

Con una platea di oltre cento persone, il Dr. Liumbruno salutando ringraziando i presenti inizia il convegno, accenna che le direttive Europee sono utili ed importanti..la loro valutazione avviene a distanza di oltre 10 anni dalla loro adozione..durante il quale progressi scientifici e tecnologici richiedono adeguamenti.

Sono coinvolti nella valutazione e riscontro tutti gli attori che ruotano al pianeta sangue in Italia, compresi i donatori, i riceventi e società scientifiche.

Interviene la dr ssa Tamburrini, del Ministero della Salute, che evidenzia che non esistevano direttive Europee sul sangue...che mettendo a confronto i vari sistemi il sistema Italiano è certamente uno dei migliori se non il migliore, sicurezza tracciabilità raccolta lavorazione sono all'avanguardia...la donazione in Italia è fondata sulla donazione gratuita, non è così in altre nazioni.Iniziano via via poi i vari relatori che si possono distinguere dal programma.

Il mio intervento "saluti e ringraziamenti per l'opportunità...agli organizzatori al dr Liumbruno, chi è United...come è formata, porto i saluti di tutti i pazienti di talassemia - drepanocitosi ed emoglobinopatie in Italia, un sentito ringraziamento a tutti i donatori e donatrici di sangue...per noi i donatori sono di vitale importanza, ho seguito che sino ad oggi sono stati prodotti moltissimi lavori tanti altri sono in corso, auspico che oltre le direttive europee, Voi tutti ognuno per il suo ruolo si accerti che tutto funzioni bene soprattutto sul versante della certezza che ogni paziente abbia il sangue che serve...io in Ferrara non sono mai senza le mie trasfusioni programmate...ma so che per altri miei amici ed amiche di altre Regioni non sempre è così, quindi delego a voi le migliori strategie per armonizzare e recepire le giuste direttive, ma vi supplico **ogni dinamica** e mi fermo e ripeto dinamica...da parte vostra **sia pensata ed applicata a favore dei pazienti**. Sogno che il sangue vi sia per tutti quelli che ne necessitano..ed in ogni stagione, le terapie trasfusionali sono terapie salvavita, e sogno al più presto un emocomponente ed una terapia trasfusionale oltre che specifico anche ad personam"

Al convegno ho conosciuto il Presidente Nazionale nuovo di Avis..dr. Arzenton(Veneto) vi era Fidas e Fratres... vi erano i referenti regionali sangue del Veneto...Piemonte..Toscana...Sicilia...Lazio ...Emilia Romagna...Abruzzo..., non ho visto Puglia...Calabria.. Lombardia...Sardegna, ho conosciuto ed apprezzato molto il Presidente della Simti dr. Berti.

Le cose salienti e non in ordine:

- le normative non avrebbero influito negativamente sulla disponibilità degli emocomponenti...dicono loro...io non ne sarei così tanto sicuro.
- Nelle commissioni europee per le direttive dovranno essere presenti donatori e pazienti politrasfusi.
- in Italia 21 sistemi sanitari e 21 sistemi sangue.
- in Europa 26 paesi hanno le donazioni di sangue gratuite 27 Nazioni ristorano i donatori.
- dovranno cercare tutti gli sforzi per dare maggiore omogeneità per le selezioni donatori.
- obbligatorietà delle migliori ispezioni ...con anche ispettori che provengano da Regioni diverse da quelle ispezionate.
- tenere conto soprattutto degli aspetti organizzativi
- autorità competenti il Cns...Regioni, Ministero.
- Aspetti della clinica e della ricerca
- aspetti della raccolta e lavorazione plasma molto discussa ed amata al convegno forse prioritariamente.
- potenziamento dei servizi trasfusionali
- tanti milioni pagati dal Ministero salute alle regioni per i recepimenti ed applicazioni delle normative...la cifra è altissima...mha??

UNA GIORNATA DI CONVEGNO DOVREI SCRIVERVI 20/30 PAGINE...non è il caso...quindi chiudo dicendovi che delle domande che sono state poste e che noi come United abbiamo risposto...hanno ricevuto risposte da 18..SU 35.(Noi di United siamo tra i 18)..oltre ad United...hanno interpellato le associazioni degli emofilici, delle immunodeficienze acquisite...ed altra credo oncologici.

Il dr. Liumbruno in Chiusura e dopo anche l'intervento di Forni...a tutta la platea ha espresso il suo compiacimento per il DCPM registro per la talassemia allocato al CNS...è contentissimo del rapporto di collaborazioni concrete che si stanno avendo con la Site e con United...specificando organismo rappresentativo per mè del modo associazionismo persone con talassemia ed emoglobinopatie.

La giornata ha consentito che per United io affrontassi temi dicarenza sangue con la Sicilia...con la Toscana...con Grazzini ex direttore del centro Nazionale sangue ci dovrebbe chiamare per un progetto europeo..con la dr.ssa Tamburrini ci ha confermato massima disponibilità ad esserci di auto in caso di necessità, con Forni per fare un punto della situazione ed è stato da mè invitato..all'incontro del 19/7 al Ministero Lavoro...Lui scrisse la lettera alla Battilomo per le discriminazioni tabelle per i SCD.