



Uno sciopero della fame per una Legge che sancisca la piena cittadinanza delle persone con epilessia

10 Giugno, 2025(https://superando.it/2025/06/10/)

Come già segnalato anche da Superando, pur prendendo atto del positivo confronto avviato con il Ministro della Salute e i suoi Consiglieri, non essendo ancora pervenuta al Senato la Relazione Tecnica del Ministero sul Disegno di Legge 898 (“Disposizioni per la tutela delle persone affette da epilessia”) ed essendo ancora pendente il parere del Ministero dell’Economia e Finanze, Giovanni Battista Pesce, presidente dell’AICE (Associazione Italiana Contro l’Epilessia) ha avviato l’annunciato sciopero della fame davanti alla sede del Dicastero

Come segnalato
dunque anche sulle
nostre pagine
(https://



Il presidente dell’AICE Pesce davanti al Ministero della Salute, dove ha avviato uno sciopero della fame

superando.it/2025/05/28/legge-sullepilessia-lo-stallo-delliter-porta-a-uno-sciopero-della-fame-dellaice/), pur prendendo atto del positivo confronto avviato con il Ministro della Salute Schillaci e i suoi Consiglieri, con l’intento di riavviare la trattazione parlamentare del **tema “epilessia”**, non essendo ancora pervenuta al Senato la Relazione Tecnica del Ministero della Salute sul **Disegno di Legge 898 (https://www.senato.it/service/PDF/PDFServer/BGT/01397949.pdf)** (*Disposizioni per la tutela delle persone affette da epilessia*) ed essendo ancora pendente il parere del Ministero dell’Economia e Finanze, il presidente dell’**AICE** (https://www.aice-epilessia.it/) (Associazione Italiana

Contro l'Epilessia), **Giovanni Battista Pesce** ha avviato oggi, 10 giugno, l'annuncio **sciopero della fame** davanti alla sede del Dicastero.

«Da un anno – ribadisce l'AICE in una nota – la mancante Relazione Tecnica blocca la trattazione per l'approvazione di una **prima legge per dare la piena cittadinanza** a 550.000 persone con epilessia e alle loro famiglie. Ai pochi “beati” che guariscono, più del 30% delle persone con epilessia versa in situazione di **farmacoresistenza**, assume cioè i medicinali, ma manifesta anche le crisi. E questo nonostante un iperbolico mercato di farmaci non curativi, ma solo sintomatici e con rilevanti effetti collaterali. Se dunque con una crisi sei soggetto a giuste limitazioni, **ingiustamente ti sono negate adeguate misure inclusive**. Ebbene, l'inclusione delle persone con epilessia in farmacoresistenza è il **primo obiettivo** che la nostra Associazione intende realizzare in questa Legislatura».

«Grave è il ritardo del Parlamento – proseguono dall'AICE – presso il quale, sin dalla XIII Legislatura, la nostra Associazione, in collaborazione con l'**ANFFAS** (Associazione Nazionale di Famiglie e Persone con Disabilità Intellettive e Disturbi del Neurosviluppo) e con **parte delle Associazioni professionali**, ha promosso ininterrottamente una proposta legislativa bipartisan, spesso giunta prossima all'approvazione. Ancor più grave, inoltre, è il ritardo di **altra parte del mondo professionale** che fino a ieri rivendicava pubblicamente di “far guarire”, grazie al proprio operare e ora lo nega anche **per quanti guariscono spontaneamente** (Linee Guida *Il trattamento dell'epilessia in età pediatrica* (<https://sinpia.eu/linee-guida-anno-2017/>), 2017) e riconosciuti tali con il Decreto Legislativo 59/11 ([https://def.finanze.it/DocTribFrontend/getAttoNormativoDetail.do?ACTION=getArticolo&id=%7B7F95DC2E-237E-410B-9E33-](https://def.finanze.it/DocTribFrontend/getAttoNormativoDetail.do?ACTION=getArticolo&id=%7B7F95DC2E-237E-410B-9E33-B6631FA6FA72%7D&codiceOrdinamento=6000000300000000&articolo=Allegato%203)

[B6631FA6FA72%7D&codiceOrdinamento=6000000300000000&articolo=Allegato%203](https://def.finanze.it/DocTribFrontend/getAttoNormativoDetail.do?ACTION=getArticolo&id=%7B7F95DC2E-237E-410B-9E33-B6631FA6FA72%7D&codiceOrdinamento=6000000300000000&articolo=Allegato%203)), dopo almeno 10 anni di assenza di crisi e terapia. Una **cultura stigmatizzante**, questa, che giunge a **negare l'epilessia quale condizione di disabilità** anche se in farmacoresistenza o, sfiorando il ridicolo, ritenendola “intermittente”. Una cultura professionale di “medicina difensiva”, dunque, che, marchiando a fuoco per “inguaribilità” tutte le persone con un passato o presente di epilessia e i loro colleghi che quotidianamente la certificano, attribuisce lo stigma a una mera origine culturale. La nostra Associazione chiede invece ai Parlamentari di riconoscere alle oltre 550.000 persone con epilessia e alle loro famiglie, **un primo accesso ad adeguate misure inclusive**, per uscire dalla malsana clandestinità imposta a questa “malattia sociale”, come riconosciuta dalla nostra normativa».

«Troppe volte – concludono dall'AICE – il percorso legislativo è stato ostacolato da celati professionisti, altri ci hanno denunciato penalmente, risultando poi essi stessi condannati. Nonostante ciò, s'è giurato alle nostre famiglie che **conseguiremo la Legge per la piena cittadinanza** delle persone con epilessia in questa Legislatura e pertanto **chiediamo sostegno bipartisan** a tutti i Parlamentari per riavviare la trattazione del Disegno di Legge 898, sino all'approvazione, in prima lettura, nei due rami del Parlamento». (S.B.)

Per ulteriori informazioni e approfondimenti: assaice@gmail.com (<mailto:assaice@gmail.com>).

Articoli Correlati

- Legge sull'epilessia: lo stallo dell'iter porta a uno sciopero della fame dell'AICE (<https://superando.it/2025/05/28/legge-sullepilessia-lo-stallo-delliter-porta-a-uno-sciopero-della-fame-dellaice/>)
«Dopo un anno di attesa della Relazione Tecnica del Ministero della Salute sul Disegno di Legge 898 ("Disposizioni per la tutela delle persone affette da epilessia"), promosso dalla nostra Associazione...

- Un febbraio molto importante per chi è impegnato sull'epilessia (<https://superando.it/2024/02/12/un-febbraio-molto-importante-per-chi-e-impegnato-sullepilessia/>) Oggi, 12 Febbraio, è la Giornata Internazionale per l'Epilessia, in cui l'IBE (International Bureau for Epilpsy) lancia tra l'altro la campagna "50 milioni di passi contro lo stigma sull'epilessia". Il...
- Dopo di noi da creare "durante noi" (https://superando.it/2006/07/10/dopo-di-noi-da-creare-durante-noi/) L'organizzazione del futuro di una persona con disabilità: quali sono le tutele giuridiche esistenti? In quali ambienti si potrà svolgere la vita di quella persona? E con quali fondi? Un...

(<https://superando.it/2025/06/10/torna-inclun-sindrome-di-down-conta-sempre-di-piu/>)

Share the Post:



Iscriviti alla nostra newsletter

Email*

Invia

Contatti

Via Guidubaldo del Monte 61
Roma, 00197

info@superando.it(mailto:contact@mysite.com)

Menu

Dalle Regioni
In Sintesi
Editoriali
Opinioni
Redazione

Temi

Autonomia & Mobilità(<https://superando.it/autonomia>)
Diritti & Pari Opportunità(<https://superando.it/diritti>)
Istruzione, Scuola & Formazione (<https://superando.it/istruzione>)
Lavoro(<https://superando.it/lavoro>)
Salute & Ricerca(<https://superando.it/salute>)
Società(<https://superando.it/societa>)
Sport & Turismo(<https://superando.it/sport-e-turismo/>)



Testata giornalistica registrata presso il Tribunale di Roma - Registro Stampa al n° 26/2023 con decreto del
Presidente di Sezione del 14/02/2023
Editore: Fish Ets - Federazione Italiana per i Diritti delle Persone con Disabilità e Famiglie
Direttrice responsabile: Stefania Delendati
Segretario di redazione: Stefano Borgato
Collaboratrice di redazione: Carmela Cioffi

k. m u
c .c p
o o er
m m a
/ / n
s s d
u u ol
p p t?
er er s
a a =
n n 2
d d 0)
o. o.
it it)
/)

© 2025 | Built by creiamo.eu (<https://www.creiamo.eu>)