

SCHEDA DI DEPOSITO DI UNA INTERROGAZIONE PARLAMENTARE

IT

Destinatario: CONSIGLIO
 COMMISSIONE

INTERROGAZIONI ORALI	INTERROGAZIONI SCRITTE
Interrogazione orale con discussione (art. 115) <input type="checkbox"/>	Interrogazione scritta (art. 117) <input type="checkbox"/>
Tempo delle interrogazioni (art. 116) <input type="checkbox"/>	Interrogazione scritta prioritaria (art. 117,4) <input checked="" type="checkbox"/>

AUTORE(I): Oreste Rossi

OGGETTO: Sindrome da Sensibilità Chimica Multipla (MCS)
 (da indicare)

TESTO:

Premesso che al richiedente é stato segnalato che in Italia 4mila persone sono affette da Sensibilità Chimica Multipla, una sindrome immuno-tossica infiammatoria per la quale si perde in modo irreversibile la capacità di tollerare gli agenti chimici.

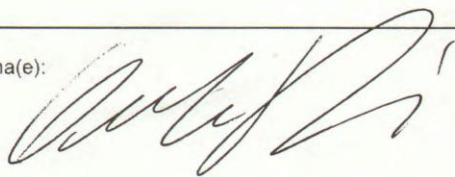
La MCS é una sindrome multisistemica di intolleranza ambientale che causa patologie disabilitanti che interessano vari sistemi fisiologici: sistema renale, apparato cardiocircolatorio, respiratorio, digerente, tegumentario, sistema neurologico, muscolo-scheletrico ed endocrino-immunitario. I sintomi si verificano in risposta all'esposizione a molti composti chimicamente indipendenti e presenti nell'ambiente. Comporta uno stato di infiammazione cronica che induce lo sviluppo con alta incidenza di forme leucemiche e tumorali: il corpo non tollera qualsiasi piccola traccia di sostanze chimiche di sintesi nell'ambiente, come pesticidi, disinfettanti, profumi sintetici, deodoranti personali o per la casa, carta stampata, inchiostri, prodotti plastici, farmaci, anestetici, tessuti e stoffe, tutto ciò che é di derivazione petrolchimica. La Sensibilità Chimica Multipla é una delle malattie piú gravi conosciute al mondo perché implica una invalidità totale che porta all'isolamento fisico e impedisce qualsiasi forma di vita sociale.

Considerato che si tratta di una malattia riconosciuta negli Stati Uniti d'America (35 milioni di malati), alla quale da quasi dieci anni, in Italia, viene negato il riconoscimento nel Registro delle Malattie Rare e i malati sono ancora oggi soggetti giuridicamente invisibili. Considerata la sensibilità europea al tema "Ambiente e Salute" espressa con il rapporto HUSS.

Ritenuto che ignorare ancora a lungo in Europa questo problema vuol dire confermare che esistono ancora cittadini di serie B, ai quali non é riconosciuto il diritto alla salute.

Tutto ciò premesso, chiedo alla Commissione Europea se intenda dare un adeguato sostegno e un valido servizio ai malati dei Paesi membri colpiti da questa sindrome, adoperandosi affinché la MCS possa essere inserita negli elenchi nazionali delle malattie rare con relativa esenzione da eventuali tickets diagnostico-terapeutici correlati.

Firma(e):



Data: 22/10/2009