

Teresa Petrangolini

Direttore Patient Advocacy Lab di ALTEMS, Università Cattolica del Sacro Cuore



Ha una lunga esperienza di impegno e lavoro presso le associazioni dei cittadini e presso gli organismi istituzionali come promotrice di politiche di partecipazione civica. Ciò le ha permesso di maturare expertices specifiche nella advocacy, nei processi di empowerment, nella costruzione di modalità di coinvolgimento dei cittadini nelle decisioni pubbliche, nell'implementazione delle politiche e nella loro valutazione.

Da oltre 30 anni si occupa dei temi della salute e della tutela dei diritti dei pazienti. È tra i fondatori e quindi

Segretario nazionale del Tribunale per i diritti del malato (TDM) ed ha partecipato alla stesura e alla diffusione della Carta Europea dei Diritti del Malato. È stata per 10 anni Segretario Generale Cittadinanzattiva (CA), Associazione leader nelle pratiche partecipative e promotrice dell'art.118 uc della Costituzione italiana sulla sussidiarietà orizzontale e fino al 2012 Direttore di Active Citizenship Network, rete europea della stessa CA. Nel 2013 è stata eletta Consigliere regionale del Lazio ed è entrata nell'Ufficio di Presidenza del Consiglio. Attualmente è collaboratore AGENAS, svolge attività di ricerca e formazione nel campo dei diritti dei pazienti e è Direttore di Patient Advocacy Lab, promosso da ALTEMS – Università Cattolica del Sacro Cuore.

Tra le attività più rilevanti realizzate si segnala: l'inserimento di disposizioni specifiche sulla tutela dei pazienti nella normativa, nazionale e regionale; la costituzione del CNAMC, coordinamento delle associazioni dei malati cronici; l'impegno per la legge 38 sulla terapia del dolore; la Carta della sicurezza nella pratica medica ed assistenziale; la costituzione del servizio PIT (servizio nazionale di ascolto e tutela dei diritti); la Carta della qualità delle Farmacie; la Valutazione Civica dei servizi sanitari mediante l'Audit civico. Recentemente, negli anni di impegno nella Regione Lazio si è occupata di: il Piano regionale per la malattia diabetica con la valutazione partecipata dei pazienti, il PDTA sulla sclerosi multipla e la sua attuazione, l'Osservatorio "Una regione senza la C" per la eradicazione dell'epatite C, la legge sulla conciliazione in sanità, il rilancio e la programmazione della PMA (procreazione medicalmente assistita), la Carta dei diritti delle persone con insufficienza renale cronica. E' attualmente Ambassador di Eupati, Accademia dei pazienti.