



**Associazione  
Bambini con la  
CCAM**

Per qualsiasi informazione potete scrivere una mail a:

[info@bambiniconlaccam.it](mailto:info@bambiniconlaccam.it)

oppure chiamare il numero

**329 1864 884**

[www.bambiniconlaccam.it](http://www.bambiniconlaccam.it)



**Ospedale dei Bambini v. Buzzi**  
Via Ludovico il Moro 32  
20154 Milano

tel 02 57991

[infotorace@asst-fbf-sacco.it](mailto:infotorace@asst-fbf-sacco.it)



Sistema Socio Sanitario



ASST Fatebenefratelli Sacco

[www.asst-fbf-sacco.it](http://www.asst-fbf-sacco.it)

## Le malformazioni polmonari congenite

*Il ruolo dell'Ospedale e  
dell'Associazione delle  
Famiglie*

*A cura di:*

Medicina Fetale e Genetica

Patologia Neonatale

Chirurgia pediatrica

Radiologia

Anestesiologia

Pneumologia Pediatrica

Fisioterapia

Psicologia

Nutrizione

Ospedale dei Bambini V. Buzzi,  
Via L. Castelvetro 32, Milano

E dell'Associazione Bambini  
con la CCAM

Sistema Socio Sanitario



ASST Fatebenefratelli Sacco



## Prima della nascita...

Le **malformazioni polmonari congenite** rappresentano un gruppo di anomalie che vengono riscontrate in circa 1 su 2500 feti. Le più comuni sono la **CPAM** e il **sequestro polmonare**.

La **diagnosi prenatale** è quasi sempre possibile: essa si avvale in primo luogo dell'**ecografia fetale** e viene poi perfezionata dalla **risonanza magnetica fetale**, che all'Ospedale Buzzi viene sempre eseguita per ottenere una più accurata valutazione delle condizioni del feto. Il nostro Ospedale vanta una importante esperienza nella diagnosi e nella gestione prenatale di queste malformazioni che, seppur raramente, possono richiedere terapie mediche ma anche procedure chirurgiche sulla madre e sul feto.



## Dopo la nascita...

Alla nascita è importante gestire il neonato in maniera multidisciplinare, da parte di **Neonatology, Intensivisti, Radiologi, Pneumologi e Chirurghi**.

È infatti fondamentale riconoscere i casi che necessitano di un trattamento chirurgico precoce da quelli che possono essere seguiti nel tempo e ricevere un trattamento in elezione nel corso dei primi 6-12 mesi di vita.

Il trattamento chirurgico viene eseguito, quando possibile, con **approccio mini invasivo (toracosopia)**, che permette in genere una più rapida ripresa e un risultato cosmetico superiore rispetto alla chirurgia tradizionale.

## Dopo l'intervento...

Il follow-up del paziente, nei mesi successivi all'intervento e negli anni a seguire, vede come figura di riferimento il **Pediatra Pneumologo**, che monitora la funzionalità respiratoria e che si relaziona con gli altri Specialisti (Chirurgo, Radiologo, Fisioterapista, Psicologo, Nutrizionista) in caso di necessità.

## L'Associazione Bambini con la CCAM



L'Associazione Bambini con la CCAM è nata per aiutare le famiglie che hanno scoperto di aspettare un bambino con una malformazione polmonare congenita. I suoi fondatori l'hanno creata affinché queste famiglie non debbano trovarsi sole ad affrontare una diagnosi di malformazione polmonare, per dare supporto, aiuto e offrire speranza.

Sul sito dell'Associazione

[www.bambiniconlaccam.it](http://www.bambiniconlaccam.it)

è possibile leggere le storie di alcuni bambini, raccontate dai loro genitori, che testimoniano che dalle malformazioni polmonari si può guarire. In questa associazione troverete persone straordinarie che si mettono al servizio degli altri, mamma e papà che sono disponibili ad essere contattati telefonicamente o di persona per ascoltare le vostre domande, le paure che sorgono in questi casi o semplicemente per darvi conforto.

Dal 2016 l'Associazione e l'Ospedale Buzzi collaborano per supportare le Famiglie nel loro percorso di cure.