



Viva la Vita Onlus

L'associazione **Viva la Vita Onlus** (www.wlavita.org) riunisce familiari e malati di Sclerosi Laterale Amiotrofica ed altre malattie rare ad alto impatto sociale, malattie cioè che pongono in una condizione di invalidità permanente e che richiedono assistenza continuativa.

Nasce a Roma nel 2004 per lavorare al potenziamento dell'assistenza domiciliare e alle attività di formazione e informazione sulla SLA.

Obiettivo primario è migliorare le condizioni di vita dei malati e delle loro famiglie, dunque lo sviluppo di una cultura capace di considerare la condizione domiciliare come soluzione ideale per una migliore qualità della vita.

L'assistenza domiciliare, organizzata all'interno di un percorso coordinato che offra alla persona affetta da SLA interventi ospedalieri dedicati e professionalmente validi, costituisce la base su cui costruire la possibilità di restituire dignità al malato e di offrirgli una qualità della vita adeguata alle proprie aspettative. **L'obiettivo da raggiungere resta quello della presa in carico globale da parte del sistema socio-sanitario.**

L'Associazione oggi costituisce un punto di riferimento per tutti coloro i quali siano coinvolti nella SLA. Svolge attività di informazione e orientamento, progettazione di modelli assistenziali e consulenze tecniche; offre inoltre alle famiglie alcuni servizi completamente gratuiti che, senza volersi sostituire alla Sanità Pubblica, costituiscono un'integrazione di grande utilità per la realizzazione della rete assistenziale che Viva la Vita Onlus sta proponendo al Ministero della Salute, agli Assessorati alla Sanità e alle ASL. L'associazione integra al proprio obiettivo primario del miglioramento delle condizioni assistenziali, attività di sostegno e di promozione della ricerca sulla Sclerosi Laterale Amiotrofica.

Testimonial dell'associazione è **Erminia Manfredi**, moglie del grande e compianto attore Nino, che si batte al fianco di Viva la Vita Onlus per difendere i diritti delle famiglie e per migliorare le loro condizioni di vita.

Contatti

Viva la Vita Onlus

Associazione di familiari e malati di Sclerosi Laterale Amiotrofica

Sede legale: P.zza del Municipio, 1 00020 Marano Equo (Roma) - C.F. 94043120586

Sede operativa: Via Poerio, 100 00152 Roma

Web www.wlavita.org

Segreteria – aperta dal lunedì al venerdì dalle 9.00 alle 12.00

Responsabile: Emanuela Pisano

Tel +39 06 58899316

Fax +39 06 58899361

Mail info@wlvita.org

Presidenza

Mauro Pichezzi

Mail mauropichezzi@wlvita.org

Comunicazione

Responsabile: Simonetta Tortora

Mobile +39 338 9506833

Mail: simonettatortora@wlvita.org