

# La storia di A.M.I.C.A. e del riconoscimento della MCS e della Elettrosensibilità

21 maggio 2003 nasce l'Associazione per le Malattie da Intossicazione Cronica e/o Ambientale, "A.M.I.C.A." per iniziativa di tre attiviste della pre-esistente Associazione Malati Ipotalamici Sardi, "AMIS".

25 luglio 2003 A.M.I.C.A. partecipa, con il discorso di una malata, ad un incontro sulle malattie rare, tenutosi alla Direzione Nazionale della Margherita. Tra i relatori la dott.ssa Domenica Taruscio, Direttrice del Centro per le Malattie Rare dell'I.S.S., l'Onorevole Rosi Bindi e l'Onorevole Francesco Rutelli.

Settembre 2003 A.M.I.C.A. indice una Petizione Nazionale per il Riconoscimento della MCS, che stimolerà un anno più tardi i riconoscimenti come malattia rara in varie regioni italiane.

Ottobre 2003 A.M.I.C.A. partecipa, per voce del Prof. Tapparo, all'annuale convegno sulle malattie rare a Palazzo Marini, organizzato dall'Associazione "Dossetti: i valori", con cui i soci fondatori di A.M.I.C.A. collaboravano dal 2001.

15 marzo 2004 la Petizione si conclude con la raccolta di 20.000 adesioni, tra cui quella del Prof. Umberto Tirelli, Direttore del Centro Nazionale per i Tumori di Aviano.

21 aprile 2004 l'Onorevole Augusto Battaglia (DS) presenta un'interrogazione parlamentare sulla MCS con le istanze contenute nella Petizione di A.M.I.C.A.

3 giugno 2004 l'Onorevole Angelo Bonelli (Verdi) presenta alla Regione Lazio una proposta di legge per MCS.

7 luglio 2004 l'Onorevole Massimo Grillo (UDC) presenta un question time alla Camera per il riconoscimento della MCS come malattia rara.

30 giugno 2004 il Consiglio Regionale della Lombardia approva una mozione per il riconoscimento della MCS.

20 luglio 2004 A.M.I.C.A. incontra il Prof. Siliscavalli, consulente scientifico del Presidente della Regione Lazio Francesco Storace, in merito al riconoscimento della MCS.

14 ottobre 2004 il Consiglio della Provincia di Forlì-Cesena approva un o.d.g. di adesione alla campagna di A.M.I.C.A. per il riconoscimento della MCS.

14 ottobre 2004 il Consiglio del Comune di Cesena approva un o.d.g. per il riconoscimento della MCS.

15 ottobre 2004 A.M.I.C.A. partecipa al primo convegno internazionale sulla MCS, tenutosi all'Istituto Superiore di Sanità, con un discorso sulle problematiche dei malati e con le due relazioni scientifiche del Prof. Ottaviano Tapparo e del Dott. Maurizio Marsala. Per l'occasione è stato pubblicato il depliant "12 fatti sulla MCS".

3 novembre 2004 il Consiglio della Regione Lazio approva una mozione per il riconoscimento della MCS.

5 novembre 2004 adesione alla campagna del WWF “Svelenati”.

22 novembre 2004 il Comune di Gibellina approva un o.d.g. per il riconoscimento della MCS.

22 novembre 2004 il Comune di Paderno Dugnano approva un o.d.g. di adesione alla campagna di A.M.I.C.A. per il riconoscimento della MCS.

29 novembre 2004 il Comune di Buseto Palizzolo (TP) approva un o.d.g. per il riconoscimento della MCS.

29 novembre 2004 il Comune di Santa Ninfa (TP) approva un o.d.g. per il riconoscimento della MCS.

29 novembre 2004 il Comune di Gibellina (TP) approva un o.d.g. di adesione alla campagna di A.M.I.C.A. per il riconoscimento della MCS.

3 dicembre 2004 A.M.I.C.A. partecipa, con un proprio discorso, al Convegno sulle Malattie Rare, organizzato al Palazzo Marini dall’Associazione “Dossetti: i Valori”.

20 dicembre 2004 la Regione Toscana riconosce la MCS come patologia rara.

21 dicembre 2004 il Comune di Solarolo approva un o.d.g. per il riconoscimento della MCS.

23 dicembre 2004 il Consiglio Provinciale di Ravenna approva un o.d.g. di adesione alla campagna di A.M.I.C.A. per il riconoscimento della MCS.

27 dicembre 2004 il Comune di Casola Valserio approva un o.d.g. per il riconoscimento della MCS.

29 dicembre 2004 il Comune di Marsala approva un o.d.g. per il riconoscimento della MCS.

30 dicembre 2004 il Consiglio della Provincia di Savona approva un o.d.g. di adesione alla campagna di A.M.I.C.A. per il riconoscimento della MCS.

17 gennaio 2005 la Regione Emilia Romagna riconosce la MCS come patologia rara.

22 gennaio 2005 il Comune di Custonaci approva un o.d.g. per il riconoscimento della MCS

24 gennaio 2005 il Comune di Mazara del Vallo approva un o.d.g. per il riconoscimento della MCS.

24 gennaio 2005 il Comune di Brisighella approva un o.d.g. per il riconoscimento della MCS.

25 gennaio 2005 il Consiglio della Provincia di Parma approva un o.d.g. per il riconoscimento della MCS.

2 febbraio 2005 il Consiglio Comunale di Argelato (TP) approva un o.d.g. per il riconoscimento della MCS.

14 febbraio 2005 adesione alla “Giornata della Consapevolezza della MCS” promossa a San Valentino da Allergy U.K. e pubblicazione del depliant “A.M.I.C.A. invita a scoprire i segreti del profumo”

15 febbraio 2005 La Regione Abruzzo riconosce la MCS come patologia rara.

15 febbraio 2005 il Comune di Bagnacavallo approva un o.d.g. per il riconoscimento della MCS.

04 marzo 2005 il Comune di Partanna (TP) approva un o.d.g. per il riconoscimento della MCS.

15 marzo 2005 il Comune di San Giovanni Valdarno approva un o.d.g. per il riconoscimento della MCS.

20 marzo 2005 A.M.I.C.A. collabora alla realizzazione del Convegno Internazionale sulla MCS tenutosi a Sortino, dal titolo: "Sensibilità Chimica Multipla – Malattia rara di origine organica"

24 marzo 2005 il Consiglio del Comune di Genova approva un o.d.g. per il riconoscimento della MCS.

2 maggio 2005 il Nuovo Circondario Imolese approva un o.d.g. per il riconoscimento della MCS.

10 giugno 2005 il Comune di Riolo Terme (RA) approva un o.d.g. per il riconoscimento della MCS.

13 giugno 2005 partecipazione alla campagna internazionale per il riconoscimento della MCS attraverso il sito [www.mcs-global.org](http://www.mcs-global.org)

26 giugno 2005 Torneo di calcetto, tenutosi nella città di Ferrara, per sensibilizzare e raccogliere fondi.

07 luglio 2005 La dottoressa Antonella D'Autilio rappresenta l'associazione all'incontro inter-regionale sulla MCS tenutosi a Firenze, con i rappresentanti regionali della Toscana e dell'Emilia Romagna.

05 settembre 2005 A.M.I.C.A. partecipa al tavolo delle associazioni italiane per la legge europea sulla chimica R.E.A.CH. e firma L'Appello Europeo delle Associazioni per il rafforzamento di R.E.A.CH.

05 ottobre 2005 A.M.I.C.A. partecipa all'incontro del tavolo delle associazioni italiane per R.E.A.CH. al Ministero delle Attività Produttive.

06 ottobre 2005 A.M.I.C.A. invia una nota di dissenso alla Società di Medicina del Lavoro e Igiene Industriale (SIMLII) riguardo il documento sulla MCS preparato in occasione del Congresso annuale.

12 ottobre 2005 A.M.I.C.A. scrive una lettera ai membri del Parlamento per richiedere una legge sulla MCS.

02 novembre 2005 Il Consigliere della Regione Lazio, Enzo Foschi promuove una mozione, approvata dal Consiglio Regionale per il Riconoscimento della Sensibilità Chimica Multipla (MCS).

05 dicembre 2005 Il Consigliere Gianluca Cavino promuove la mozione per il riconoscimento della MCS e per l'adesione alla campagna Reach the Future che viene approvata dal Consiglio della Provincia di Roma.

24 febbraio 2006 A.M.I.C.A. scrive alla Direzione del Centro per le Malattie Rare dell'ISS per

avere informazioni sui progressi dello studio osservazionale sulla MCS. Non ricevendo risposte A.M.I.C.A. fa scrivere all'avvocato e finalmente si viene a sapere che lo studio osservazionale è iniziato ma vengono taciuti i nomi dei responsabili che lo stanno conducendo.

21 marzo 2006 la Regione Basilicata delibera di inserire la MCS nell'elenco delle malattie rare e conseguente esenzione dalla partecipazione al costo delle prestazioni solo per i cittadini residenti nella regione; di attribuire il Codice Regionale di esenzione RQ0020; di individuare l'Azienda Ospedaliera San Carlo di Potenza, quale Centro abilitato alla diagnosi e trattamento della MCS.

11 giugno 2006 A.M.I.C.A. scrive al nuovo Governo e Parlamento per chiedere una legge di tutela delle persone chimicamente sensibili.

giugno 2006 Gli Onorevoli Ugo Lisi, Gianni Mancuso, Angela Napoli e Giulio Conti di AN presentano una interpellanza alla Camera per il riconoscimento della MCS.

25 agosto 2006 A.M.I.C.A. realizza un sondaggio tra i malati di Sensibilità Chimica Multipla per una indagine sociologica sulla loro qualità della vita.

07 febbraio 2007 A.M.I.C.A. ringrazia il Direttore della ASL RMG per aver espresso la sua disponibilità ad aprire un ambulatorio con unità ambientale controllata per pazienti chimicamente sensibili che hanno bisogno di cure generali.

09 febbraio 2007 A.M.I.C.A. scrive una lettera aperta al Ministro Livia Turco per denunciare che la MCS non è una malattia psichiatrica e che le ultime scoperte scientifiche smentiscono questa posizione obsoleta.

07 aprile 2007 A.M.I.C.A chiede alla Direzione del Centro per le Malattie Rare dell'ISS di poter partecipare anche solo come uditor, agli incontri del Gruppo Inter-regionale che sta lavorando alla stesura del Protocollo per lo studio osservazionale della MCS.

29 giugno 2007 A.M.I.C.A partecipa alla Notte Bianca della Solidarietà del Comune di Roma.

20 luglio 2007 A.M.I.C.A. ringrazia la Direzione Generale della ASL RMD per aver manifestato all'Assessore alla Salute del Lazio la disponibilità ad aprire un ambulatorio per paziente chimicamente sensibili presso l'Ospedale Grassi

27 luglio 2007 A.M.I.C.A. scrive ai 50 membri del Consiglio Superiore di Sanità per richiedere alcuni approfondimenti e modifiche al documento sulla MCS prodotto dal Gruppo Inter-regionale, documento che, sebbene non ancora licenziato dal Consiglio Superiore di Sanità, è stato prodotto dalle regioni in tribunale nel corso di procedimenti avviati da malati che richiedono terapie all'estero.

25 ottobre 2007 A.M.I.C.A. è invitata alla videochat sul sito [www.corriere .it](http://www.corriere.it) per un incontro con il Presidente dell'ANDI (Ass. Naz. Dentisti Italiani) riguardo l'amalgama dentale. Partecipa per conto di A.M.I.C.A. il Prof. Ottaviano Tapparo.

12 dicembre 2007 A.M.I.C.A. organizza una manifestazione davanti a Palazzo Montecitorio a supporto delle due proposte di legge per il riconoscimento della MCS come malattia sociale, che sono ferme alla Commissione Affari Sociali della Camera.

27 novembre 2007 Il Comune di Teano approva una delibera di adesione alla Campagna Nazionale per il Riconoscimento della MCS promossa da A.M.I.C.A. iniziata nel 2004 con una petizione

popolare.

Aprile 2008 la Regione Lazio con una circolare riconosce il rimborso indiretto delle spese mediche ai malati di MCS, dal momento che ancora non è stato individuato un Centro Regionale di riferimento.

25 maggio 2008 organizzato incontro a Roma dei malati con la dott.ssa Kalpana Patel, esperta di medicina ambientale di Buffalo, Stati Uniti.

1 settembre 2008 in occasione dell'imminente parere che il Consiglio Superiore di Sanità deve dare sulla Sensibilità Chimica Multipla, A.M.I.C.A. ha inviato a tutti i componenti del CSS un plico di documentazione e delle osservazioni sul protocollo realizzato dal Gruppo Inter-Regionale sulla MCS, nominato dall'Istituto Superiore di Sanità.

1 settembre 2008 A.M.I.C.A. ha inviato una lettera a tutto il Parlamento per richiedere il riconoscimento della MCS.

17 ottobre 2008 Daniela Guerra presenta una interrogazione scritta sulla Sensibilità Chimica Multipla alla giunta regionale e all'Assessore competente della Regione Emilia Romagna

Nel novembre 2008 A.M.I.C.A. invita il prof. Martin Pall in Italia: il 25 novembre il prof. tiene un seminario all'università di Brescia, riservato agli interni; il 27 novembre il prof. Pall tiene un seminario all'Università la Sapienza per i medici su invito.

18 dicembre 2008 A.M.I.C.A. scrive all'Assessore alla Salute della Regione Toscana, Enrico Rossi per chiedere in merito all'accoglienza ambulatoriale e di pronto soccorso per la Sensibilità Chimica, dal momento che la regione ha già riconosciuto la MCS nel 2004.

3 dicembre 2008 Interrogazione parlamentare a risposta in commissione per la Sensibilità Chimica Multipla presentata dagli Onorevoli Lenzi e Motta

Dicembre 2008 Il Consiglio Regionale del Lazio riconosce nell'art. 50 della legge finanziaria la MCS come malattia rara e prevede l'apertura di un centro di riferimento per la diagnosi e terapia.

Gennaio 2009 l'Ospedale Cannizzaro presenta un progetto di ospedalizzazione per i malati di MCS.

28 gennaio 2009 lettera al Presidente e al Direttore del Parco Regionale dei Monti Lucretili per richiedere che venga istituita, nel comune di Orvinio, una zona bianca (priva di campi elettromagnetici provenienti da ripetitori di telefonia mobile o da Wi-Fi, Wi-Max o tralicci dell'alta tensione).

Marzo 2009 A.M.I.C.A. sottoscrive, come membro dello Zero Mercury Working Group (Gruppo internazionale che lavora per l'eliminazione totale del mercurio), una lettera appello indirizzata a Barack Obama per richiedere di appoggiare un trattato vincolante mondiale sul mercurio alle Nazioni Unite. Il Presidente Obama sottoscrive l'impegno per questo tipo di trattato.

Marzo 2009 Durante i primi mesi dell'anno due nostri iscritti, una malata di elettrosensibilità, l'altro di Sensibilità Chimica Multipla si sono tolti la vita a causa del grave stato di abbandono e di sofferenza in cui versavano. A.M.I.C.A. ha inviato un comunicato stampa sulla grave emergenza sanitaria che colpisce i malati ambientali a tutti i membri del Parlamento, alle associazioni italiane e straniere, all'Assessore alla Salute dell'Emilia Romagna, della Toscana e a medici e giornalisti.

10 marzo 2009 A.M.I.C.A. scrive ai parlamentari che hanno firmato una delle proposte di legge per la MCS chiedendo, oltre a sollecitare la discussione della legge anche un'inchiesta parlamentare sul percorso di riconoscimento fin a quel momento avvenuto.

Marzo 2009 A.M.I.C.A. ha acquistato un riunito odontoiatrico portatile con il contributo della Regione Lazio.

Marzo 2009 A.M.I.C.A. ha rilasciato un'intervista e ha fornito della documentazione ai giornalisti de Il Salvagente per un articolo sulla elettrosensibilità.

12 maggio 2009 A.M.I.C.A. scrive al Dott. Esterino Montino, Vice Presidente della Giunta Regionale del Lazio, per richiedere un progetto di ricerca per la Sensibilità Chimica Multipla (MCS).

30 giugno 2009 la Regione Lazio approva le linee guida regionali concernenti la Sensibilità Chimica Multipla

07 luglio 2009 A.M.I.C.A. ha scritto una lettera alla Regione Lazio per supportare la candidatura del dott. Genovesi quale responsabile del Centro Regionale per la MCS. Questa lettera fa seguito a tutta una serie di altra corrispondenza e telefonate con i dirigenti della Regione Lazio.

08 luglio 2009 A.M.I.C.A. partecipa alla prima audioconferenza su Skype con le associazioni di tutto il mondo che si occupano di amalgama dentale in previsione dei futuri negoziati del Programma Mondiale delle Nazioni Unite per la riduzione globale del mercurio.

1 agosto comunicato stampa di A.M.I.C.A. La FDA classifica il mercurio delle otturazioni dentali in amalgama come "rischio moderato"

03 ottobre 2009 A.M.I.C.A. inizia una raccolta firme per due petizioni: una per la messa al bando dell'amalgama dentale e una per l'approvazione di una delle proposte di legge per il riconoscimento della Sensibilità Chimica Multipla.

06 ottobre 2009 A.M.I.C.A. scrive al Responsabile della Programmazione dei Presidi Ospedalieri della Regione Lazio per sollecitare di individuare quanto prima un centro regionale di riferimento per la MCS, dopo che la Regione Lazio ha deliberato in merito al percorso diagnostico per la MCS.

22 ottobre 2009 Oreste Rossi presenta una interrogazione al Parlamento Europeo sulla Sensibilità Chimica Multipla.

Ottobre-novembre 2009 A.M.I.C.A. collabora alla revisione della scenografia e della sceneggiatura della fiction Medicina Generale in onda sulla Rai nella quale si racconta la storia di un malato di MCS.

09 novembre 2009 il Comune di Massa e Cozzile (PT) approva l'o.d.g. A sostegno della petizione di A.M.I.C.A per l'approvazione di una delle proposte di legge per la MCS.

26 novembre 2009 A.M.I.C.A. scrive al Sindaco di Arco (TN) per esprimere il proprio apprezzamento e la propria gratitudine per aver deciso di bloccare l'installazione di reti Wi-Fi o Wi-Max ad Arco, in virtù del principio di precauzione. A.M.I.C.A. invita i proprio Soci e Sostenitori ad inviare una cartolina di apprezzamento al Sindaco e alla Giunta Comunale di ARCO per questa importante decisione

27 novembre 2009 A.M.I.C.A. scrive al Sindaco della città di Firenze preoccupata dopo aver appreso del progetto "Firenze WiFi" che prevede l'utilizzo della connessione wireless per cellulari, pc portatili e smartphone in molte piazze e parchi della città.

04 dicembre 2009 il Comune di Terme Vigliatore (ME) approva l'o.d.g. a sostegno della petizione di A.M.I.C.A. per l'approvazione di una delle proposte di legge per la MCS.

20 dicembre 2009 A.M.I.C.A. sollecita una proposta di legge completamente nuova rispetto a quelle già presentate per la MCS, una proposta che tuteli i diritti di tutti i cittadini affetti da invalidità e da malattie ambientali. Se ne fa promotore l'On Domenico Scilipoti che presenta anche una interrogazione parlamentare al riguardo.

23 dicembre 2009 questa proposta di legge è stata tradotta in inglese ed inviata alle associazioni di tutto il mondo che l'hanno accolta con molto entusiasmo come esempio di legge che tutela i diritti fondamentali di chi è affetto da invalidità ambientali.

29 dicembre 2009 il Comune di Lamporecchio (PT) approva l'o.d.g. a sostegno della petizione di A.M.I.C.A. per l'approvazione di una delle proposte di legge per la MCS.

30 dicembre 2009 il Comune di Valverde (CT) approva l'o.d.g. a sostegno della petizione di A.M.I.C.A. per l'approvazione di una delle proposte di legge per la MCS.

18 gennaio 2010 A.M.I.C.A. partecipa al primo incontro del Forum sull'Ambiente, Salute e Legalità tenutosi a Palazzo Marini con la partecipazione di numerose associazioni impegnate nella difesa della salute e dell'ambiente che condividono il bisogno di una nuova prospettiva di sviluppo.

20 gennaio 2010 il Comune di Sortino (SR) approva l'o.d.g. a sostegno della petizione di A.M.I.C.A. per l'approvazione di una delle proposte di legge per la MCS.

21 gennaio 2010 il Comune di Barcellona Pozzo di Gotto (ME) approva l'o.d.g. a sostegno della petizione di A.M.I.C.A. per l'approvazione di una delle proposte di legge per la MCS.

30 gennaio 2010 la rivista Our Toxic Times, pubblicata dal Chemical Injury Information Network, mette in copertina la bandiera dell'Italia in riferimento alla proposta di legge sulle disabilità ambientali che è pubblicata quasi per intero.

Febbraio 2010 A.M.I.C.A. ha scritto ai responsabili dei LEA di tutte le regioni d'Italia chiedendo loro di intraprendere con sollecitudine iniziative per consentire a chi è affetto da MCS almeno l'accesso ai livelli essenziali di assistenza.

10 febbraio 2010 il Comune di Carrù (CN) approva l'o.d.g. a sostegno della petizione di A.M.I.C.A. per l'approvazione di una delle proposte di legge per la MCS.

5 marzo 2010 A.M.I.C.A. partecipa al primo convegno del Forum sull'Ambiente, Salute e Legalità tenutosi a Palazzo Marini per un intervento sulla Sensibilità Chimica Multipla e i conflitti di interessi nelle agenzie governative.

08 marzo 2010 la Provincia di Catania approva l'o.d.g. a sostegno della petizione di A.M.I.C.A. per l'approvazione di una delle proposte di legge per la MCS

15 marzo A.M.I.C.A. si fa promotrice insieme agli altri membri del Gruppo Zero Mercury di una campagna a livello europeo per l'etichettatura per avvisare della presenza di mercurio nel pesce di

grossa taglia e della inadeguatezza di questo alimento per le donne in gravidanza e i bambini piccoli. Purtroppo la proposta viene rigettata dalla Commissione Europea.

17 marzo A.M.I.C.A. partecipa alla conferenza stampa indetta dal Senatore Balboni e dal Presidente della Commissione Igiene e Salute del Senato per la presentazione della legge sulla MCS di iniziativa del Sen. Balboni.

11 marzo 2010 il Comune di Mondovì (CN) approva l'o.d.g. a sostegno della petizione di A.M.I.C.A per l'approvazione di una delle proposte di legge per la MCS.

23 marzo 2010 il Comune di Serre (SA) approva l'o.d.g. a sostegno della petizione di A.M.I.C.A per l'approvazione di una delle proposte di legge per la MCS.

Marzo 2010 la Giunta Regionale del Lazio approva la creazione di un Centro per la Sensibilità Chimica Multipla al Policlinico "Umberto I" di Roma affidandone la gestione al dott. Giuseppe Genovesi.

31 marzo 2010 il Comune di Cutigliano (PT) delibera a sostegno dei malati di MCS e proclama il mese di maggio 2010 come mese per la consapevolezza e la formazione sul danno da sostanze tossiche in supporto alla consapevolezza mondiale

31 marzo 2010 il Comune di Clavesana (CN) approva l'o.d.g. a sostegno della petizione di A.M.I.C.A per l'approvazione di una delle proposte di legge per la MCS.

17 aprile 2010 la Sig.ra Anna Maria Scollo collabora a nome di A.M.I.C.A. all'organizzazione del 1° Convegno in Italia sulla MCS dal titolo: "Aggiornamenti in tema di Sensibilità Chimica Multipla: dalla pratica al genotipo attraverso approcci biochimico-clinici, immunologici e genetici" che si tiene all'Istituto IRMA di Acireale (CT).

17 aprile 2010 la Sig. ra Francesca Romana Orlando organizza a nome di A.M.I.C.A. all'Ospedale Grassi di Ostia. Roma, un convegno sulle "Cause Ambientali delle Malattie Croniche Multi-Sistemiche" in occasione della ricorrenza di "Maggio Mese per la MCS e per la Elettrosensibilità".

19 aprile 2010 il Comune di Sant'Agostino (FE) approva l'o.d.g. a sostegno della petizione di A.M.I.C.A per l'approvazione di una delle proposte di legge per la MCS.

23 aprile 2010 la Sig. ra Michelina Allocco organizza a nome di A.M.I.C.A. a Bra (Cuneo) un convegno sull'equilibrio tra Uomo e Natura tenuto dall'Ing. Ponta del Politecnico di Torino in occasione della ricorrenza di "Maggio Mese per la MCS e per la Elettrosensibilità".

26 aprile 2010 il Comune di Torino approva l'o.d.g. a sostegno della petizione di A.M.I.C.A per l'approvazione di una delle proposte di legge per la MCS.

26 aprile 2010 A.M.I.C.A. scrive una lettera al Presidente della Provincia di Roma in merito alla preoccupante diffusione sul territorio di impianti Wi-Fi.

28 aprile 2010 il Comune di Magliano Alpi approva l'o.d.g. a sostegno della petizione di A.M.I.C.A per l'approvazione di una delle proposte di legge per la MCS.

06 maggio 2010 il Comune di Rocca Cigliè (CN) approva l'o.d.g. a sostegno della petizione di A.M.I.C.A per l'approvazione di una delle proposte di legge per la MCS.

07 maggio 2010 la Sig. ra Michelina Allocco organizza a nome di A.M.I.C.A. a Bra (Cuneo), in occasione della ricorrenza di “Maggio Mese per la MCS e per la Elettrosensibilità”, un convegno sull’elettrosmog e sull’Elettrosensibilità a cui partecipano il dott. Paolo Orio dell’Associazione Elettrosensibili e la dott.ssa Francesca Romana Orlando che presenta il suo libro “Il Cerchio Perfetto”.

08 maggio 2010 la Sig.ra Silvia Bigeschi organizza a nome di A.M.I.C.A. presso l'ospedale Il Ceppo di Pistoia un convegno sulla MCS e sull’Elettrosensibilità e il pomeriggio a Sesto Fiorentino sulla MCS in occasione della ricorrenza di “Maggio Mese per la MCS e per la Elettrosensibilità”.

11 maggio 2010 il Comune di Catania, su sollecitazione della referente di A.M.I.C.A. in Sicilia, approva un o.d.g. a sostegno della petizione di A.M.I.C.A per l'approvazione di una delle proposte di legge per la MCS.

14 maggio la Sig. ra Michelina Allocco organizza a nome di A.M.I.C.A. a Bra (Cuneo), in occasione della ricorrenza di “Maggio Mese per la MCS e per la Elettrosensibilità”, un convegno sulla Sensibilità Chimica Multipla a cui partecipano Caterina Serra, autrice del libro “Tilt”, e il prof. Giuseppe Genovesi del Policlinico Umberto I.

16 maggio A.M.I.C.A. scrive agli assessori all'Ambiente ed Energia di tutte le regioni italiane per l'abbassamento delle fonti di inquinamento elettromagnetico.

19 maggio 2010 il Comune di San Marcello Pistoiese (PT) approva l'o.d.g. a sostegno della petizione di A.M.I.C.A per l'approvazione di una delle proposte di legge per la MCS.

22 maggio A.M.I.C.A. pubblica un comunicato stampa sulle conclusioni dello studio sui cellulari Interphone.

24 maggio 2010 il Comune di Cigliè (CN) approva l'o.d.g. a sostegno della petizione di A.M.I.C.A per l'approvazione di una delle proposte di legge per la MCS.

25 maggio A.M.I.C.A. dirama un comunicato stampa sulla proliferazione di hot spot per il Wi-Fi sul litorale di Roma.

28 maggio 2010 il Comune di San Giorgio Del Sannio (BN) approva l'o.d.g. a sostegno della petizione di A.M.I.C.A per l'approvazione di una delle proposte di legge per la MCS.

29 maggio 2010 il Comune di Dogliani (CN) approva l'o.d.g. a sostegno della petizione di A.M.I.C.A per l'approvazione di una delle proposte di legge per la MCS.

05 giugno 2010 A.M.I.C.A. invia un proprio delegato, il dott. Servando Perèz Dominguez, al primo dei negoziati del Programma Mondiale delle Nazioni Unite per raggiungere un trattato legalmente vincolante sul mercurio che si tiene a Stoccolma dal 6 all’11 giugno.

09 giugno 2010 la Provincia di Ferrara approva l'o.d.g. a sostegno della petizione di A.M.I.C.A per l'approvazione di una delle proposte di legge per la MCS.

11 giugno 2010 incontro alla Provincia di Roma con l’Ing. Francescomaria Loriga, Gabinetto del Presidente in merito alla diffusione indiscriminata del Wi-Fi nel territorio della Provincia. Da questo incontro segue una lettera all’Assobalneari con il Presidente dei Comitati Romani contro l’Elettrosmog.

16 giugno 2010 si svolge a Bruxelles un incontro per la discussione della bozza del piano europeo per una politica sul mercurio, preparato dal gruppo Bio Intelligence e AMICA invia un corposo documento ricco di note e richieste.

17 giugno 2010 il Comune di Racconigi (CN) approva l'o.d.g. a sostegno della petizione di A.M.I.C.A per l'approvazione di una delle proposte di legge per la MCS.

30 giugno 2010 A.M.I.C.A. diventa membro dell'International EMF Alliance, coalizione che cerca di ridurre l'inquinamento elettromagnetico.

05 luglio 2010 il Comune di Bene Vagienna (CN) approva l'o.d.g. a sostegno della petizione di A.M.I.C.A per l'approvazione di una delle proposte di legge per la MCS.

13 luglio 2010 il Comune di Pizzoli (AQ) approva l'o.d.g. a sostegno della petizione di A.M.I.C.A per l'approvazione di una delle proposte di legge per la MCS.

13 luglio 2010 il Comune di Briaglia (CN) approva l'o.d.g. a sostegno della petizione di A.M.I.C.A per l'approvazione di una delle proposte di legge per la MCS.

14 luglio 2010 invio alla Commissione Europea di un commento sulle strategie sul mercurio in occasione dell'incontro a Bruxelles su questo argomento, cofirmato dall'Associazione ASQUIFYDE per la FM, CFS e MCS, dal Gruppo di Supporto di Pazienti 'Mercury Madness' VHUE e.V., dall'Associazione per il Sostegno delle persone affette da malattie ambientali, dall'Accademia Internazionale di Odontoiatria Biologica (AIOB) e dall'Associazione MERCURIADOS.

20 luglio A.M.I.C.A. invia, insieme ad altre associazioni europee, un documento di posizione sull'amalgama alla Commissione Europea che sta valutando le nuove strategie per la politica sul mercurio.

23 luglio 2010 il Comune di Pistoia approva l'o.d.g. a sostegno della petizione di A.M.I.C.A per l'approvazione di una delle proposte di legge per la MCS.

18 settembre 2010 Francesca Romana Orlando presenta un breve intervento sul conflitto di interessi nel riconoscimento delle malattie ambientali, alle Ve Giornate Italiane Mediche dell'Ambiente "Origine epigenetica delle malattie dell'adulto" dell'ISDE presso l'Auditorium Pieraccini dell'Ospedale San Donato di Arezzo; in tale occasione Francesca ha intervistato il dott. Giacinto Franco riguardo gli effetti dell'inquinamento petrolchimico nella rada di Augusta.

20 settembre 2010 Silvia Bigeschi partecipa per AMICA alla "Tavola Rotonda su Sensibilità Chimica Multipla e altre patologie emergenti di difficile definizione" nel corso del Convegno Nazionale – Malattie Rare e Ambiente organizzato da SIASS (Scuola Internazionale Ambiente e Salute e Sviluppo Sostenibile) che si è svolto all'Auditorium della regione Toscana a Firenze.

21 settembre 2010 la Provincia di Torino approva l'o.d.g. a sostegno della petizione di A.M.I.C.A per l'approvazione di una delle proposte di legge per la MCS.

24 settembre 2010 AMICA organizza, a Palazzo Marini, il Convegno dal titolo "Nuove Malattie Ambientali - Le conseguenze dell'esposizione ad inquinanti ambientali, metalli pesanti e campi elettromagnetici".

3 ottobre 2010 Silvia Bigeschi organizza per AMICA una Tavola Rotonda dal titolo "Disabilità

Ambientali” al Salone delle Terme di Montecatini Terme. Sono presenti il prof. Giancarlo Berni dell'Ufficio di Presidenza della direzione sanitaria del consiglio regionale della Toscana, l'Avv. Marco Manneschi consigliere regionale, il Presidente dell'Ordine dei Medici di Pistoia Dott. Egisto Biagioni, il Dott. Roberto Biagini dell'ASL 3 e il sindaco di Montecatini Dott. Giuseppe Bellandi.

18 ottobre 2010 si riunisce il tavolo tecnico al Ministero della Salute per discutere di MCS. AMICA ha fornito ai medici con cui è in contatto un corposo fascicolo in supporto.

21 ottobre 2010 il Comune di Cuneo approva l'o.d.g. a sostegno della petizione di A.M.I.C.A per l'approvazione di una delle proposte di legge per la MCS.

19 novembre 2010 AMICA è presente al Convegno Internazionale *Environmental and Health* dell'ISDE presso l'Auditorium Ducci di Arezzo; in tale occasione Francesca R. Orlando ha intervistato il dott. David Gee dell'Agenzia per la Europea Protezione Ambientale.

Il 27 ottobre AMICA partecipa ad un incontro al Senato con il Sen. Gustavino e altri in merito all'iter della legge sulla MCS essendo il senatore, relatore alla commissione delle varie leggi presentate al Senato.

3 dicembre 2010 la Provincia di Cuneo approva l'o.d.g. a sostegno della petizione di A.M.I.C.A per l'approvazione di una delle proposte di legge per la MCS.

10 dicembre 2010 il Comune di Murazzano (Cn) approva l'o.d.g. a sostegno della petizione di A.M.I.C.A per l'approvazione di una delle proposte di legge per la MCS.

23 dicembre 2010 nasce la Rete Elettrosmog-Free Italia e AMICA fa parte del comitato promotore.

24 gennaio 2011 grazie all'intervento di Charlie Brown presidente dell'Alleanza Mondiale per un'Odontoiatria senza Mercurio della quale AMICA fa parte, si è riusciti a far ritirare il rapporto dell'OMS a favore dell'amalgama. Francesca Romana Orlando, vice presidente di AMICA, è stata nominata Responsabile dello Sviluppo dell'Alleanza Mondiale per un'Odontoiatria Senza Mercurio.

17 febbraio 2011 AMICA partecipa al Convegno presso la Terza Università di Roma dell'ICEMS sui campi elettromagnetici.

23 febbraio 2011 AMICA incontra, al Senato, il Senatore Bosone vice presidente della 12<sup>a</sup> Commissione permanente (Igiene e Sanità).

2 marzo 2011 la provincia di Cuneo proclama Maggio quale mese per la Consapevolezza della Sensibilità Chimica multipla e della Elettrosensibilità.

7 marzo 2011 il comune di Alessandria approva l'o.d.g. a sostegno della petizione di A.M.I.C.A per l'approvazione di una delle proposte di legge per la MCS.

10 marzo 2011 ci sono le audizioni in Commissione Igiene e Salute in Senato, Francesca Romana Orlando ha fatto una presentazione dal titolo “Sensibilità Chimica Multipla – Tutela del diritto alla vita, all'ambiente, alla dignità della persona”.

31 marzo 2011 Francesca Romana Orlando partecipa per AMICA al 2° Workshop Nazionale ISDE sulle Politiche per l'Ambiente e la Salute presentando una relazione dal titolo “Conflitto di interessi e politica di salute pubblica: il caso della Sensibilità Chimica Multipla e della Elettrosensibilità”.

Il 9 aprile 2011 Silvia Bigeschi è riuscita a far organizzare un corso di aggiornamento ECM sulla Sensibilità Chimica Multipla dalla ASL di Pistoia, dove era presente il prof. Genovesi e al corso hanno partecipato un centinaio di medici di base.

15 aprile 2011 AMICA è stata convocata dal Direttore della Programmazione Sanitaria del Ministero della Salute, Dott. Bevere, per parlare del riconoscimento della MCS.

7 e 8 maggio 2011 AMICA, rappresentata dal dott. Pasciuto, partecipa al Convegno sulle Nanotecnologie a Wurzburg, per costituire una rete di associazioni europee che si occupano di medicina ambientale.

13 maggio 2011 Francesca Romana Orlando ha partecipato in rappresentanza di AMICA all'incontro che si è tenuto a Ginevra alla sede della OMS durante il quale sono state consegnate le oltre 600 firme raccolte tra medici, ricercatori e presidenti di associazioni regolarmente registrate in tutto il mondo, per il riconoscimento della Sensibilità Chimica Multipla e della Elettrosensibilità.

27 maggio 2011 in collaborazione con il Dipartimento di Scienze Farmaceutiche dell'Università degli Studi di Firenze, A.M.I.C.A. organizza il convegno dal titolo "Nuove Malattie Ambientali – Sensibilità Chimica Multipla ed Elettrosensibilità. Come riconoscerle e prevenirle". Il seminario è stato accreditato per il dottorato di ricerca.

27 maggio 2011 il comune di Massa e Cozzile proclama Maggio quale mese per la Consapevolezza della Sensibilità Chimica multipla e della Elettrosensibilità.

28 maggio 2011 in collaborazione con l'Accademia Medica Pistoiese, A.M.I.C.A. organizza un convegno nella sala Lazzereschi dell'ospedale Il Ceppo di Pistoia nel quale si è parlato della Sensibilità Chimica Multipla e di Elettrosensibilità. In questo incontro la dott.ssa Chiara De Luca ha fatto il punto sulla ricerca che si sta portando avanti all'Istituto Dermatologico dell'Immacolata di Roma, con il quale A.M.I.C.A. sta collaborando da alcuni anni.

31 maggio 2011 il comune di Valverde (CT) proclama Maggio quale mese per la Consapevolezza della Sensibilità Chimica Multipla.

14 giugno 2011 A.M.I.C.A. organizza a Palazzo Marini, con il sostegno dell'On. Pierfelice Zazzera, il convegno internazionale "*Telefonia mobile, Wi-Fi e Wi-Max: un pericolo per la salute?*" Il convegno ha ricevuto un premio dal Presidente della Repubblica Giorgio Napolitano e un premio dal Presidente della Camera dei Deputati On. Gianfranco Fini.

28 luglio 2011 l'On. Mancuso, in seguito alla lettera inviata da AMICA e AIOB in merito all'amalgama dentale e alla prossima conferenza mondiale a NAIROBI che deciderà sul divieto di usarla, presenta una interrogazione per sapere quale sarà la posizione dell'Italia in quell'occasione.

14 settembre esce il rapporto finale della ricerca promossa dalla Società Svedese per la Conservazione della Natura (Ssnc) e dall'organizzazione no profit ChemSec, con la collaborazione di diverse associazioni europee, tra cui A.M.I.C.A., dal titolo "Wicked monsters under the bed", cioè "Mostri malvagi sotto il letto", che ha analizzato la polvere in camere da letto in Europa, Africa e Asia, riscontrando alti livelli di ftalati, BPA, metalli pesanti e altri interferenti endocrini e sostanze cancerogene.