

15.09.2006

# Newsletter ALIAS

Associazione iscritta al R.R. n° SS-Ge-036-2002, Via Zara n° 19, 16145 Genova, Tel. 010.8606508, 347.7573751

## Una proposta dall'Europa



Il progetto LAPH, Apprendimento e Afasia, è stato appena attivato grazie al finanziamento della Unione Europea nell'ambito del Programma Socrates AZIONE GRUNTVIG 2 Learning Partnership.

Lo staff è formato da: ALIAS (Italy) Föreningen Furuboda Åhus (Sweden) Afasifyren/Kristianstad Kommun (Sweden) Eesti Afaasialiit (Estonia) Aivohalvaus- ja dysfasialiitto ry (Finland) Speech/Language Therapy Department, St James's Hospital (Ireland) Afasie Vereniging Nederland (Netherlands) Afasiecentrum Rotterdam e.o. (Netherlands) e prevede lo scambio di buone prassi tra i partecipanti in tema di "Educazione e Afasia". A ottobre l'equipe progettuale di ALIAS si recherà in Olanda per partecipare alla prima fase dei lavori. Presto verranno pubblicate online le pagine relative alle attività progettuali



*Rappresentanti dei Paesi Partner, Progetto LAPH, Preparatory Meeting, Kristianstad (Svezia) - dicembre 2005*

Parliamo di:

- *Progetto LAPH*
- *Progetto SCATE*
- *Gruppo GISA e Progetto Autobiografia*
- *Attività socio-terapeutiche presso la ASL3 Genovese*
- *Ambulatorio Neurogenic Communication Disorder*
- *Archivio multimediale "Vivere con l'Afasia"*
- *ALIAS torna in Canada*
- *L'Associazione*

# Con la Provincia di Genova per l'accessibilità



Generalmente quando si parla di accessibilità, si trascurava il tema della disabilità cognitiva. Nel caso della afasia, in particolare, a parte il sito ALIAS, ben pochi sono accessibili a questo target. Il contributo dato dalla nostra Associazione al progetto SCATE (co-finanziato dal Programma Socrates - Azione Grundtvig I e coordinato dalla Provincia di Genova) ci auguriamo permetta di aumentare la consapevolezza dei programmatori in tal senso.

Uno dei risultati progettuali infatti, il manuale "Circoli di studio per tutti, circoli di studio accessibili", comprende il capitolo: "Accessibilità del web. Un caso particolare, le persone con afasia" di A. Tinti, che fornisce indicazioni a chiunque desideri realizzare siti web che seguano le linee-guida della accessibilità realizzate dai Queensland University Aphasia Groups. Il testo verrà tradotto in Francese, Svedese e Bulgaro e pubblicato sul sito <http://www.afasia.it>.

23/24 Ottobre 2006.

## Gruppo GISA e Progetto Autobiografia

È nato a Genova, lo scorso febbraio, il Gruppo Italiano Studi Afasia, occasione di confronto per il crescente numero di riabilitatori che sentono la necessità di una maggiore integrazione a livello nazionale

Il Progetto Autobiografia, a cura del GISA, ha lo scopo di raccogliere il vero "sapere" relativamente alla condizione della afasia, l'unico da cui ha senso partire per fare un discorso sensato sull'intervento terapeutico. Abbiamo quindi invitato donne e uomini che vivono la condizione dell'afasia, familiari e terapeuti a partecipare raccontandoci la loro storia di "malattia". Si tratta di un tentativo di raccogliere attraverso le metodologie dell'approccio autobiografico, una memoria "collettiva" sul mondo della afasia mai venuta alla luce, da custodire ma anche da condividere come "patrimonio" pubblico. Un'occasione per diffondere la cultura della memoria contro il dissolvimento che l'afasia lascia dietro di sé. La sfida è strappare all'afasia il primato sulla storia delle persone, e favorire la ricostruzione dei legami tra persone e significati, attraverso un lavoro di co-narrazione.

A.Tinti, M. Favalli, G. Testa, P. Tanganelli, M. Marogna.. *Evidence Based Practice e Medicina Narrativa: un approccio multidimensionale al concetto di evidenza nella terapia della afasia*", 6° Congresso Nazionale Disabilità Trattamento Integrazione, Padova, giugno 2006



## *Riprendono le attività, carnet sempre più ricco....*



Finita l'estate, come ogni anno la nostra Associazione, in collaborazione con il Dip. Neurologia ASL3 Genovese, propone il calendario delle attività 2006-2007.

Il programma è accessibile a tutte le persone afasiche, comprese coloro che ne soffrono da diversi anni, di qualsiasi età e a tutti i livelli di gravità, che presentino una sostanziale stabilità dal punto di vista clinico e che siano in grado di sostenere dal punto di vista fisico e cognitivo la natura semi-intensiva del programma. Come sempre, l'affiancamento di un partner comunicativo disponibile a partecipare ad alcune attività è fortemente caldeggiato. Inoltre, qualora la persona con afasia non fosse in grado di partecipare alla selezione degli obiettivi del programma, la presa in carico si rivolgerà esclusivamente alla famiglia che verrà orientata rispetto alle più indicate strategie di gestione delle varie problematiche inerenti la comunicazione nella vita quotidiana.

### *Il Programma delle Attività*

- Incontri di orientamento e counselling per persone con afasia e familiari
- Sedute di Terapia individuale i cui obiettivi sono personalizzati e riguardano l'allenamento di specifiche funzioni linguistiche (espressione, comprensione verbale, lettura, scrittura) e cognitive (es. capacità di concentrazione, problem solving) attraverso l'utilizzo di software riabilitativi computerizzati
- Sedute di "terapia conversazionale", nell'ambito delle quali la persona con afasia, il partner comunicativo e il logopedista studiano strategie comunicative personalizzate, per poi metterle in pratica in setting conversazionali.
- Gruppi di supporto secondo la metodologia del self-help (per persone con afasia e per familiari)
- Gruppi di discussione per mettersi in gioco in contesti sociali. Ogni incontro si concentra su un singolo tema allo scopo di stimolare discussioni, esercitare il vocabolario, leggere e scrivere. Riservato a persone con afasia, il che consente ai partecipanti un incremento dal punto di vista della autonomia e maggiori possibilità di apprendere nuove strategie l'uno/a dall'altro/a.
- Attività di integrazione nella comunità, per assicurarsi il trasferimento a contesti di vita reali delle abilità esercitate durante le sedute individuali. Vengono condotte in piccoli gruppi e prevedono la frequentazione di luoghi (es. biblioteche, teatri, bar, ristoranti) nell'ambito dei quali ognuno ha uno specifico compito "comunicativo".
- Attività terapeutico-ricreative, che utilizzano esperienze ludiche per migliorare la Qualità di Vita delle persone. Sono previsti gruppi di canto, pittura e teatro.
- Corsi educazionali per familiari

Il calendario delle attività 2006/2007, qui allegato, è reperibile anche sul sito [www.afasia.it](http://www.afasia.it)



## *Altre risorse disponibili presso l'Ospedale Micone*

---

Amb. Neurogenic  
Communication Disorder  
ASL3 Genovese, Ospedale  
Padre Antero Micone ,  
via Oliva, 22, Genova  
Tel. 10/6448359

---

Ricordiamo che, grazie alla collaborazione con il Dipartimento di Neurologia della ASL3, è attivo presso l'Ospedale Micone un Ambulatorio per l'inquadramento diagnostico e la presa in carico riabilitativa dei Disturbi Neurologici della Comunicazione, al quale si accede tramite CUP il lunedì dalle 9.00 alle 14.00 (010.6448359).

Sempre presso lo stesso Ospedale è attivo uno sportello Afasia, accessibile a tutti, ogni martedì dalle 13.00 alle 14.00, con particolare riferimento alle problematiche dei pazienti ricoverati presso il Reparto di Neurologia o appena dimessi.

---

Sei una persona con afasia? Un familiare? Un terapeuta? Ti invitiamo a partecipare al nostro [progetto](#) inviandoci la tua storia o, meglio ancora, [contattandoci](#) direttamente.

---

## *Nasce l'Archivio "Vivere con l'Afasia"*

Nel contesto del Progetto Autobiografia, è nato l'Archivio Multimediale "Vivere con l'afasia". Si tratta del primo e unico patrimonio italiano di ricordi (testimonianze scritte, disegni, video, foto, ecc.ecc) legati alla difficile condizione umana della Afasia. Chi volesse fornire un qualsiasi tipo di testimonianza può contattarci (010/8606508) o scriverci (ALIAS, Via Zara 19, 16145 Genova, alias.2000@libero.it).



---

Con il supporto degli amici canadesi, speriamo di poter attivare nel 2007 la prima Compagnia Italiana teatrale costituita da persone con afasia.

---



A conferma del costante interesse di ALIAS nell'approfondire i moderni approcci alla gestione della afasia e coltivare rapporti con referenti internazionali, la Presidente Alessandra Tinti tornerà nel prossimo autunno in Canada per completare

il proprio percorso formativo sulle Tecniche di Conversazione Supportata SCA e sul Life Participation Approach to Aphasia, nonché per approfondire il tema della didattica teatrale applicata ad un gruppo di "attori" con afasia.

## *Sulla nostra Associazione...*

L'Associazione ALIAS nasce dall'esperienza di un piccolo gruppo di persone afasiche, familiari e operatori che dal 1996 opera sul territorio nazionale diffondendo informazione sulla afasia e strutturando iniziative di sostegno attraverso un [programma](#) integrato di terapia, [formazione](#) e ricerca.

Sul sito internet ([www.afasia.it](http://www.afasia.it)), troverai molto materiale sulla afasia e sulle nostre attività nonché guide scaricabili per affrontare il problema con maggiore consapevolezza

---

*Siamo su internet!  
Vieni a visitare il sito  
[www.afasia.it](http://www.afasia.it)*

---

### **ASSOCIAZIONE LIGURE AFASICI**

Via Zara 19, 16145 Genova

Telefono: 010.8606508

Fax: 010.8606508

E-Mail: [alias.2000@libero.it](mailto:alias.2000@libero.it)