

Quanti sono i Caregiver in Emilia Romagna:?

Fornisce assistenza familiare
il 13,9% della popolazione over 15 enne

536.000 persone c.a

di queste fornisce assistenza.

Meno di 10 ore settimanali	Almeno 10 ore ma meno di 20 settimanali	20 ore o più settimanali	Non indicato
58,6%	18,5%	22,3 %	0,7%
v.a 313.712	v.a. 99.022	v.a 119.362	v.a 3.745

In % rispetto al totale di caregiver familiari della relativa classe di età

Fascia di età	20 ore o più alla settimana	valore assoluto FEMMINE	Valore assoluto MASCHI	Valore assoluto TOTALE
15-24	10,4	25.000	20.000	45.000
25-34	19,2	84.000	44.000	127.000
35-44	16,8	145.000	76.000	222.000
45-54	23,3	388.000	173.000	561.000
55-64	26,6	369.000	176.000	545.000
65-74	32,7	255.000	105.000	360.000
75 e più	48,0	169.000	117.000	287.000
Totale	25,1	1.435.000	711.000	2.146.000





Quando si diventa caregiver?

- Disabilità congenita
- Evento traumatico
- Patologia degenerativa

- Lacerazione, cambiamento profondo che attraversa la propria esistenza

«Nel giro di pochi mesi la mia vita è stata completamente stravolta, sul piano emotivo e sul piano organizzativo. A scandire i tempi erano le esigenze e gli umori di mia madre. Tutto ruotava intorno a lei. Un impegno di lavoro? Solo se a distanza ragionevole. Fare programmi? Quasi impossibile. E così finisci per isolarti, per chiuderti, con questa cappa che ti pesa addosso. E ti senti sola e non sai a chi chiedere aiuto»

GIOVANNA- Caregiver



PER TUTTA LA VITA

PER MOLTI ANNI



Per quanto tempo, con quale intensità?



Le principali funzioni del prendersi cura



Principali difficoltà/problemi

La mia [non] accettazione della malattia

La mancanza di conoscenza della malattia e delle sue conseguenze sul malato

Non riuscire a condividere con familiari le conseguenze della malattia e le necessità di cura

Senso di grande solitudine nel sentirsi sempre in perenne affanno di vedere che le persone non comprendono il tuo stato d'animo e le tue difficoltà

E' difficile capire dove e come trovare le risposte alle esigenze che si incontrano

Districarmi nelle varie attività burocratiche

La cura di mio padre ha enormi costi

Grande difficoltà nel conciliare tempo di lavoro e tempo di assistenza

Non sentirsi preparata a gestire il ruolo di responsabilità verso mia madre

Mi sento pressata dal costante pensiero di non potere essere libera di vivere e organizzare la mia vita



«peso» della cura

- Sofferenza /Carico emotivo
- Difficoltà di conciliazione con lavoro e vita privata
- Tensioni familiari
- Complessità delle decisioni da assumere

impatti

- Stress cronico
- Progressiva fuoriuscita dal lavoro
- Isolamento
- Perdita autostima
- Impatti sulla salute
- Impoverimento economico



Caregiver: dai problemi ai bisogni

I caregiver hanno necessità di essere ascoltati,

RICONOSCIMENTO DEL RUOLO

servizi, interventi, opportunità attivabili per se e per la persona assistita...

hanno bisogno di **servizi di sollievo**, di **sostegno alla conciliazione**, di **supporto psicologico**, di **rapporto con pari**

sostegno economico



POLITICHE RER : ruolo del caregiver familiare

Ruolo chiave e insostituibile di carattere affettivo e di regia e integrazione con i servizi formali/professionali e con il lavoro privato di cura (badanti/assistenti familiari)

COMPONENTE DELLA RETE DEI SERVIZI TERRITORIALI A SOSTEGNO
DELLE PERSONE DISABILI E/O NON AUTOSUFFICIENTI



GRAZIE DELL'ATTENZIONE!

