



MILANO

23 febbraio 2014

TEATRO SALES

via Copernico, 9
dalle ore 15.30

In occasione
della Giornata delle Malattie Rare
AFaDOC onlus presenta

favole ad aria



UNIAMOCI
PER UNA
CURA MIGLIORE!

favole ad aria

di Lele di Biase



Spettacolo adatto a persone da zero a novantanove anni il cui filo conduttore è la fantasia e la sua importanza nella vita di ogni persona che essa sia piccola o adulta.

Uno spettacolo dove i protagonisti sono i bambini che insieme all'interprete viaggiano in questo mondo fatto di giochi e personaggi che mutano grazie a dei piccoli oggetti e all'impiego della fantasia.

Lo spettacolo viene chiuso da un numero unico nel suo genere, quadri realizzati con palloncini e bambini, da qui "Favole ad aria".

Sarà accompagnato da una presentazione da parte di A.Fa.D.O.C. onlus della giornata Malattie Rare e delle problematiche specifiche che l'associazione segue.

INGRESSO: contributo liberale (minimo € 5,00 a poltrona)

con il patrocinio di
UNIAMO
FEDERAZIONE ITALIANA
MALATTIE RARE
ONLUS
www.uniamo.org



Associazione Famiglie
di Soggetti con Deficit
dell'Ornone della Crescita
ed altre Patologie
Via Vigna n.3 | 36100 Vicenza
Tel./Fax 0444 301570
Cell. 348 7259450
E-mail: info@afadoc.it
www.afadoc.it





**Associazione Famiglie di Soggetti
con Deficit dell'Ormone della Crescita ed altre Patologie**

Via Vigna n.3 - 36100 Vicenza
Tel./Fax 0444 301570 - Cell. 348 7259450
E-mail: info@afadoc.it - www.afadoc.it

C.F. 92073110287

c/c postale 155 77 356

c/c bancario: UNICREDIT BANCA

IBAN IT 12 G 02008 11811 000003741663

**Dai una mano anche tu
per farci crescere!!!**

A.Fa.D.O.C. onlus (Associazione Famiglie di Soggetti con Deficit dell'Ormone della Crescita ed altre Patologie) è l'associazione nazionale che riunisce le famiglie dei pazienti, prevalentemente bambini e ragazzi, in terapia con ormone della crescita (GH) per patologie rare e croniche come deficit GH, sindrome di Turner, panipopituitarismo, SGA (nato piccolo per età gestazionale), ecc. e le sindromi di Ehlers-Danlos.

Gli scopi fondamentali di A.Fa.D.O.C. onlus sono il sostegno e l'assistenza a 360° a tutti questi pazienti e alle loro famiglie, dal momento della diagnosi fino all'inserimento sociale dell'adulto, sostenendoli durante tutte le tappe dello sviluppo psicofisico del bambino e dell'adolescente.

Presentazione del concorso a premi

PER LE SCUOLE PRIMARIE DI MILANO e LOMBARDIA

Anno scolastico 2014-2015

A.Fa.D.O.C. e l'albero di Sara: una storia che aiuta a crescere



Cosa c'è di più naturale, quando si è piccoli, della voglia di diventare grandi?

Dalla lettura di questa fiaba, scritta da una bambina con sindrome di Turner, si chiede di realizzare un percorso didattico per sensibilizzare i bambini, le loro famiglie e gli insegnanti alla diversità nella più grande accezione del termine, perchè in salute e in malattia, la diversità ci accomuna in quanto esseri umani unici e irripetibili.

L'iniziativa è rivolta alle scuole primarie di Milano e Lombardia.

Il regolamento, con tutte le indicazioni sulle modalità di partecipazione e sui premi, e il materiale informativo e didattico per la realizzazione del progetto verranno distribuiti a fine spettacolo al rappresentante della classe e/o della scuola partecipante.