

World Lymphedema Day

Giornata del paziente con linfedema 2025

Palazzo Vecchio - Salone dei 500 - Piazza della Signoria
Firenze, 6 Marzo 2025



Il 6 Marzo ricorre la Giornata Mondiale Linfedema o Lymphaday acronimo per LYMPHedema Awareness DAY, cioè della "consapevolezza" per richiamare l'attenzione su una patologia poco conosciuta e che, se non tempestivamente e adeguatamente trattata, può portare a gravi disabilità e complicanze fisiche e psicologiche con un onere economico per le persone affette e la collettività. In Italia, dove è conosciuta come l'edema dell'arto superiore che complica la terapia (chirurgica e radiante) della neoplasia mammaria femminile, sono riportati (dati non recenti) 40.000 nuovi casi di linfedema ogni anno. Recenti studi epidemiologici mostrano chiaramente come questa patologia nei "paesi occidentali" riguarda gli arti inferiori ed ha una causa non oncologica. L'idea di una giornata dedicata al Linfedema nasce nel 1994 su iniziativa di alcune associazioni no profit ed è stata istituita ufficialmente nel 2016 dal Senato degli Stati Uniti. In Italia nel 2016 la presidenza del Consiglio dei Ministri, attraverso la Conferenza Permanente per i rapporti Stato Regioni e le Province Autonome, ha emanato "Linee di indirizzo su Linfedema e patologie correlate al sistema linfatico" ed ha indicato gli strumenti gestionali ed i modelli organizzativi di presa in carico del soggetto con Linfedema, coerenti con le conoscenze scientifiche. La ricorrenza del 6 Marzo, solitamente celebrata in maniera pubblica e promossa dai centri che seguono i soggetti con Linfedema, mette i pazienti e le loro associazioni al centro della giornata per sensibilizzare le istituzioni, diffondere le nuove possibilità terapeutiche e promuovere la loro erogazione in percorsi coordinati di cura.

World Lymphedema Day

Giornata del paziente con linfedema 2025

15.30 Registrazione partecipanti

Introduzione, presentazione e saluti

16.00 Saluto introduttivo della Sindaca **Sara Funaro** e Assessore **Nicola Paulesu**

Saluto del Presidente di Vincere il Dolore Onlus **Paolo Scarsella**

Saluti delle Autorità invitate

Significato della giornata del Linfedema **Enrico Benvenuti, Stefano Tatini**

Pazienti & associazioni: vivere il linfedema

Vita con il linfedema: la guarigione non è solo assenza di malattia

Introduce: **Rosalba Boncompagni** - Vice Presidente Consiglio Regionale dei Cittadini

La dimensione personale

- Esperienze e riflessioni **Anna Maisetti**
- Il supporto psicologico **Elisabetta Surrenti**

Sostegno e funzione delle associazioni

- SOS Linfedema **Benedetta Giannasio**
- Cittadinanza attiva **Franco Alajmo**
- LIT **Susanna Bausi**
- Tennis in Rosa **Gaia Casati**

La gestione clinica

Aggiornamento e gestione

- Linfedema primario: una malattia rara **Cecilia Berni, Betti Giusti**
- Quale ruolo per la chirurgia del linfedema nel 2025 **Gerardo Malzone**

Discussione

Presentazione progetti & eventuali donazioni

19.00 Chiusura dei lavori: **Stefano Tatini**

SEGRETERIA SCIENTIFICA

Stefano Tatini (Firenze)

SEGRETERIA ORGANIZZATIVA

F.I.M.O. Srl

Via Kyoto, 51 - 50126 Firenze

Tel. 055 6800389

E-mail: segreteria@fimo.biz - www.fimo.biz

