

COME AIUTARCI

Le offerte intestate a
Associazione Nazionale

NAEVUS ITALIA ONLUS

Via XXV Aprile, 73 - 27010 Siziano (PV)

possono essere effettuate con

Bonifico Bancario:

Intesa San Paolo - Agenzia 2832 Siziano (PV)

Conto Corrente: n. 6152656449/94

IBAN IT45 G 03069 5629 0615265644994

Conto Corrente Postale:

bollettino c/c n.: 87092227

IBAN IT60 H 07601 11300 000087092227

donazione del 5 per mille

tramite CUD, 730 e Mod. UNICO
firmando e inserendo il nostro

Codice Fiscale: **96073400226**

*Tutte le offerte sono fiscalmente deducibili ai sensi della legge n. 80/2005,
pubblicata sulla Gazzetta Ufficiale n. 111 del 14 maggio 2005.
Le persone fisiche e le aziende potranno usufruire per le erogazioni liberali
in denaro di deduzioni fiscali fino al 10% del reddito dichiarato e
fino ad un massimo di euro 70.000 (settantamila).*

Orgogliosi di dirTi...Grazie!

I NOSTRI OBIETTIVI:

Riunire famiglie con bambini e persone interessati dalla patologia del NMCG perchè trovino nella nostra Associazione un valido punto di riferimento e supporto.

Attivare un circolo comunicativo virtuoso tra medici, tecnici, strutture sanitarie che, a vario titolo, si occupano del trattamento dei Nevi Giganti.

Conseguire il riconoscimento ufficiale della Malattia da parte del Ministero della Salute con la conseguente integrazione dell' Elenco Nazionale delle Malattie definite Rare con l'indicazione della patologia "Nevo Melanocitico Congenito Gigante".

Promuovere in campo sociale e scientifico tutte le iniziative necessarie di comunicazione, informazione e sensibilizzazione sul "Nevo Melanocitico Congenito Gigante".

Contatti



Presidente: Dott. Pietro Marogna
cell. 368.7877973

E-mail: areamedici@nevogigante.it

Vicepresidente: Stefania Tedoldi
cell. 339.7281042

E-mail: stefaniatedoldi@nevogigante.it

Referente :

E-mail: info@nevogigante.it

Web: www.nevogigante.it



Sede Operativa e

recapito documentazione:

SIZIANO (PV) -27010- Via Stazione, n. 3

Tel.: 0382-67536 / Fax: 0382-610080

Associazione Nazionale



La Prima Associazione
Italiana del

Nevo

Melanocitico

Congenito

Gigante



www.nevogigante.it

Nevo Melanocitico Congenito Gigante

COSA E' UN NEVO MELANOCITICO CONGENITO GIGANTE

Nevo è il termine tecnico generico per indicare qualsiasi "macchia scura" presente sulla cute.

Per Nevo Melanocitico Congenito (NMQ) si intende una malformazione cutanea del neonato presente fin dalla nascita, e quindi congenita, che si manifesta come una "macchia" di colore scuro (variante dal marrone al nero) che, in base alla sua grandezza, può avere un aspetto esteticamente poco gradevole.

Il termine melanocitico deriva dalla parola "melanocita", che indica un tipo di cellula presente normalmente nella cute la cui funzione è quella di produrre melanina, il pigmento bruno che conferisce la colorazione all'epidermide e che protegge la pelle dai danni dei raggi ultravioletti solari. Il NMC, se di dimensioni limitate (fino a 1.5 cm) è presente in circa 1 neonato ogni 100.

In circa 1 neonato su 1.000 si presentano invece nevi di dimensioni maggiori (da 1.5 cm a 20 cm); Infine, in casi ancora più rari (1 neonato ogni 30.000/50.000) il NMC ha dimensioni che superano i 20 cm.; in quest'ultimo caso esso viene così definito "gigante" (abbreviato in NMCG).

In sostanza quindi, il NMCG non è altro che un voluminoso NEO.

Esempio alla nascita di NMCG



NMCG sul tronco



NMCG a mutandina



NMCG satelliti

PERCHE' E' NATA L'IDEA DI COSTITUIRE LA PRIMA ASSOCIAZIONE ITALIANA

Non esistendo in Italia associazioni e/o altro che si preoccupino di fornire indicazioni relativamente alla patologia del NMCG, per i genitori dei bambini e i soggetti adulti interessati dalla patologia, lo scambio di esperienze e informazioni risulta molto difficoltoso.

Per questo, anche sulla scorta di altre esperienze europee, un gruppo di famiglie ha costituito volontariamente l'Associazione "NAEVUS ITALIA ONLUS" che si propone di essere un punto di riferimento per tutti coloro che sono interessati a questa Patologia Rara.

L'Associazione si rivolge quindi non solo a coloro che sono affetti da NMCG e ai loro familiari, ma anche ai medici e a tutti gli operatori sanitari per meglio condividere esperienze,

...e così, con soddisfazione,

nel 2005 si è costituita la

Prima Associazione Nazionale

sulla Patologia del

"Nevo Melanocitico Congenito Gigante"

Naevus Italia

... Grazie da Tutti Noi !!!



QUALI SONO LE IMPLICAZIONI DEL NMCG?

Benché i Nevi Melanocitici Congeniti Giganti siano lesioni di natura benigna, va tuttavia evidenziato che in letteratura è accreditato un rischio di insorgenza di melanoma anche nell'età pediatrica che varia tra il 5% ed il 10%.



Esempio di melanoma

Inoltre i soggetti affetti da tale patologia sono caricati di un handicap estetico pesante con conseguenti ripercussioni sulla vita di relazione e sulla qualità della vita stessa. Per tali ragioni è fondamentale che le persone affette da Nevo Melanocitico Congenito Gigante siano assistite da centri specialistici, sia per i necessari e periodici controlli sia per il trattamento chirurgico del nevo.

Alcuni esempi di Trattamenti chirurgici di rimozione NMCG



NMCG alla nascita



Esito di intervento



NMCG - esito di intervento