

username password
[password dimenticata?](#)



federfarma.it
federazione nazionale unitaria titolari di farmacia

- HOME
- CHI SIAMO
- EDICOLA
- FARMACI E FARMACIE
- TICKET REGIONALI
- SPESA FARMACEUTICA
- RISERVATO

Edicola > Sole 24Ore News

Edicola



Le News del Sole 24Ore

07/10/2014 15:38

Cure palliative, ecco la Carta di Trieste sui diritti del bambino morente

Essere considerato "persona" fino alla fine, ricevere un'adeguata terapia del dolore e dei sintomi fisici e psichici che provocano sofferenza, essere ascoltato e informato sulla propria malattia nel rispetto delle sue richieste, dell'età e della capacità di comprensione. Ma anche avere accanto le persone care ed essere accudito e assistito in un ambiente appropriato alla sua età. Sono i diritti del bambino morente, che in forma di decalogo sono stati sanciti nella Carta di Trieste, presentata oggi a Roma, presso l'[Autorità Garante per l'infanzia e l'adolescenza](#). La Carta di Trieste, detta anche Carta dei Diritti del bambino morente, è stata illustrata alla presenza del Garante [Vincenzo Spadafora](#), del Consigliere di Amministrazione Elvira Silvia Lefebvre D'Ovidio e di Franca Benini pediatra, responsabile del Centro Regionale di riferimento della Regione Veneto per la terapia del dolore, cure palliative pediatriche e Hospice pediatrico. Il progetto è stato lanciato a settembre 2012 da un gruppo di professionisti che lavorano con i bambini colpiti da malattia incurabile con il sostegno della Fondazione Maruzza Lefebvre D'Ovidio. La Carta dei diritti del bambino morente nasce con l'obiettivo di rimarcare i diritti del piccolo paziente, diritti che età, situazione, cultura, luogo e momento non possono né debbono minare. Ogni diritto poi genera dei doveri: la Carta li definisce e li declina cercando di integrare quanto professionalità, etica, deontologia, normativa e ricerca propongono. Da anni Fondazione Maruzza Lefebvre D'Ovidio Onlus lavora per migliorare la conoscenza e l'applicazione delle cure palliative, con la missione di riconoscere dignità e rispetto a ogni persona malata - in special modo i bambini - ponendo al centro i loro bisogni e quelli della loro famiglia e non la patologia che li ha colpiti. Ogni bambino ha diritto al gioco, all'interazione con i propri coetanei, così come ogni mamma e papà hanno il diritto di vivere la vita anche oltre la malattia dei propri figli. Quando un bambino colpito da una grave malattia è vicino alla fine, realtà questa contro natura e, di fatto, difficile da accettare, la società civile ha il dovere di intervenire per sostenere dal punto di vista medico, psicologico e spirituale il bambino e il suo nucleo familiare. Ecco perché Fondazione Maruzza da anni si impegna a favore dei bambini inguaribili e del loro diritto ad essere adeguatamente assistiti nel percorso della malattia, riuscendo tra l'altro a ottenere la definizione di norme specifiche all'interno della legge 38/2010, relativa al diritto di accesso da parte dei cittadini alle cure palliative. «Un concentrato di civiltà, di umanesimo, di eticità e profondo senso del vivere civile che lascia ammirati», commenta [Vincenzo Spadafora](#), [Autorità garante per l'infanzia e l'adolescenza](#). «Il documento costituisce un unicum nel panorama internazionale - spiega il Consigliere di Amministrazione della Fondazione Maruzza, Silvia Lefebvre D'Ovidio - perché sottolinea e moltiplica il valore dei diritti della persona che ha un'età compresa tra zero e 18 anni. Proprio in virtù di questo valore aggiunto è stato anche integrato e valutato da organismi internazionali come Human Rights Watch». «La Carta avrà raggiunto il suo scopo - sottolinea Franca Benini, pediatra coautrice del documento - se chiunque stia accanto ad un bambino morente sarà in grado di rimanergli vicino fino all'ultimo, assicurandogli rispetto e dignità. E non sarà impreparato ad accogliere la sua morte».

Cerca

- Farmacia
- Farmaco
- Lavoro

EDICOLA

- Rassegna stampa
- Comunicati stampa
- Ultime notizie
- Sole 24Ore News
- Agi Sanità News
- Ansa Salute News
- FiloDiretto
- Multimedia

Multimedia

- 

1° ottobre 2014
Annarosa Racca a Radio Radicale sulla produzione di cannabis
- 

27-28 settembre 2014
Pharmevolution 2014 (video realizzato da Socialfarma)
- 

9-11 maggio 2014
Speciale Cosmofarma Exhibition 2014
- 

8 maggio 2014
Annarosa Racca a Medicina33 sulla farmacia dei servizi
- 

18 marzo 2014
Michele Di Iorio a Elisir sulla sindrome dell'eiaculazione precoce
- 

11 marzo 2014
Annarosa Racca a Radio1 sulla farmacia dei servizi
- 

4 marzo 2014
Convegno Federfarma a Roma Residence di Ripetta
- 

26 febbraio 2014
Giacchino Nicolosi a Elisir sulle nuove regole e-commerce
- 

6 febbraio 2014
Annarosa Racca a Mi Manda Rai3 sulle carenze dei farmaci