



CFU-Italia Odv
Comitato Fibromialgici Uniti-Italia
 CF 96026390821

sede legale: Via Gramsci 21, 40055 Castenaso (Bo)
mail: cfuitalia@gmail.com

Chi Siamo?

L'Organizzazione di Volontariato "**Comitato Fibromialgici Uniti – Italia**", in forma breve "**CFU – Italia**" **ODV**, si è costituita il 7 maggio 2016, ha sede in Castenaso (Città Metropolitana di Bologna) ed è iscritta al Registro Regionale con il n.ro 4078.

E' un'associazione di volontariato apartitica

L'Associazione, che opera a favore di soggetti terzi attraverso attività di volontariato inteso come espressione di partecipazione, solidarietà e pluralismo, ispirandosi ai principi della solidarietà umana, si prefigge lo scopo di rappresentare e tutelare gli interessi morali e materiali dei soggetti affetti da **Sindrome Fibromialgica**, CFS (**Sindrome da Fatica Cronica**), ME (**Encefalomielite Mialgica**), MCS (**Sensibilità Chimica Multipla**), EHS (**Elettrosensibilità**)

Lo scopo dell'Associazione è quello di promuovere attività mirate all'informazione e all'ottenimento del riconoscimento istituzionale della Sindrome Fibromialgica, CFS/ME, MCS e EHS tra le malattie croniche ed invalidanti.

L'Associazione intende, inoltre, promuovere ogni tipo di iniziativa atta a migliorare le condizioni di vita, l'assistenza e la cura delle persone affette da queste patologie e delle loro famiglie.

In particolare, per la realizzazione dello scopo prefisso, l'Associazione si propone di svolgere, in attività di volontariato e a vantaggio della comunità, in maniera autonoma, o in collaborazione con altre associazioni, enti pubblici e soggetti privati aventi finalità simili e che condividano gli scopi e le finalità dell'Associazione, le seguenti attività solidaristiche:

- realizzare una "Pagina Social" informativa rivolta a tutti i pazienti costantemente aggiornata con articoli medico scientifici da tutto il mondo;
- creazione di un "gruppo social" nazionale di ascolto e confronto con la collaborazione di supporto di medici specialisti;
- organizzare e promuovere attività finalizzate a garantire il diritto alla salute e alle cure, riconoscimento dei Livelli Essenziali di Assistenza (LEA) e dei percorsi Diagnostici Terapeutici Assistiti (P.D.T.A.) ai pazienti affetti da patologie ambientali correlate, comprese le patologie ambientali emergenti (MCS - Sensibilità Chimica Multipla, in inglese Multiple Chemical Sensitivity -, elettrosensibilità, ME, CFS);
- promuovere una petizione popolare nazionale tramite banchetti informativi sul territorio per il riconoscimento istituzionale di Fibromialgia, CFS/ ME, MCS, EHS come patologie cui dedicare assistenza pubblica;
- realizzare Centri di ascolto sul territorio in cui i pazienti possano trovare supporto e ascolto;
- promuovere punti informativi presso Unità ospedaliere e Poliambulatori per una gestione multidisciplinare e multimodale dei pazienti;
- promuovere attività di carattere informativo e divulgativo a sostegno della ricerca genetica, clinica e terapeutica;
- organizzare e promuovere iniziative informative, divulgative e formative, come conferenze, convegni, seminari e simili;
- promuovere progetti didattici nelle scuole di ogni ordine e grado con fini divulgativi vista l'incidenza crescente di queste patologie in età giovanile;
- pubblicare materiale medico-scientifico allo scopo di divulgare informazioni sulle patologie elencate;
- promuovere le attività dell'Associazione presso Istituzioni locali, nazionali ed internazionali;
- svolgere ogni altra attività connessa o affine a quelle sopraelencate e compiere, sempre nel rispetto della normativa di riferimento, ogni atto od operazione contrattuale necessaria o utile alla realizzazione diretta o indiretta degli scopi istituzionali.

Attività svolte e in svolgimento dall'Associazione

L'associazione, è nata attraverso gruppi di ascolto su spazi virtuali formati da pazienti che hanno saputo mettere in sinergia le proprie forze, mosse dall'unico obiettivo di affermare il diritto alla salute e alle cure di tutti coloro che sono affetti dalla sindrome fibromialgica e patologie correlate.

"Uniti si può" è lo slogan che accompagna l'impegno quotidianamente profuso a favore di tutti coloro che sono affetti da Sindrome Fibromialgica, Sensibilità Chimica Multipla, Encefalomielite Mialgica ed Elettrosensibilità che attendono da anni di avere garantite pari opportunità e adeguate forme di assistenza socio-sanitaria.

Lo strumento principale di divulgazione è la pagina social " Fibromialgia News" nata a gennaio 2016, che propone studi scientifici provenienti da tutto il mondo e si avvale della collaborazione di medici specialisti nella diagnosi e cura della Sindrome Fibromialgica (reumatologo, algologo, neurofisiopatologo, nutrizionista, neuropsicologo, psicoterapeuta, immunologo ed altri). Questi specialisti si sono anche resi disponibili a dare risposte alle innumerevoli domande inoltrate dai pazienti e dalle loro famiglie nella rubrica "Mediciamici"

Nel giro di pochissimi mesi la pagina Social diventa uno strumento seguitissimo e interattivo, al punto da decidere di proseguire attraverso la costituzione in associazione per trattare concretamente e attivamente i problemi legati alla Fibromialgia e diventando promotori di un'interrogazione e di una mozione presentata alla Camera dei Deputati, di una risoluzione proposta all'Assemblea Regionale Siciliana e una proposta di legge in Regione Basilicata.

Contestualmente lanciamo tramite la pagina Social diverse campagne di sensibilizzazione:

- "Mettiamoci la Faccia", in cui le persone malate decidono di esporsi in prima persona, rendendo pubblico il proprio viso e raccontando la propria storia.
- "Mettiamoci la firma ", con l'avvio della Petizione Popolare per il Riconoscimento della fibromialgia, MCS, CFS/ME coinvolgendo le referenti territoriali di tutta Italia.
- "Le aziende ci mettono la firma", grazie alle aziende che supportano l'associazione promuovendo la petizione popolare all'interno delle loro sedi.

Anno 2016

12 Maggio 2016 Palermo – in occasione della Giornata Mondiale della Fibromialgia, avviamo i lavori come associazione e iniziamo da Palermo la Petizione Popolare per il Riconoscimento della fibromialgia, MCS, ME/CFS.

12 Maggio 2016 Roma - Piazza Montecitorio, Giornata Mondiale della Fibromialgia, partecipazione di malati fibromialgici e MCS.

19 Giugno 2016 Milano - Fibromialgia: affrontiamola insieme, allestimento di un banchetto informativo e di raccolta firme a sostegno della Petizione Popolare per il Riconoscimento della fibromialgia, MCS, ME/CFS, in occasione dei 40 anni di Radio Popolare

23 Luglio 2016, Sesto San Giovanni (MI) - Fibromialgia: affrontiamola insieme, allestimento di un banchetto informativo e di raccolta firme a sostegno della Petizione Popolare per il Riconoscimento della fibromialgia, MCS, ME/CFS presso Carroponete.

dal 30 Luglio al 13 Agosto 2016 - Isole delle Femmine (PA) - Fibromialgia: affrontiamola insieme, allestimento di un banchetto informativo e di raccolta firme a sostegno della Petizione Popolare per il Riconoscimento della fibromialgia, MCS, ME/CFS presso il Lido Maracaibo.

05 Settembre 2016 Albizzate (VA) per tutto il mese di settembre ospiti dell'azienda Vibram che supporta la nostra campagna "Mettiamoci la Firma". Siamo presenti per tutto il periodo con banchetto informativo e di raccolta firme, a sostegno della Petizione Popolare per il Riconoscimento della fibromialgia, MCS, ME/CFS.

24 Settembre 2016 Milano - Fibromialgia: affrontiamola insieme, allestimento di un banchetto informativo e di raccolta firme a sostegno della Petizione Popolare per il Riconoscimento della fibromialgia, MCS, ME/CFS, presso il Castello Sforzesco.

01 Ottobre 2016 Palermo - Fibromialgia: affrontiamola insieme, allestimento di un banchetto informativo e di raccolta firme a sostegno della Petizione Popolare per il Riconoscimento della fibromialgia, MCS, ME/CFS.

07 Novembre 2016 Palermo - Fibromialgia: affrontiamola insieme, allestimento di un banchetto informativo e di raccolta firme a sostegno della Petizione Popolare per il Riconoscimento della fibromialgia, MCS, ME/CFS, presso la sede di Fare Ambiente.

13 Novembre 2016 Milano - Fibromialgia: affrontiamola insieme, allestimento di un banchetto informativo e di raccolta firme a sostegno della Petizione Popolare per il Riconoscimento della fibromialgia, MCS, ME/CFS, in occasione di Rogoredo in festa Via Monte Cengio.

18 Novembre 2016 Milano - Fibromialgia: affrontiamola insieme, allestimento di un banchetto informativo e di raccolta firme a sostegno della Petizione Popolare per il Riconoscimento della fibromialgia, MCS, ME/CFS, in Via Kramer 32.

Anno 2017

08 Marzo 2017 Palermo – organizziamo una Tavola rotonda su “Fibromialgia e Sessualità” presso Athena Salute.

dal 22 Aprile al 10 Maggio 2017 La Spezia - Fibromialgia: affrontiamola insieme, allestimento di un banchetto informativo e di raccolta firme a sostegno della Petizione Popolare per il Riconoscimento della fibromialgia, MCS, ME/CFS, presso la libreria Booklet.

30 Aprile 2017 Augusta (SR) - Fibromialgia: affrontiamola insieme, allestimento di un banchetto informativo e di raccolta firme a sostegno della Petizione Popolare per il Riconoscimento della fibromialgia, MCS, ME/CFS, in Piazza Duomo.

06 Maggio 2017 Nicolosi (CT) – L’unione fa la gioia, allestimento di un banchetto informativo e di raccolta firme a sostegno Petizione Popolare per il Riconoscimento della fibromialgia, MCS, ME/CFS, in Piazza Vittorio Emanuele.

07 Maggio 2017 Loiano (BO) - Fibromialgia: affrontiamola insieme, allestimento di un banchetto informativo e di raccolta firme a sostegno della Petizione Popolare per il Riconoscimento della fibromialgia, MCS, ME/CFS, in Via Roma,13.

07 Maggio 2017 Augusta (SR) - Fibromialgia: affrontiamola insieme, allestimento di un banchetto informativo e di raccolta firme a sostegno della Petizione Popolare per il Riconoscimento della fibromialgia, MCS, ME/CFS, presso Piazza Belvedere Brucoli-Augusta.

12 Maggio 2017 San Lazzaro di Savena (BO) - in occasione del Primo Convegno Nazionale “CFU - Italia” tenutosi il 12 Maggio 2017 consegniamo simbolicamente le prime 20.000 firme alle autorità istituzionali intervenute.

12 Maggio 2017 Potenza - in occasione della Giornata Mondiale della Fibromialgia, allestimento di un banchetto informativo e di raccolta firme a sostegno della Petizione Popolare per il Riconoscimento della fibromialgia, MCS, ME/CFS, presso Azienda Ospedaliera San Carlo.

12 Maggio 2017 Salerno - in occasione della Giornata Mondiale della Fibromialgia, allestimento di un banchetto informativo e di raccolta firme a sostegno della Petizione Popolare per il Riconoscimento della fibromialgia, MCS, ME/CFS, Corso Vittorio Emanuele.

12 Maggio 2017 Palermo - in occasione della Giornata Mondiale della Fibromialgia, allestimento di un banchetto informativo e di raccolta firme a sostegno della Petizione Popolare per il Riconoscimento della fibromialgia, MCS, ME/CFS, presso il centro Athena Salute.

12 Maggio 2017 Torino - in occasione della Giornata Mondiale della Fibromialgia, allestimento di un banchetto informativo e di raccolta firme a sostegno della Petizione Popolare per il Riconoscimento della fibromialgia, MCS, ME/CFS.

12 maggio 2017 Roma: *Giornata Mondiale della Fibromialgia*. Il CFU era presente ad Ostia (RM), in piazza Anco Marzio, con un tavolo informativo e di raccolta firme per la petizione popolare volto al riconoscimento della Fibromialgia da parte dello Stato Italiano e all'inserimento nei LEA. Era presente quel giorno il Prof. Andrea Arcieri.

12 Maggio 2017 Milano – In occasione della Giornata Mondiale della Fibromialgia, allestimento di un banchetto informativo e di raccolta firme a sostegno della Petizione Popolare per il Riconoscimento della fibromialgia, MCS, ME/CFS, in Piazza Argentina.

12 Maggio 2017 Fiume Veneto (PN) – In occasione della Giornata Mondiale della Fibromialgia, e della "passeggiata di solidarietà" partecipiamo con l'allestimento di un banchetto informativo e di raccolta firme a sostegno della Petizione Popolare per il Riconoscimento della fibromialgia, MCS, ME/CFS.

19 Maggio 2017 Argenta (FE) – Organizziamo in collaborazione con l'Istituto Ramazzini la conferenza "Ambiente e Salute: parliamo di Fibromialgia" presso il centro culturale il Mercato.

28 Maggio 2017 Sesto San Giovanni (MI) Fibromialgia: mettiamoci la firma, allestimento di un banchetto informativo e di raccolta firme a sostegno della Petizione Popolare per il Riconoscimento della fibromialgia, MCS, ME/CFS, presso Carroponete.

16 Giugno 2017 Roma - Raccolta firme e banchetto informativo presso il Conservatorio di Santa Cecilia di Roma.

16 Giugno 2017 Milano - Fibromialgia: mettiamoci la firma, allestimento di un banchetto informativo e di raccolta firme a sostegno della Petizione Popolare per il Riconoscimento della fibromialgia, MCS, ME/CFS, in Via G.B. Gadio, 2.

25 Giugno 2017 Bergamo - Fibromialgia: mettiamoci la firma, allestimento di un banchetto informativo e di raccolta firme a sostegno della Petizione Popolare per il Riconoscimento della fibromialgia, MCS, ME/CFS.

03 Agosto 2017 Roma - primo incontro al Ministero della Salute al quale consegniamo un dossier tecnico-scientifico completo anche di Pdta e Cut Off a cura della Dott.ssa Giovanna Ballerini – Referente Scientifico CFU – Italia, volto al riconoscimento della Fibromialgia, supportato dalla petizione popolare sottoscritta da 32.000 firme consegnate al Dott. Urbani (Presidente commissione permanente LEA). Presenti all'incontro On. Walter Rizzetto e On. Paola Boldrini.

9 e 10 Settembre 2017 Potenza – CFU è presente all'iniziativa cittadina "Bosco di Pallareta" con banchetto informativo e di raccolta firme a sostegno della Petizione Popolare per il Riconoscimento della fibromialgia, MCS, ME/CFS.

18 Settembre 2017 Firenze - Fibromialgia: affrontiamola insieme con allestimento di un banchetto informativo e di raccolta firme a sostegno della Petizione Popolare per il Riconoscimento della fibromialgia, MCS nel Cortile interno del palazzo della Regione Toscana.

20 Settembre 2017 Roma - Convegno presso l'Hotel Villa Rosa, per MCS e Fibromialgia. Partecipano On. Maurizio Gasparri e il Prof. Giuseppe Genovesi.

30 Settembre 2017 Milano – presso la sede di Africa Day via Procaccini, 4, Fibromialgia: affrontiamola insieme con allestimento di un banchetto informativo e di raccolta firme a sostegno della Petizione Popolare per il Riconoscimento della fibromialgia, MCS, ME/CFS.

04 Ottobre 2017 audizione in Regione Toscana al fine di promuovere il riconoscimento regionale.

04 Ottobre 2017 Roma Foro italoico - banchetto per raccolta firme, informazioni sul CFU e Fibromialgia in occasione dell'evento "Tennis & Friends", scesi in campo per la prevenzione in ambito salute.

06 Ottobre 2017 Torino - Fibromialgia: affrontiamola insieme. Allestimento di un banchetto informativo e di raccolta firme a sostegno della Petizione Popolare per il Riconoscimento della fibromialgia, MCS, ME/CFS organizzato presso il Teatro Nuovo.

08 Ottobre 2017 Milano - Fibromialgia: affrontiamola insieme. Allestimento di un banchetto informativo e di raccolta firme a sostegno della Petizione Popolare per il Riconoscimento della fibromialgia, MCS, ME/CFS organizzato in Via Paolo Sarpi.

12 Ottobre 2017 Inviaamo al Ministero della salute e all'Istituto Superiore di Sanità, il dossier definitivo comprensivo di PTDA e Cut Off e corredato da Consensus Document firmato da 3 società scientifiche: SIR, AISD, CREI che hanno così validato la documentazione.

14 Ottobre 2017 Milano - Fibromialgia: affrontiamola insieme. Allestimento di un banchetto informativo e di raccolta firme a sostegno della Petizione Popolare per il Riconoscimento della fibromialgia, MCS, ME/CFS, organizzato presso il Convento dei Padri Cappuccini.

18 Ottobre 2017 Roma - audizione in Commissione Affari Sociali e Sanità della Camera alla quale consegniamo la documentazione già nelle mani del Ministero della Salute e Istituto Superiore di Sanità.

21 Ottobre 2017 Muggia (TS) - Fibromialgia: affrontiamola insieme. Allestimento di un banchetto informativo e di raccolta firme a sostegno della Petizione Popolare per il Riconoscimento della fibromialgia, MCS, ME/CFS.

28 Ottobre 2017 Avenza (Carrara) - Fibromialgia: affrontiamola insieme. Allestimento di un banchetto informativo e di raccolta firme a sostegno della Petizione Popolare per il Riconoscimento della fibromialgia, MCS, ME/CFS.

10 Novembre 2017 Potenza – avvio gruppo di ascolto “Conoscersi”: primo passo per reagire e non subire.

21 Novembre 2017 Alzano Lombardo (BG) – in occasione della fiera di San Martino, Fibromialgia: affrontiamola insieme. Allestimento di un banchetto informativo e di raccolta firme a sostegno della Petizione Popolare per il Riconoscimento della fibromialgia, MCS, ME/CFS.

21 Novembre 2017 - grande soddisfazione in Regione Basilicata per il riconoscimento di Fibromialgia ed ME con Legge Regionale n. 32/2017.

25 Novembre 2017 Roma (zona EUR) presso il McDonald's. Incontro d'aggiornamento sulle attività del CFU Lazio tra malate e volontarie affette da Sindrome Fibromialgica.

27 Novembre 2017 Torino – presso il Teatro Nuovo Fibromialgia: affrontiamola insieme. Allestimento di un banchetto informativo e di raccolta firme a sostegno della Petizione Popolare per il Riconoscimento della fibromialgia, MCS, ME/CFS.

27 Novembre 2017 Soverato (CZ) – organizziamo il Seminario dal titolo “Fibromialgia: l'invisibile dolore”.

01 Dicembre 2017 Convegno in ambito Handimatica “Fibromialgia: impatto sociale e lavorativo, l'aiuto dei fattori ambientali”.

16 Dicembre 2017 Barcellona Pozzo di Gotto (ME) – Organizziamo un Convegno dal titolo “Fibromialgia: valutazione multidisciplinare di una sindrome invisibile”.

Avviamo gruppi di auto mutuo aiuto in diverse città ed altre attività, nello spirito degli scopi dell'associazione, volte ad informare ed educare i pazienti.

Avviamo punti informativi all'interno di centri medici ed ospedali.

Organizziamo tavole rotonde monotematiche.

Anno 2018

19 Gennaio 2018 Montalto Uffugo (CS) – partecipiamo al Convegno “La Fibromialgia: la malattia invisibile”.

14 Febbraio 2018 – Teleregione Toscana, la giornalista Roberta Capanni parla di Fibromialgia dopo intervista con CFU.

20 Febbraio 2018 Palermo – avvio “PerCorsiBenessere CFU: itinerari per il corpo e per la mente con un approccio olistico”.

21 Febbraio 2018 Cosenza – avvio gruppi di ascolto “gli invisibili” gruppo di informazione e mutuo auto aiuto per pazienti fibromialgici.

11 Marzo 2018 Uri (SS) in occasione di una festa di paese partecipiamo con un banchetto informativo e di raccolta firme a sostegno della Petizione Popolare per il Riconoscimento della fibromialgia, MCS, ME/CFS.

12 e 13 Marzo 2018 Ragusa – partecipiamo con patrocinio dalla SIR alla settimana Reumatologica Siciliana.

27 Marzo 2018 Miramare di Rimini (RN) – Organizziamo un Convegno medico rivolto ai MMG dal titolo: “Fibromialgia: conoscerla per affrontarla”.

Gennaio 2018 Rimini - avvio Studio “Oasi” percorsi benessere con Limfa Therapy e Rimini Terme.

6 e 7 Aprile 2018 Messina - Partecipazione come relatori a Convegni Fi.da.pa, Sir, Crel e Amaf.

15 Aprile 2018 Cagliari – in occasione dell’evento “Lions Day” presso il Parco Monteclaro partecipiamo con un banchetto informativo e di raccolta firme a sostegno della Petizione Popolare per il Riconoscimento della fibromialgia, MCS, ME/CFS.

05 Maggio 2018 Rimini – presso Clinica Regina Salus organizziamo una tavola rotonda “Gnatologia e Fibromialgia” partecipa il Dott. Fabio Costa.

12 e 13 Maggio 2018 Carbonia (Sud Sardegna) - in occasione de “Il Sulcis Iglesiente Espone” partecipiamo con un banchetto informativo e di raccolta firme a sostegno della Petizione Popolare per il Riconoscimento della fibromialgia, MCS, ME/CFS.

12 Maggio 2018 Udine - Giornata mondiale della Fibromialgia in via Lionello Fibromialgia affrontiamola insieme: banchetto informativo e di raccolta firme a sostegno della Petizione Popolare per il Riconoscimento della fibromialgia, MCS, ME/CFS.

12 Maggio 2018 Oristano - Giornata mondiale della Fibromialgia in piazza Ungheria Fibromialgia affrontiamola insieme: banchetto informativo e di raccolta firme a sostegno della Petizione Popolare per il Riconoscimento della fibromialgia, MCS, ME/CFS.

12 Maggio 2018 Dolianova (Sud Sardegna) - Giornata mondiale della Fibromialgia in Piazza Europa banchetto informativo e di raccolta firme a sostegno della Petizione Popolare per il Riconoscimento della fibromialgia, MCS, ME/CFS.

12 Maggio 2018 San Gavino Monreale (Sud Sardegna) - Giornata mondiale della Fibromialgia banchetto informativo e di raccolta firme a sostegno della Petizione Popolare per il Riconoscimento della fibromialgia, MCS, ME/CFS.

12 Maggio 2018 Palermo –
Giornata mondiale della Fibromialgia organizziamo un Congresso medico su DanzaMovimentoTerapia, presso Villa Magnisi.

12 Maggio 2018 Parma - Giornata mondiale della Fibromialgia banchetto informativo e di raccolta firme a sostegno della Petizione Popolare per il Riconoscimento della fibromialgia, MCS, ME/CFS.

12 Maggio 2018 Potenza - Giornata mondiale della Fibromialgia banchetto informativo e di raccolta firme a sostegno della Petizione Popolare per il Riconoscimento della fibromialgia, MCS, ME/CFS presso l'Ospedale San Carlo.

12 Maggio 2018 Brescia - Giornata mondiale della Fibromialgia banchetto informativo e di raccolta firme a sostegno della Petizione Popolare per il Riconoscimento della fibromialgia, MCS, ME/CFS presso l'ingresso Ospedale piazzale Spedali Civili 1.

12 Maggio 2018 Santarcangelo di Romagna (RN) - Giornata mondiale della Fibromialgia banchetto informativo e di raccolta firme a sostegno della Petizione Popolare per il Riconoscimento della fibromialgia, MCS, ME/CFS.

12 Maggio 2018 Salerno – Giornata mondiale della Fibromialgia presso Ospedali Riuniti Giovanni di Dio e Ruggi d'Aragona Fibromialgia affrontiamola insieme: banchetto informativo e di raccolta firme a sostegno della Petizione Popolare per il Riconoscimento della fibromialgia, MCS, ME/CFS.

12 Maggio 2018 Napoli - Giornata mondiale della Fibromialgia banchetto informativo e di raccolta firme a sostegno della Petizione Popolare per il Riconoscimento della fibromialgia, MCS, ME/CFS in Viale Colli Aminei.

12 Maggio 2018 San Lazzaro di Savena (BO) - Giornata mondiale della Fibromialgia banchetto informativo e di raccolta firme a sostegno della Petizione Popolare per il Riconoscimento della fibromialgia, MCS, ME/CFS in piazza Bracci.

12 Maggio 2018 Rende (CS) - Giornata mondiale della Fibromialgia organizziamo un Convegno Sindrome fibromialgica: dalla diagnosi all'accettazione.

12 Maggio 2018 Torino - Giornata mondiale della Fibromialgia organizziamo un Convegno Fibromialgia: ne sappiamo di più?.

12 Maggio 2018 Mestre (VE) – Giornata mondiale della Fibromialgia presso l'Ospedale all'Angelo Fibromialgia: affrontiamola insieme: banchetto informativo e di raccolta firme a sostegno della Petizione Popolare per il Riconoscimento della fibromialgia, MCS, ME/CFS.

12 Maggio 2018 Milano – Giornata mondiale della Fibromialgia Ospedale San Raffaele Fibromialgia: affrontiamola insieme: banchetto informativo e di raccolta firme a sostegno della Petizione Popolare per il Riconoscimento della fibromialgia, MCS, ME/CFS.

12 Maggio 2018 Roma - Giornata mondiale della Fibromialgia banchetto informativo, raccolta firme e successivo convegno dedicato a questa patologia invalidante, svolto presso Artemisia Lab.

12 Maggio 2018 Palermo - Giornata mondiale della Fibromialgia, sono stati organizzati 24 eventi in tutta Italia fra cui il II Convegno Nazionale con ECM, in collaborazione con l'Ordine dei Medici di Palermo, durante il quale si è firmato lo Statuto del Comitato Scientifico CFU - Italia che vede coinvolti molti specialisti che si sono già attivati per la ricerca di biomarkers e terapie.

dal 14 al 31 Maggio 2018 Marina di Massa (MS) – Presso il centro Olisticamente avvio incontri di gruppo d'ascolto.

Maggio 2018 Avviamo lo Studio Fibromialgia e squilibri cranio-mandibolo-cervicali in collaborazione con A.R.M.S. "Associazione Ricerca Medica e Sociologica" e con la Clinica Regina Salutis. Scopo di tale progetto l'approfondimento diagnostico e terapeutico multidisciplinare.

17 maggio 2018 Roma - Workshop nel Centro Congressi del Grand Hotel Parco dei Principi, svolto per il "Riconoscimento e tutela dei malati di Fibromialgia", organizzato dal centro Lancisi Physio. Presente Prof. Andrea Arcieri.

20 Maggio 2018 Cremona – in occasione della festa di "Dolce Privamere" partecipiamo con un banchetto informativo e di raccolta firme a sostegno della Petizione Popolare per il Riconoscimento della fibromialgia, MCS, ME/CFS.

20 Maggio 2018 Milano – in occasione della festa di “S. Rita da Cascia” partecipiamo con un banchetto informativo e di raccolta firme a sostegno della Petizione Popolare per il Riconoscimento della fibromialgia, MCS, ME/CFS.

20 Maggio 2018 Malnate (VA) – in occasione della festa “Arti in Gioco” partecipiamo con un banchetto informativo e di raccolta firme a sostegno della Petizione Popolare per il Riconoscimento della fibromialgia, MCS, ME/CFS.

29 Maggio 2018 Brescia - banchetto informativo e di raccolta firme a sostegno della Petizione Popolare per il Riconoscimento della fibromialgia, MCS, ME/CFS.

29 Maggio 2018 Argenta (FE) Ex Convento dei Cappuccini Convegno informativo “Il ruolo delle Istituzioni e la consapevolezza” Intervengono: Senatrice Paola Boldrini, Paolo Calvano (Consigliere Regionale Emilia Romagna), Antonio Fiorentini (Sindaco di Argenta).

09 Giugno 2018 Udine – Tavola rotonda su Fibromialgia: incontro di confronto e informazione.

06 Giugno 2018 Rizzi (UD)- Fibromialgia: affrontiamola insieme banchetto informativo e di raccolta firme a sostegno della Petizione Popolare per il Riconoscimento della fibromialgia, MCS, ME/CFS.

09 Giugno 2018 San Gavino Monreale (Sud Sardegna) – In occasione della festa “Code in festa” partecipiamo con un banchetto informativo e di raccolta firme a sostegno della Petizione Popolare per il Riconoscimento della fibromialgia, MCS, ME/CFS.

Firmato Protocollo D’intesa con Simsi (Società italiana medicina subacquea e iperbarica).

Firmato Protocollo D’intesa con Centro Iperbarico Ravenna.

16 giugno 2018 Roma - Seminario dal titolo “Focus sulla terapia del dolore: passato, presente e futuro”, presso Artemisia Lab.

17 giugno 2018 Milano – in occasione della festa di Radio Popolare “All you need is Pop” partecipiamo con un banchetto informativo e di raccolta firme a sostegno della Petizione Popolare per il Riconoscimento della fibromialgia, MCS, ME/CFS.

07 Luglio 2018 Salerno - Convegno programmatico per avvio Studio nazionale con terapia Iperbarica in collaborazione con SIMSI.

29 Luglio 2018 Zeddiani (OR) parco comunale in occasione della 31 edizione Tomo CFU Sardegna organizza raccolta firme a sostegno della Petizione Popolare per il Riconoscimento della fibromialgia, MCS, ME/CFS.

29 Luglio 2018 incontro con la Regione Campania.

12 Agosto 2018 Santarcangelo di Romagna (RN) CFU partecipa all’evento Bici Pazze allestendo un banchetto informativo e di raccolta firme a sostegno della Petizione Popolare per il Riconoscimento della fibromialgia, MCS, ME/CFS.

15 Agosto 2018 Roma - Il CFU ed AISF accolgono, *in Piazza San Pietro a Roma* Christian Vitali, dopo aver percorso *la via Francigena da Parabiaco a Roma*, per sensibilizzare le persone al riconoscimento della Fibromialgia.

25 agosto 2018 Udine - banchetto informativo e di raccolta firme a sostegno della Petizione Popolare per il Riconoscimento della fibromialgia, MCS, ME/CFS.

27 agosto 2018 Roma Blitz organizzato da CFU Lazio e da Valerio Ziccanu Chessa, presso il Ministero della Salute a Roma (sia nella sede dell’EUR, che nella sede di Trastevere), per richiedere un incontro con il Ministro Giulia Grillo. Nello stesso giorno, è stato realizzato un video sulla Fibromialgia.

08 Settembre 2018 Elmas (CA) - banchetto informativo e di raccolta firme a sostegno della Petizione Popolare per il Riconoscimento della fibromialgia, MCS, ME/CFS.

08 Settembre 2018 Castenaso (BO) – Tavola rotonda Parliamo di Fibromialgia: le commissioni Inps e le richieste di invalidità: istruzioni per l'uso”, interviene il Prof. Giuseppe Castellani Neuropsicologo ctu del Tribunale di Firenze.

Settembre 2018 partecipazione al tavolo d'incontro sulla Fibromialgia in Regione Lombardia con il Presidente Commissione Sanità.

Settembre 2018 partecipazione al tavolo tecnico istituito dall'Assessorato alla Salute in Regione Sicilia “Gruppo di lavoro per le problematiche inerenti Fibromialgia, Sensibilità Chimica Multipla e Sindrome da Fatica Cronica”.

16 Settembre 2018 Bologna - siamo presenti in occasione della Festa Volontassociate 2018, con un banchetto informativo e di raccolta firme a sostegno della Petizione Popolare per il Riconoscimento della fibromialgia, MCS, ME/CFS.

22 Settembre 2018 Cesano Boscone (MI) - siamo presenti in occasione della Festa della Madonna con un banchetto informativo e di raccolta firme a sostegno della Petizione Popolare per il Riconoscimento della fibromialgia, MCS, ME/CFS.

22 Settembre 2018 Napoli - siamo presenti in occasione dell'Atelier della Salute con un banchetto informativo e di raccolta firme a sostegno della Petizione Popolare per il Riconoscimento della fibromialgia, MCS, ME/CFS.

29 Settembre 2018 - Cagliari Giornata “100 città contro il dolore” collaboriamo con Fondazione ISAL, allestimento di un banchetto informativo per i malati con dolore cronico e distribuzione materiale informativo.

29 Settembre 2018 – Udine Giornata “100 città contro il dolore” collaboriamo con Fondazione ISAL, allestimento di un banchetto informativo per i malati con dolore cronico e distribuzione materiale informativo.

29 Settembre 2018 – Napoli Giornata “100 città contro il dolore” collaboriamo con Fondazione ISAL, allestimento di un banchetto informativo per i malati con dolore cronico e distribuzione materiale informativo.

29 Settembre 2018 – Bologna Giornata “100 città contro il dolore” collaboriamo con Fondazione ISAL, allestimento di un banchetto informativo per i malati con dolore cronico e distribuzione materiale informativo.

29 Settembre 2018 - Milano Convegno in collaborazione con Ospedale San Raffaele a Milano Fibromialgia: a che punto siamo?.

Settembre 2018 Palermo - Collaborazione con Fondazione ISAL per “Cento città contro il dolore” in diverse città d'Italia fra cui open day e convegno a Villa Sofia, azienda ospedaliera Palermo.

Settembre 2018 attivata collaborazione con il musical We Will Rock You, (musical dei Queen) che dedica la tournè italiana a CFU - Italia a sostegno dei malati di fibromialgia e consente distribuzione di materiale informativo sulla fibromialgia nei teatri di tutta Italia.

20 Settembre 2018 Roma - incontro al Ministero della Salute per aggiornamenti in merito all'iter per il riconoscimento. Veniamo informati che la nostra documentazione scientifica è stata ritenuta valida. Presenti Dott. Urbani (Presidente commissione permanente LEA) e il Dott. Amato.

10 ottobre 2018 Roma - Udienza con il Santo Padre con la delegazione CFU Lazio e delle associazioni che si occupano di MCS.

15 Ottobre 2018 Roma – Sit in *Piazza Montecitorio* con CFU accolti dall' On. Celeste D'Arrando.

16 Ottobre 2018 Palermo – Tavola rotonda Fibromialgia: il dolore che c'è ma non si vede.

16 Ottobre 2018 Roma - audizione al Senato relativamente ai DDL 299 e 485 per il riconoscimento della Fibromialgia come malattia cronica e invalidante.

19 Ottobre 2018 Siracusa – siamo ospiti al Convegno “la fibromialgia come Cassandra: il dramma di non essere creduti”.

06 Novembre 2018 Palermo - Tavola rotonda presso Athena Salute Parliamo di Fibromialgia e disturbi cognitivi: fibrofog. Interviene Dott. Massimo Curatolo.

06 Novembre 2018 Nogaro (UD) – Tavola rotonda presso Villa Dora, Parliamo di fibromialgia e equilibrio neurovegetativo e Infiammazione. Interviene il Dott. Eugenio Sclauzero.

21 Novembre 2018 Carbonia (Carbonia Iglesias) - banchetto informativo e raccolta firme a sostegno della Petizione Popolare per il Riconoscimento della fibromialgia, MCS, ME/CFS.

10 Novembre 2018 Pinerolo (TO) CFU ospite dell'Associazione Adameva al meeting “Fibromialgia non fa rima con Ipocondria”.

21 Novembre 2018 Santarcangelo di Romagna (RN) – presso il Poliambulatorio Armonia: l'arte del cambiamento gruppo di ascolto (seconda stagione).

23 Novembre 2018 Terralba (OR) – presso il Centro medico Fisiokinesiterapico, banchetto informativo e raccolta firme a sostegno della Petizione Popolare per il Riconoscimento della fibromialgia, MCS, ME/CFS.

27 Novembre 2018 Santarcangelo di Romagna (RN) - in collaborazione con Shinè tavola rotonda Fibromialgia: un approccio multidisciplinare.

30 Novembre 2018 Roma - Conferenza stampa della Fondazione ISAL. Intervista al Prof. William Raffaelli presenti: CFU Lazio, Associazione “Oltre la MCS” Barbara Racchetti Giornalista per la testata “Donna Moderna”.

04 Dicembre 2018 Udine – tavola rotonda Parliamo di Fibromialgia e Alimentazione: le basi evento pubblico presso Villa Dora San Giorgio di Nogaro.

13 Dicembre 2018 Roma- Incontro d'aggiornamento *sul DDL S. 299*, presso il Ministero della Salute con il Dott. Urbani (Presidente commissione permanente LEA).

16 Dicembre 2018 Milano – presso la chiesa Santa Maria della Passione presenti con un banchetto informativo e raccolta firme a sostegno della Petizione Popolare per il Riconoscimento della fibromialgia, MCS, ME/CFS.

19 Dicembre 2018 Miramare di Rimini – “ Fibromialgia: approccio multidisciplinare“ presentazione PerCorsi Oasi. Percorsi termali dedicati ai pazienti fibromialgici.

23 Dicembre 2018 Salerno – presso il Parco Urbano siamo presenti con un banchetto informativo e raccolta firme a sostegno della Petizione Popolare per il Riconoscimento della fibromialgia, MCS, ME/CFS.

13 Gennaio 2019 Roma - CFU Lazio richiede e ottiene dal Prof. Andrea Arcieri visita gratuita fisiatrica e massaggio shiatsu per le Fibromialgiche presso Lancisi Phisyo.

17 Gennaio 2019 Milano - Ospedale San Raffaele di Milano iniziativa "Mettiamoci la Firma" banchetto informativo e raccolta firme a sostegno della Petizione Popolare per il Riconoscimento della fibromialgia, MCS, ME/CFS.

18 Gennaio 2019 Bergamo – il gruppo musicale We Will Rock You sostiene CFU Lombardia. Le volontarie del CFU Lombardia hanno distribuito materiale informativo sulla fibromialgia a fine concerto.

19 Gennaio 2019 Castenaso (BO) - Seminario dal titolo "Parliamo di Fibromialgia e Agopuntura".

22 gennaio 2019 Roma - Realizzazione del video, da parte di volontarie CFU Lazio, "Fibromialgia e la sua invisibilità".

30 Gennaio 2019 Palermo – Progetto Incontriamoci, incontro aperto con malati di Fibromialgia, MCS, ME.

02 Febbraio 2019 Rimini – Clinica Regina Salus – organizziamo il Convegno Fibromialgia e disturbi cranio-mandibolari: il punto ad oggi. Intervengono Dott. Fabio Costa, Dr. Stefano Volanti, Dr.ssa Laura Costa, Dr.ssa Ornella Esmerada Appiani.

05 Febbraio 2019 Palermo – Open Day danzamovimentoterapia – Mai più invisibili percorsi naturali di benessere per malati fibromialgici.

09 Febbraio 2019 Milazzo (ME) - presentazione "Progetto Vita" in sinergia tra Azienda ospedaliera Papardo e la Centrale Operativa 118. Partecipiamo con un banchetto informativo e raccolta firme a sostegno della petizione popolare per il riconoscimento della Fibromialgia e l'inserimento nei LEA.

23 Febbraio 2019 Argenta (FE) – organizziamo il Seminario Fibromialgia: l'importanza dell'alimentazione. Intervengono Dr. Giacomo Carpenito, Dr.sse Martina Toschi e Sara Giannini

Febbraio 2019 Avvio studio Fibromialgia e Alimentazione, Studio randomizzato e controllato.

15 Febbraio 2019 Bologna - Avvio Studio "Ri-Attiva" sui benefici della balneoterapia con l'innovativo metodo RCR (Reazioni a Catena Recettoriale). Studio in collaborazione con il Prof. Monti (Fondatore di Mare Termale Bolognese).

2 Marzo 2019 Roma il CFU, presente con banchetto informativo, e raccolta firme a sostegno della petizione popolare al Teatro Brancaccio di Roma, per il musical "We Will Rock You".

5 Marzo 2019 Napoli, il CFU presente con banchetto informativo, e raccolta firme a sostegno della petizione popolare al Teatro Augusteo a fine musical del gruppo "We Will Rock You".

9 e 10 marzo 2019 Caserta – in occasione dei medici volontari del Campus Salute, partecipiamo con un banchetto informativo a sostegno della Petizione Popolare per il Riconoscimento della fibromialgia, MCS, ME/CFS.

13 marzo Roma Senato della Repubblica: Convegno sulla Sensibilità Chimica Multipla, tra ambiente ed epigenetica presso il Palazzo Giustiniani alla On. Anna Maria Bernini

24 Marzo 2019 Torino – nell'ambito della manifestazione "Sfumature di donna" tra i banchi del mercatino dei Forte dei Marmi, partecipiamo con un banchetto informativo e raccolta firme a sostegno della Petizione Popolare per il Riconoscimento della fibromialgia, MCS, ME/CFS.

29 Marzo 2019 Padova – "Fibromialgia e musica" siamo presenti a fine spettacolo del gruppo We Will Rock You" con banchetto informativo e raccolta firme a sostegno della Petizione Popolare per il Riconoscimento della fibromialgia, MCS, ME/CFS.

31 Marzo 2019 Napoli – Fibromialgia: affrontiamola insieme! banchetto informativo e raccolta firme a sostegno della Petizione Popolare per il Riconoscimento della fibromialgia, MCS, ME/CFS.

26 Marzo 2019 Brindisi - Apertura Centro d'ascolto con gruppi di sostegno presso C.R.I. sez. Brindisi.

Marzo 2019 apertura Centro d'ascolto con gruppi di sostegno e tavole rotonde presso Università di Udine.

Marzo 2019 approvato protocollo intesa Asp Siracusa per un punto informativo e centro d'ascolto con attività mirate all'informazione ed orientamento paziente.

Marzo 2019 Invito alla consulta associazioni Asp Messina.

08 Aprile 2019 Udine – Presso il Palazzo di Toppo Wassermann Tavola rotonda Fibromialgia: a che punto siamo?.

Aprile 2019 firmato protocollo intesa con Fondazione ISAL per studi di ricerca e collaborazione con "Cento Città contro il dolore".

Aprile 2019 collaborazione con associazioni AMICA e "Oltre la MCS" per il riconoscimento MCS nazionale.

13 Aprile 2019 Castenaso (BO) - tavola rotonda e avvio Studio Fibromialgia e Nutripuntura in collaborazione con il Dr. Massimiliano Moro.

Aprile 2019 Avvio Giro d'Italia grazie ai "Comuni a sostegno" dei malati di Fibromialgia.

16 Aprile 2019 Cosenza – Tavola Rotonda "Fibromialgia e Alimentazione" presso la sede della Croce Rossa Italiana. Relatrice Dr.ssa Gabriella Ruggero.

27 Aprile 2019 Messina – CFU partecipa al 4° Congresso Crel in cui si è parlato di Fibromialgia.

Aprile 2019 avvio Studio Nazionale Fibromialgia e Lavoro in collaborazione con Fondazione Asphi Onlus, Fondazione Isal e CISL. Firmato accordo quadro fra CFU-Italia Odv, Fondazione Asphi Onlus, Fondazione Isal, Cisl. La ricerca è finalizzata a studiare quali possono essere gli 'adattamenti ragionevoli' (prodotti e tecnologie – ICT e non, Ambiente naturale e cambiamenti apportati dall'uomo, Relazioni e sostegno sociale, Atteggiamenti, Servizi, sistemi e politiche) che possano migliorare la vita lavorativa delle persone colpite da fibromialgia.

08 Maggio 2019 Roma Comuni a sostegno il CFU Lazio incontra la Presidente della Commissione Pari Opportunità del II municipio di Roma Capitale, Celeste Manno e le consigliere della commissione.

04 Maggio 2019 Sant'Antino (NA) - in occasione del Sant'Antino Green Fest Fibromialgia affrontiamola insieme: banchetto informativo e raccolta firme a sostegno della Petizione Popolare per il Riconoscimento della fibromialgia, MCS, ME/CFS.

Dal 06 al 12 Maggio 2019 Ferrara - iniziativa Comuni a Sostegno della Fibromialgia, banchetto informativo raccolta firme a sostegno della Petizione Popolare per il Riconoscimento della fibromialgia, MCS, ME/CFS.

11 Maggio 2019 Faenza - iniziativa Comuni a Sostegno della Fibromialgia, banchetto informativo raccolta firme a sostegno della Petizione Popolare per il Riconoscimento della fibromialgia, MCS, ME/CFS.

11 Maggio 2019 Siamaggiore (OR) – in occasione di un incontro organizzato da IDEA Onlus presso l'Aula Consigliare, CFU Sardegna, partecipa con banchetto informativo e raccolta firme a sostegno della Petizione Popolare per il Riconoscimento della fibromialgia, MCS, ME/CFS.

12 Maggio 2019 Napoli - in occasione della Giornata Mondiale della Fibromialgia, presso l'azienda Ospedaliera San Paolo ASL Napoli 1, banchetto informativo e raccolta firme a sostegno della Petizione Popolare per il Riconoscimento della fibromialgia, MCS, ME/CFS.

12 Maggio 2019 Salerno - in occasione della Giornata Mondiale della Fibromialgia, presso l'Ospedale Riuniti, banchetto informativo e raccolta firme a sostegno della Petizione Popolare per il Riconoscimento della fibromialgia, MCS, ME/CFS.

12 Maggio 2019 Oristano - in occasione della Giornata Mondiale della Fibromialgia, Piazza Eleonora, banchetto informativo e raccolta firme a sostegno della Petizione Popolare per il Riconoscimento della fibromialgia, MCS, ME/CFS.

12 Maggio 2019 Olbia - in occasione della Giornata Mondiale della Fibromialgia, presso il Parco Fausto Noce, banchetto informativo e raccolta firme a sostegno della Petizione Popolare per il Riconoscimento della fibromialgia, MCS, ME/CFS.

12 Maggio 2019 Potenza – presso l'azienda Ospedaliera San Carlo in occasione della Giornata Mondiale della Fibromialgia banchetto informativo e raccolta firme a sostegno della Petizione Popolare per il Riconoscimento della fibromialgia, MCS, ME/CFS.

12 Maggio 2019 Castenaso (BO) - III Convegno Nazionale CFU-Italia "Il paziente al centro" in occasione della Giornata Mondiale della Fibromialgia, con la partecipazione della Senatrice Boldrini firmataria del DDL 299.

12 maggio: Giornata mondiale della Fibromialgia. Le Fibromialgiche del CFU Lazio dispongono due banchetti con raccolta firme e informazioni sulla patologia, *in due siti di Roma: Villa Pamphili e Porta Pia*. Vengono a firmare la Sen. Loredana De Petris e l'On. Stefano Fassina.

17 maggio: Le Fibromialgiche di Roma incontrano l'attrice Marina Giulia Cavali, l'attore Roberto Alpi e la Scrittrice Stefania Bonomi, in occasione della *presentazione* del suo libro.

16 Maggio 2019 Cosenza – CFU Calabria organizza presso la Sala Ordine dei Medici il Convegno "Sindrome Fibromialgica e sintomi di disagio".

17 Maggio 2019 Messina - Convegno " Sindromi da Sensibilizzazione Centrale: Sensibilità Chimica Multipla e Fibromialgia" con 10 crediti ECM in collaborazione con Policlinico e Università degli Studi Messina.

21 Maggio 2019 la Presidente del CFU Italia Barbara Suzzi viene intervistata da Paolo Cento sulla Fibromialgia, sull'emittente Radiofonica: Radio Roma Capitale.

24 Maggio 2019 Cavallino Treporti (VE) - iniziativa Comuni a Sostegno della Fibromialgia, banchetto informativo raccolta firme *a sostegno della* Petizione Popolare per il Riconoscimento della fibromialgia, MCS, ME/CFS.

25 Maggio 2019 Teatino (CH) – presso il centro commerciale Centro d'Abruzzo Fibromialgia affrontiamola insieme; banchetto informativo e raccolta firme *a sostegno della* Petizione Popolare per il Riconoscimento della fibromialgia, MCS, ME/CFS.

26 Maggio 2019 Miglianico (CH) Piazza Umberto - Fibromialgia affrontiamola insieme; banchetto informativo e raccolta firme *a sostegno della* Petizione Popolare per il Riconoscimento della fibromialgia, MCS, ME/CFS.

31 Maggio 2019 Mestre – presso la casa del Volontariato Fibromialgia affrontiamola insieme: banchetto informativo raccolta firme *a sostegno della* Petizione Popolare per il Riconoscimento della fibromialgia, MCS, ME/CFS.

Dal 12 Maggio al 14 Giugno 2019 Oristano - iniziativa Comuni a Sostegno della Fibromialgia, banchetto informativo raccolta firme a sostegno della Petizione Popolare per il Riconoscimento della fibromialgia, MCS, ME/CFS.

01 Giugno 2019 Miglianico (CH) Piazza Umberto - banchetto informativo e raccolta firme a sostegno della Petizione Popolare per il Riconoscimento della ^[L]_[SEP] fibromialgia, MCS, ME/CFS.

Giugno 2019 iscrizione a CnAMC e partecipazione al XVII Rapporto nazionale sulle politiche della cronicità.

02 Giugno 2019 Bergamo – in occasione della manifestazione “Monterosso in piazza” banchetto informativo e raccolta firme a sostegno della Petizione Popolare per il Riconoscimento della fibromialgia, MCS, ME/CFS.

02 Giugno 2019 Milano Arena Civica - in occasione della manifestazione sportiva “Strawoman” banchetto informativo e raccolta firme a sostegno della Petizione Popolare per il Riconoscimento della fibromialgia, MCS, ME/CFS.

08 Giugno 2019 Portici (NA) – in occasione del Percorso della Salute presso il Bosco inferiore di Portici, banchetto informativo e raccolta firme a sostegno della Petizione Popolare per il Riconoscimento della fibromialgia, MCS, ME/CFS.

08 Giugno 2019 Rizzi (UD) - in occasione della “Sagra dei Rizzi” banchetto informativo e raccolta firme a sostegno della Petizione Popolare per il Riconoscimento della fibromialgia, MCS, ME/CFS.

09 Giugno 2019 Zeddiani (OR) – in occasione della “Festa della Famiglia” banchetto informativo e raccolta firme a sostegno della Petizione Popolare per il Riconoscimento della fibromialgia, MCS, ME/CFS.

7 incontri dal 26 Maggio al 07 Giugno 2019 Romano di Lombardia (BG) - banchetto informativo e raccolta firme a sostegno della Petizione Popolare per il Riconoscimento della fibromialgia, MCS, ME/CFS.

13 Giugno 2019 San Fermo della Battaglia (CO) – presso Ospedale Sant’Anna banchetto informativo e raccolta firme a sostegno della Petizione Popolare per il Riconoscimento della fibromialgia, MCS, ME/CFS.

15 Giugno 2019 da Castenaso (BO) diretta streaming Parliamo di Fibromialgia e Integratori fra mito e realtà.

15 giugno: *Il CFU Lazio Presidente del Secondo Municipio di Roma Francesca Del Bello e la Sen. Loredana De Petris* accolgono in Viale de Coubertin a Roma, il ciclista ed ex Maresciallo della Guardia di Finanza, *Domenico Romano*. Partito dalla sua *Sicilia*, con l’obiettivo di arrivare a *Londra*, per portare l’attenzione sulla Fibromialgia.

16 Giugno 2019 Covo (BG) – in occasione della Sagra Alpina di Covo partecipiamo con un banchetto informativo e raccolta firme a sostegno della Petizione Popolare per il Riconoscimento della fibromialgia, MCS, ME/CFS.

16 Giugno 2019 Caserta – in Piazza Margherita banchetto informativo e raccolta firme a sostegno della Petizione Popolare per il Riconoscimento della fibromialgia, MCS, ME/CFS.

19 Giugno 2019 Brindisi – Gruppo di ascolto “Uniti siamo più forti”.

19 Giugno 2019 Imola – organizziamo un banchetto informativo e raccolta firme a sostegno della Petizione Popolare per il Riconoscimento della fibromialgia, MCS, ME/CFS.

21 Giugno 2019 Roma banchetto informativo e raccolta firme a sostegno della Petizione Popolare per il Riconoscimento della fibromialgia, MCS, ME/CFS presso il *Cafè Letterario di Roma*, viene a firmare il *Consigliere regionale del Lazio e il Consigliere della Regione Piemonte Marco Grimaldi*.

22 Giugno 2019 Bergamo – CFU organizza “Fibromialgia, camminiamo insieme”.

29 Giugno 2019 Palermo Villa Giulia – CFU organizza “Incontro di benessere” iniziativa rivolta ai malati di Fibromialgia, MCS, ME con la collaborazione di professionisti di scienze motorie.

5 Luglio 2019 Cabras (OR)- in occasione dell’evento “Guariti dal Cancro” il CFU Sardegna ha partecipato con un banchetto informativo e raccolta firme a sostegno della Petizione Popolare per il Riconoscimento della fibromialgia, MCS, ME/CFS.

6 Luglio 2019 Torino - iniziativa Comuni a Sostegno della Fibromialgia, banchetto informativo raccolta firme a sostegno della Petizione Popolare per il Riconoscimento della fibromialgia, MCS, ME/CFS.

12 e 13 Luglio 2019 Borgosatollo (BS) in occasione della festa Borgo Bikes partecipiamo con un banchetto informativo e raccolta firme a sostegno della Petizione Popolare per il Riconoscimento della fibromialgia, MCS, ME/CFS.

25 Luglio 2019 Selvino (BG) siamo ospiti ad un incontro con la cittadinanza per parlare di "Fibromialgia ti ascolto!" presso la Sala dell'Oratorio.

28 Luglio 2019 Cabras (OR) - in occasione della "Sagra della Bottarga" partecipiamo con l'allestimento di un banchetto informativo e raccolta firme a sostegno della Petizione Popolare per il Riconoscimento della fibromialgia, MCS, ME/CFS.

02 Agosto 2019 Torregrotta (ME) – in occasione della "notte bianca" partecipiamo con l'allestimento di un banchetto informativo e raccolta firme a sostegno della Petizione Popolare per il Riconoscimento della fibromialgia, MCS, ME/CFS.

03 Agosto 2019 Bedizzole (BS) – in occasione della "notte bianca" presso il Municipio allestimento di un banchetto informativo e raccolta firme a sostegno della Petizione Popolare per il Riconoscimento della fibromialgia, MCS, ME/CFS.

Agosto e Settembre 2019 partecipazione al Patto della Salute7 Settembre 2019 Pescara - Convegno "Fibromialgia: affrontiamola insieme!".

7 Settembre 2019 Pescara - Convegno "Fibromialgia: affrontiamola insieme!".

15 Settembre 2019 Loc. Tezzi di Gandellino (BG) incontro terapeutico "Un giorno per te" organizzato da CFU Bergamo e Centro Polimedico di Albino.

18 Settembre 2019 Roma Convegno "*Cittadini e Medici, un patto per la salute*" Presenti: Pierpaolo Sileri (Vice Ministro della Salute); - Ministro Francesco Boccia.

Settembre 2019 Bologna - Convegno 6 Crediti ECM " Fibromialgia: l'approccio funzionale alla cura".

Settembre 2019 accreditamento Ospedale Sant'Orsola di Bologna.

19 settembre 2019 Roma - Incontro con il Ministro della Salute *Roberto Speranza* e la Senatrice *Loredana De Petris*, in occasione del "dibattito con articolo 1". Tra i presenti: Enrico Mentana (Giornalista).

21 Settembre 2019 Rende (CS) – Convegno Fibromialgia: tra mito e realtà.

dal 30 Agosto al 27 Settembre 2019 Cabras (OR) - Iniziativa Comuni a Sostegno della Fibromialgia, banchetto informativo raccolta firme a sostegno della Petizione Popolare per il Riconoscimento della fibromialgia, MCS, ME/CFS.

dal 23 al 28 Settembre 2019 Rimini - Iniziativa Comuni a Sostegno della Fibromialgia, banchetto informativo raccolta firme a sostegno della Petizione Popolare per il Riconoscimento della fibromialgia, MCS, ME/CFS.

26 Settembre 2019 Conferenza Stampa "Cento Città contro il Dolore" insieme a Fondazione ISAL.

27 Settembre 2019 Almenno San Bartolomeo (BG) - Iniziativa Comuni a Sostegno della Fibromialgia, banchetto informativo raccolta firme a sostegno della Petizione Popolare per il Riconoscimento della fibromialgia, MCS, ME/CFS.

27 Settembre 2019 Potenza - presso l'azienda Ospedaliera San Carlo in occasione della Giornata "100 città contro il dolore" collaboriamo con Fondazione ISAL allestimento di un banchetto informativo per i malati con dolore cronico e distribuzione materiale informativo.

28 Settembre 2019 Bologna - Giornata "100 città contro il dolore" collaboriamo con Fondazione ISAL con l'allestimento di un banchetto informativo per i malati con dolore cronico e distribuzione di materiale informativo.

28 Settembre 2019 Brescia – banchetto informativo e raccolta firme a sostegno della Petizione Popolare per il Riconoscimento della fibromialgia, MCS, ME/CFS.

28 Settembre 2019 Fogliani di Milazzo (ME) - Giornata "100 città contro il dolore" collaboriamo con Fondazione ISAL, allestimento di un banchetto informativo per i malati con dolore cronico e distribuzione materiale informativo.

28 Settembre 2019 Torino - Giornata "100 città contro il dolore" collaboriamo con Fondazione ISAL, allestimento di un banchetto informativo per i malati con dolore cronico e distribuzione materiale informativo.

28 Settembre 2019 Cabras (OR) - Giornata "100 città contro il dolore" collaboriamo con Fondazione ISAL, con l'allestimento di un banchetto informativo per i malati con dolore cronico e distribuzione di materiale informativo.

28 Settembre 2019 Roma Giornata "100 città contro il dolore" collaboriamo con Fondazione ISAL, presso Piazza Cola di Rienzo e serata a Piazzale Porta Pia, allestimento di un banchetto informativo per i malati con dolore cronico e distribuzione di materiale informativo.

29 Settembre 2019 Milano- presso Ospedale San Raffaele, Gallerie delle Botteghe in occasione della Giornata "100 città contro il dolore" collaboriamo con Fondazione ISAL con allestimento di un banchetto informativo per i malati con dolore cronico e distribuzione di materiale informativo.

30 Settembre 2019 Udine - Giornata "100 città contro il dolore" collaboriamo con Fondazione ISAL, presso Aula Pasolini Palazzo Di Toppa Wassermann, Tavola rotonda e allestimento punto informativo per malati con dolore cronico. Intervengono: Rappresentanti di Fondazione ISAL, Dr.ssa Simona Liguori.

05 Ottobre 2019 Roma Il CFU Lazio ospite della misericordia di Roma, insieme alla Protezione Civile "Missione, prevenzione e salute". Allestimento di un banchetto informativo e raccolta firme a sostegno della Petizione Popolare per il Riconoscimento della fibromialgia, MCS, ME/CFS. 11 Ottobre 2019 Firenze – Piazzale delle Cascine, partecipiamo all'invito della Fondazione ASPHI "Un gioco collaborativo: gli accomodamenti ragionevoli per l'inclusione delle persone con disabilità in azienda".

11 Ottobre 2019 Firenze – Piazzale delle Cascine, partecipiamo all'invito della Fondazione ASPHI "Un gioco collaborativo: gli accomodamenti ragionevoli per l'inclusione delle persone con disabilità in azienda".

13 Ottobre 2019 Milano Via Paolo Sarpi – in occasione della "festa dell'uva" banchetto solidale, informativo e di raccolta firme a sostegno della Petizione Popolare per il Riconoscimento della fibromialgia, MCS, ME/CFS.

19 Ottobre 2019 Forlì - iniziativa Comuni a sostegno presso Sala Consiglio Comunale Fibromialgia: affrontiamola insieme con banchetto informativo e raccolta firme a sostegno della Petizione Popolare per il Riconoscimento della fibromialgia, MCS, ME/CFS.

21 Ottobre 2019 Albino (BG) – presso Centro Polimedico Gruppo di informazione e Auto Mutuo Aiuto.

26 ottobre 2019 Prato – Incontro interattivo presso il centroRare, Polo Psicodinamiche presente Prof. Giuseppe Castellani.

28 ottobre 2019 Roma attivazione gruppo di informazione e mutuo aiuto per i pazienti fibromialgici.

28 ottobre 2019 Roma - Convegno sulla Sensibilità Chimica Multipla, tra ambiente ed epigenetica presso il Palazzo Giustiniani, Sala Zuccari.

31 Ottobre 2019 Brindisi – Presso la sede della Croce Rossa italiana gruppo di ascolto “uniti siamo più forti”.

05 Novembre 2019 Roma - Il CFU è presente alla manifestazione nazionale e convegno “*Stop al 5G*”, con esperti nel settore medico scientifico di rilievo mondiale.

06 Novembre 2019 Milano - Convegno in collaborazione con Regione Lombardia: “Fibromialgia: il paziente al centro” Grattacielo Pirelli, III Commissione “Sanità e Politiche Sociali”.

09 Novembre 2019 Roma *Festa del volontariato nell’ambito del Senato & Cultura*, tra le ODV dedicate al terzo settore. Il CFU viene segnalato dalla Senatrice *Loredana De Petris* e accolto dalla Presidente del Senato *Maria Elisabetta Alberti Casellati*.

10 Novembre 2019 Torre Boldone (BG) – Iniziativa Comuni a Sostegno della Fibromialgia, banchetto informativo raccolta firme a sostegno della Petizione Popolare per il Riconoscimento della fibromialgia, MCS, ME/CFS.

11 Novembre 2019 Bologna – Iniziativa Comuni a Sostegno della Fibromialgia, presso URP di piazza maggiore banchetto informativo raccolta firme a sostegno della Petizione Popolare per il Riconoscimento della fibromialgia, MCS, ME/CFS con presenza della Presidente del Consiglio Comunale *Luisa Guidone* e il Sindaco *Virginio Merola*.

16 Novembre 2019 Roma Viale Europa - Banchetto solidale e informativo con raccolta firme a sostegno della Petizione Popolare per il Riconoscimento della fibromialgia, MCS, ME/CFS.

20 Novembre 2019 Roma - Primo Flash Mob *in Piazza Montecitorio*. Presente una delegazione di malate Fibromialgiche del CFU Lazio.

22 Novembre 2019 Potenza – presso la sede dell’associazione “la nuova cittadella” banchetto informativo e di raccolta firme a sostegno della Petizione Popolare per il Riconoscimento della fibromialgia, MCS, ME/CFS.

23 Novembre 2019 Scampia (NA) - in occasione del “Quinto Ciro Day” allestimento banchetto informativo e di raccolta firme a sostegno della Petizione Popolare per il Riconoscimento della fibromialgia, MCS, ME/CFS.

27 Novembre 2019 Milano - Iniziativa Comuni a sostegno raccolta firme a sostegno del DDL 299 e informazioni alla cittadinanza. Partecipa la Consigliera Pari Opportunità *Diana De Marchi*.

28 novembre: Flash Mob *in Piazza Montecitorio*, con delegazione del CFU Lazio. Il CFU ha incontrato in quella giornata l’On. *Salvatore Deidda*, l’On. *Maria Teresa Bellucci* e l’On. *Carolina Varchi*. Nella stessa giornata, una delegazione di Fibromialgiche del CFU Lazio, era presente alla conferenza stampa per la MCS *presso la Camera Dei Deputati a Roma*.

30 Novembre 2019 da Castenaso (BO) - diretta streaming Seminario “Parliamo di Fibromialgia e disturbi del campo visivo”. Partecipano Prof. *Sergio Zaccaria Scalinci*; Dott. *Tiziano Testa*; Dott. *Giorgio Pagni*.

3 Dicembre 2019 Roma - : Focus Group *a Roma organizzato dal CFU CISL e Fondazione ISAL* intervista per l’incidenza della Fibromialgia sul lavoro.

3 Dicembre 2019 Salerno - Gran Galà della Solidarietà 2019, Corpo di Assistenza Humanitas. Premio assegnato - “L’Angelo della Solidarietà”. Teatro Augusteo Salerno.

4 Dicembre 2019 Roma Flash Mob *in Piazza Montecitorio con la presenza dell’ On. Stefano Fassina*. Le Fibromialgiche sono state poi ricevute dall’On. *Maria Lucia Loreface* Presidente della XII commissione (affari sociali) e dall’On. *Celeste D’Arrando*.

04 Dicembre 2019 Napoli - partecipazione alla trasmissione televisiva di Julie tv a Napoli con la partecipazione dell'On. Mocerino.

05 Dicembre 2019 Roma - Mercatino natalizio e allestimento di un banchetto informativo e raccolta firma per la petizione popolare per il riconoscimento della Fibromialgia ed inserimento nei LEA.

06 Dicembre 2019 Barcellona Pozzo di Gotto (ME) - in occasione della giornata internazionale del volontariato Mettiamoci la firma, stanchi di essere invisibili: banchetto informativo e raccolta firme a sostegno della Petizione Popolare per il Riconoscimento della fibromialgia, MCS, ME/CFS.

08 Dicembre 2019 Firenze - in occasione dell'evento "colle soft" banchetto informativo e raccolta firme a sostegno della Petizione Popolare per il Riconoscimento della fibromialgia, MCS, ME/CFS.

02 e 09 Dicembre 2019 Mestre (VE) - Mercatino natalizio allestimento di un banchetto informativo e raccolta firma a sostegno della Petizione Popolare per il Riconoscimento della fibromialgia, MCS, ME/CFS ed inserimento nei LEA.

15 Dicembre 2019 Potenza - Il potenza calcio scende in campo a sostegno del CFU Italia ODV.

15 Dicembre 2019 Roma – Viale Europa allestimento di un banchetto informativo e raccolta firma a sostegno della Petizione Popolare per il Riconoscimento della fibromialgia, MCS, ME/CFS.

18 Dicembre 2019 Firenze – presso Ospedale Piero Palagi banchetto informativo e raccolta firme a sostegno della Petizione Popolare per il Riconoscimento della fibromialgia, MCS, ME/CFS.

19 Dicembre 2019 Roma - Flash Mob *in Piazza Montecitorio* con le Fibromialgiche di Roma.

19 Dicembre 2019 Poggia Torriana (RN) Sala dell’Affresco - Città a sostegno di chi soffre di Fibromialgia. Petizione popolare per il riconoscimento della Fibromialgia ed inserimento nei LEA .

21 Dicembre 2019 Firenze – Aperifibro Natalizia a sostegno di chi soffre di Fibromialgia.

21 Dicembre 2019 Milazzo (ME) – Teatro Trifiletti Concerto Solidale a sostegno di chi soffre di Fibromialgia.

22 Dicembre 2019 Francavilla a Mare (Chieti) - la squadra di calcio il Villa 2015 sostiene l'iniziativa con la partita di calcio "scendi in campo anche tu" - a favore della Fibromialgia e del CFU con coreografia di bambini che entrano nello stadio con uno striscione "stanchi di essere invisibili".

29 Dicembre 2019 Oristano (OR) - banchetto informativo e di sensibilizzazione alla Fibromialgia, MCS, ME e raccolta firme a sostegno della Petizione Popolare per il Riconoscimento della fibromialgia, MCS, ME/CFS.

31 Dicembre 2019 la Regione Sicilia emana il Decreto Assessoriale approvando il Documento di Consenso regionale elaborato dal gruppo di lavoro al quale CFU-Italia ODV ha preso parte.

Anno 2020

04 Gennaio 2020 Bologna - iniziativa Comuni a sostegno, raccolta firme a sostegno della Petizione Popolare per il Riconoscimento della fibromialgia, MCS, ME/CFS

17 Gennaio 2020 anche la squadra di calcio San Benedetto Venere (Abruzzo) sostiene l'iniziativa con la partita di calcio "scendi in campo anche tu" - a favore della ricerca sulla Sindrome Fibromialgica e del CFU Italia ODV.

18 Gennaio 2020 Firenze - Auditorium Spadolini CFU Italia Convegno Fibromialgia: un approccio multidisciplinare.

22 Gennaio 2020 Roma - Depositata mozione e avvio di un tavolo tecnico in Regione Lazio.

23 Gennaio 2020 Potenza - Riunione presso Regione di Potenza per avvio tavolo tecnico.

24 Gennaio 2020 Brindisi - Ufficio del Consiglio Comunale Palazzo di Città iniziativa Comuni a sostegno, raccolta firme a sostegno della Petizione Popolare per il Riconoscimento della fibromialgia, MCS, ME/CFS.

25 Gennaio 2020 Palermo - presentazione punto informativo CFU Italia presso CreAttivando parliamo di: uscire dall'invisibilità: il Decreto e il Documento di consenso Regionale "indicazioni per la diagnosi e trattamento della Sindrome Fibromialgica" e il mio corpo si muove: connessione tra la danzavivimento terapia (DMT).

30 Gennaio 2020 Brindisi (BR) – presso la sede della Croce Rossa Italiana gruppo di ascolto Uniti siamo più forti.

31 Gennaio 2020 Potenza – CFU è presente con l'iniziativa Comuni a sostegno della Petizione Popolare per il Riconoscimento della fibromialgia, MCS, ME/CFS. A seguire conferenza stampa sull'iniziativa Comune di Potenza Palazzo della Cultura.

Gennaio 2020 CFU-Italia promuove l'avvio del tavolo di lavoro sulla fibromialgia e Mcs regione Basilicata.

Gennaio 2020 CFU-Italia promuove l'avvio del tavolo di lavoro sulla fibromialgia e MCS Regione Abruzzo.

01 Febbraio 2020 Castenaso (BO) - Parliamo insieme di: Elettrosmog e Malattie Ambientali. Relatore Dr. Massimo Fulgini.

05 Febbraio 2020 Forlì - CFU e l'Associazione Cava Forever Group serata interattiva "Fibromialgia: affrontiamola insieme".

Febbraio 2020 CFU-Italia partecipa al tavolo di lavoro sulla Fibromialgia e MCS Regione Marche.

07 Febbraio 2020 Salerno - presso il Salone della Provincia Convegno Fibromialgia: Sindrome invalidante, nuove frontiere. Con la partecipazione dei Presidenti Roberto D'Amato Lions Club Salerno Duomo e Fabio Mammone Associazione andare avanti.

08 Febbraio 2020 Rivoli (TO) - CFU e gruppo Eygea Fibromialgia: percorsi di salute in movimento, formazione, informazione e pratica.

10 Febbraio 2020 Albino (BG) - "Fibromialgia.....ti ascolto" incontro Gruppo AMA Auto Mutuo Aiuto.

15 Febbraio 2020 Napoli - Campagna di prevenzione e diritto alla salute Napoli Maschio Angioino Sala dei Baroni.

19 Febbraio 2020 Roma - Incontro con il Ministro della Salute Roberto Speranza. Aggiornamento riconoscimento ed inserimento della Fibromialgia nei LEA.

03 Marzo 2020 Roma - Una rappresentanza del CFU Lazio sono state ricevute dal Sen. Stefano Collina Presidente della 12° Commissione Igiene e Sanità del Senato.

28 aprile 2020 (lockdown Covid19) Collegamento da Roma con il Prof. Andrea Arcieri, in diretta Facebook dalla pagina "Capire per prevenire". Argomento: Sindrome Fibromialgica e Coronavirus.

Aprile 2020 (lockdown Covid19) avviamo lo Studio Nazionale Osservazionale "Che Paura". E' uno studio sviluppato per indagare l'impatto della paura del coronavirus su pazienti non affetti da coronavirus. Il promotore e lo sperimentatore principale del progetto è il Dr. Giuseppe Deledda Psicologo Psicoterapeuta, Direttore U.O.S. di Psicologia Clinica, IRCCS, Ospedale "Sacro Cuore - Don Calabria", Negrar di Valpolicella (VR).

02 Aprile 2020 (lockdown Covid 19) avviamo lo Studio training sulla memoria. Promotore prof. Giuseppe Castellani.

09 Aprile 2020 (lockdown Covid 19) tavola rotonda in diretta streaming Invalidità e Commissione Inps diretta dal Prof. Giuseppe Castellani.

09 Aprile 2020 (lockdown Covid19) avviamo lo Studio Nazionale di ricerca “Che Ansia” “La valutazione della percezione dell’ansia dovuta al Sars CoV-2 nei pazienti fibromialgici in Italia”. Uno studio/protocollo di ricerca sul periodo pandemico e sugli stati ansiosi che stanno vivendo i pazienti fibromialgici.

29 Aprile 2020 (lockdown Covid19) partecipiamo alle audizioni streaming in Regione Lombardia, III Commissione Sanità e politiche sociali.

04 Maggio 2020 (lockdown Covid19) Fibromialgia e Nutripuntura, tavola rotonda in diretta streaming partecipano: Dott. Massimiliano Moro Psicologo clinico Nutripuntore, Dr.ssa Francesca Marzetti Psicologa clinica Nutripuntrice, Dott.ssa Maria Elena Lisot, Nutripuntrice, partecipazione esclusiva del Dott. Patrick Verèt e della Dr.ssa Cristina Cuomo.

12 Maggio 2020 (lockdown Covid 19) Teleambiente Parliamo di Fibromialgia con Barbara Suzzi Presidente del Comitato Fibromialgici Uniti ODV.

12 Maggio 2020 (lockdown Covid 19) Giornata Mondiale della Fibromialgia “non ci dimentichiamodivoi” diretta Webinar. Partecipano: Barbara Suzzi (Presidente CFU Italia) On. Stefano Fassina; Sen. Stefano Collina (Presidente commissione permanente igiene e sanità), Sen. Loredana De Petris, Prof. William Raffaelli Presidente Fondazione ISAL .

18 Maggio 2020 (lockdown Covid 19) partecipiamo in video audizioni in Regione Lombardia , III Commissione Sanità e politiche sociali con Emanuele Monti per riconoscimento della Fibromialgia.

27 Maggio 2020 (lockdown Covid19) diretta streaming con Barbara Suzzi Presidente CFU Italia ODV. Chi siamo? Il ruolo dell’Associazione, Cosa Facciamo, cosa faremo, cosa potremmo fare. Aggiornamento sul riconoscimento della Fibromialgia.

05 Giugno 2020 Seminario interattivo sulla terapia manuale integrativa Tocco Armonico – il massaggio lento. Attività esperienziale in sharing condotta dalla Dr.ssa Erika Mainardi e Dr. Enzo D’Antoni.

10 Giugno 2020 Diretta streaming “Cannabis terapeutica e altri approcci alla luce dei nuovi studi scientifici: come orientarsi?” Relatore Dott. Michele Gardarelli, esperto in Omeopatia e Medicina Integrata. Referente Terapie Integrate ANDOS membro Comitato Scientifico CFU Italia Odv.

24 Giugno 2020 Castenaso La Presidente CFU Italia ODV Barbara Suzzi sostiene Fondazione ISAL iniziativa Cento città contro il dolore e la campagna di sensibilizzazione sulla ricerca, testimonianza video

04 Luglio 2020 – Regione Friuli Venezia Giulia esce l’articolo dell’intervento della Dr.ssa Simona Liguori, membro del Comitato Scientifico CFU Italia ODV, sulla richiesta di inserire l’olio di cannabis per finalità terapeutiche tra i medicinali rimborsabili per i malati affetti da dolore cronico.

07 Luglio 2020 – Regione Abruzzo si è tenuto online l’ultimo incontro del Tavolo di lavoro Regione Abruzzo per il Riconoscimento della Fibromialgia, presente per il CFU Italia Giuseppe Volpe. Sono state definite le linee guida per la diagnosi e trattamento della Sindrome Fibromialgica.

07 Luglio 2020 – Regione Calabria la referente CFU Dr.ssa Anna Scaglione, membro del Comitato Scientifico CFU Italia ODV, sostiene Fondazione ISAL iniziativa Cento città contro il dolore e la campagna di sensibilizzazione sulla ricerca, testimonianza video.

07 Luglio 2020 - Regione Friuli Venezia Giulia la referente CFU Elisa Lombardi sostiene Fondazione ISAL iniziativa Cento città contro il dolore e la campagna di sensibilizzazione sulla ricerca, testimonianza video.

13 Luglio 2020 Webinar sui “Cambiamenti di stile di vita durante la pandemia da Covid-19 in pazienti con diagnosi di fibromialgia” insieme allo Staff Scientifico Prof.ssa Rosa Grazia Bellomo, Medicina Fisica e Riabilitativa, Dipartimento di Scienze Biomolecolari, Università degli Studi di Urbino Carlo Bo Prof.ssa Elena Barbieri, Biologia Applicata, Dipartimento di Scienze Biomolecolari, Università degli Studi di Urbino Carlo Bo, Dott.ssa Edy Virgili, Biologo Nutrizionista, Specialista in Scienza dell’Alimentazione, Master in Oncologia integrata, Docente a.c. master di II livello in nutrizione oncologica (Università degli studi di Camerino e di Catania) e Scuola del Microbioma Permanente (Accademia Medicina Torino) Dott. Michele Gardarelli, Medico Chirurgo, Medicina Integrata, Comitato Scientifico CFU-Italia odv, Referente Terapie integrate A.N.D.O.S. odv (Assoc. Naz. Donne Operate al Seno) di Ancona

21 Luglio 2020 – il CFU Italia comunica ufficialmente su Fibromialgia News i componenti e le funzioni del nuovo Direttivo: Barbara Suzzi Presidente, Catia Bugli Vicepresidente già responsabile Staff Nazionale, il nuovo membro Sabrina Albanesi che assumerà la funzione di responsabile rapporti con le Istituzioni.

23 Luglio 2020 Milano (Lombardia) manifestazione pubblica “a scuola ai tempi di Covid-19” Piazza Duca D’Aosta Milano, partecipano le referenti CFU Lombardia Chiara Mostosi (CFU Bergamo) e Lucia Lovecchio (CFU Milano e Provincia). Interviene sul palco Lucia Lovecchio parlando della Sindrome Fibromialgica nell’età adulta e infantile e del suo mancato riconoscimento nei LEA

24 Luglio 2020 – Regione Sicilia – Conferenza dei Comitati Consultivi delle Aziende Sanitarie della Regione Sicilia, interviene la Referente CFU Sicilia Nunzia Giaimis per la consulta Asp Messina.

24 Luglio 2020 – CFU Italia ODV aderisce all’iniziativa di Cittadinanzattiva per inoltrare una lettera d’appello, ai Presidenti delle Regioni affinché rinnovino i piani terapeutici dei malati cronici anche in assenza di visite specialistiche.

27 Luglio 2020 Bologna (Emilia Romagna) la referente CFU Francesca Rossi sostiene Fondazione ISAL iniziativa Cento città contro il dolore e la campagna di sensibilizzazione sulla ricerca, testimonianza video.

31 Luglio 2020 Milano (Lombardia) la referente CFU Lucia Lovecchio sostiene Fondazione ISAL iniziativa Cento città contro il dolore e la campagna di sensibilizzazione sulla ricerca, testimonianza video.

06 Agosto 2020 CFU Italia si complimenta con la Senatrice Paola Boldrini neoeletta alla vicepresidenza della Commissione Igiene e Sanità. Nell’occasione si pubblica sulla pagina Fibromialgia News, il video intervista di Barbara Rachetti alla Senatrice Paola Boldrini effettuato in occasione della giornata mondiale della Fibromialgia del 12 Maggio 2019.

13 Agosto 2020 Video intervista del Presidente CFU Italia Barbara Suzzi alla Dr.ssa Daniela Caccamo

14 Agosto 2020 Regione Umbria - esce l’articolo su Umbriajournal online a seguito dell’intervista ai referenti CFU Italia “Fibromialgia patologia e invalidante, non riconosciuta dal sistema sanitario nazionale”

20 Agosto 2020 – Regione Piemonte la referente CFU Silvia Casetta sostiene Fondazione ISAL iniziativa Cento città contro il dolore e la campagna di sensibilizzazione sulla ricerca, testimonianza video.

21 Agosto 2020 – Regione Marche la referente CFU Loredana Cardinali sostiene Fondazione ISAL iniziativa Cento città contro il dolore e la campagna di sensibilizzazione sulla ricerca, testimonianza video.

25 Agosto 2020 – Roma (Lazio) la referente CFU Carla Petroni sostiene Fondazione ISAL iniziativa Cento città contro il dolore e la campagna di sensibilizzazione sulla ricerca, testimonianza video.

01 Settembre 2020 – Bergamo (Lombardia) la referente CFU Chiara Mostosi sostiene Fondazione ISAL iniziativa Cento città contro il dolore e la campagna di sensibilizzazione sulla ricerca, testimonianza video.

06 Settembre 2020 – intervista a Rosaria Marino CFU Basilicata da parte della giornalista Carla Zita e Massimo Brancati Titolo “Erano sfiniti ma mai hanno lasciato i pazienti fibromialgici da soli”. Sostegno ottenuto grazie alle cure ricevute, durante il primo lockdown pandemico da COVID-19, dal Dott. Antonio Giardina, Dott. Carlo Antonelli e l’equipe infermieristica della struttura sanitaria di riferimento.

12 Settembre 2020 – Evento online CFU Italia intervista la Senatrice Paola Boldrini, neo eletta Vice Presidente Commissione Sanità e prima firmataria del DDL 299 per il riconoscimento della Fibromialgia come malattia cronica e invalidante e conseguente inserimento nei LEA

12 Settembre 2020 – Patti (Me) – CFU Sicilia – Seminario Auditorium San Francesco dal titolo “Fibromialgia: approccio multidisciplinare per conoscere e combattere con fiducia la Sindrome di Atlante; interviene la referente CFU Nunzia Giaimis

14 Settembre 2020 – CFU Italia ODV aderisce insieme a Comitato Veneto Sensibilità Chimica Oltre la MCS, associazione A.N.A.S.I.N.T.A., associazione MCS Illness, associazione Watchinggreen e in collaborazione con Gilberto Carlotto alla ricerca sui componenti presenti nella maggior parte dei gel disinfettanti, che si è conclusa con l’invio di una lettera ai Ministri della Salute e dell’Ambiente e agli Assessori alla Salute di tutte le Regioni Italiane.

15 Settembre 2020 – Basilicata la referente CFU Rosaria Marino sostiene Fondazione ISAL iniziativa Cento città contro il dolore e la campagna di sensibilizzazione sulla ricerca, testimonianza video.

16 Settembre 2020 Oristano (Sardegna) – Il Comune di Oristano aderisce al progetto “Comuni a sostegno di chi soffre di Fibromialgia” iniziativa nazionale del CFU Italia ODV

16 Settembre 2020 Perugia (Umbria) – Il Comune di Perugia aderisce al progetto “Comuni a sostegno di chi soffre di Fibromialgia” iniziativa nazionale del CFU Italia ODV

19 Settembre 2020 – CFU Umbria Convegno su alimentazione e Fibromialgia, relatore Dr. Michele Cipiciani, presente il Consigliere Riccardo Mencaglia.

21 Settembre 2020 – CFU Sicilia e CESV Messina firmano un protocollo d’intesa tra lo Sportello Sociale e le Associazioni attive sul territorio comunale e limitrofo.

21 Settembre 2020 – Castel del Piano (Umbria) Sensibilizzazione della comunità ai malati affetti da Fibromialgia e per il riconoscimento della Sindrome nei LEA. Evento organizzato dal CFU Umbria

23 Settembre 2020 – Sicilia la referente CFU Nunzia Giaimis sostiene Fondazione ISAL iniziativa Cento città contro il dolore e la campagna di sensibilizzazione sulla ricerca, testimonianza video.

24 Settembre 2020 Umbria – la referente CFU Milena Zuccari incontro con amministratori Comune di Corciano a sostegno della petizione popolare e approvazione del DDL 299 per il riconoscimento della Fibromialgia nei LEA

26 Settembre 2020 – Sardegna le Referenti Anna Ligia e Marisa Zoccheddu sostengono Fondazione ISAL iniziativa Cento città contro il dolore e la campagna di sensibilizzazione sulla ricerca, testimonianza video.

29 Settembre 2020 – La Spezia (Liguria) ISAL e CFU Italia per il Biomarcatore, iniziativa della referente CFU Liguria Gianna Taverna (rassegna stampa su laspeziaoggi.it)

01 Ottobre 2020 – Nuovo poster di AD MAIORA Vittime di una malattia invisibile, il documentario sulla fibromialgia, in collaborazione con CFU Italia.

02 Ottobre 2020 Messina – Convegno aula Magna Pala Congressi Policlinico 10 Crediti ECM

Relazioni:

- “Il Microbiota nella Regolazione infiammatorie: prospettive diagnostiche e terapeutiche nelle Sindromi da Sensibilizzazione Centrale” Prof.ssa Emanuela Esposito UniME
- “Microbiota intestinale de vitamina D: un’interazione funzionale” Dr.ssa Monica Currò
- “Regolazione del Microbiota nella regolazione redox dei processi infiammatori” Dr.ssa Nadia Ferlazzo UniME
- “Redoxomina e lipidomica: nuove frontiere diagnostiche” Dott.ssa Barbara Tomasello
- “Micro-immunoterapia: razionale e overlapping terapeutico in terapia antalgia: case report” Dott. Corrado Amedeo Presti ASP 7 Ragusa
- “La rivoluzione epigenetica per la prevenzione” Prof. Ernesto Burgio UniRSM E.C.E.R.I.

05 Ottobre 2020 – CFU Friuli Venezia Giulia (Udine) la referente Elisa Lombardi presso il Comune di Udine, con la partecipazione dell’Assessore Elisa Asia e della cittadinanza, illustra la Sindrome Fibromialgia e le iniziative in atto per il riconoscimento nei LEA e i supporti per i malati.

07 Ottobre 2020 – CFU Puglia (Bari) la referente Ilaria Stallone sostiene Fondazione ISAL iniziativa Cento città contro il dolore e la campagna di sensibilizzazione sulla ricerca, testimonianza video.

09 Ottobre 2020 – CFU Italia ODV collabora al questionario della tesi di laurea in Infermieristica di Marta Calimazzo – CLI UniBO titolo dell’elaborato “Fibromialgia: l’informazione che cura. L’infermiere nella promozione della salute: proposta di un opuscolo informativo

09 Ottobre 2020 – CFU Friuli Venezia Giulia (Gorizia) la referente Roberta Arsa sostiene Fondazione ISAL iniziativa Cento città contro il dolore e la campagna di sensibilizzazione sulla ricerca, testimonianza video.

09 Ottobre 2020 – Bologna CFU Italia ODV Parte lo Studio Pilota Fibromialgia e manipolazione craniale

10 Ottobre 2020 – CFU Italia ODV in collaborazione con il Prof. Paolo Mainardi attiva lo Studio Pilota Fibromialgia e Riequilibrio gastrointestinale

12 e 13 Ottobre 2020 – Santarcangelo di Romagna – Comuni a sostegno – 2 giornate formative contro il dolore cronico. Partecipano: assessore Emanuele Zangoli, Cristina Tripoli e Chiara responsabile Poliambulatorio Santarcangelo. Dr. Gardarelli e Dott. Moro relatori

13 Ottobre 2020 – CFU Italia ODV a sostegno del progetto ISAL sulla ricerca di marker biologici per una diagnosi certificata di Fibromialgia. Lancio del voto per sostenere la ricerca sul biomarcatore

14 Ottobre 2020 – azione congiunta tra associazioni unite, tra cui il CFU Italia ODV, invio di una lettera congiunta per il sollecito a ottenere notizie sull’iter di ripresa delle audizioni del DDL 1272 Disposizioni a favore dei soggetti affetti da Sensibilità Chimica Multipla (MCS) promosso dal Sen. G. Pisani, già in corso di esame in commissione Igiene e Sanità, oltre al sollecito del DDL 1202 Disposizioni a favore dei soggetti affetti da Sensibilità Chimica Multipla promosso dalla Senatrice A.M. Bernini

14 Ottobre 2020 – il direttivo del CFU Italia ODV viene ricevuto dalla Dr.ssa Elisa Gullino, Segreteria del Ministero della Salute, per la consegna di altre 34.000 firme a sostegno del DDL 299 per riconoscimento della Sindrome Fibromialgica nei LEA

15 Ottobre 2020 – Veneto – CFU Italia ODV iniziativa Comuni a Sostegno della Fibromialgia, il Comune di Treviso aderisce a supporto della petizione popolare del DDL 299

16 Ottobre 2020 – Sicilia - CFU-Italia ODV in rete con le associazioni a Barcellona Pozzo di Gotto. Collaborazione per disegnare la mappa dei servizi alla persona e alla comunità. Referente CFU Sicilia Nunzia Giaimis

17 Ottobre 2020 – CFU Veneto la referente Cristina Colautti sostiene Fondazione ISAL iniziativa Cento città contro il dolore e la campagna di sensibilizzazione sulla ricerca, testimonianza video.

17 Ottobre 2020 – Olgia (Sardegna) - CFU-Italia entra ufficialmente tra le associazioni di volontariato ad Olbia

18 Ottobre 2020 – Senigallia - apertura punto informativo CFU-Italia Senigallia Regione Marche

19 Ottobre 2020 – CFU Umbria la referente Milena Zuccari sostiene Fondazione ISAL iniziativa Cento città contro il dolore e la campagna di sensibilizzazione sulla ricerca, testimonianza video.

20 Ottobre 2020 – parte l'iniziativa di CFU in TOUR che toccherà ogni Regione d'Italia. Ogni sezione regionale di CFU Italia presenterà il lavoro fatto e in svolgimento sul territorio, le iniziative, gli aggiornamenti dalle istituzioni locali e presenterà medici e ospiti.

20 Ottobre 2020 – CFU Toscana con la referente Marianna Orlando e Tiziana Pecchioli sostengono Fondazione ISAL iniziativa Cento città contro il dolore e campagna di sensibilizzazione sulla ricerca, testimonianza video.

22 Ottobre 2020 – Open Day Studio Angelico “La nutripuntura” CFU Roma partner

22 Ottobre 2020 – Speciale Coronavirus Rivista Donna Moderna – articolo di Barbara Rachetti “Endometriosi e Covid: tre milioni di donne dimenticate” XVIII Rapporto Nazionale di Cittadinanzattiva – voce delle associazioni tra cui quelle del CFU Italia ODV

20 Ottobre 2020 Barcellona Pozzo di Gotto - CFU Sicilia annuncia l'apertura del nuovo Punto Informativo CFU-Italia c/o Sportello Sociale “Anpas Club Radio CB

23 Ottobre 2020 – Il CFU Italia ODV sostiene le iniziative del Comitato pazienti Cannabis medica e l'apertura di un tavolo di lavoro. Firma ed invio della lettera al Ministro della Salute

23 Ottobre 2020 – Intervista Radio Roma Capitale – Paolo Cento intervista Barbara Suzzi Presidente del CFU Italia sugli aggiornamenti al Ministero della Salute per il riconoscimento nei LEA della Sindrome Fibromialgica

24 Ottobre 2020 – Castenaso e Santarcangelo di Romagna trasmissione live dedicata al dolore cronico “Cento città contro il dolore 2020” Fondazione iniziativa Fondazione ISAL, intervento del Presidente del CFU Italia Barbara Suzzi.

24 Ottobre 2020 – Cento città contro il dolore 2020 – Studio Aperto - Video messaggio della Presidente del CFU Italia ODV Barbara Suzzi sul sostegno della ricerca di Fondazione ISAL e raccolta fondi.

25 Ottobre 2020 – San Donato Milanese (MI) – CFU Milano Lombardia – Allestimento per l'intera giornata con banchetto solidale a sostegno delle iniziative del CFU Italia ODV e raccolta firme a sostegno della petizione popolare per il riconoscimento della Fibromialgia.

26 Ottobre 2020 – Lancio della campagna “Cento città contro il dolore 2020: a cosa serve il Biomarcatore per la Fibromialgia?. Parte la raccolta fondi per la fase 2 sul biomarcatore” Video messaggio del Presidente di Fondazione ISAL Prof. William Raffaele.

27 Ottobre 2020 – CFU Italia patrocina l'evento info/formativo online “Il paziente reumatologico lombardo: percorsi di cura post COVID

28 Ottobre 2020 – CFU Friuli Venezia Giulia sostiene Fondazione ISAL, testimonianza video di Manuela Cattunar referente CFU Trieste

31 Ottobre 2020 – Ravenna - iniziativa Comuni d'Italia a sostegno – Comune di Ravenna a sostegno di chi soffre di fibromialgia, sostiene iniziative di CFU Italia. Il Sindaco Michele De Pascale e la Consigliera Patrizia Strocchi, promotrice dell'iniziativa, invitano la cittadinanza a firmare la petizione popolare per il riconoscimento della Fibromialgia come malattia cronica e invalidante.

04 Novembre 2020 – Legge 38/2010 Il servizio di Studio Aperto dedicato all'iniziativa ISAL sul biomarcatore e dolore cronico. CFU partner di Fondazione ISAL

06 Novembre 2020 – incontro on line – Fibromialgia: intervista alla Sen. Paola Boldrini” aggiornamento sull'iter del DDL 299 per il riconoscimento della Fibromialgia come malattia cronica e invalidante

07 Novembre 2020 – Avvio centri di ascolto CFU Piemonte avvia gruppi AMA on line rivolti a tutti i pazienti fibromialgici

09 Novembre 2020 – Olbia – CFU Sardegna annuncia l'apertura del nuovo centro Informativo CFU Italia Via Porpora, 50

09 Novembre 2020 – Fibromialgia ai tempi del COVID-19 Parte seconda Raccolta corale STAFF CFU Italia (Contributo al Rapporto annuale Cittadinanzattiva)

10 Novembre 2020 – Regione Lazio - in occasione dell'iniziativa del CFU Italia ODV “Comuni a sostegno di chi soffre di Fibromialgia” adesione da parte della Comunità Montana dell'Aniene

10 Novembre 2020 – convegno interattivo online – “Fibromialgia e Microbiota: tra leggenda e realtà” relatori: Moderatore presidente CFU Italia ODV Dr.ssa Barbara Suzzi; Prof. Paolo Mainardi, Prof.ssa Daniela Caccamo, Dr.sse Sara Giannini e Martina Toschi Biologhe nutrizioniste comitato scientifico CFU Italia ODV

10 Novembre 2020 – in occasione dell'iniziativa del CFU Italia ODV “Comuni a sostegno di chi soffre di Fibromialgia” adesione da parte dei Comuni di: Citerna (PG), Magione (PG), Marsciano (PG), Umbertide (PG)

11 Novembre 2020 – Cattolica – in occasione dell'iniziativa del CFU “Comuni a sostegno di chi soffre di Fibromialgia”, il Sindaco Mariano Gennari, ha ricevuto la Vicepresidente CFU Italia Catia Bugli e sottoscritto la petizione popolare a sostegno del DDL 299 e dato disponibilità a sostenere campagne informative, eventi ed appuntamenti, che coinvolgano nel prossimo futuro la cittadinanza e che possano contribuire alla raccolta firme in corso.

14 Novembre 2020 – CFU in Tour; CFU Marche si racconta. Incontro webinar partecipano Barbara Suzzi, Loredana Cardinale, Dr. Roberto Re, Dr. Carlo Ciccio, Dr. Michele Gardarelli

14 Novembre 2020 pubblicazione del video AD MAIORA – Teaser Trailer Ufficiale

17 Novembre 2020 – Webinar Il dolore cronico diffuso relatore Prof. Andrea Arcieri Membro del Comitato Scientifico CFU Italia ODV

17 Novembre 2020 – è partner delle iniziative dell'Unità Operativa di Reumatologia San Gennaro Napoli

20 Novembre 2020 – Piemonte – “Città a sostegno per chi soffre di Fibromialgia” ottiene il Patrocinio ANCI (Associazione italiana comuni italiani) Piemonte

21 Novembre 2020 – formazione a distanza: La gestione multidisciplinare della Sindrome Fibromialgica e del dolore cronico: terapie integrate per la cura del paziente

22 Novembre 2020 – Comune di Canterano (Roma) Iniziativa Comuni a sostegno per il riconoscimento della Fibromialgia, MCS, ME e raccolta firme a sostegno della petizione popolare del DDL 299

22 Novembre 2020 – Comune di Canterano (Roma) Iniziativa Comuni a sostegno per il riconoscimento della Fibromialgia, MCS, ME e raccolta firme a sostegno della petizione popolare del DDL 299

25 Novembre 2020 – Piemonte - Comitato Fibromialgici Uniti; stanchi di essere invisibili. Intervista su Mens CPZ a Silvia Casetta, Referente della Regione Piemonte del CFU – Italia ODV (Comitato Fibromialgici Uniti – Italia Organizzazione di Volontariato). Attraverso la sua esperienza scopriremo di più su questa associazione di volontariato che rappresenta e tutela gli interessi morali e materiali dei soggetti affetti da Sindrome Fibromialgica, CFS/ME (Sindrome da Fatica Cronica, Encefalomielite Mialgica), MCS (Sensibilità Chimica Multipla) ed EHS (Elettrosensibilità).

26 Novembre 2020 – pubblicazione su Fibromialgia News dell'articolo scientifico Dott. Giulio Cavalli et. al. Living with fibrolyalgia during the COVID-19 pandemic: mixed effects of prolonged lockdown on the well-being of patients. Fra gli autori Barbara Suzzi, Presidente CFU-Italia odv (Vivere con la fibromialgia durante la pandemia COVID-19; effetti misti del blocco prolungato sul benessere dei pazienti)

27 Novembre 2020 – Evento on line - 57° Congresso Nazionale SIR “Registro italiano Fibromialgia” invitata, interviene il Presidente del CFU Italia ODV Barbara Suzzi

26-27-28 Novembre 2020 – XII Edizione online - Fibromialgia e Disagio lavorativo Handimatica 2020. In occasione dei 40 anni di Fondazione Asphi, edizione Handimatica 2020, anticipa i risultati della ricerca condotta da Fondazione ASPHI, CISL, CFU Italia ODV, Fondazione ISAL Ricerca sul dolore.

28 Novembre 2020 – Radio Ananas intervista il Dott. Michele Gardarelli membro del Comitato Scientifico CFU Italia ODV e CFU Marche

01 Dicembre 2020 – Roma – Appello ai Presidenti e agli Assessori alla salute delle Regioni “Appello sull'accoglienza durante il ricovero dei pazienti affetti da Sensibilità Cronica Multipla” – richiesta di adozione di protocolli e Linee Guida, per i pazienti ricoverati nelle strutture sanitarie. redatte dal Gruppo di Studio italiano sulla Sensibilità Chimica Multipla e depositate presso il Ministero della Salute Firmatari dell'appello: Associazione Malattie da intossicazione Cronica e Ambientale – ODV, CFU Italia ODV, Comitato Oltre la MCS, Associazione Atto Primo Ambiente e Salute, Comitato Veneto Sensibilità Chimica, Associazione MCS Illness, Associazione italiana Medicina Ambiente Salute (ASSIMAS)

03 Dicembre 2020 – Giornata internazionale della disabilità – comunicato stampa – Fibromialgia e lavoro; quali accomodamenti ragionevoli? L'indagine è realizzata da ASPHI, CISL, Fondazione ISAL, e CFU-Italia ODV edita da Edizioni Lavoro.

04 Dicembre 2020 – incontro interattivo “Fermati e respira” Dottorssa Anna Scaglione Psicoterapeuta Cognitivo Comportamentale

05 Dicembre 2020 –CFU in Tour; CFU Lazio incontro interattivo “Parliamo di Fibromialgia con CFU-Lazio!” presenti: Barbara Suzzi Presidente CFU-Italia, Sabrina Albanesi, responsabile rapporti istituzionali CFU-Italia, Carla Petroni, referente CFU Lazio, Elena Paganini referente CFU Roma, Prof. Andrea Arcieri reumatologo e medico internista, Dott. Rinaldo Rinaldi fisioterapista e specialista in MTC, Istituto Paracelso Roma, Marta Leonori Consigliere Regionale Lazio.

11 Dicembre 2020 – Diretta “Fibromialgia e dolore cronico: diamo voce al dolore” intervengono Prof. William Raffaelli e Barbara Rachetti giornalista Donna Moderna. Possibilità ai malati di porre domande in diretta, si è parlato di dolore cronico, della legge 38/10 e le sue applicazioni, della scoperta del Biomarcatore Fondazione ISAL

12 Dicembre 2020 – CFU Italia ODV invitato al tavolo Disabilità-Adisabilità di Equologica 2000, interviene Barbara Suzzi, Presidente CFU-Italia odv

17 Dicembre 2020 – Tavola rotonda “Fibromialgia e agopuntura” se ne parla con Il Prof. Giorgio Orsoni specialista in Endocrinologia, Agopuntura, Medicina cinese, Medicina integrata parte seconda

21 Dicembre 2020 – Emilia Romagna – Assessore Regionale delle Politiche Sociali il Dott. Raffaele Donini incontra le Associazioni dei malati cronici e rari, rete di Cittadinanzattiva. Presenti la Dott.ssa Petropulac Direttrice Generale Cura della Persona, Salute e Welfare, la Dott.ssa Rolli Responsabile del Servizio assistenza ospedaliera, Dr.ssa Franci Responsabile assistenza territoriale, tra le numerose associazioni presenti, il CFU Italia ODV

24 Dicembre 2020 - Regione Sicilia il CFU Italia ODV Referente Nunzia Giaimis, si stipula un partenariato facente parte del Consultivo Asp 5