

Il nuovo Parlamento europeo per i malati oncologici e le loro famiglie

Manifesto per le Elezioni europee 2019

Nella campagna elettorale di maggio per il rinnovo del Parlamento europeo si è imposto un fatto nuovo: i problemi legati ai tumori, alle cure e all'assistenza sono entrati nei programmi dei candidati. Questo grazie alla Coalizione Europea dei Malati di Cancro (ECPC) in rappresentanza di 447 Associazioni nei 28 Paesi membri con la partecipazione attiva di FAVO (Federazione italiana delle Associazioni di Volontariato in Oncologia) in rappresentanza di 500 organizzazioni operanti su tutto il territorio italiano. Le associazioni ha infatti chiesto ai futuri parlamentari i di aderire ad un manifesto che prevede obiettivi di tutela e assistenza dei malati oncologici e dei loro familiari. Sono parecchi quelli che hanno sottoscritto il documento.

Nel ricordare che in Europa, ogni anno 3,9 milioni di persone si ammalano di cancro a fronte di quasi 2 milioni di decessi e che in Italia, 373.300 sono le nuove diagnosi, 178.000 i decessi e 3.368.569 (6% della popolazione) i cittadini che vivono con una pregressa diagnosi di cancro, di cui oltre 900.000 guariti, ECPC e Favo hanno invitato a condividere i **seguenti obiettivi**:

- 1) ridurre le disparità tra i Paesi membri e consentire un accesso tempestivo e sicuro ai trattamenti chirurgici e radioterapici, redigendo standard di riferimento:
 - Fare della radioterapia un cardine dell'iter terapeutico dei malati oncologici attraverso l'elaborazione di apposite linee guida e la pianificazione di programmi di adeguamento/aggiornamento delle attrezzature e del personale.
 - Favorire l'innovazione attraverso investimenti in apparecchiature e formazione su chirurgia e radioterapia con pari accesso a livello europeo.
- 2) Eliminare le barriere nazionali per consentire l'armonizzazione dei prezzi dei farmaci, attraverso l'HTA (Health Technology assessment), e l'accesso tempestivo e sostenibile ai trattamenti farmacologici e creare un coordinamento europeo obbligatorio per le attività di HTA attraverso le Valutazioni Cliniche Congiunte, con un ampio coinvolgimento dei pazienti.
 - Adottare le necessarie procedure per lo scambio di informazione tra gli Stati membri sui prezzi confidenziali dei farmaci innovativi
 - Definire piani strategici per l'accesso alla medicina personalizzata e alle terapie salvavita.
 - Eliminare gli ostacoli che impediscono la tempestiva accessibilità ai farmaci oncologici innovativi per uso pediatrico.

- Promuovere cooperazioni efficaci tra le agenzie nazionali, con il coordinamento dell'Agenzia Europea per i Medicinali (EMA), allo scopo di eliminare la mancanza/carenza di farmaci essenziali negli Stati Membri.
- Rafforzare la collaborazione transfrontaliera per facilitare l'accesso ai malati di Tumori Rari ai trattamenti terapeutici

- più appropriati, a prescindere dal paese di residenza, impegnando la Commissione Europea e il Consiglio dell'UE affinché promuovano l'applicazione della recente mozione del Parlamento Europeo
- Sollecitare il Consiglio dell'UE a recepire le raccomandazioni sulla piena attuazione della predetta Direttiva, sì da garantire ai malati di tumori e malattie rare la possibilità di ottenere teleconsulenze, trattamenti terapeutici e prescrizione di farmaci

- 3) Assicurare l'attuazione della Direttiva sul Work Life Balance, per garantire a chi presta cure e assistenza (caregiver) l'accesso alle tutele sociali e ai benefici previsti
- Promuovere i programmi per le persone guarite dal cancro come parte essenziale dell'assistenza oncologica a tutti i livelli impegnando la Commissione Europea ad attuare le raccomandazioni della Joint Action europea
- Destinare risorse adeguate alla ricerca e alla prevenzione/cura delle complicanze tardive
- Implementare una strategia paneuropea per evitare che i lavoratori affetti da neoplasia siano oggetto di discriminazione
- Sviluppare un contesto europeo comune di diritti sociali per le persone guarite, inclusi incentivi finanziari per facilitare il ritorno alla vita attiva.



La condizione assistenziale dei malati oncologici in Italia

È online l'11° Rapporto F.A.V.O. - Federazione italiana delle Associazioni di Volontariato in Oncologia – presentato in occasione della “XIV Giornata nazionale del malato oncologico”, tenutasi a Roma (16-19 maggio 2019)

<https://www.favo.it/osservatorio/undicesimo-rapporto.html>