

## AUTORIZZAZIONE AL PRELIEVO ED AL RELATIVO TRATTAMENTO DEI DATI PERSONALI

Cognome e Nome ..... Sesso  M  F

nato/a il ..... a ..... Prov.....

domiciliato/a in Via ..... N.....

CAP ..... Città ..... Prov.....

Tel. .... E-mail .....

Scuola ..... Sez. .... A.S. 2009/10

Origine dei Genitori:  ITALIA  STATO ESTERO

Nazione .....

*Firma di autorizzazione e consenso* .....

### NON AUTORIZZO

Cognome e Nome ..... Sesso  M  F

Scuola ..... Sez. .... A.S. 2009/10

Origine dei Genitori:  ITALIA  STATO ESTERO

Nazione .....

*Firma di NON autorizzazione* .....

Data .....

La nota informativa sul trattamento dei dati personali inviata dall'Associazione A.N.M.I. O.n.I.u.s in qualità di titolare del trattamento dei dati personali, è a disposizione presso la segreteria della scuola di appartenenza e può essere visionata anche sul sito dell'Associazione:

[www.anmi-microcitemie-roma.it](http://www.anmi-microcitemie-roma.it)

La mancata autorizzazione al prelievo e il relativo consenso al trattamento dei dati personali comporterà l'esclusione dell'alunno dai partecipanti alla campagna di prevenzione. Questo modulo firmato deve essere consegnato dall'alunno all'incaricato della scuola prima della giornata di esecuzione del prelievo.



**A.N.M.I. O.N.L.U.S.**

Centro di Studi della Microcitemia di Roma

Direttore: Dott. Antonio Amato

## **CAMPAGNA DI PREVENZIONE DELL'ANEMIA MEDITERRANEA ANNO SCOLASTICO 2009/2010**

Le microcitemie o talassemie, sono un gruppo di alterazioni dei globuli rossi, che si trasmettono ereditariamente dai genitori ai figli. **Sono le alterazioni genetiche più frequenti nella popolazione italiana e presenti anche in molti altri Paesi.**

La microcitemia non è una malattia, il portatore è sano e può ignorare per tutta la vita la presenza di questa anomalia nel suo sangue, anche perché **la microcitemia si riconosce solo attraverso speciali esami del sangue.**

Questa anomalia ha però grande importanza per quanto riguarda i figli. Infatti, se in una famiglia entrambi i genitori sono microcitemici, c'è il rischio che una parte dei figli (il 25%) sia malata di **anemia mediterranea o morbo di Cooley**, una grave anemia che consente la vita solo con trasfusioni di sangue, cure impegnative e gravose.

Questa importante malattia si può evitare: è sufficiente che un soggetto che sa di essere microcitemico non abbia figli con un altro microcitemico e ne abbia soltanto con un soggetto non microcitemico: in questo caso nessun figlio sarà affetto da anemia mediterranea.

Nel Lazio, il Centro Studi della Microcitemia di Roma pone in atto **da 34 anni**, con finanziamento della Regione Lazio e per mandato dell'Assessorato Regionale alla Sanità, un **piano di prevenzione** che ha già prodotto l'atteso risultato di una completa cessazione delle nascite di malati nell'intera regione e che ha, tra i suoi molti interventi, **lo screening dei microcitemici fra gli studenti di 3ª media.**

Data l'importanza della malattia, si raccomanda ai genitori di dare il consenso all'esecuzione del test. L'esame verrà eseguito nell'ambulatorio della scuola da un medico inviato dal Centro e consisterà in un piccolo prelievo di sangue (circa 2 ml) dalla vena del braccio, con siringhe sterili monouso. La diagnosi verrà comunicata ai genitori tramite una nota informativa in busta chiusa distribuita a cura dell'Autorità Scolastica. Diversamente, qualora non si ricevesse alcuna comunicazione scritta entro 4 mesi dall'esecuzione dell'esame, vi preghiamo di informarci telefonicamente, onde poter appurare anche l'eventuale mancata presentazione degli studenti al prelievo.

*I dati sensibili degli alunni sono trattati in forma riservata come prescritto dal D.L. 196/2003. Il titolare del trattamento è l'Associazione Nazionale per la lotta contro le Microcitemie in Italia e il responsabile del trattamento è il suo Presidente Dott.ssa Maria Pia De Luca.*

Il Direttore, Dott. Antonio Amato