I tagli della Regione sui malati di Alzheimer

Le famiglie pagheranno metà delle spese: 2000 euro al mese

il caso MARCO ACCOSSATO

resce, dal 1° ottobre, la retta per i malati di Alzheimer nei centri diurni e nelle strutture di ricovero. Una spada di Damocle si abbatte su centinaia di famiglie già disperate, «grazie» a una delibera votata in totale sordina il 2 agosto scorso: diminuisce il rimborso a carico della Regione, aumenta la quota che pesa sui malati: passerà dal 30 al 50 per cento. Significa che nei centri diurni la famiglia di un assistito pagherà 800 euro anziché i 450 di oggi, mentre la retta nei Nuclei Alzheimer Temporanei supererà i 2000 euro. «Una mazzata», denuncia senza mezzi

LA POLEMICA «Sarà più caro frequentare anche

i centri diurni»

termini l'Associazione malati di Alzheimer (Ama), che ha scritto una lettera aperta inviata anche alla Regione. «E' evidente l'ulteriore accanimento contro malati non in grado di far valere i propri diritti», si legge. La delibera è passata a meno di due mesi di distanza da un altro provvedimento che rende più difficile il diritto di tutti i malati più gravi - non solo di Alzheimer a entrare in una Rsa. Difficoltà dopo difficoltà, insomma.

Il paradosso

C'è un paradosso. Con questa delibera che sarà operativa fra due mesi - cioè 60 giorni dopo la votazione in giunta - i malati di Alzheimer - i più gravi fra tutti i gravi - pagheranno più di chiunque altro assistito. Malattia e beffa.

Guido Mantovani è il presidente dell'Associazione Ama onlus, ancora di salvezza per



Una delibera «estiva»

La delibera che aumenta la spesa a carico delle famiglie è stata votata il 2 agosto scorso A giugno era passata quella che rende più difficile entrare in lista per il ricovero

ta in giunta preci-

sa che il budget

della Regione è

stato determina-

to partendo dal

numerose famiglie senza più riferimenti. «Ci rendiamo perfettamente conto - dice - che la coperta sanitaria è corta e comprendiamo persino che si debba alzare la compartecipazione alle spese. Ma non si può equiparare un malato di Alzheimer agli altri malati, per quanto gravi o non autosufficienti

siano. Francamente, non comprendiamo quale sia la logica che sta sotto un provvedimento del genere: inve-

ce di essere aiutate, queste famiglie vengono ancora più penalizzate».

La continuità di cura

Il problema non è solo nell'aumento delle rette. Non soltanto una questione economica, quindi. «La delibera regionale - prosegue l'Associazione Malati di Alzheimer - annulla anche la

continuità delle cure». In altre parole: «Fino ad ora un ospedale, dopo aver tenuto fino a 60 giorni un malato in reparto, si preoccupava di destinarlo a una struttura adatta. Ora i 60 giorni massimi in ospedale diventano 30, e terminato quel periodo non c'è più continuità nell'assistenza».

Conseguenze **DA OTTOBRE** La delibera vota-

I giorni di ricovero in ospedale scendono da 60 a 30

> consuntivo delle Asl 2012, sottolinea che mantiene «inalterata la spesa effettiva e prevede un recupero di risorse grazie alla riduzione media del 3,3 per cento delle tariffe di ricovero». Ma sembra più un gioco delle tre carte, stando a quanto sostiene l'Ama: «Mentre si abbassa effettivamente di qualche euro le ta-

> riffe per la cosiddetta "bassa in-

tensità di cura", quella per l'alta, come l'Alzheimer, aumenta».

La notizia della delibera sta allarmando moltissime famiglie. Una delibera miope, secondo l'Ama: «La conseguenza scontata sarà che meno pazienti potranno permettersi l'assistenza, quindi meno persone andranno nei centri diurni che vivono di rette e quindi scompariranno uno dopo l'altro». Per quanto riguarda i ricoveri nelle strutture, «le famiglie terranno i propri familiari a casa finché potranno, poi si rivolgeranno agli ospedali, intasando prima i pronto soccorso e poi i reparti già adesso al collasso. «Una vessazione conclude la lettera dell'Ama che verrà inviata anche al governatore Roberto Cota -: è evidente che si tratta di un criterio puramente economico, lontano da ogni considerazione dei bisogni dei malati».

marco.accossato@lastampa.it

Un marito

"Contano soltanto i bilanci dei malati non si preoccupano"

Io non auguro a nessuno di trovarsi con un malato di Alzheimer in casa, per carità. Ma vorrei almeno che chi ha votato questa delibera vedesse anche solo per un giorno che cosa significa...».

Giovanni Pavich assiste da anni la moglie, in condizioni gravissime. Ha la voce rotta dal dolore, parlando di lei, oggi ricoverata in una struttura, e commentando le nuove disposizioni della Regione. Che cosa vorrà dire, per voi

familiari, questo aumento delle rette?

«Parlo per tutte le famiglie

con un malato in queste condizioni. Quando ho cominciato a convivere con la malattia di mia moglie facevo fatica a comprendere come potesse peggiorare giorno dopo giorno. Già oggi i centri diurni sono aperti dal lunedì al venerdì, come se sabato e domenica il malato guarisse miracolosamente. Molte famiglie non potranno permettersi di pagare duemila euro al mese in una struttura, altre neppure il contributo nei centri diurni che passa da 22 a 35 euro al giorno. Un bel salto».

In più si aggiunge la modifica dei parametri per il diritto ai ricoveri...

«Rendere più stringenti quei

Disperati Le famiglie dei malati accusano la Regione «Delibera vergognosa»



parametri è disumano. Oltre a non avere idea di che cosa significa assistere un malato di Alzheimer, evidentemente non considerano che questi malati saranno sempre di più perché la vita media si allunga comunque anche per loro. Oggi sono il 6 per cento della popolazione».

Qual è la logica, a suo pare-

«Mi pare evidente: con i due provvedimenti la Regione risparmia e abbatte le liste d'attesa perché di fatto nega il diritto al ricovero ad alcuni malati. Ma per una persona con l'Alzheimer e per la sua famiglia questo è un disastro. È uno tsunami. Lo ripeto: chi vota queste delibere è lontano anni luce dai problemi degli assistiti». [M. ACC.]