



ALLAT•TI•AMO
con Labiopalatoschisi

ISMEL onlus, con il patrocinio dell'Ospedale Pediatrico Meyer, sostiene il progetto

AllatTIAMO con Labiopalatoschisi

L'associazione ISMEL onlus, associazione per lo studio delle malformazioni esterne e labiopalatoschisi, si occupa da anni di informazione e sostegno delle famiglie di bambini nati con labiopalatoschisi e sequenza di Pierre Robin.

L'alimentazione normale dei bambini con una labio/palatoschisi è il primo grande problema che le famiglie devono affrontare dopo la nascita: tutti questi bambini con un po' d'aiuto possono alimentarsi normalmente. Possiamo aiutarli a sviluppare questa abilità senza pensarli solo come creature da "riempire" di calorie. Aiutare le mamme nei primi mesi ad allattare con serenità e in maniera per loro sostenibile è estremamente importante perché le famiglie vivano con tranquillità l'arrivo del nuovo bimbo. Non importa quale schisi abbia: ciascun bimbo con la sua famiglia troverà la sua strada. Al seno con biberon o ausili o con tecniche miste.

La serenità acquisita dalle famiglie una volta risolte le prime difficoltà permetterà loro di concentrarsi sul percorso di cura che li attende.

Per questo motivo ISMEL onlus promuove il progetto **AllatTIAMO con Labiopalatoschisi**: una rete nazionale di supporto all'allattamento, costituita da figure esperte che possano assistere direttamente le famiglie dal momento della diagnosi prenatale alla nascita e durante il percorso chirurgico.

Le consulenti che prestano il loro servizio in convenzione con Aismel offrono sei ore di consulenza diretta e gratuita alle famiglie che ne fanno richiesta. Per informazioni o per essere messi in contatto con la consulente più vicina scrivere a:

progettoallattiamo@gmail.com

www.aismel-labiopalatoschisi.it