

COMUNICATO STAMPA 9 febbraio '09

La Commissione Affari costituzionali del Senato ha approvato venerdì notte 6 febbraio 2009 l'emendamento al milleproroghe sugli indennizzi ai soggetti affetti da talidomide.

Padova, 9 febbraio 2009: Il Senato ha inserito l'**Art. 31-bis** al Milleproroghe che recita testualmente

1. L'indennizzo di cui all'articolo 2, comma 363, della legge 24 dicembre 2007, n. 244, si intende riconosciuto ai soggetti affetti da sindrome da talidomide nelle forme dell'amelia, dell'emimelia, della focomelia e della micromelia nati **negli anni dal 1959 al 1965.**

2. Con decreto del Ministro del lavoro, della salute e delle politiche sociali saranno individuate le modalità di corresponsione dell'indennizzo di cui al comma 1.

L'emendamento chiedeva di precisare gli anni in cui veniva venduto ufficialmente il talidomide per facilitare le procedure di identificazione dei soggetti colpiti dalla ben nota patologia connotale, ma senza più prove cartacee e/o documentazione comprovante l'assunzione di tale farmaco da parte dei genitori durante la gravidanza della madre.

"Siamo molto soddisfatti di questo risultato. Soprattutto siamo grati a quei senatori che ci hanno ascoltato e hanno combattuto questa battaglia al nostro fianco. Mi riferisco soprattutto alla Commissione Igiene e Sanita', ai Parlamentari che hanno sollecitato i regolamenti applicativi della L.244/2007 che il Ministero della Salute sta finalmente preparando con cura", ha detto Nadia Malavasi, presidente di TAIonlus, a nome di tutti gli Associati. E' un altro bel traguardo per la TAI ONLUS, nata nel 2004 con l'obiettivo di salvaguardare la dignità della vita dei Thalidomidici italiani, dimenticati per mezzo secolo.

L'associazione che ha sede a Padova, dove è sostenuta nelle battaglie da Provincia e Comune, raccoglie circa 120 iscritti ed è inserita nel network internazionale delle Associazioni Vittime Talidomide.

TAI Associazione Thalidomidici Italiani ONLUS

E' a tutt'oggi l'unica associazione ufficiale che si è occupata e si occupa delle problematiche dei Thalidomidici italiani aggregandone il maggior numero e facendo crescere in loro la consapevolezza del diritto ad un futuro dignitoso."

Il giorno 17 aprile si terrà a Padova il primo incontro nazionale delle Vittime della Thalidomide. L'evento dal titolo "Thalidomidici: 50 anni di storia italiana" si terrà presso il Centro Civico d'Arte e Culturale "San Gaetano", via Altinate, 72.

Per ulteriori informazioni:

Nadia Malavasi - Presidente TAI Associazione Thalidomidici Italiani Onlus

Telefono 3396494520

Fax 049 8685418

Indirizzo web: www.thalidomidicionlus.it