

5^a GIORNATA NAZIONALE DI SENSIBILIZZAZIONE A.Fa.D.O.C. onlus

18 - 26 OTTOBRE 2014

Giornate di informazione sulle patologie supportate da A.Fa.D.O.C. onlus, in particolare sulla sindrome di Turner e alla realizzazione del progetto dedicato a questa complessa problematica femminile.



Diversa...mente

PERCORSI TRA CORPO E MENTE NELLA SINDROME DI TURNER

Il progetto di "ricerca-azione" si articola nel **SUPPORTO PSICOLOGICO** anche ai genitori, nella **PREVENZIONE** con screening innovativi, nella **FORMAZIONE** di psicologi e medici e nella **RIABILITAZIONE** cognitiva-comportamentale delle bambine, con percorsi mirati per **migliorare la qualità di vita** delle persone con sindrome di Turner.

L'evento principale di questa 5^a Giornata Nazionale di Sensibilizzazione di A.Fa.D.O.C.onlus sarà la **VeniceMarathon** del prossimo 26 ottobre dove alcuni RUNNER correranno questa Maratona Solidale per noi!!!
Aiutali a correre DIVERSA...mente!
DONA sul loro profilo personale per realizzare il progetto dedicato alle bambine con sindrome di Turner.
Grazie!

**da sabato 18
a domenica 26
OTTOBRE 2014**

Elenco dettagliato di città ed eventi su www.afadoc.it

**29th VENICE
MARATHON**
26 OTTOBRE 2014



Associazione Famiglie di soggetti con Deficit dell'Ormone della Crescita ed altre patologie
Sede Nazionale VIA VIGNA, 3 - 36100 VICENZA
tel. e fax 0444-301570 cell. 348-7259450
www.afadoc.it - info@afadoc.it
C.F. 92073110287



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 italiana non profit che riunisce le famiglie dei pazienti, prevalentemente bambini e ragazzi, in terapia con ormone della crescita per patologie croniche e rare come deficit GH, sindrome di Turner, panipopituitarismo, SGA (small for gestational age = nato piccolo per età gestazionale), e altre ancora.

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 (anche prenatale) fino all'inserimento sociale dell'adulto, sostenendoli moralmente e psicologicamente durante tutte le tappe dello sviluppo psicofisico del bambino e dell'adolescente, aiutandoli a superare l'impatto della diagnosi e accompagnandoli durante tutto il percorso della terapia, che, in alcuni casi, può durare tutta la vita.

L'Associazione A.Fa.D.O.C. onlus, si è costituita il 26 ottobre 1993.

Dal 1995 A.Fa.D.O.C. è iscritta al Registro Associazioni di Volontariato della Regione Veneto con il codice di iscrizione VI0303 e dal 1997, in base al Decreto Legislativo 460, è riconosciuta di diritto come ONLUS, Organizzazione Non Lucrativa di Utilità Sociale.

L'Associazione ha la sede nazionale a Vicenza, sedi regionali in Lombardia, Lazio, Calabria e Puglia e referenti territoriali in tante città.

Le più importanti attività sono:

Lo **sportello di counselling psicologico** con uno spazio dedicato ai **genitori**, di supporto alla genitorialità soprattutto in riferimento al processo di comunicazione della diagnosi e della gestione della cura, e uno spazio dedicato ai **ragazzi**, in particolare durante l'adolescenza, soprattutto in riferimento alle difficoltà sociali e scolastiche oltre che alla gestione della cura.

Il **workshop nazionale**, l'appuntamento annuale di un'intera settimana dedicato all'informazione medica e al supporto psicologico, con laboratori psicopedagogici e di intrattenimento per i bambini.

Il **campo scuola estivo**, dove i ragazzi imparano a gestire la propria problematica in autonomia, seguiti da una psicopedagogista in alcune attività specifiche nella giornata.

Il **sito internet** www.afadoc.it costantemente aggiornato, con indicazioni dei centri prescrittori italiani, con gli appuntamenti e le attività promosse e con un forum aperto a tutti dove lasciare i propri messaggi e trovare risposte ai propri dubbi.

Le nostre pagine sui social network **Facebook e Twitter**.