



Via Fontana 11 – 20122 Milano

COMUNICATO STAMPA

“Il Pianeta Dravet”

Un progetto per favorire l'inclusione degli alunni affetti dalla sindrome di Dravet

L'Associazione Gruppo Famiglie Dravet Onlus, da diversi anni attiva nel panorama dell'informazione, della promozione della ricerca scientifica, della cura e sostegno delle persone con Sindrome di Dravet, ha avviato, dal gennaio 2017, **“Il Pianeta Dravet” un progetto indirizzato a favorire l'inclusione scolastica degli alunni con Sindrome di Dravet.**

Il progetto è destinato agli insegnanti ed alunni delle scuole di ogni ordine e grado, e si sviluppa in due fasi: la prima, di formazione per gli insegnanti, anche in relazione all'assistenza in caso di crisi epilettiche, e la seconda, con il coinvolgimento di tutti gli alunni, di svolgimento in classe di attività e laboratori esperienziali ideati da un'equipe di specialisti multidisciplinare. Veicolo formativo ed informativo de “Il Pianeta Dravet”, nonché supporto di base per tutte le attività, è il cartone animato tratto dall'omonimo racconto di Daniela Larentis, da cui trae spunto l'idea progettuale.

Il “Pianeta Dravet” si basa sulla promozione di una “cultura del positivo”, che faccia dell'educazione socio-affettiva, dell'educazione all'empatia e alla cura dell'altro la pietra angolare per un vero e proprio cambiamento; un'ottica di pensiero che parte dalla prospettiva di annullare ogni distinzione ed includere le caratteristiche di ognuno in un disegno collettivo, dimostrando che le differenze, ritenute erroneamente un limite e un difetto, possono essere e vanno concepite come un arricchimento. In sintesi **il progetto vuole promuovere la diffusione di una cultura positiva del rispetto della diversità basata sulla conoscenza di tale realtà e sul superamento degli stereotipi e dei pregiudizi ad essa relativi.**

Il progetto ed il materiale sono a disposizione di chi ne faccia richiesta. Per saperne di più www.sindromedidravet.org .

La Sindrome di Dravet è una grave e rara forma di epilessia farmacoresistente associata a disturbi dello sviluppo neurologico. L'associazione gruppo Famiglie Dravet Onlus nasce nel 2012 con lo scopo di sostenere e migliorare la qualità di vita delle famiglie affette da questa pesante patologia e di promuovere la ricerca sulla malattia.

Contatti: Borroni Simona
gruppofamiglie@sindromedidravet.org
Mob +39 339 8581510