



A ROMA IL 2^A CONVEGNO A.I.Vi.P.S.ONLUS

5 ottobre 2013 – Sala Convegni Casa per Ferie “Giovanni Paolo II”

*“P.S.E.: a che punto siamo?
Terapie, Qualità di Vita e Quotidianità”*



A.I.Vi.P.S. (Associazione Italiana Vivere la Paraparesi Spastica Onlus) cresce, si confronta e fornisce un contributo determinante nel mettere in relazione la comunità medico-scientifica con i pazienti affetti da PSE e le loro famiglie.

Nel gennaio di quest'anno ha lanciato il restyling del suo sito www.vipsonlus.it, implementandone enormemente contenuti e funzionalità. Non per vantarci, ma da febbraio abbiamo raccolto **oltre 11.000 contatti** che, per un sito così particolare, sono davvero molti!

Negli ultimi due anni **Vi.P.S.** ha messo a punto e sta realizzando nuovi progetti che verranno presentati in occasione del prossimo Congresso di Roma.

A.I. Vi.P.S. – via dei Gelsi, 20 - 20040 Busnago (MB)
Tel. 392/9825622 - www.vipsonlus.it- info@vipsonlus.it



Il Programma allegato evidenzia una titolata partecipazione di relatori, i cui interventi mirati porteranno nuova informazione alla comunità scientifica, ma anche e principalmente nuova consapevolezza ai pazienti e alle loro famiglie.

Ad oggi , come sappiamo, **non esistono cure specifiche se non palliative**, ma l'enorme lavoro collettivo che stanno svolgendo medici e pazienti (in Italia e nel mondo) fa ben sperare in soluzioni terapeutiche di medio-lungo termine.

Ma **Vi.P.S.** si ricorda anche dei **giovani ricercatori italiani**: all'inizio del Congresso il dottor Filippo Santorelli (IRCSS Fondazione Stella Maris) premierà 5 ricercatori italiani, che hanno lavorato su PSE e Atassia.

In concreto in questi 2 anni **Vi.P.S.**, sotto la guida del dottor **Guido Giardini** e con altre associazioni quali **Aspert** ha contribuito alla creazione del **Centro Internazionale di Ricerca Pietro Bassi di Courmayeur di Medicina della Montagna** (il 1° in Europa) per fornire un'analisi "comprovata" sui benefici della pratica sportiva, dal punto di vista fisico e psicologico. Allo scopo in gennaio si è svolta una **settimana bianca, a Courmayeur, con 9 pazienti di varie età** (dall'infanzia all'età matura) affetti da PSE–del tipo SPG4, seguiti da un'équipe medico-psicologica. I risultati di questo progetto verranno appunto presentati, in modo ampio, dal Professor Carlo Casali e dal dottor Andrea Borney per la parte di Sci-Therapy et ausili e dalla dottoressa Letizia Martinengo per gli aspetti psicologici.

Per la seconda volta **Vi.P.S.** ospiterà il dottor Yerco Ivànovic Barbeito di Madrid, che realizzerà due sessioni di agopuntura durante il Congresso ed il giorno dopo. Il dottor Yerko realizzerà da subito in Italia un Progetto di Medicina Integrativa, coadiuvato da medici e terapeuti italiani, presenti al Congresso.



Vi.P.S è orgogliosa dei risultati ottenuti, del supporto concreto che la comunità medico-scientifica sempre più le sta offrendo e della coesione del suo staff. Ma, come molte Associazioni minori e meno note, ha anche molto **bisogno dell'aiuto del mondo dell'informazione**, per arrivare ad un livello più elevato di notorietà e di sensibilizzazione dell'opinione pubblica.

Chiudiamo con la frase di M. L. King, che è anche il nostro motto: *"I sogni non sempre si realizzano, ma non perché siano troppo grandi o impossibili. Perché noi smettiamo di crederci".*

NOI di Vi.P.S. ci crediamo e continuiamo a crederci!!!

**Per chi volesse conoscerci meglio, scrivere a: info@vipsonlus.it
Saremo lieti di rispondere alle vostre domande.**