



QUESTIONARIO PER AGGREGAZIONE PAZIENTI AFFETTI DA GASTRITE CRONICA ATROFICA AUTOIMMUNE

Mod. 2017-09_1

Compila questo form così da fornire alcuni dati utili al censimento che sto raccogliendo sul mio sito www.gcaa.altervista.org.

I dati che saranno qui inseriti potranno essere o non essere pubblicati a seconda della vostra indicazione qui espressa. I **dati che comunque saranno pubblicati non conterranno in alcun modo dati che facciano risalire alla vostra vera identità** a meno che non chiediate espressamente di pubblicare il vostro cognome.

Ringrazio tutti per la compilazione di questo modulo e per l'aggregazione al mio lavoro. Ricordo solo che più dati e notizie fornirete e più aiuteremo persone che potrebbero avere le stesse problematiche.

Inviare questo file WORD allegandolo ad una mail inviandola al seguente indirizzo mail gcaa.italia@gmail.com.

Il vostro indirizzo mail invece sarà rilevato dall'invio modulo ma non apparirà in alcun punto del sito.

Grazie a tutti Fernando GCAA.

FORM DATI

(non preoccuparti se il foglio si estende su più pagine)

Domanda	Vostro dato	Autorizzazione alla pubblicazione sul sito web del dato (se non modificato si intenderà il SI)
Questo questionario <u>può essere pubblicato</u> assieme al messaggio in bacheca?		SI
Nome reale (solo nome)?	Emanuela	SI
Alias con cui apparire nel sito?	Emanuela	SI
Sesso (M o F)?	F	SI
Età inizio malattia?	39, ma penso da molto prima	SI
Sintomi con cui è iniziata la malattia? <i>Cioè come sei arrivata/o alla diagnosi</i>	Sintomi di una classica gastrite	SI
Età attuale (oggi)?	42	SI
Sintomi attuali?	Gastrite ma molto più blanda perché non assumo più Ppi	SI
Età diagnosi definitiva GCAA?	39	SI
Zona geografica di cura (basta regione oppure provincia oppure città, scegliete liberamente)?	Ravenna, Emilia Romagna	SI
Come hai trovato il mio sito? <i>Inserisci un simbolo "X" tra le parentesi []</i>	<input checked="" type="checkbox"/> Motore di ricerca <input type="checkbox"/> Passaparola <input type="checkbox"/> Social Network <input type="checkbox"/> Link da altro sito	SI
Secondo te, i medici a cui ti rivolgi, conoscono la malattia?	Si, ma non ha un'ampia casistica ed esperienza in merito	SI
Terapie attualmente in uso? <i>Magari specificando modalità e posologia</i>	Riopan e Levodulpiride al bisogno, integratori di B12, ferro e acido folico	SI
Problemi derivati dalla GCAA (altre malattie legate direttamente)?	Non che io sappia	SI
Altre patologie non legate o che il medici non collegano alla GCAA?	Non saprei	SI
Hai mai segnalato ad enti istituzionali la tua problematica per ottenere una forma di esonero? Se Sì, specifica possibilmente quali enti.		SI
Altre notizie utili per tutti	No, purtroppo	SI
Hai da segnalare istituti/ospedali/medici che ritieni validi per questa patologia, quali?	No anzi sto cercando un policlinico in tutto il Nord Italia per avere un parere più specifico del mio gastroenterologo	SI



QUESTIONARIO PER AGGREGAZIONE PAZIENTI AFFETTI DA GASTRITE CRONICA ATROFICA AUTOIMMUNE

Mod. 2017-09_1

Breve storia dall'inizio ad oggi (*il campo sotto è espandibile*)

SI

All'esame endoscopico tutto ok. Dopo un mese da quello, arriva il referto della biopsia e mi si apre un abisso. Ho atrofia, rare cellule ossintiche e metaplasia intestinale e pseudo pilorica. Mi indicano sospetta Gcaa e ricerca anticorpi anti parietali, oltre a dosaggio di folati, ferro e B12. Gli anticorpi risultano positivi e mi viene ufficialmente diagnosticata. In più ho ferritina e ferro sotto i valori minimi e gli altri 2 non alti. Vado dal gastroenterologo e aggiunge dosaggio di gastrina, risultata elevatissima. In 3 mesi la mia vita è cambiata. Da allora ogni 6 mesi faccio analisi del sangue di routine e ogni 3 anni gastroscopia (anticipata a 2 e mezzo dal gastroenterologo per gastrina troppo elevata nonostante niente Ppi). Convivo da 3 anni con questa diagnosi e ieri mi è arrivato il referto della seconda biopsia da allora. Più o meno invariata, la gastrite risulta in quiescenza ma cellule ossintiche sparite e metaplasia non valutata per dimensioni o tipologia. È sempre un momento molto stressante sapere se la metaplasia non è diventata displasia, ogni 3 anni così sarà tremendo... Scusa lo sfogo e grazie per l'opportunità di confronto. Un saluto, Emanuela