



Il morbo di Perthes è una **malattia rara** che colpisce i bambini dai 2 ai 12 anni. Colpisce ogni anno circa 5 bambini su 100 000 e può essere monolaterale (un solo arto) o bilaterale (entrambi gli arti).

Cosa fa? Necrotizza, ovvero fa morire, una parte dell'osso della gamba, precisamente la testa del femore.

Perché avviene? Non si sa, colpisce bimbi magri, grassi, alti, bassi. Non si sa nemmeno se è ereditaria.

Quindi? Il bambino deve togliere il peso per evitare che aumenti il danno, a volte usa un tutore, a volte le stampelle o la sedia a rotelle, a volte (se è molto piccolo) nulla. A volte (se è più grande o più grave) lo devono operare. La malattia si risolve sempre in una guarigione e in un tempo che va dai 2 ai 6 anni circa.

Uno cento nomi: Il morbo di Perthes ha diverse denominazioni: "ostecondrosi dell'epifisi femorale capitale", malattia o morbo di Legg, Calvé, Perthes, LCPD, Necrosi asettica dell'epifisi capitale femorale. Osteocondrite dell'epifisi femorale capitale. Numero ORPHA 2380.

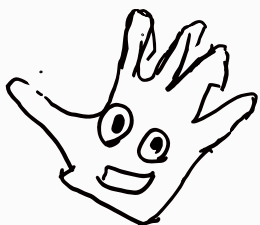
La nostra missione

Associazione Perthes Italia è una **associazione di genitori** con bambini con il morbo di Perthes, le persone a loro vicine e adulti che hanno combattuto con questa malattia da piccoli.

È una **associazione nazionale** che colloquia con le associazioni Perthes attive in tutto il mondo.

Il Perthes colpisce in piena età evolutiva e limita il bambino nella deambulazione. Noi crediamo che, attraverso il confronto, le famiglie colpite da questa malattia possano sostenersi e **trovare parole nuove per raccontare l'infanzia dei propri bambini.**

Perché **sostenere?** Per aiutare la diffusione delle informazioni e la prevenzione (prima si scopre e meglio è), aiutare le famiglie e i bambini.



Associazione Perthes Italia
CODICE IBAN IT85Y0503466740000000004006

www.perthes.home.blog PerthesItalia

Mail: perthesitalia@gmail.com - Tel. (+39) 3478519523

