



## COMUNICATO STAMPA

### **3a GIORNATA DI SENSIBILIZZAZIONE AFADOC: Sabato 6 e domenica 7 ottobre 2012**

#### **In piazza per combattere le patologie che compromettono il normale sviluppo fisico dei bambini**

**Roma, 10 settembre 2012 – Sabato 6 e domenica 7 ottobre A.Fa.D.O.C. La Giornata onlus** – l'unica Associazione non profit in Italia che raccoglie le **famiglie di soggetti con deficit dell'ormone della crescita e altre patologie** - promuoverà nelle principali città italiane **la Terza Giornata Nazionale di Sensibilizzazione.**

L'obiettivo della Giornata è quello di informare e sensibilizzare sulle **numerose patologie** che compromettono il **normale sviluppo fisico dei bambini**, dal **Deficit dell'Ormone della Crescita alla Sindrome di Turner**, fino al Panipopituitarismo e l'SGA – Small for Gestationale Age (Piccolo per età gestazionale).

Nel primo week end di ottobre, presso gli stand **A.Fa.D.O.C.** sarà possibile ricevere informazioni su queste malattie e sulle **strutture specializzate nella diagnosi e nella cura.**

Tra le iniziative della terza edizione anche l'avvio del **concorso a premi** per le scuole dell'infanzia "**L'albero di Sara: una storia che aiuta a crescere**": i bambini di tutta Italia potranno partecipare realizzando un elaborato sulla storia "L'albero di Sara", scritta da una piccola paziente che racconta la sua paura di non riuscire a crescere.

**Il concorso a premi**

Per maggiori informazioni sulla Giornata A.Fa.D.O.C. si consiglia di visitare il sito [www.afadoc.it](http://www.afadoc.it)

"Per un bambino che non cresce come gli altri a causa di una patologia - dichiara **Cinzia Sacchetti**, Presidente Nazionale di A.Fa.D.O.C. - il sostegno della famiglia è indispensabile, sia per ricevere la cura e l'assistenza necessarie, sia per accettare la malattia e superare il forte disagio psicologico che accompagna sempre la compromissione della crescita naturale".

**Presidente A.Fa.D.O.C.**

Quest'anno la Giornata sarà dedicata alla **Sindrome di Turner**, una patologia che interessa solo il sesso femminile e colpisce circa **1 bambina ogni 2.500.**

**Sindrome di Turner**

Questa patologia è determinata da un'anomalia genetica che comporta l'assenza di uno dei due cromosomi X in ciascuna cellula (30-40% dei casi) oppure (60-70% dei casi) alcune cellule mancano di uno dei cromosomi X mentre altre ne hanno una duplice copia, oppure ancora uno dei due cromosomi è danneggiato.

Le bambine colpite da ST sono generalmente di **bassa statura** e l'accrescimento rallenta con l'età, poiché la scarsa produzione di ormoni sessuali non consente la crescita che si ha normalmente nella pubertà. Un'altra caratteristica riguarda l'insufficienza ovarica: le donne che hanno mestruazioni spontanee sono pochissime, pochissime sono in grado di procreare (intorno al 5%) e solitamente vanno incontro a menopausa precoce. Queste pazienti, inoltre, hanno una maggior incidenza di **patologie autoimmuni** – soprattutto celiachia - **e di cardiopatie.**



“Le ragazze colpite dalla Sindrome di Turner possono condurre una vita assolutamente normale – ha dichiarato il **Dottor Marco Cappa**, Responsabile dell’U.O. di Endocrinologia presso l’Ospedale Pediatrico Bambino Gesù di Roma – poiché questa patologia non è associata a ritardo mentale. Per contrastare la malattia risulta estremamente importante la **diagnosi precoce** in modo da poter iniziare tempestivamente le cure, grazie alle quali è possibile un aumento della statura finale fino a circa 7 centimetri. La diagnosi può avvenire già in epoca prenatale – prosegue Cappa - mediante esami strumentali quali l’amniocentesi, la villo centesi e l’ecografia ostetrica morfologica; se la malattia dovesse sfuggire durante la gestazione, la diagnosi può essere fatta anche dal pediatra: è importante non sottovalutare le basse stature che sembrano *sine causa* ed approfondire il problema attraverso l’esame del cariotipo”.

**Dottor Marco  
Cappa**

---

L’A.Fa.D.O.C. Onlus (Associazione famiglie di soggetti con deficit di ormone della crescita e altre patologie) si è costituita come associazione nel 1993 e dal 1995 è iscritta al Registro di Volontariato del Veneto. 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.

Sede nazionale di Vicenza:

Via Vigna n. 3. Tel e fax: 0444 301570 – Cell. 348 7259450

[www.afadoc.it](http://www.afadoc.it) [info@afadoc.it](mailto:info@afadoc.it)

**UFFICIO STAMPA:**

**GAS COMMUNICATION SRL**

**Rita Cicchetti**

**Tel. 06 68134260 349 4246236**

[r.cicchetti@gascommunication.com](mailto:r.cicchetti@gascommunication.com)