

BOZZA DI PROGETTO TRA ISTITUTO EUROPEO PER LA MEDICINA OSTEOPATICA E ASSOCIAZIONE AMICI DI ELSA

“ STUDIO DI FATTIBILITA' DEL TRATTAMENTO OSTEOPATICO CRANICO SU PAZIENTE NEUROLOGICO IN ETA' PEDIATRICA”.

Il progetto prevede l'utilizzo di concetti e tecniche specifiche osteopatiche in ambito cranio sacrale su Pz. neurologici pediatrici appartenenti all' associazione “Amici di Elsa” e si propone di dimostrarne la fattibilità in questo ambito specifico.

1) Logica di trattamento

Attraverso tecniche craniali osteopatiche vogliamo cercare di decomprimere gli spazi intracranici che si sviluppano tra la teca cranica e le membrane di tensione reciproca, rappresentate dalla Dura Madre, così facendo ipotizziamo un miglioramento del drenaggio venoso e dell'apporto arterioso di queste zone stimolandone il trofismo. I tessuti in questione sono parti del Sistema Nervoso Centrale, quindi migliorandone il trofismo potremmo supporre di migliorarne anche la funzione.

2) OBIETTIVI

Gli obiettivi dello studio di fattibilità sono :

- a) Assenza di effetti collaterali indesiderati secondari o riferibili al trattamento Osteopatico.
- b) Accettazione e gradimento della terapia da parte dei Pazienti.
- c) Accettazione e gradimento della terapia da parte delle famiglie dei Pazienti.

3) CONTROLLO

Si ipotizzano due livelli di Step Control:

- in riferimento ai punti b) e c) degli obiettivi il controllo verrà eseguito a 6 mesi / 1 anno dagli Osteopati stessi, utilizzando per le famiglie un questionario specifico e per i Pz. tabelle individualizzate mirate alla valutazione di atteggiamenti negativi (di rifiuto/allontanamento)nei confronti della terapia o del Terapeuta.

- In riferimento al punto a) degli obiettivi il controllo sarà fatto a 2/3 mesi e verrà eseguito dal Neurologo e/o dal Fisiatra. La valutazione globale del Pz sarà completata da un diario compilato dai genitori. A latere della valutazione Neurologica o Fisiatrica sull'assenza di effetti collaterali verrà anche valutata l'eventuale presenza di miglioramenti neurologici specifici (motorio, sensoriale, comportamentale, relazionale e cognitivo).

4) CAMPIONE

La presenza di un campione di pazienti estremamente eterogeneo ci obbliga ad escludere uno studio scientifico randomizzato ed a scegliere uno studio di fattibilità che nel futuro potrà poi trasformarsi in uno studio scientifico propriamente detto.

All'interno dell'attuale campione di trattamento può accedere qualsiasi paziente neurologico in età pediatrica ;unico criterio di accesso allo studio è l'iscrizione all'Associazione "Amici di Elsa".

I gruppi sono tre :

dai 0 ai 3 anni con un trattamento ogni 15 giorni circa

da 3 a 6 anni con frequenza di trattamento da valutare secondo caso specifico

dai 6 anni in poi con un trattamento a cadenza settimanale

Riferimenti di ricerca

Jane E. Carreiro , Viola M. Frymann, Nicholas Handoll, Magoun, W. Raich, Eva Raich , Alexander Lowen.

Organigramma

Responsabile della Ricerca Prof. Donniaquio Guglielmo D.O. M.R.O.I. Docente I.E.M.O.

Coordinatore della Ricerca Prof. Brema Luca D.O. M.R.O.I. Docente I.E.M.O.

Supervisore della Ricerca Prof. Filippeschi Maurizio Psicoterapeuta D.O. M.R.O.I. Docente I.E.M.O.

Operatori:

Vacchi Andrea allievo I.E.M.O.

Maggio Francesca allievo I.E.M.O.

Farina Giovanna allievo I.E.M.O.

Salustio Tiziana allievo I.E.M.O.