttamente al ministro. Perché non c'è solo lo studio Fims (Federazione delle società medico scientifiche italiane) sulla Ccsvi, ma «anche quello di Paolo Zamboni dell'università di Ferrara, che si svolge in Emilia Romagna con l'appoggio della Regione». Perché non basta che il trattamento «correttivo endovascolare» possa continuare nei centro accreditati a livello regionale per le patologie vascolari.

**Chiedono un incontro urgente.** Protestano perché il ministro presenta lo studio sperimentale Fism (diagnostico) che sta per partire, come l'unico, «senza fare cenno alla sperimentazione sia diagnostica che terapeutica che sta per iniziare sotto la direzione di Zamboni, che sarà eseguita secondo i criteri scientifici richiesti internazionalmente, ossia in doppio cieco» e che valuterà anche l'effetto placebo.

E perché i risultati dello studio emiliano-romagnolo «saranno decisivi non solo per valutare la correlazione tra le due patologie, ma anche se l'angioplastica avrà effetti anche sulla sclerosi multipla». Con forza e disperata determinazione, gli ammalati chiedono che diagnosi e trattamento della Ccsvi non siano accomunate ad altre patologie, ma siano inserite nei Lea (livelli essenziali di assistenza) con la validazione di un codice identificativo che garantisca loro un trattamento adeguato e, nello stesso tempo, sia consentita la tracciabilità dei dati.

**La proposta del ministro Fazio** non può essere sufficiente. Non per loro. Perché «non riconosce quanto già convalidato dalla comunità scientifica internazionale». E, peggio, «tende a indebolire il significato e il valore di questa straordinaria scoperta italiana».

di BENEDETTA SALSÌ

- [IL SOSTEGNO DELLA FONDAZIONE HILASCERE](#)

**Da**

**A**

Scrivi qui il tuo commento...

Aggiungi immagini
Segui

### Echo 9 Contenuti



**Daniele b.**

Il problema è sempre e solo uno: soldi,soldi e soldi.

Dalle cura per malattie degenerative alle auto ecologiche di mezzo ci sono sempre i soldi. Potremmo circolare con automobili pulite al 100%, potremmo vivere senza malattie, ma loro non lo vogliono. Loro chi? Chi ci comanda. Ricordatevi che un essere umano sano o morto non non è fonte di guadagno. E l'interferone: ci sono magazzini stracolmi....Se la slim viene sconfitta chi usa questi farmaci???????

State tranquilli che se il figlio di un ministro ne fosse affetto, per lui la cura c'è sicuramente.....

5 days ago, 13.07.38 - Mi piace - Reply



**paolo**

Caro ministro dovrebbe vergognarsi di non prendere in considerazione la scoperta del professore Zamboni. Io sono ammalato di sclerosi multipla e ho tre vene chiuse. lasciamo perdere la s.m. ma perchè non posso liberarmi le vene? Se vuole gli dò io la risposta.... Il dio denaro purtroppo conta tanto e la vostra paura e che se uno di noi malati sta meglio il resoconto di fine anno sotto forma di SOLDI viene a mancare. Pazzesco.

domenica 14 novembre 2010, 10.39.32 - Mi piace - Reply



**alessandro**

Fazio non da volutamente ascolto,ha promosso volutamente lo stu dio FISM e AISM(che sono solo due associazioni a scopo di lucro)per screditare Zamboni,non ci vuole un genio a capire,perchè ha scoperto la cura della SM e cio da molto fastidio!c'è un giro d'affari pazzesco intorno a questa malattia(1,7 miliardi l'anno di medicinali che volutamente non servono a nulla),questo il motivo!!!!Fazio è un delinquente se continua in questa maniera,perchè sta giocando con la vita delle persone,avrà 60.000 malati sulla coscienza tutta la vita,io non so come faccia a dormire la notte.

la CCSVI è riconosciuta a livello internazionale e non c'è motivo per il quale non permetta alla gente che ne è affetta di disostruire queste vene occluse.non c'è motivo.solo speculare sulla pelle dei malati,vergogna.

venerdì 12 novembre 2010, 14.14.01 – Mi piace – Reply



**easy**

Buongiorno, vorrei tanto che qualcuno mi dicesse per favore dove è possibile eseguire l'intervento per liberare le vene occluse e cosa occorre per sottoporsi a questo intervento e dove si puo' fare l'esame che conferma questa diagnosi.

So che è brutto dirlo, ma andrei anche all'estero, tipo Svizzera, Germania, Austria,Francia perchè non si puo' giocare sulla malattia delle persone e farle ammalare anche per i troppi farmaci presi per combattere la sclerosi, con percentuali bassissime di risultati positivi

Perchè non possiamo avere la possibilità di effettuare questo intervento qui in Italia?

Grazie, buona giornAta a tutti

giovedì 11 novembre 2010, 8.47.42 – Mi piace – Reply

è piaciuto a Ospite



**ALESSANDRA**

Io vorrei solo una cosa, che il ministro FAZIO desse un pò più ascolto al dottor. ZAMBONI perchè noi malati di S. MULTIPLA si spera tanto di dare un addio a tutti questi medicinali che purtroppo nessuno di noi penso l'acetti a bracce aperte.

giovedì 11 novembre 2010, 1.12.08 – Mi piace – Reply



**antna**

Penso che il dottor ZAMBONI sia una dignitosissima persona e personalmente mi metterei nelle sue mani senza alcun timore.

Sono sicura che non dice delle eresie e sarebbe ora che il ministro FAZIO gli desse ascolto.

mercoledì 10 novembre 2010, 16.26.27 – Mi piace – Reply

è piaciuto a Ospite



**Michele**

Purtroppo sono direttamente interessato alla diatriba, malto, ma questo non mi impedisce di esprimere la mia opinione: CHE SKIFO! e questa la chiamano solidarietà

mercoledì 10 novembre 2010, 15.11.03 – Mi piace – Reply

è piaciuto a Ospite



**Rita**

Penso che il Dott. Zamboni andrebbe premiato, è un grande sia come Medico che come ricercatore-scienziato, dovrebbe essere incoraggiato e supportato in quanto dà il giusto valore alla vita umana, invece non succede così, spero che abbia la forza di andare avanti con la sua ricerca e sperimentazione, conviene alle case farmaceutiche vendere le medicine per curare la S. multipla e far morire la gente invece di supportare il Dr. Zamboni che con un intervento salva tante vite!! La vita è sempre una questione di interessi economici purtroppo ....

mercoledì 10 novembre 2010, 15.08.59 – Mi piace – Reply

è piaciuto a 2 ospiti



**francesca**

Io penso che se non ho la Sclerosi Multipla, ma ho una vena chiusa vorrei che me la riaprissero. Se il 99% della popolazione mondiale ha vene in cui scorre regolarmente il sangue, beh allora le voglio anche io! Ne ho diritto anche io. Non sto parlando di stent, parlo di angioplastica (quella arteriosa va bene, quella venosa no? mahh...). La verità è che i malati di sclerosi multipla sono le galline dalle uova d'oro per le case farmaceutiche, questa purtroppo è l'unica verità ed è dura da digerire.

mercoledì 10 novembre 2010, 14.17.58 – Mi piace – Reply

è piaciuto a 8 ospiti

Social Networking by Echo