



Prot. n. 123/07

Presidente del Consiglio dei Ministri  
Ministro della Salute  
Ministro dell'Economia  
Presidente Commissione Sanità Senato  
Presidente Commissione Affari Sociali Camera

Risarcimento danni ai thalassemici danneggiati da trasfusioni di sangue infetto.

La notizia relativa al non recepimento delle priorità indicate dai documenti ministeriali per le spese extra budget da inserire nella prossima Legge Finanziaria, che informalmente circolava nei giorni scorsi, sembra trovare purtroppo conferma nelle parole del Ministro dell'Economia e delle Finanze On. Padoa Schioppa pronunciate quest'oggi dinanzi alle Commissioni Bilancio di Camera e Senato.

Tra le priorità indicate dal Ministero della Salute era anche quella riguardante il provvedimento di sanamento dell'incresciosa situazione di disparità messa in atto tra cittadini deboli come coloro che, affetti da thalassemia ed altre emoglobinopatie congenite, hanno contratto gravissime infezioni a seguito di trasfusioni di sangue infetto.

Un pronunciamento ufficiale del Ministero della Salute, datato 2003, pur riconoscendone il diritto, rimandava la possibilità dell'accesso ad atti transattivi col Ministero, così come previsto dalla legge n.141/03, ad altra data; c'è da chiedersi quanto ancora debba essere lungo questo periodo di differimento, trattandosi di riguardo nei confronti di malati dall'aspettativa di vita assai limitata.

La delegazione delle Associazioni dei Thalassemici, a seguito di innumerevoli incontri con i vari tavoli tecnici ha elaborato, in pieno accordo col Ministero della Salute, una bozza di accordo che, a quanto si apprende, non troverebbe alcun concreto e fattivo riscontro nella Legge Finanziaria che il Governo si accinge a varare.

La delegazione ritiene di aver tenuto da sempre un atteggiamento di correttezza, evitando il ricorso a gesti eclatanti, ed altamente collaborativo nei confronti del Governo che, per parte sua, ha garantito una sollecita risoluzione della vicenda, definendola, in Commissione Sanità al Senato nella seduta del 13 novembre 2006, una "vergogna" alla quale ingiustamente non si è posto rimedio a tempo debito.

Confidiamo pertanto che qualunque decisione presa in questo prima stesura della legge possa essere rivalutata alla luce dell'ampia disponibilità bipartisan mostrata in seno alle Commissioni in indirizzo ed al proficuo lavoro di mediazione svolto in sede di tavolo tecnico, il tutto secondo un percorso sostanzialmente identico a quello che, sotto il precedente Governo, condusse a soluzione la medesima problematica nei confronti di altre categorie di malati come nel caso degli affetti da emofilia.

Castel Volturno, 25/09/2007

Coordinamento Nazionale Thalassemici

Sede Legale Via Savonarola,19 Roma - Se de Presidenza: via Savona, 56 – 81030 Castelvoturno (CE) – Tel. **081 5097198**.  
Fax **081 8396932**.

Numero verde **800259021**. [www.fondazionegiambrone.it](http://www.fondazionegiambrone.it) e-ma [fonthala@ti.it](mailto:fonthala@ti.it) Codice Fiscale 92014280850