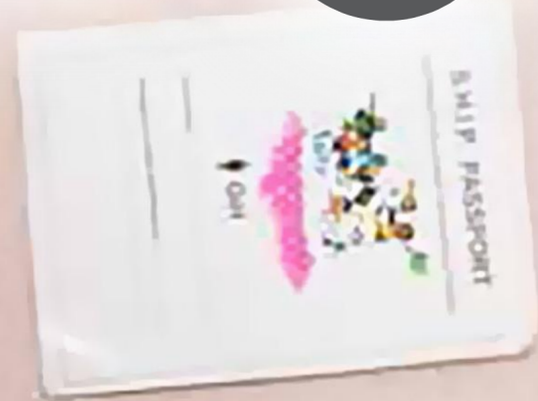


7  
APRILE  
2024

 **A.S.B.I.**  
ASSOCIAZIONE SPINA BIFIDA ITALIA ODV

 **CHILD-HELP** ITALIA



**GIORNATA  
MONDIALE  
DELLA  
SALUTE**

**CURA E ASSISTENZA DEI BAMBINI  
CON SPINA BIFIDA E IDROCEFALO**



Il nostro cervello è protetto da un liquido, conosciuto come liquor, che ha un ruolo difensivo, lo protegge ed è un elemento indispensabile anche per il trasporto di sostanze nutritive. **Un'eccessiva quantità di questo liquido, invece, provoca l'idrocefalia. Idrocefalo infatti significa letteralmente "acqua nella testa".** Generalmente tale accumulo di liquor genera una pressione intracranica e una serie di disturbi molto seri che richiedono un intervento tempestivo.



E' una patologia comune nei bambini affetti da spina bifida e può provocare danni permanenti al cervello e problemi in termini di sviluppo fisico e mentale. I pazienti che vengono tempestivamente operati possono condurre una vita normale (sebbene con alcune limitazioni), ma se non viene trattata l'idrocefalia può essere mortale.

**Il trattamento consiste nell'impianto di uno Shunt, ossia un dispositivo di drenaggio** che viene impiantato nel ventricolo cerebrale e che devia il flusso del liquido in eccesso ad altre parti del corpo dove può essere assorbito. E' quindi fondamentale **operare subito dopo la nascita**, anche perché nei neonati il cranio è ancora flessibile.



Nei paesi del Sud del Mondo, a causa del mancato accesso alle cure, spesso i bambini non vengono operati alla nascita e ciò comporta l'aumento spropositato delle loro teste e nella maggior parte dei casi una morte prematura. Per permettere ai bambini di ricevere una chirurgia salvavita in tempo, Child-Help sta costruendo nei paesi in cui opera delle **Case della Speranza**, strutture che sorgono vicino ad alcuni ospedali di riferimento dove i bambini possono ricevere le cure e i trattamenti necessari. Le Case della Speranza **si prendono cura dei genitori e dei bambini con spina bifida e idrocefalo prima e dopo l'intervento chirurgico.**

Informano, supportano i genitori e facilitano il contatto con gli operatori sanitari in ospedale.



**Hanno una funzione di mediazione tra famiglie e personale medico,** pertanto è cruciale che la direzione dell'ospedale sia consapevole di questa collaborazione e ne comprenda appieno i benefici. Dopo la dimissione, grazie alla permanenza presso la Casa della Speranza, i genitori non devono preoccuparsi di viaggiare per raggiungere l'ospedale in caso di visite mediche di controllo.





Qui possono trovare aiuto e riparo e affrontare al meglio la condizione del loro bambino. Inoltre, il soggiorno è utile per fornire ai genitori **un'adeguata educazione alla salute**, in particolare informazioni sulla tipologia di disabilità dei loro figli, sui loro diritti, su dove trovare assistenza in caso di necessità, su come coinvolgere la famiglia nella cura del bambino, sulla gestione della continenza e per prevenire le piaghe da decubito, sul ruolo preventivo dell'acido folico in modo da ridurre le probabilità di avere un altro bambino con spina bifida in una gravidanza successiva.

# COSA PUOI FARE TU

Al fine di permettere una continuità nell'assistenza sanitaria dei bambini con idrocefalo, rendere più accessibili le cure e migliorarle, abbiamo bisogno di TE e del tuo supporto.





**A.S.B.I.**

ASSOCIAZIONE SPINA BIFIDA ITALIA ODV



CURA E ASSISTENZA DEI BAMBINI  
CON SPINA BIFIDA E IDROCEFALO

# SOSTIENICI

Puoi sostenerci facendo una donazione di € 47 con la quale acquisteremo gli SHUNT che permetteranno di salvare vite oppure una donazione di € 55 per contribuire alla costruzione di altre Case della Speranza nei paesi in cui operiamo al seguente **conto corrente IBAN: IT 55 T062 3012 6010 0003 1777 328** indicando nella causale "cura e assistenza sanitaria".

Ti ricordiamo che puoi sostenere le nostre attività con una donazione stabile. Un contributo mensile ti fa diventare partner affidabile nel promuovere il nostro lavoro oppure puoi aiutare i nostri piccoli con una donazione di € 10. Ricorda che anche con piccoli contributi **puoi fare la differenza!**

## VANTAGGI FISCALI PER I DONATORI

Richiedi a Child Help Italia la ricevuta della tua donazione e conservala perché potrai godere dei vantaggi fiscali previsti: [childhelpitalia@spinabifidaitalia.it](mailto:childhelpitalia@spinabifidaitalia.it)