

Le nostre Attività



Organizzare e promuovere incontri e convegni con il fine di favorire lo scambio di esperienza e la diffusione di una maggiore informazione sulla malformazione del corpo calloso.



Mantenere attivo il sito internet e il forum per continuare ad informare ed aggregare genitori, familiari e persone con malformazioni del corpo calloso.

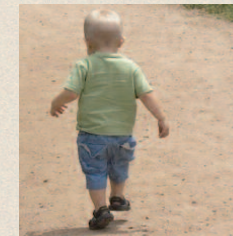


Creare libri, brochure e filmati da mettere liberamente a disposizione degli utenti sul portale dell'associazione per far conoscere l'ACC e le altre anomalie del corpo calloso.



Non importa se
vai avanti piano,
l'importante è che
non ti fermi.
(Confucio)

progetto grafico: www.energiaink.it



Associazione Anomalie Corpo Calloso Italia (ASSACCI)

www.agenesiacorpocalloso.it
agenesiacorpocalloso@hotmail.it

Salita Belvedere 16/7 - 16149 Genova
Tel: +39 389 1212774

Codice Fiscale: 95145810107

donaci il 5x1000,
grazie!



ASSACCI e' un'associazione no profit di volontariato nata nel marzo del 2011 da un gruppo di genitori con figli nati con Agenesia del Corpo calloso.



ASSACCI e' un'associazione no profit di volontariato nata nel marzo del 2011 da un gruppo di genitori con figli nati con Agenesia del Corpo calloso.

Che cos'è
l'Agenesia
del Corpo
Calloso?

E' una malformazione
congenita cerebrale.

Il termine Agenesia del Corpo Calloso (ACC) si riferisce all'assenza (agenesia) congenita, totale o parziale, dei ponti di collegamento (commissure) tra l'emisfero destro e quello sinistro del cervello.

L' ACC puo' comportare sintomatologie tipiche da mancanza di comunicazione interemisferica ma la plasticità cerebrale consente, laddove non persistano altre complicazioni e quando se ne dia l'opportunità di sviluppo, ottime attività di integrazione/compensazione.

I nostri obiettivi



Promuovere in **campo sociale e scientifico** tutte le iniziative per la **diagnosi e la ricerca delle terapie** più adatte per la sintomatologia provocata dalla malformazione.



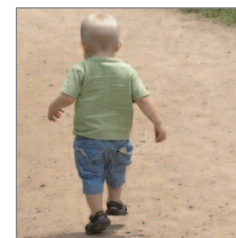
Creare una **rete di consulenti** formata da **medici, ricercatori, operatori sanitari, docenti e fisioterapisti**, interessati alle problematiche legate alla malformazione, per realizzare una migliore assistenza generale.



Promuovere e favorire l'**incontro e lo scambio di esperienze** tra **genitori, familiari e persone con Agenesia del Corpo Calloso** (o ipoplasia, disgenesia o comunque difetti del corpo calloso sia in presenza di un quadro isolato che in presenza di una sindrome o di altre malformazioni).



Raccogliere quante **più informazioni possibili sulle malformazioni** riguardanti il corpo calloso.



Creare una **banca dati delle persone affette dalla malformazione** al fine di favorire la ricerca di **terapie adeguate**.

