

DIPARTIMENTO DI SOCIOLOGIA

Pazienti, familiari e caregiver nella malattia di Parkinson

*I primi risultati di una ricerca di Parkinson Italia
e Università Cattolica del Sacro Cuore di Milano*

Introducono

Giancarlo ROVATI, Direttore del Dipartimento di Sociologia

Giulia QUAGLINI, Vice-presidente di Parkinson Italia Onlus

Relatori

Alessandro RIVA, Parkinson Italia Onlus

Il Libro Bianco: piano nazionale e sperimentazione milanese

Clemente LANZETTI, Università Cattolica del Sacro Cuore

La malattia di Parkinson nel contesto delle condizioni di salute dei cittadini europei

Michele MARZULLI, Università Cattolica del Sacro Cuore

Il progetto della ricerca di Parkinson Italia

Linda LOMBI, Università Cattolica del Sacro Cuore

Primi risultati della ricerca quantitativa sulle persone con Parkinson e sui caregiver nella città metropolitana di Milano

Giovanni MERLO, LEDHA

Dalla ricerca all'innovazione: proposte dal laboratorio

Francesca SAPORITI, APM Parkinson Lombardia Onlus

Il contributo di APM Parkinson Lombardia Onlus nell'ambito del progetto Libro bianco

Costantino CIPOLLA, Sara SBARAGLI, Università degli Studi di Bologna

La malattia di Parkinson nella web society

Seminario

Lunedì 12 dicembre, ore 10.00-13.00

Aula G.005 Cripta Aula Magna

Largo A. Gemelli, 1 - Milano



**fondazione
c a r i p l o**



PARKINSON ITALIA
CONFEDERAZIONE ASSOCIAZIONI ITALIANE
PARKINSON E PARKINSONISMI (ONLUS)



**UNIVERSITÀ
CATTOLICA**
del Sacro Cuore