

Una Vita Rara con il Sorriso



**CORRI per il progetto
“una VITA RARA con il SORRISO”**

Accetta la nostra sfida quotidiana per MIGLIORARE LA QUALITÀ DELLA VITA ai
BAMBINI NATI CON MALATTIE RARE caratterizzate da MALFORMAZIONI CONGENITE
e BASSA STATURA e corri la maratona solidale per A.Fa.D.O.C. onlus a

VENEZIA il 25 ottobre 2015

VERONA il 15 novembre 2015

Con una donazione di € 50,00 possiamo garantire un'ora di terapia psicologica individuale ad un bambino; raccogliendo € 1.000,00 potremmo assicurare allo stesso bambino il percorso terapeutico di un intero anno.

Più donazioni raccoglieremo, più bambini potranno avere una VITA RARA con il SORRISO!

Per le modalità di iscrizione alla maratona contatta:

A.Fa.D.O.C. onlus

tel. 0444 301570 - cel. 348 7259450 - info@afadoc.it



A.Fa.D.O.C. onlus è l'unica associazione italiana che riunisce le famiglie dei pazienti, prevalentemente bambini e ragazzi, affetti da malattie rare caratterizzate da malformazioni congenite e bassa statura. L'elenco comprende **Deficit di GH, Sindrome di Turner, Panipopituitarismo, SGA, Sindrome di Lery Weill, Sindrome di Silver-Russell, Sindrome di Johanson-Blizzard, Displasia Geleofisica, Displasia Metafisaria, Sindromi di Ehlers-Danlos.**

Andrea, Deficit di GH	un caso ogni 3.500-4.000 bambini
Giulia, Sindrome di Turner	un caso ogni 2.000-2.500 femmine nate vive
Massimo e Chiara, Sindromi di Ehlers-Danlos	un caso ogni 5-10.000
Anna, Sindrome di Silver-Russell	un caso ogni 1.000.000
Carlo, SGA (short for gestational age)	circa il 10% del 2.3% dei bambini nati piccoli per età gestazionale, significa circa 23 bambini ogni 10.000
Margherita, Panipopituitarismo	un caso ogni? (prevalenza sconosciuta)
Elia, Sindrome di Johanson-Blizzard	un caso ogni? (prevalenza sconosciuta)
Filippo, Displasia Metafisaria	un caso ogni? (prevalenza sconosciuta)
Sergio, Displasia Geleofisica	un caso ogni? (prevalenza sconosciuta)
Matilde, Sindrome di Lery-Weill	un caso ogni? (prevalenza sconosciuta)

A.Fa.D.O.C. onlus **AIUTA QUESTI BAMBINI** **A CRESCERE CON IL SORRISO!**

Come? Sostenendo psicologicamente la coppia di genitori fin dal momento della diagnosi, spesso già in epoca prenatale, e accompagnando poi i piccoli pazienti lungo il complicato percorso della cura.

I percorsi che A.Fa.D.O.C. organizza per genitori, per bambini e ragazzi, e per pazienti adulti sono un supporto fondamentale per aiutare la crescita globale di questi pazienti, in modo armonico, stimolando le loro capacità cognitivo-sociali fin dalla prima infanzia, in modo che da adulti possano avere un'immagine di Sé che abbia valore, che consenta loro di condurre e di godere appieno di una "vita normale".

Il progetto è consultabile sul sito **www.afadoc.it**



A.Fa.D.O.C.
ONLUS
Associazione Famiglie
di soggetti con
Deficit Ormone Crescita
ed altre patologie

Sede nazionale a Vicenza
in via Vigna, 3
tel./fax 0444.301570
info@afadoc.it
www.afadoc.it