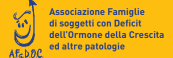
GIORNATA NAZIONALE

di sensibilizzazione A.Fa.D.O.C. onlus







A.Fa.D.O.C. onlus e la Compagnia Teatrale IL MELOGRANO presentano

TERRA CA NU SIENTI di Virgilio Riezzo

Spettacolo di beneficenza

Presentazione Associazione A.Fa.D.O.C.
CINZIA SACCHETTI Presidente A.Fa.D.O.C. onlus

Informazione sulle problematiche della crescita SILVIO POZZI UOC Pediatria di Lecce

Ingresso offerta minima € 7,00



A.Fa.D.O.C. Onlus

Sede Nazionale VIA VIGNA, 3 - 36100 VICENZA tel. e fax 0444 301570 - cell. 348 7259450 www.afadoc.it - info@afadoc.it C.F. 92073110287

A.Fa.D.O.C. Onlus

Sede Puglia VIA CAMPI, 2 - 72027 SAN PIETRO VERNOTICO (BR) Luisa Biasin cell: 349 4156916 e-mail: referente.puglia@afadoc.it Comune

L'ELENCO DETTAGLIATO
DELLE CITTÀ
DOVE SAREMO PRESENTI
SU WWW.AFADOC.IT



A.Fa.D.O.C. onlus Associazione Famiglie di Soggetti con Deficit dell'Ormone della Crescita ed Altre Patologie Presidente Cinzia Sacchetti

Via Vigna, 3 36100 Vicenza C.F. 92073110287 Iscr. Registro Volontariato del Veneto VI0303

Telefono/fax 0444 301570

Cell. Presidente 348 7259450

www.afadoc.it info@afadoc.it **A.Fa.D.O.C.** onlus è l'unica associazione italiana che si occupa di patologie il cui denominatore comune, in età pediatrica, è l'ormone della crescita.

Sostiene moralmente e psicologicamente le famiglie e i pazienti, aiutandoli a superare l'impatto della diagnosi e accompagnandoli durante tutto il percorso della terapia che, in alcuni casi, può durare tutta la vita.

La rarità di queste patologie – a volte motivo di diagnosi tardive o errate, spesso causa di disagio psicologico – necessita sicuramente di maggiore attenzione e assistenza.

L'associazione non ha scopo di lucro e persegue esclusivamente finalità di solidarietà sociale con i seguenti obiettivi:

- l'assistenza a persone con deficit dell'ormone della crescita (nanismo ipofisario, panipopituitarismo) o che lo usano per scopi terapeutici (sindrome di Turner, insufficienza renale cronica, pubertà precoce, SGA (small for gestational age), ecc.), e con sindrome di Ehlers-Danlos.
- la diffusione dell'**informazione** al fine di favorire la diagnosi precoce di queste patologie e l'aggiornamento sulle terapie;
- la **ricerca scientifica** relativa ai problemi posti da queste patologie;
- la promozione dello **studio** delle patologie che utilizzano l'ormone della crescita per scopi terapeutici.