

LA FIBROSI CISTICA

Che cos' è?

Si tratta di una malattia ereditaria tra le più diffuse in Italia (colpisce circa un neonato su 3500).

Che cosa comporta?

Le secrezioni prodotte dagli organi del bambino sono più dense del dovuto. Questo comporta un progressivo danno agli organi interni e un maggior rischio di infezioni e patologie di vario tipo.

Come si affronta?

Buone notizie!

- I. Esistono terapie specifiche per il trattamento dei sintomi, per la prevenzione delle complicanze e per la cura delle malattie.
- II. La qualità e la durata di vita sono notevolmente migliorate

Perché lo SCREENING è importante?

Individuare presto la malattia, iniziando a curarla già dai primi mesi di vita, ne consente un andamento meno severo, assicura al bambino una migliore qualità della vita e una più efficace prevenzione delle eventuali complicanze.

COME
FUNZIONA
LO SCREENING?



Inizia qui!

Nascita del
bambino!

Screening
previsti
dalla legge

3^a
giornata:
prelievo

Screening
Fibrosi Cistica:
Analisi I IRT

II IRT presso il
Punto Nascita
(tra 20^a e 30^a
giornata)

Attenzione!
Non è ancora
una diagnosi!

Risultato positivo?
Seconda fase di
screening

Risultato negativo?
Lo screening è
concluso!

E ora?

Invio campioni al
laboratorio
specialistico
+
Test del Sudore e
consulenza (più
eventuale presa
in carico)
presso A.O.U.P.
Napoli

Risultato negativo?
Lo screening è
concluso!

Risultato positivo?
Ulteriori
approfondimenti
diagnostici

Attenzione!
Non è ancora
una diagnosi!

