



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

Associazione Famiglie di Soggetti con deficit dell'ormone della crescita ed altre patologie rare

Sede nazionale: via F. Vigna, 3 – 36100 VICENZA – Tel/fax 0444-301570 - cell. 3487259450

[info@afadoc.it](mailto:info@afadoc.it) – [presidente@afadoc.it](mailto:presidente@afadoc.it) - pec: [afadoc@pec.it](mailto:afadoc@pec.it) - [www.afadoc.it](http://www.afadoc.it)

Vicenza, 26 agosto 2023

CAMPAGNA DI SENSIBILIZZAZIONE 2023

### TUO FIGLIO CRESCE REGOLARMENTE? SCOPRILO!

Scoprire se i bambini crescono regolarmente: è proprio quello che **AFaDOC odv - Associazione Famiglie di Soggetti con Deficit dell'Ormone della Crescita e altre Patologie rare**, ha fatto durante l'anno scolastico 2022-23 con gli alunni delle classi seconde di alcune scuole italiane che avevano aderito all'iniziativa **Grandissimi noi!**.

“Li abbiamo misurati e pesati in classe due volte, a sei mesi di distanza, e poi abbiamo fatto valutare i dati (comprensivi di peso e lunghezza alla nascita, di altezza dei genitori, di etnia di origine) dagli endocrinologi pediatrici che da tempo ci sostengono nella nostra attività” spiega la presidente Cinzia Sacchetti.

I risultati emersi sono interessanti: **il 23,2% dei bambini non ha maturato una velocità di crescita adeguata all'età**. Al netto di possibili errori nella misurazione di qualche bambino, è comunque un dato importante che conferma ciò che l'associazione sostiene da tempo.

“La **velocità di crescita dei bambini non è ancora considerata con la dovuta attenzione e il conseguente ritardo nella diagnosi di eventuali malattie porta a un pesante ritardo nell'inizio della terapia con il GH, l'ormone della crescita**” sostiene ancora la presidente.

I risultati dell'iniziativa **Grandissimi noi!** verranno illustrati dal dr. **Marco Cappa, presidente del Comitato Scientifico di AFaDOC odv e Responsabile dell'Unità di Endocrinologia dell'Ospedale Bambino Gesù di Roma**, nel corso della videoconferenza che verrà trasmessa sui canali social di Afadoc **il 20 settembre**.

**AFaDOC odv** ha scelto quella data perché **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.

In qualità di referente italiana di questa coalizione, anche quest'anno **AFaDOC odv**, promuove con entusiasmo la campagna di sensibilizzazione **“Tuo figlio cresce regolarmente? Scoprilò!”**

Lo slogan è l'invito a visitare, a partire dall'ultima settimana di agosto fino a tutto settembre, il sito **afadoc.it** e i **canali social** Facebook, LinkedIn, Instagram, YouTube e Twitter: gli utenti troveranno informazioni importanti sulla crescita dei bambini e nella rubrica **“L'esperto risponde”** verrà dato ampio spazio alle domande ricorrenti dei genitori.

**AFaDOC odv dal 1993 si occupa di sostenere le famiglie dei pazienti in cura con l'ormone della crescita** per problematiche croniche e rare caratterizzate dalla bassa statura, avvalendosi di un nutrito gruppo di specialisti che hanno fatto della salute e del benessere dei bambini la loro missione: pediatri endocrinologi, ginecologi, psicologi, neuropsichiatri infantili.

**Il dott. Marco Cappa**, ripete ancora una volta questo importante consiglio ai genitori: “La crescita irregolare nel bambino potrebbe essere un primo campanello d'allarme di importanti problematiche sanitarie, per

\*\*\*\*\*



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

Associazione Famiglie di Soggetti con deficit dell'ormone della crescita ed altre patologie rare

Sede nazionale: via F. Vigna, 3 – 36100 VICENZA – Tel/fax 0444-301570 - cell. 3487259450

[info@afadoc.it](mailto:info@afadoc.it) – [presidente@afadoc.it](mailto:presidente@afadoc.it) - pec: [afadoc@pec.it](mailto:afadoc@pec.it) - [www.afadoc.it](http://www.afadoc.it)

questo occorre prestare molta attenzione alla velocità di crescita di vostro figlio oltre che alla sua altezza, e se ci sono variazioni o ritardi non dovete aspettare, ma parlatene subito con il vostro pediatra, che vi indirizzerà allo specialista più adatto”.

**Cinzia Sacchetti, presidente AFADOC odv**, racconta che: “Il progetto pilota **Grandissimi noi!** sarà replicato nell’anno scolastico 2023/2024 affinché il maggior numero di bambini con problemi di statura possa ricevere una diagnosi puntuale e accedere a terapie adeguate e tempestive. Perciò andremo di nuovo nelle scuole primarie e misureremo altezza e peso dei bambini delle classi seconde: una prima volta a ottobre e poi ad aprile/maggio. Valuteremo così la loro velocità di crescita e, se necessario, segnaleremo ai genitori la necessità di ulteriori accertamenti.”.

Gli insegnanti e tutti gli interessati potranno aderire al progetto 2023/2024 compilando l’apposito form al <https://forms.gle/m8eQs2up3PhGCcN77> o inviando una mail a [info@afadoc.it](mailto:info@afadoc.it)

“Tutti i bambini coinvolti riceveranno un libretto illustrativo sulla crescita e la cartolina personale con la valutazione delle due misurazioni. Alle classi che ci ospiteranno, invece, doneremo una copia del libro “Piccolissimo me”, vincitore del premio Battello a Vapore. Ci aspettiamo una grande adesione da parte delle scuole. Siamo già pronti con statimetro e bilancia!” conclude la presidente.

Gigliola Alvisi

Ufficio stampa AFADOC odv

e-mail: [ufficiostampa@afadoc.it](mailto:ufficiostampa@afadoc.it)

mobile. 349 1021313

\*\*\*\*\*