

## **Se ne legge e se ne parla poco...**

*“Alle domande di amici e familiari non sapevo rispondere, in particolare per quei tre giorni che non esistevano per me.*

*A poco a poco i miei genitori mi raccontarono quanto era successo.*

*Ancora oggi, quando ripenso a quei giorni, ricordo solo la mia tranquillità in quel letto d'ospedale.*

*Ripresi a frequentare la scuola ad aprile. I miei compagni erano felicissimi di rivedermi là con loro e anche i professori, i quali mi aiutarono a recuperare.*

*Nonostante questo, non uscivo dall'aula. Mi vergognavo di farmi vedere dagli altri.*

*Avevo una sensazione di inadeguatezza che non riuscivo a superare e, devo ammettere, è stato difficile allontanarmene”*

Inizia con questa lettura **tratta dal libro "A spasso con Il lupo"** di Luana Maurotti, un pomeriggio di riflessioni su **racconti di medicina narrativa, organizzato dalla Classe 5A del Corso Serale** e rivolto a tutti gli studenti.

Grazie all'impegno di **Cesira Loi, studentessa e Referente** Lotta contro il [Lupus Eritematoso Sistemico](#) e al **Dr. Emiliano Pintori, Segretario Ama Cagliari**, abbiamo ascoltato dalla **voce di Raissa Durzu le storie "altrimenti silenziose"** di persone affette da questa **malattia rara, incurabile e spesso invalidante**, abbiamo assistito al racconto di come viene vissuto **il disagio verso se stessi** e verso gli altri, delle **tante sconfitte**, ma anche di una **inguaribile tenacia** che ha commosso più di un ascoltatore.

Trattando **i temi di Cittadinanza e Costituzione**, tra cui l'informazione, **la ricerca, la tutela dei diritti e la solidarietà**, è nata l'idea di questo incontro. Questa patologia solo in Italia **colpisce più di 60.000 persone, in prevalenza donne**. Se ne legge e se ne parla poco, ma c'è molto da fare per **migliorare gli standard diagnostici ed assistenziali**.