



Giunte e Commissioni

RESOCONTO STENOGRAFICO

n. 16

12^a COMMISSIONE PERMANENTE (Igiene e sanità)

DISEGNI DI LEGGE IN SEDE REDIGENTE

38^a seduta: mercoledì 5 dicembre 2018

Presidenza del presidente SILERI

I N D I C E

DISEGNI DI LEGGE IN SEDE REDIGENTE

(116) *DE POLI.* – *Disposizioni per il riconoscimento dei diritti delle persone affette da epilessia*

(716) *ERRANI e DE PETRIS.* – *Disposizioni concernenti il riconoscimento della guarigione e la piena cittadinanza delle persone con epilessia*

(Discussione congiunta e rinvio)

PRESIDENTEPag. 3

(733) *SILERI ed altri.* – *Norme in materia di disposizione del proprio corpo e dei tessuti post mortem a fini di studio, formazione e di ricerca scientifica*

(122) *DE POLI e CASINI.* – *Disposizioni in materia di donazione del corpo post mortem e di utilizzo dei cadaveri a fini di studio, di ricerca scientifica e di formazione*

(176) *RIZZOTTI ed altri.* – *Disposizioni in materia di donazione del corpo post mortem*

e di utilizzo a fini di studio, di ricerca scientifica e di formazione

(697) *BINETTI.* – *Disposizioni in materia di donazione del corpo post mortem e di utilizzo dei cadaveri a fini di studio, di ricerca scientifica e di formazione*

(Seguito della discussione congiunta e rinvio)

PRESIDENTEPag. 5

(299) *BOLDRINI e PARRINI.* – *Disposizioni in favore delle persone affette da fibromialgia*

(485) *RAUTI ed altri.* – *Disposizioni per il riconoscimento della fibromialgia come malattia invalidante*

(672) *VESCOVI.* – *Disposizioni per il riconoscimento della fibromialgia come malattia invalidante*

(Seguito della discussione congiunta e rinvio)

PRESIDENTE Pag. 5, 6

BOLDRINI (PD) 6

ALLEGATO (contiene i testi di seduta) 7

N.B. L'asterisco accanto al nome riportato nell'indice della seduta indica che gli interventi sono stati rivisti dagli oratori.

Sigle dei Gruppi parlamentari: Forza Italia-Berlusconi Presidente: FI-BP; Fratelli d'Italia: FdI; Lega-Salvini Premier-Partito Sardo d'Azione: L-SP-PSd'Az; MoVimento 5 Stelle: M5S; Partito Democratico: PD; Per le Autonomie (SVP-PATT, UV): Aut (SVP-PATT, UV); Misto: Misto; Misto-Liberi e Uguali: Misto-Leu; Misto-MAIE: Misto-MAIE; Misto-Più Europa con Emma Bonino: Misto-PEcEB; Misto-PSI: Misto-PSI.

Interviene il sottosegretario di Stato per la salute Bartolazzi.

I lavori hanno inizio alle ore 14,15.

DISEGNI DI LEGGE IN SEDE REDIGENTE

(116) DE POLI. – *Disposizioni per il riconoscimento dei diritti delle persone affette da epilessia*

(716) ERRANI e DE PETRIS. – *Disposizioni concernenti il riconoscimento della guarigione e la piena cittadinanza delle persone con epilessia*

(Discussione congiunta e rinvio)

PRESIDENTE. L'ordine del giorno reca la discussione congiunta dei disegni di legge nn. 116 e 716.

Informo che è pervenuta, da parte del senatore Faraone, la richiesta, ai sensi dell'articolo 33, comma 4, del Regolamento, della pubblicità dei lavori dell'odierna seduta della Commissione, con diretta audiovisiva anche sui canali *web*.

Constatato l'unanime consenso della Commissione, avverto che verrà immediatamente inviata la prescritta richiesta al Presidente del Senato e che per il prosieguo dei lavori sarà attivata la diretta audiovisiva.

In veste di relatore, svolgerò la relazione illustrativa dei provvedimenti in titolo.

Il disegno di legge n. 716, presentato dai senatori Errani e De Petris, reca disposizioni concernenti il riconoscimento della guarigione e la piena cittadinanza delle persone con epilessia. Il provvedimento, composto da cinque articoli, presenta contenuti in parte coincidenti con quelli del disegno di legge n. 116, presentato dal senatore De Poli. Si riferirà di seguito sul disegno di legge n. 716, evidenziandone le principali differenze rispetto al disegno di legge n. 116.

L'articolo 1 prevede, a fronte della certificazione specialistica e dell'accertamento medico-legale, la rimozione delle limitazioni conseguenti al precedente e superato stato patologico dell'obbligo di dichiarare la superata condizione patologica e della possibilità che questo possa essere oggetto di discriminazione.

L'articolo 2 prevede la disposizione dell'obbligo di certificazione di medico specialista in neurologia o disciplina affine per imporre limitazioni a una persona a causa delle crisi epilettiche o dell'epilessia stessa. Secondariamente, si definisce una tutela per la fase tra la certificazione dello stato invalidante e la sua auspicata condizione di remissione per la terapia

adeguata e tollerata. Inoltre, sempre all'articolo 2, si prevedono agevolazioni e si garantisce agli alunni con epilessia che lo necessitino la somministrazione non specialistica dei farmaci nell'orario scolastico.

L'articolo 3 definisce la necessaria tutela a quanti abbiano conseguito il controllo delle crisi epilettiche con adeguata e tollerata terapia.

L'articolo 4 istituisce la Commissione nazionale per la lotta contro l'epilessia atta a garantire al paziente un'assistenza ottimale, organizzata in relazione ai particolari bisogni terapeutici. Questo presenta contenuti sostanzialmente identici all'articolo 3 del disegno di legge n. 116, a prima firma del senatore De Poli.

L'articolo 5 definisce le condizioni e i tempi per il rilascio e il rinnovo dell'idoneità alla guida per le persone affette da epilessia in trattamento e senza crisi, nonché di quelle con forme di epilessia che non compromettano la guida. Anche questo presenta contenuti sostanzialmente identici all'articolo 5 del disegno di legge n. 116.

Tuttavia, a differenza del disegno di legge a prima firma del senatore De Poli, l'Atto Senato 716 non contiene un articolo *ad hoc* in merito alla promozione dell'informazione e della formazione, né un articolo *ad hoc* che individua centri di riferimento mediante i quali possa essere assicurato un trattamento specifico profilattico e sintomatico, anche domiciliare, ai soggetti affetti da qualunque forma di epilessia, in collaborazione con le organizzazioni di volontariato e dei familiari.

La mia proposta – come avevo già anticipato, ma che adesso rendo ufficiale, alla luce della relazione che ho svolto – è di adottare sin d'ora come testo base il disegno di legge n. 716, presentato dai senatori Errani e De Petris, a proposito del quale vi sono un paio di aspetti, rispetto al provvedimento del senatore De Poli, che valuteremo *in itinere*.

Se non vi sono osservazioni, così rimane stabilito.

Colleghi, se a vostro avviso è necessario iniziare un ciclo di audizioni informali, come ritengo lo sia, propongo di selezionarne molto attentamente un numero adeguato, senza esagerare, magari chiedendo ad alcuni un contributo scritto, evitando lezioni scientifiche di medicina sull'epilessia e privilegiando gli auditi in grado di dirci se l'articolato corrisponde alle esigenze reali (come rappresentanti di associazioni, medici neurologi e quant'altro).

Possiamo stabilire un termine, che – se per voi non è troppo poco una settimana da oggi – potremmo individuare nel 12 dicembre, alle ore 14. L'ideale sarebbe che ogni Gruppo trovasse un accordo e inviasse non più di tre richieste, in modo da avere un numero adeguato di audizioni da poter svolgere in tempi brevi.

Rinvio il seguito della discussione congiunta dei disegni di legge in titolo ad altra seduta.

(733) SILERI ed altri. – *Norme in materia di disposizione del proprio corpo e dei tessuti post mortem a fini di studio, formazione e di ricerca scientifica*

(122) DE POLI e CASINI. – *Disposizioni in materia di donazione del corpo post mortem e di utilizzo dei cadaveri a fini di studio, di ricerca scientifica e di formazione*

(176) RIZZOTTI ed altri. – *Disposizioni in materia di donazione del corpo post mortem e di utilizzo a fini di studio, di ricerca scientifica e di formazione*

(697) BINETTI. – *Disposizioni in materia di donazione del corpo post mortem e di utilizzo dei cadaveri a fini di studio, di ricerca scientifica e di formazione*

(Seguito della discussione congiunta e rinvio)

PRESIDENTE. L'ordine del giorno reca il seguito della discussione congiunta dei disegni di legge nn. 733, 122, 176 e 697, sospesa nella seduta del 21 novembre.

Ricordo che si è conclusa la fase di illustrazione e discussione degli emendamenti presentati al disegno di legge n. 133, adottato come testo base.

L'emendamento a mia firma 4.6 è stato riformulato in un testo 2. Scopo della riformulazione è quello di omogeneizzare l'emendamento in questione sul piano lessicale con il titolo del disegno di legge per ciò che attiene all'individuazione dei fini dell'utilizzo delle salme (studio, formazione o ricerca scientifica).

Comunico che la Commissione bilancio non si è ancora pronunciata sul testo base e sugli emendamenti ad esso riferiti, per cui siamo costretti – desidero sottolinearlo – a rinviare le votazioni.

Rinvio pertanto il seguito della discussione congiunta dei disegni di legge in titolo ad altra seduta.

(299) BOLDRINI e PARRINI. – *Disposizioni in favore delle persone affette da fibromialgia*

(485) RAUTI ed altri. – *Disposizioni per il riconoscimento della fibromialgia come malattia invalidante*

(672) VESCOVI. – *Disposizioni per il riconoscimento della fibromialgia come malattia invalidante*

(Seguito della discussione congiunta e rinvio)

PRESIDENTE. L'ordine del giorno reca il seguito della discussione congiunta dei disegni di legge nn. 299, 485 e 672, sospesa nella seduta del 28 novembre.

Ricordo che i tre disegni di legge oggetto di discussione congiunta sono stati già illustrati dal relatore e la scorsa settimana abbiamo concluso il ciclo di audizioni informali a suo tempo deliberato.

Risulta presentato, ma ancora da assegnare, un ulteriore disegno di legge concernente le fibromialgia: si tratta dell'Atto Senato 899, presentato dalla senatrice Gaudiano ed altri.

Se non vi sono obiezioni, darei pertanto avvio alla discussione generale congiunta, rinviando a una fase successiva l'individuazione del testo base, anche se ne abbiamo già discusso. Così com'è accaduto per altri disegni di legge, salvo che non vi siano grandi variazioni, a mio avviso si tratterà del disegno di legge a prima firma della senatrice Boldrini: lo dico in maniera ufficiosa, ma ne abbiamo già parlato ampiamente in diverse occasioni.

BOLDRINI (*PD*). A mio avviso, Presidente, sarebbe il caso di aspettare l'assegnazione del quarto disegno di legge, così da disporre di tutti i testi da esaminare congiuntamente e – come ci siamo detti – confrontare le parti che possano risultare migliorative del testo base. Proporrei quindi di aspettare l'assegnazione del quarto disegno di legge, in modo da avere una panoramica da confrontare per scegliere il testo al quale apportare le modifiche derivanti dagli altri.

PRESIDENTE. Mi sembra giusto e la ringrazio per l'osservazione, senatrice Boldrini. Attendiamo dunque l'assegnazione del quarto disegno di legge da esaminare congiuntamente, prima di procedere alla scelta del testo base.

Se non vi sono osservazioni, così rimane stabilito.

Dichiaro aperta la discussione generale congiunta e rinvio il seguito dell'esame dei disegni di legge in titolo ad altra seduta.

I lavori terminano alle ore 14,30.

ALLEGATO

EMENDAMENTO AL DISEGNO DI LEGGE N. 733**Art. 4.****4.6 (testo 2)**

SILERI

Dopo il comma 1, inserire il seguente:

«1-bis. Ognuno dei centri di riferimento di cui al comma 1 si avvale del comitato etico indipendente territorialmente competente, individuato ai sensi del decreto legislativo 24 giugno 2003, n. 211, dell'articolo 12, commi 10 e 11, del decreto-legge 13 settembre 2012, n. 158, convertito in legge, con modificazioni, dalla legge 8 novembre 2012, n. 189, e dell'articolo 2 della legge 11 gennaio 2018, n. 3, al quale spetta la valutazione dei fini di studio, di formazione o di ricerca scientifica che richiedono il ricorso al corpo di cadavere o ai suoi organi o tessuti».
