

# UNANNO INSIEME

Notiziario di A.Fa.D.O.C. odv

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



Associazione Famiglie di Soggetti con Deficit dell'Ormone della Crescita ed altre Patologie Rare - odv

BILANCIO SOCIALE 2022

Anno 26 Numero 1



# UN ANNO INSIEME

COLLABORATORI A.Fa.D.O.C.
PER SUPPORTO
PSICOLOGICO / NEUROPSICHIATRICO

#### PADOVA

dr.ssa ROBERTA D'APRILE (psicologa, psicoterapeuta, sessuologa) Per appuntamenti telefonare: 348 1682067

#### **ROMA**

dr.ssa PALMA ROSSETTI (pedagogista clinico) Per appuntamenti telefonare: 349 5530695

prof.ssa CINZIA GALASSO (neuropsichiatra infantile)

Per appuntamenti telefonare: 06 20900249

#### **BRESCIA e VICENZA**

dr.ssa ELENA ALBERTI (psicologa) Valutazioni difficoltà scolastiche Per appuntamento albertielena.ae@libero.it

# REDAZIONE A Fa D O C NOTIZIE

Direttore responsabile: *Monica Gherardi* 

Redazione:

Cinzia Sacchetti e Gigliola Alvisi

Consulenza scientifica: Comitato Scientifico A.Fa.D.O.C.

Hanno collaborato a questo numero: *Massimo Soraci* 

# IN QUESTO NUMERO:

3 Introduzione

Cinzia Sacchetti

#### Notizie mese x mese

#### Gennaio - Febbraio

- Progetto "Valutazione e intervento per difficoltà e disturbi dell'apprendimento e altri bisogni educativi speciali"
- 4 Conferenza Stampa

#### Marzo

- 5 Corso FAD Online
- **5** Weekend mamme

#### Maggio

6 - Corso online "La gestione della paziente con Sindrome di Turner"

#### Giugno

7 - XVI workshop A.Fa.D.O.C. Per la famiglia

#### Luglio

8 - Campo scuola 2022

#### Settembre

10 - Campagna di sensibilizzazione – webinar day

#### Ottobre

10 - Date significative

#### Novembre

12 - Date significative

#### Dicembre

13 - Concorso logo 30 anni

- 14 Bilancio sociale 2022
- 17 Donatori e donazioni
- 18 Strumenti e attività A.Fa.D.O.C.
- 20 Pubblicazioni patrocinate da A.Fa.D.O.C.
- 21 Scheda iscrizione socio
- 23 Come sostenere A.Fa.D.O.C.



Quanta strada abbiamo percorso per arrivare alla nostra meta! Strada difficile, tortuosa ma che valeva la pena percorrere per arrivare in cima alle Alpi Apuane dove si trovano le Cave di marmo di Carrara e da dove si ha una vista mozzafiato.

Questa fotografia, che ho scattato dalla jeep durante l'escursione del Camp 2022, l'ho utilizzata anche in altre occasioni, a significare quanto lungo difficile e tortuoso può essere il percorso di vita che ognuno di noi in associazione è chiamato a percorrere, dalle nostre famiglie, dai nostri bambini e ragazzi.

Una strada disseminata però da punti di ristoro: le attività che annualmente proponiamo ai nostri associati, dal workshop per l'intera famiglia, al camp estivo per bambini e adolescenti, al weekend dedicato alle mamme o a quello per giovani adulti; dal supporto psicologico che forniamo ai nuovi membri e nei momenti di necessità alla formazione anche di nuovi professionisti che possono contribuire al benessere dei nostri figli.

Ogni volta che organizzo un'attività penso sì alla destinazione, ma anche a come arrivarci, a come renderla piacevole e sostenibile per la famiglia. E ogni volta è una sfida per me e per il Direttivo per cercare di migliorarci, di

crescere in esperienza per aiutare sempre più e meglio i nostri figli a crescere nel senso più ampio del termine.

Il 2022 è stato l'anno della ripresa, ed è iniziato alla grande con una gita a Perugia e dintorni a gennaio con un gruppetto dei nostri giovani. Finalmente, dopo i due lunghissimi e bui anni della pandemia, piano piano ci siamo ripresi i nostri spazi, ci siamo ritrovati in tanti e in più occasioni abbiamo condiviso belle ed emozionanti esperienze che riassumiamo in questo Notiziario.

Buona lettura, Cinzia Sacchetti

# NOTIZIE MESE PER MESE



# GENNAIO

# **NUOVO SERVIZIO**

La caratteristica principale di una sindrome rara è che è... rara!

Parte a gennaio 2022 il progetto "Valutazione e intervento per difficoltà e disturbi dell'apprendimento e altri bisogni educativi speciali" con la dr.ssa Elena Alberti.

Il progetto è disponibile nel nostro sito web alla pagina https://www.afadoc.it/wp22/?p=7714

Un'altra opportunità di sostegno offerta alle famiglie associate.

### 4-6 gennaio

Perugia e i Presepi - con un gruppo di giovani ragazzi dell'associazione visitiamo Perugia, Assisi e Gubbio in un'atmosfera magica di luci e di presepi, di alberi di Natale sopra i tetti e di quello più grande al mondo sulle pendici del Monte Ingino

# FEBBRAIO

# **CONFERENZA STAMPA**



Il 9 febbraio si tiene online la conferenza stampa di presentazione del Manifesto Sociale "Terapie con Ormone della Crescita – continuità terapeutica e libertà prescrittiva, due principi irrinunciabili". Attività promossa da IHPB (Italian Health Policy Brief).

A questo progetto editoriale hanno partecipato:

### Annamaria Colao

Presidente Società Italiana di Endocrinologia (SIE) e Professore Ordinario di Endocrinologia al Dipartimento di Medicina Clinica e Chirurgia presso Università Federico II di Napoli

#### Mariacarolina Salerno

Presidente Società Italiana di Endocrinologia e Diabetologia (SIEDP) e Professore Associato di Pediatria generale e specialistica presso Università Federico II di Napoli

#### Franco Grimaldi

Presidente Associazione Medici Endocrinologi (AME)

## Ezio Ghigo

Direttore della Struttura Complessa a Direzione Universitaria di Endocrinologia, Diabetologia e Metabolismo presso Azienda Ospedaliero-Universitaria San Giovanni Battista-Molinette di Torino

#### Andrea Lenzi

Presidente del Collegio dei Professori di Endocrinologia, Presidente del Comitato Biosicurezza, Biotecnologie e Scienze della Vita della Presidenza del Consiglio, Professore Ordinario di Endocrinologia, Policlinico Umberto I di Roma

#### Gian Vincenzo Zuccotti

Professore Ordinario di Pediatria generale e specialistica presso Università degli Studi di Milano e Direttore di Dipartimento di Pediatria e Clinica Pediatrica presso Ospedale V. Buzzi – ASST Fatebenefratelli Sacco

## Teresa Petrangolini

Direttore Patient Advocacy Lab di AL-TEMS, Alta Scuola di Economia e Management dei Sistemi Sanitari, Università Cattolica del Sacro Cuore

#### Tiziana Nicoletti

Responsabile Coordinamento nazionale delle Associazioni Malati Cronici (CnAMC) di Cittadinanzattiva

### Cinzia Sacchetti

Presidente AFaDOC, associazione famiglie soggetti deficit ormone crescita

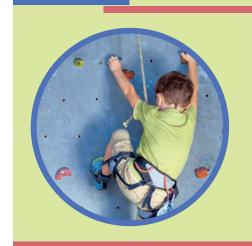
Lo scopo del manifesto è di evidenziare gli aspetti necessari ad una terapia di lunga durata che coinvolge bambini e adolescenti, due fasce di età molto fragili, che hanno bisogno di attenzioni particolari nella cura.

# **MARZO**

CORSO FAD ONLINE

ORMONE DELLA
CRESCITA:NOTA 39 E
OLTRE.

Il 18 marzo partecipiamo al corso fad online "Ormone della crescita: nota 39 e oltre. Esperienze a confronto" organizzato dalla dott.ssa Sara Ciccone – Servizio di Endocrinologia Pediatrica dell'ospedale "M. Bufalini" di Cesena – per portare la voce dei pazienti a confronto con i medici.



# Ormone della crescita: Nota 39 e oltre

Esperienze a confronto

**31 Gennaio 2022** FAD Sincrona

# **WEEKEND MAMME**

Week end dedicato alle mamme A.Fa.D.O.C. a Pistoia, 25-27 marzo 2022.

Dal 25 al 27 marzo siamo a Pistoia per l'annuale appuntamento con le mamme dell'associazione. Un intenso weekend tra le colline pistoiesi e Montecatini Terme, guidate da Angela, guida turistica eccezionale!



A Montecatini Terme.



Si torna a casa ricaricate!

# **MAGGIO**

# CORSO ONLINE "LA GESTIONE DELLA PAZIENTE CON SINDROME DI TURNER"



# LA GESTIONE DELLA PAZIENTE CON SINDROME DI TURNER: ASPETTI NEUROCOGNITIVI E PSICOLOGICI

FAD SINCRONA ECM - 6-7 MAGGIO 2022

Il 6-7 maggio organizziamo il primo corso online per Psicologi, Neuropsichiatri infantili e altri professionisti, in modalità FAD sincrona con 12 ECM sul tema La gestione della paziente con sindrome di Turner, aspetti neurocognitivi e psicologici, che ha visto la partecipazione di ca 50 partecipanti interessati a questi aspetti nella presa in carico delle famiglie e delle pazienti con sindrome di Turner.

La letteratura e l'esperienza clinica ci confermano la necessità di uno squardo clinico in grado di cogliere la complessità e la multifattorialità di queste condizioni genetiche che possono intaccare, in modo sottile ma sostanzioso, la qualità di vita delle giovani pazienti e delle loro famiglie. L'ampia variabilità clinica di tale condizione, anche in presenza di cariotipo simile, impone inoltre la necessità di una conoscenza approfondita e di un monitoraggio costante di tutti quegli aspetti che, solo se colti nell'intreccio bio-psico-sociale che li caratterizza, possono favorire una corretta e personalizzata presa in carico.

I temi affrontati nelle due giornate:

Introduzione al corso (M. Cappa)

Presentazione caso clinico: bambina (M. Wasniewska) Comunicazione della diagnosi in età evolutiva: presupposti clinici e strategie comunicative Genetica e caratteristiche corporee: una relazione non univoca (M. Dei)

Specificità della diagnosi pre-natale e post-natale (R. D'Aprile)

L'impatto della comunicazione della diagnosi nelle varie fasi evolutive su genitori e pazienti (R. D'Aprile)

La terapia con GH: implicazioni cliniche e psicologiche del trattamento con l'ormone della crescita (M. Wasniewska)

L'importanza di una comunicazione efficace per una buona aderenza alla terapia (R. D'Aprile)

Ripercussioni di una diagnosi tenuta segreta sulla vita delle pazienti (R. D'Aprile)

Un quadro di riferimento sulle fasi di comunicazione della diagnosi per le pazienti e su strategie comunicative efficaci (R. D'Aprile)

Modera: M. Cappa

Presentazione caso clinico: adolescente (M. Dei )

La sindrome di Turner nelle varie fasi di sviluppo: competenze neuro-cognitive per migliorare la qualità di vita

Maturazione puberale, sessualità e possibilità riproduttive: un cammino in salita (M. Dei) Caratteristiche neuro-cognitive e difficoltà scolastiche e relazionali (C. Galasso)

Strumenti diagnostici (C. Galasso)

Strumenti Terapeutici: il potenziamento cognitivo-relazionale (E. Alberti)

L'impatto psicologico della diagnosi in età adolescenziale (M. Pecoraro)

Possibili evoluzioni psicopatologiche in età adolescenziale e adulta e gestione neuro-psichiatrica (C. Galasso)

Modera: R. D'Aprile

Le registrazioni dell'intero corso sono disponibili su richiesta con piccola donazione.

# GIUGNO

2-5 Giugno Montespina Park Hotel - Napoli

XVI WORKSHOP A.Fa.D.O.C. PER LA FAMIGLIA

# IL SENSO DELL'APPARTENENZA



L'appartenenza non è un insieme casuale di persone, l'appartenenza è avere gli altri dentro di sé. E' un'esigenza che si scopre a poco a poco e si fa più forte alla presenza di un nemico, di un obiettivo o di uno scopo. Con le parole forti e incisive di Giorgio Gaber il 2 giugno si è aperto al Montespina Park Hotel di Napoli il XVI workshop Afadoc per la famiglia intitolato appunto "IL SENSO DELL'APPARTENENZA".

Tre giornate piene, intense, con il giusto ritmo lavoro/turismo scandito dall'organizzazione "svizzera" di Cinzia Sacchetti. Ha aperto i lavori il dottor Marco Cappa, presidente del comitato Scientifico di Afadoc e responsabile del reparto di Endocrinologia Pediatrica del Bambino Gesù di Roma, che ha raccontato come l'emergenza

Covid abbia modificato l'organizzazione dei primi accessi e delle visite di controllo nei reparti.

La parola è passata poi alla squadra del reparto di Endocrinologia pediatrica dell'Ospedale Federico II di Napoli, diretto dalla professoressa Mariacarolina Salerno.

Tanti e diversi gli argomenti trattati, le testimonianze raccontate, i laboratori di mutuo aiuto; ma anche tanti momenti di svago con visite guidate a Pompei e cena a Castellammare di Stabia e nel cuore di Napoli a vedere il "Cristo velato" e assaggiare la vera pizza napoletana. Tre giorni di emozioni da conservare tra i nostri ricordi più belli.

Tutte le relazioni del workshop sono disponibili nell'area riservata ai soci del nostro sito web.





















# LUGLIO

A.Fa.D.O.C. CAMP 2022 VILLAGGIO TORRE MARINA Marina di Massa 17 - 31 luglio 2022

# **CAMP 2022**

Il Camp è il fiore all'occhiello della nostra attività annuale: un progetto unico e innovativo che coinvolge i bambini e ragazzi associati in una entusiasmante vacanza-laboratorio.

Nato dal desiderio di favorire la socializzazione e il confronto tra bambini e adolescenti che condividono la terapia con il GH, con gli anni si è rimodellato e trasformato, crescendo insieme con i partecipanti fino a trovare una formula collaudata ed efficace.

I partecipanti vivono insieme, seguendo un programma formativo che lascia però ampio spazio al divertimento e allo svago.

Ai più piccoli sono proposte molte attività ludiche e psico-educative, che permettono di sperimentare le loro abilità espressive e comunicative all'interno di laboratori artistici e di lettura di albi illustrati. Ma vengono anche garantite, in maniera adatta alla loro età, le necessarie informazioni medico scientifiche sulla loro condizione e le indicazioni per la corretta somministrazione del GH e la conservazione del device. Il momento serale della "punturina" si trasforma in un'occasione allegra e comunitaria, che i bambini affrontano con spirito di indipendenza e condivisione con i compagni, anche se sono sempre monitorati e seguiti con attenzione da un adulto.

Il programma per i bambini è progettato e realizzato dalla pedagogista e psicomotricista Palma Rossetti.

Gli adolescenti seguono invece un programma diverso e calibrato sulle loro esigenze specifiche: sperimentano all'interno di laboratori psicologici e creativi l'autoconsapevolezza di Sé rispetto a quelle emozioni, quegli atteggiamenti e pensieri che possono agevolare oppure ostacolare le relazioni interpersonali così importanti alla loro età. Non solo: riflettono sulle proprie modalità interattive, migliorano le capacità di comunicazione nel gruppo, di confronto con gli altri, di costruzione di relazioni gratificanti attraverso modalità di relazione più assertive.

Lo fanno con attività che sfruttano le tecniche teatrali, l'uso della voce, la lettura e il caviardage curate dalla psicologa e psicoterapeuta Roberta d'Aprile e dalla scrittrice Gigliola Alvisi e supportate dalla ginecologa ed endocrinologa Metella Dei.

A completare questo staff anche la psicologa Elena Alberti e le educatrici Anna Pasinato e Sofia Alberti.

E le gite di questo camp sono state straordinarie: una alle cave di marmo di Carrara in jeep e l'altra in battello alle Cinque Terre. Emozioni da vendere !!!





Cava esterna Cava interna



In jeep!!!

# EMOZIONI DA VENDERE!!!



Porto Venere vista dal battello

# **SETTEMBRE**

20 Settembre
CHILDREN'S GROWTH
AWARNESS DAY

# CAMPAGNA DI SENISIBILIZZAZIONE

Il 20 settembre è la Giornata Mondiale di Sensibilizzazione sulla Crescita dei Bambini (International Children's Growth Awareness Day) promossa sui social da ICOSEP, la Coalizione Internazionale delle Organizzazioni a Supporto dei Pazienti Endocrinologici, coadiuvata da tanti referenti nel mondo.

AFaDOC, in qualità di referente italiana anche quest'anno ha promosso con entusiasmo la Campagna con lo slogan "Tuo figlio cresce regolarmente? Scoprilo!" a partire dall'ultima settimana di agosto fino a tutto settembre sui canali social Facebook, Linkedin, Instagram, Youtube e Twitter. Gli utenti hanno trovato informazioni importanti sulla crescita dei bambini e risposte ai loro dubbi nella rubrica "L'esperto risponde" del nostro sito web.

Ma non ci siamo accontentati della Campagna social. Abbiamo anche promosso nelle scuole il progetto GRANDISSI-MI NOI, che abbiamo presentato online proprio il giorno 20 settembre e che è ancora in



fase di svolgimento.

Il progetto, infatti, consiste in una duplice misurazione dei bambini delle classi seconde delle scuole primarie che hanno aderito (26 classi in tutto, in 6 città diverse, per un totale di 573 bambini). La prima misurazione si è tenuta tra ottobre e novembre e la seconda si terrà tra aprile e maggio per valutare la velocità di crescita dei bambini, valore indispensabile per capire se un bambino sta crescendo in modo regolare.

A tutte le classi partecipanti è stata regalata una copia del libro PICCOLISSIMO ME e ad ogni Plesso uno statimetro da muro.

# **OTTOBRE**

### 4-6 ottobre

Catanzaro – partecipiamo al corso nazionale SIEDP/ISPED sulle "Disuguaglianze regionali nelle malattie croniche", mettendo in evidenza le difficoltà che incontrano le famiglie soprattutto relativamente al supporto psicologico e alla presa in carico del paziente adulto, in particolare delle giovani adulte con sindrome di Turner.



Corso Nazionale SIEDP/ISPED.



Foto di gruppo, Venezia.

### 13 ottobre

# Finalmente arriva l'iscrizione ufficiale al RUNTS

### 13 ottobre

Io, il dr Marco Cappa e Gigliola Alvisi partecipiamo alla trasmissione "Le interviste di InfoHandicap", dove raccontiamo l'importanza delle attività di AFaDOC rivolte alla corretta informazione sulle problematiche caratterizzate dalla bassa statura



Infohandicap, 13 ottobre.

### **1**4-17 ottobre

Roma – Per la prima volta siamo presenti al congresso della società internazionale dei medici endocrinologi pediatri, ESPE, allo stand di ICOSEP, la coalizione che rappresenta tutti i pazienti endocrinologi del mondo.



Cinzia Sacchetti con Jamie Harvey, CEO ICOSEP e Co-Founder di The MAGIC Foundation, USA.

## 21-23 ottobre

Venezia – con un piccolo gruppo partecipiamo alla 10km ludico-motoria della Venicemarathon. Esperienza da ripetere, anche per portare la nostra testimonianza con le nostre magliette "L'IMPORTANZA DI ESSERE ALL'ALTEZZA"



Venezia, partecipanti alla 10km ludico-motoria della Maratona 2022.

# **NOVEMBRE**



La gestione del bambino SGA, 15 novembre.



Ponti in endocrinologia pediatrica: dal neonato all'adolescente, 19 novembre.



Let's grow, 26 novembre, 3 e 17 dicembre.

### 15 novembre

Roma – Partecipiamo al gruppo di lavoro su La gestione del bambino SGA per analizzare tre diverse dimensioni di questa problematica:

- la componente genetica
- la tipizzazione corretta auxologica
- la gestione del paziente SGA

### 19 novembre

Pisa – Partecipiamo al Convegno "Ponti in endocrinologia pediatrica: dal neonato all'adolescente" per portare la testimonianza del supporto della nostra associazione nelle varie fasi della vita e della terapia.

### 21-22 novembre

Firenze - Patrociniamo l'evento PEDENDOGAMES organizzato dal prof. Stefano Stagi



21-22 novembre, Pedendo Games.



Arezzo, novembre 2022.

## 22-25 novembre

Arezzo - Forumriskmanagement - Partecipiamo alla riunione della consulta delle associazioni pazienti FNOPI

## 26 novembre, 3 e 17 dicembre

LET'S GROW - 3 eventi virtuali in diretta tra pediatri di famiglia, endocrinologi e la nostra associazione a confronto sul tema della corretta crescita del bambino.

# DICEMBRE

Per il trentennale di AFaDOC che decorrerà nel 2023 abbiamo indetto un concorso a premi tra i nostri associati per la realizzazione di un logo che segni questo importante traguardo e che ci accompagnerà in tutte le nostre attività per festeggiare con tutti i 30anni di AFaDOC!

Il logo vincitore è risultato quello realizzato da Thomas M., la giuria lo ha scelto per l'impatto grafico della composizione, per il modo in cui i numeri che compongono il 30 risultano materici, tridimensionali e riescono a emergere dalla dimensione piatta del foglio (o del monitor). Emerge poi molto chiaramente il richiamo alla crescita avvenuta in questi trent'anni di attività. La giuria ha infine apprezzato l'armonia con la quale il logo dialoga con quello ufficiale di AFaDOC e la possibilità di usarli insieme.

# VI ASPETTIAMO A MONSELICE PER FESTEGGIARE I TRENT'ANNI DI AFADOC !!!



XVII Workshop per la famiglia, Monselice, 22-25 aprile 2023



# BILANCIO CONSUNTIVO 2022 a cura di Massimo Soraci e Cinzia Sacchetti

Il bilancio consuntivo 2022 chiude con un disavanzo importante, dovuto alle spese delle attività svolte a favore dei nostri associati, che non sono state completamente sostenute dalle donazioni.

Da sempre la nostra politica è quella di agevolare le famiglie affinché possano partecipare a quante più attività nell'arco dell'anno, perché AFaDOC è nata proprio per sostenere le famiglie nel lungo percorso della terapia. Anche quando chiediamo una quota di partecipazione (ad es. per il workshop e il campo scuola) è sempre la metà della spesa effettiva.

Fino a quest'anno le donazioni di privati e aziende e quelle del 5x100 hanno sempre superato le uscite, lasciandoci a volte un attivo che è stato utilizzato per la gestione dell'associazione. Diminuendo queste entrate si sta assottigliando il capitale che abbiamo accumulato in tutti questi anni.

Ancora una volta ribadisco l'importanza di pagare regolarmente la quota associativa annuale, di partecipare alle Campagne che vi proponiamo (come ad esempio ILMIODONO di Unicredit a Natale) dove basta soltanto che votiate AFaDOC senza nessun onere per

## **CONTO ECONOMICO ANNO 2022**

ONERI (USCITE)			PROVENTI (ENTRATE)			
06.01.00	RIMBORSI SPESE	€ 1.119,90	09.01.01	QUOTE ASSOCIATIVE	€ 42.966,70	
06.02.00	ASSICURAZIONI	€ 1.549,34	09.01.02	CONTRIBUTI 5 X 1000	€ 24.496,84	
06.03.00	COSTO DEL PERSONALE	€ 14.846,04	09.01.03	CONTRIBUTI DA TERZI	€ 27.984,50	
06.04.00	ACQUISTI DI SERVIZI	€ 16.923,89	09.01.04	DONAZIONI E LASCITI	€ 1.203,63	
06.05.00	UTENZE	€ 2.310,19	09.01.05	ALTRE ENTRATE	€ 4,54	
06.06.00	MATERIALI DI CONSUMO	€ 4.777,29				
06.09.00	GODIMENTO BENI DI TERZI	€ 6.000,00				
06.10.00	ONERI FINANZIARI E PATRIMONIALI	€ 291,50				
6.11.00	BENI DUREVOLI	€ 3.746,23				
06.12.00	IMPOSTE E TASSE	€ 431,15				
06.14.00	ALTRE USCITE	€ 260,00				
06.16.00	ATTIVITÀ ASSOCIATIVE	€ 82.169,89				

€ 96.656,21	TOTALE	TOTALE € 134.425,42
€ 37.769,21	SBILANCIO IN CORSO	
€ 134 425 42	TOTAL F A PAREGGIO	

# STATO PATRIMONIALE ANNO 2022 Bilancio al 31 dicembre 2022

01.01.00	CASSE	€ 636,27	05.02.00	CAPITALE NETTO	€ 168.245,96
01.02.00	BANCHE	€ 134.526,84	05.03.00	FONDO SPESE PROGETTI	€ 33.283,00
01.03.00	POSTE ITALIANE	€ 6.773,15			
01.04.00	DEPOSITI CAUZIONALI	€ 975,00			
01.05.00	TITOLI	€ 555,00			
02.02.00	VEICOLI	€ 3.000,00			
02.03.00	ATTREZZATURE / MOBILI UFFICIO	€ 17.293,49			

TOTALE € 201.528,96	TOTALE € 163.759,75
	SBILANCIO IN CORSO € 37.769,21
	TOTALE A PAREGGIO € 201.528,96

voi se non la perdita di qualche minuto del vostro tempo, che potreste incrementare se solo le divulgaste fra amici e conoscenti. Vi chiedo anche di aiutarci in tutti i modi possibili per far crescere in visibilità la nostra associazione, affinchè possa riuscire ancora a svolgere tutte le attività senza pesare ulteriormente sulle famiglie o addirittura non sia costretta a ridurre il numero delle attività. Di seguito la tabella con i dati del bilancio consuntivo, redatto con il nuovo programma del Centro Servizio del Volontariato di Vicenza, che sarà adeguato al RUNTS.

Il bilancio consuntivo 2022 viene approvato dall'Assemblea dei Soci del 24 aprile 2023.

l'entrata del 5x1000 ricevuta nel 2022 è stata interamente utilizzata per far fronte alle uscite relative a spese di gestione, costo del personale, acquisto di servizi, di materiali di consumo e di beni durevoli.

Le altre entrate sono state utilizzate per coprire la differenza tra l'uscita delle attività associative e l'entrata delle quote associative.

## CONFRONTO TRA ALCUNE VOCI SIGNIFICATIVE DI ENTRATE E USCITE

	2022	Var. %	2021	Var. %	2020	Var. %	2019	Var. %	2018
TOTALE ENTRATE	€ 99.656	-21,43%	€ 126.843	12,46%	€ 112.795	27,50%	€ 88.469	-4,37%	€ 92.513
CONTRIBUTI SOCI	€ 42.967	65,55%	€ 25.954	40,44%	€ 18.481	-23,86%	€ 24.273	19,92%	€ 20.241
CONTRIBUTI DA AZIENDE	€ 26.500	-2,93%	€ 27.299	2,37%	€ 26.667	18,52%	€ 22.500	-16,09%	€ 26.813
CONTRIBUTO REGIONE VENETO	-		€ 28.038						
CONTRIBUTO 5 X1000	€ 24.497	-5,07%	€ 25.806	-55,82%	€ 58.413	81,96%	€ 32.102	-9,15%	€ 35.335
ELARGIZIONI LIBERALI DA PRIVATI	€ 2.237	-88,35%	€ 19.206	118,80%	€ 8.778	-8,17%	€ 9.558	13,98%	€ 8.386
TOTALE USCITE	134.425		€ 124.062	83,87%	€ 67.472	-33,10%	€ 100.849	11,06%	€ 90.803
GESTIONE SEDE	€ 6.180	-18,41%	€ 7.574	-3,14%	€ 7.820	-16,47%	€ 9.362	18,12%	€ 7.925
RIMBORSI SPESE VOLONTARI	-	0,00%	€ 306	-42,92%	€ 536	-66,59%	€ 1.603	823,49%	€ 174
INTERNET COMPUTER	€ 7.644	74,22%	€ 4.388	-11,10%	€ 4.936	-10,90%	€ 5.539	0,00%	€ 5.539
COLLABORAZIONI A PROGETTO	€ 14.846	9,75%	€ 13.528	127,68%	€ 5.941	-56,86%	€ 13.774	34,24%	€ 10.261
ATTIVITÀ SOCIALI E DIVULGATIVE	€ 71.670	211,95%	€ 22.975	3,08%	€ 22.289	-63,13%	€ 60.458	24,82%%	€ 48.436
CAMPAGNA DI SENSIBILIZZAZIONE	€ 10.500	1,16%	€ 10.380	-39,23%	€ 17.080	6,60%	€ 16.022	17,77%	€ 13.605
PROGETTI	€ 12.670	-68,55%	€ 40.288				€ 13.241	98,25%	€ 6.679
RISULTATO DI ESERCIZIO	- € 37.769		€ 2.781		€ 45.322		- € 12.380		€ 1.709

# **ANALISI 5 X 1000**

Anno di riferimento	Numero scelte	Variazione % scelte	Rapporto scelte/ contribuenti	Importo quota ricevuto	Variazione % quota	Rapporto quota/ irpef nazionale	Quota singola scelta
2006	512			€ 13.452,77			€ 26,27
2007	747	45,90%	0,0018%	€ 23.444,57	74,27%	0,0165%	€ 31,38
2008	843	12,85%	0,0020%	€ 27.995,12	19,41%	0,0192%	€ 33,21
2009	919	9,02%	0,0022%	€ 30.678,45	9,58%	0,0209%	€ 33,38
2010	813	-11,53%	0,0020%	€ 22.443,66	-26,84%	0,0150%	€ 27,61
2011	917	12,79%	0,0022%	€ 26.745,57	19,17%	0,0176%	€ 29,17
2012	915	-0,22%	0,0023%	€ 28.175,61	5,35%	0,0185%	€ 30,79
2013	1020	11,48%	0,0025%	€ 29.314,24	4,04%	0,0193%	€ 28,74
2014	950	-6,86%	0,0023%	€ 36.146,79	23,31%	0,0239%	€ 38,05
2015	923	-2,84%	0,0023%	€ 39.306,32	8,74%	0,0253%	€ 42,59
2016	988	7,04%	0,0024%	€ 35.334,61	-10,10%	0,0226%	€ 35,76
2017	983	-0,51%	0,0024%	€ 32.101,89	-9,15%	0,0204%	€ 32,66
2018	932	-5,19%	0,0023%	€ 29.100,70	-9,35%	0,0185%	€ 31,22
2019	902	-3,22%	0,0022%	€ 29.312,19	0,73%	0,0178%	€ 32,50
2020	785	-12,97%	0,0019%	€ 25.806,41	-11,96%	0,0156%	€ 32,87
2021	729	-7,13%	0,0018%	€ 24.496,84	-5,07%	0,0154%	€ 33,60

€ 453.855,74

## **DATI DICHIARAZIONI DEI REDDITI**

(Fonte: Ministero Economia e Finanze )

Anno di riferimento	Numero contribuenti	Variazione %	Reddito complessivo	Variazione %	Irpef dovuta	Variazione %
2006	dati non disponibili					
2007	41.663.466		€ 772.261.862		€ 142.450.080	
2008	41.802.902	0,33%	€ 782.593.452	1,34%	€ 146.157.039	2,60%
2009	41.523.054	-0,67%	€ 783.250.652	0,08%	€ 146.493.242	0,23%
2010	41.547.228	0,06%	€ 792.519.947	1,18%	€ 149.442.986	2,01%
2011	41.320.548	-0,55%	€ 804.525.589	1,51%	€ 152.219.369	1,86%
2012	40.530.766	-1,91%	€ 800.371.453	-0,52%	€ 152.270.261	0,03%
2013	40.989.567	1,13%	€ 810.756.190	1,30%	€ 152.238.194	-0,02%
2014	40.716.548	-0,67%	€ 807.993.782	-0,34%	€ 151.185.237	-0,69%
2015	40.196.488	-1,28%	€ 821.729.096	1,70%	€ 155.157.955	2,63%
2016	40.872.080	1,68%	€ 842.977.946	2,59%	€ 156.047.262	0,57%
2017	41.211.336	0,83%	€ 838.226.041	-0,56%	€ 157.516.039	0,94%
2018	41.111.111	-0,24%	€ 888.888.888	6,04%	€ 157.157.157	-0,23%
2019	41.372.851	0,64%	€ 879.957.440	-1,00%	€ 164.244.267	4,51%
2020	41.525.982	0,37%	€ 884.483.855	0,51%	€ 165.116.802	0,53%
2021	41.180.529	-0,83%	€ 865.074.083	-2,19%	€ 159.281.005	-3,53%

In questa tabella vengono studiate le variazioni degli importi delle quote del cinque per mille ricevute annualmente dall'associazione, osservando il numero delle scelte espresse e rapportandole ai dati globali nazionali dei redditi e dell'Irpef. Nel 2022 è stato accreditato l'importo riferito alle scelte espresse nelle dichiarazioni dell'anno 2021. Gli importi ricevuti vengono utilizzati a copertura di spese per attività associative a favore di pazienti e famiglie.

# DONATORI E DONAZIONI

"Non è tanto quello che facciamo, ma quanto amore mettiamo nel farlo. Non è tanto quello che diamo, ma quanto amore mettiamo nel dare."

(Madre Teresa Di Calcutta)

Desideriamo ringraziare pubblicamente tutti i donatori che nel 2022 hanno sostenuto A.Fa.D.O.C. sulla base di nostri progetti o per motivi personali, in modo particolare tutti i nostri associati.

Ringraziamo la **Fondazione Opsis** per il contributo di
€ 10.000,00
a sostegno del Campo scuola
2022

Sono state tutte donazioni altrettanto importanti e significative per noi e per loro, a cominciare da quanti ci hanno donato il loro 5x1000



e da tutte quelle persone che hanno dedicato qualche minuto del loro tempo per votarci durante la Campagna ILMIODONO del 2021 che ci ha fatto assegnare 293,00 euro.



Proseguendo con chi ha ritenuto di dedicarci un pensiero nel loro momento più felice e continuando con chi si è ricordato di noi anche nel momento più triste.

Ringraziamo per le loro elargizioni liberali le Aziende:

## PFIZER srl

(€ 10.000,00) a sostegno delle attività relative al workshop per la famiglia e alla Campagna di Sensibilizzazione 2022

## SANDOZ S.p.A

(€ 2.000,00)

a sostegno della Campagna di Sensibilizzazione 2022:

## MERCK SERONO S.p.A.

(€ 4.000,00)

a sostegno della Campagna di Sensibilizzazione 2022

**VAMP** srl (€ 500,00)

# **BOMBONIERE SOLIDALI**

- da Francesca Trentin € 245,00

## **DONAZIONI IN MEMORIA DI**

- in memoria di Guido Epifani € 200,00.
- in memoria di Marta Sias dal Coro Parrocchiale di Ittiri € 340,00.

## **DONAZIONI DI NATALE**

- da Vilma Romano € 50,00
- da Maria Aulicino € 100.00

# **DONAZIONI INSOLITE**

- da Michele Basso € 500,00
- da Jessica Mondo € 140,00

# **PICCOLE DONAZIONI**

- da Irene De Paoli
- da Maria Antonietta Manca
- da Stefania Reverberi
- da Sabina Zilioli
- da Maria Calogerina Alessi

# STRUMENTI E ATTIVITÀ A.Fa.D.O.C.

# **MANUALI PER LE FAMIGLIE**



# L'ALBERO DI SARA (fiaba, 2010)

La storia preziosa di una bambina che ci aiuta a cogliere gli aspetti emotivi e psicologici legati alle problematiche della bassa statura e non solo.



# LA SINDROME DI TURNER

(maggio 2014)

Un quadro completo di questa sindrome rara, con cenni storici, incidenza, genetica, clinica, fino agli aspetti psicosociali e comportamentali.

# **STORIE DA COLORARE**





## Storie per bambini, raccontate da bambini.

La prima per descrivere con gli occhi di una bambina la sindrome di Turner, la seconda per spiegare cos'è il deficit dell'ormone della crescita visto da bambino.

Due album da colorare, usciti dalla penna di Gigliola Alvisi e illustrati da AntonGionata Ferrari, un binomio di qualità ed efficacia.



# LA BASSA STATURA NEL BAMBINO (novembre 2010)

Dai meccanismi della crescita alle curve di crescita italiane, risponde a tanti quesiti posti dai genitori.



# ADOLESCENZA: istruzioni per l'uso (aprile 2012)

Spunti di riflessione da leggere e rileggere ogni tanto, soprattutto nei momenti in cui questa delicata fase della vita dei figli mette a dura prova le risorse genitoriali e la relazione stessa con i propri figli.



## ADOLESCENZA e SINDROME DI TURNER. Il rapporto con se stessi, il rapporto con i genitori, i rapporti con la scuola (novembre 2012)

Informazioni scientifiche aggiornate sulle ricerche più recenti presenti in letteratura sul fenotipocognitivo-comportamentale associato alla Sindrome di Turner

# **CANALI MULTIMEDIALI**



## SOCIAL NETWORK





@AfadocOnlus



Afadoc Onlus

I NOSTRI VIDEO sul CANALE AfadocTV http://www.youtube.com/user/afadoctv/videos?view=0

# STRUMENTI E ATTIVITÀ A.Fa.D.O.C.





# **COLLANA FIABE**

Storie scritte dai nostri ragazzi durante alcuni campi scuola, rivisitate e illustrate per una lettura godibile da tutti.



# **BONSAI** (2020)

Una storia che parla di amicizia, del potere della gentilezza, del valore salvifico dell'immaginazione e soprattutto dell'amore per sé stessi, qualunque forma abbiamo e qualunque sia la nostra statura.

# **DVD** Una mano per crescere

DVD istituzionale con le storie parallele di Giulia (adolescente con sindrome di Turner) e Andrea (ragazzino con il deficit di GH); racchiude le relazioni di autorevoli endocrinologi pediatri, ginecologi e psicologi. (2004)







Il libro vincitore del Premio "Battello a Vapore 2015"

# **PICCOLISSIMO ME**

"Per lo stile ironico e divertente con il quale affronta il tema dell'inadeguatezza fisica e dell'identità della persona, coinvolgendo il lettore in una storia lieve" Gigliola Alvisi ha vinto il Premio "Il Battello a Vapore 2015" nella categoria Miglior Autore con PICCOLISSIMO ME, il cui protagonista rappresenta in modo significativo "il bambino afadoc".

A.Fa.D.O.C. ringrazia la scrittrice per questo prezioso regalo e la Casa editrice PIEMME per aver inserito una breve descrizione dell'associazione nel capitolo "Dalla storia alla realtà".

# **CONSULENZA PSICOLOGICA**



Per gli associati in regola con la quota associativa annuale sono disponibili delle prime consulenze psicologiche; con la dr.ssa Roberta D'aprile un colloquio di valutazione psicologico-clinica; con la dr.ssa Elena Alberti una valutazione per difficoltà e disturbi dell'apprendimento e altri bisogni educativi speciali. Con entrambe le psicologhe sarà possibile concordare percorsi in autonomia.

Per maggiori informazioni contattare l'associazione al nr. 3487259450 o il nostro sito web.

# **PUBBLICAZIONI PATROCINATE DA** A.Fa.D.O.C.

# MANUALI PER LE FAMIGLIE



LA GESTIONE DEL DEFICIT DI GH Manuale per le famiglie in viaggio (2017)

Come conservare e trasportare il GH in sicurezza quando si viaggia.



**DEFICIT DI ORMONE DELLA CRESCITA NELL'ADULTO** [2018]

Un opuscolo per comprendere meglio il deficit di ormone della crescita nell'adulto e il suo trattamento.



**PANIPOPITUITARISMO** Guida pratica per pazienti e familiari [2020]

Manuale che spiega quali sono i sintomi della patologia, come fare la diagnosi e come curare i pazienti affetti da panipopituitarismo.

# **FUMETTI**

Grazie alla collaborazione con Carocci editore. pubblichiamo i fumetti di una collana dedicata ai nostri ragazzi. Una modalità espressiva nuova per divulgare un'informazione scientifica corretta e offrire diversi spunti di riflessione.



**IL NUMERO 15** 



continuare la terapia

ormonale.

Dedicato alla sindrome di Prader-Willi.



IL PIÙ PICCOLO **DELLA CLASSE** 

Dedicato ai problemi legati alla bassa statura e come affrontarli nel migliore dei modi.



# PICCOLE DONNE

Dedicato alla sindrome di Turner.

# **CARTONE ANIMATO**

Il fumetto "Il più piccolo della classe" è diventato anche un cartone animato.

Il cartone è visibile a questo link https://www.afadoc.it/wp/?p=5972

# SCHEDA ISCRIZIONE SOCIO

A.Fa.D.O.C. 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;
- 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.

Gentile Socio / Cara Socia.

al momento dell'iscrizione, insieme alla ricevuta del pagamento della **quota annuale di** € 50,00, ti preghiamo di restituirci il presente documento debitamente compilato e sottoscritto, da allegare al registro soci al fine di ottemperare alle attuali disposizioni previste dal Codice in materia di protezione dei dati personali (Legge sulla Privacy – D.Lgs. 196/2003 - Reg. UE 679/2016)

Privacy - D.Lqs. 196/2003 - Reg. UE 679/2016) Per il Consiglio Direttivo A.Fa.D.O.C. Ti ringraziamo per la collaborazione. Chris Bell lo sottoscritto Codice fiscale \_\_\_\_\_ Residente a \_\_\_\_\_ cap. \_\_\_\_ In via \_\_\_\_\_\_tel.\_\_\_ Cell. \_\_\_\_\_\_ e-mail \_\_\_\_\_ Professione \_\_\_ Genitore di \_\_\_\_\_\_ età \_\_\_\_\_ Paziente SEZIONE: deficit GH sindrome di Turner panipopituitarismo SGA Altro (specificare) Desideri che il tuo nominativo venga inserito nell'elenco Desideri che il tuo nominativo venga inserito nel gruppo nominativi per contatti con altri genitori / pazienti con il WhatsApp? tuo stesso problema? Ai sensi del D.Lqs. 196/2003 e del nuovo Regolamento Europeo - GDPR n. 679/2016 (in materia di privacy e protezione dati personali) autorizzo con la presente dichiarazione di consenso l'Associazione A.Fa.D.O.C., in qualità di titolare del trattamento dei dati, a trattare i miei dati personali allo scopo di ricevere informazioni, documenti e comunicazioni inerenti all'associazione A.Fa.D.O.C. di cui faccio parte e, più in generale, per il perseguimento degli scopi associativi.

Data \_\_\_\_\_ Firma \_\_\_\_



Dai una mano anche tu per farci crescere!

# Dona il tuo 5x1000

Codice Fiscale di A.Fa.D.O.C.9 2 0 7 3 1 1 0 2 8 7





# Scegli di devolvere il tuo 5x1000 alla nostra associazione

Per permetterci di organizzare tante attività importanti per i bambini con problemi di accrescimento bastano soltanto due piccoli elementi: il nostro codice fiscale e la tua firma.

Indica il codice fiscale dell'associazione A.Fa.D.O.C.

### 92073110287

nella casella

"Sostegno delle organizzazioni non lucrative di utilità sociale nonché delle associazioni di promozione sociale, ecc." della tua dichiarazione dei redditi, **firma** e trasformerai il tuo **5×1000** 

in un **sostegno** concreto alle nostre attività rivolte ai **bambini che hanno difficoltà nella crescita a causa di malattie croniche e rare** come il Deficit di GH, il Panipopituitarismo, le anomalie del gene SHOX, la SGA, la sindrome di Turner e altre sindromi genetiche rare.

> Da 28 anni A.Fa.D.O.C. è al fianco dei genitori di questi bambini per aiutarli ad accettare la diagnosi e per accompagnarli durante tutto il percorso di cura, che in alcuni casi dura tutta la vita.

> > Aiutaci a far crescere meglio questi bambini: sostieni A.Fa.D.O.C. con il tuo 5x1000.

Grazie mille. Anzi, grazie (5x)1000!

Cinzia Sacchetti, insieme ai bambini e alle bambine A.Fa.D.O.C.



# Dona il tuo 5 x mille ad A.Fa.D.O.C.

l'Associazione Nazionale Famiglie di bambini con Deficit di GH, Sindrome di Turner, Panipopituitarismo SGA, ed altre Patologie Rare in terapia con l'Ormone della Crescita

Dai una mano anche tu per far crescere i nostri bambini con il sorriso!

5x1000

codice fiscale 92073110287

A.Fa.D.O.C. odv sede nazionale Via F. Vigna n.3 36100 Vicenza Tel. e fax 0444 301570 info@afadoc.it www.afadoc.it



# **COME SOSTENERE A.Fa.D.O.C.**

### **DIVENTANDO SOCIO DI A.Fa.D.O.C.**

Versando la quota associativa annuale di € 50,00 (modulo d'iscrizione a pag. 25)

#### **INVIANDO UNA DONAZIONE A:**

A.Fa.D.O.C. – via Vigna 3 – 36100 Vicenza a mezzo c/c postale n. 15577356 bonifico bancario (Unicredit Banca ag. Viale Trieste Vicenza) IBAN IT 12 G 02008 11811 00000 3741663

#### Benefici fiscali delle donazioni

- a) Per le imprese, deduzione dal reddito d'impresa, nei limiti di € 2.065,83 o del 2% del reddito complessivo; oppure deduzione dal reddito complessivo "nel limite del 10% del reddito complessivo dichiarato e comunque nella misura massima di 70.000 euro annui" (L.80/05);
- b) Per le persone fisiche, detrazione d'imposta pari al 19% della somma donata per offerte fino a € 2.065,83 oppure deduzione "nel limite del 10% del reddito complessivo dichiarato e comunque nella misura massima di 70.000 euro annui" (L.80/05).

**DONANDO IL 5 x 1000** Metti la tua firma e inserisci il codice fiscale della nostra associazione nell'apposita sezione presente nei modelli UNICO, 730, CU.

Codice fiscale dell'associazione

| 9 | 2 | 0 | 7 | 3 | 1 | 1 | 0 | 2 | 8 | 7 |

## VOTANDO le campagne di raccolta fondi sulle piattaforme CROWFUNDING

dove sono inseriti i nostri progetti, seguendo le nostre istruzioni; (ad es. la campagna "UN VOTO 200.000 AIUTI CONCRETI", iniziativa di UniCredit S.p.A. finalizzata alla distribuzione di un importo messo a disposizione da UniCredit, a titolo di donazione tra le Organizzazioni Non Profit aderenti al sito ilMioDono.it, con lo scopo di promuovere la raccolta di donazioni attraverso un maggiore utilizzo dei canali di incasso evoluti).

ACQUISTANDO LE NOSTRE BOMBONIERE SOLIDALI Ci sono momenti importanti nella vita che vanno ricordati in un modo speciale: c'è chi dona la fiaba "L'albero di Sara", chi il libro "I sogni degli alberi" per la prima comunione o per la cresima, chi scelgie una pergamena / un bigliettino con una dedica particolare per il matrimonio. Sul sito www.afadoc.it potrai trovare degli esempi da imitare!

#### **DONAZIONI IN MEMORIA** di...

**DOPO DI NOI** Il testamento è un atto mediante il quale una persona esplica il proprio volere e dispone dei propri diritti per il tempo in cui avrà cessato di vivere. È un gesto semplice e sempre modificabile o revocabile che permette di continuare a sostenere quelle buone cause e quei progetti che abbiamo sempre amato e apprezzato nel corso della nostra vita.

### A.Fa.D.O.C. odv

è l'unica associazione italiana che riunisce le famiglie dei pazienti, prevalentemente bambini e ragazzi, in terapia con ormone della crescita per patologie croniche e rare come Deficit di GH, Sindrome di Turner, Panipopituitarismo, SGA (nato piccolo per età gestazionale), anomalie del gene Shox ed altre sindromi genetiche con bassa statura.

Lo scopo principale dell'associazione è sostenere moralmente e psicologicamente le famiglie e i pazienti, aiutandoli a superare l'impatto della diagnosi e i momenti di difficoltà, accompagnandoli durante tutto il percorso della terapia, a volte per tutta la vita.

Le nostre iniziative spaziano dal campo scuola allo sportello di consulenza psicologica, passando attraverso tanta informazione.

La rarità di queste problematiche è ancora motivo di diagnosi tardive o errate e di disagio psicologico e sociale, per cui è necessario che queste informazioni arrivino anche ai pediatri e ai medici di medicina generale, oltre che agli insegnanti nelle scuole di ogni ordine e grado.

A.Fa.D.O.C. non ha scopo di lucro e persegue esclusivamente finalità di solidarietà sociale.



Via F. Vigna n.3 36100 Vicenza Tel. e fax 0444 301570 Cell. 348 7259450 info@afadoc.it www.afadoc.it

Aut. Tribunale di Vicenza n. 859 del 23 aprile 1996 Tiratura inferiore 20.000 copie

Grafica e stampa Grafiche Turato, Rubano (PD) www.graficheturato.it

# UN ANNO INSIEME

Notiziario di A.Fa.D.O.C. odv

Associazione Famiglie di Soggetti con Deficit dell'Ormone della Crescita ed altre Patologie Rare BILANCIO SOCIALE 2022

Anno 26 Numero 1