



Gruppo Italiano per
la lotta contro il
**Lupus
Eritematoso
Sistemico**

LES:

**DIFFICILE DA SPIEGARE E
DIFFICILE DA CONVIVERCI**

COSE'È IL LUPUS?

Pochi hanno sentito parlare di questa malattia. In realtà più di 50.000 persone ne sono affette in Italia; Il 90% di queste sono donne dai 15 ai 50 anni.

IL LUPUS NON È INFETTIVO NÉ CONTAGIOSO

La malattia è classificata come autoimmune in quanto il sistema immunitario del malato aggredisce i suoi stessi organi e tessuti. È una malattia cronica con una vasta gamma di sintomi e tanto vari da presentare al medico generico difficoltà alla diagnosi corretta.

**LA DIAGNOSI PRECOCE
È IMPORTANTE!!**

DA COSA È SCATENATA IN UN INDIVIDUO PREDISPOSTO:

- Variazioni ormonali: (pubertà, gravidanza, menopausa)
- Esposizione ai raggi solari
- Infezioni virali
- Traumi, stress
- Assunzione di alcuni farmaci

SINTOMI

- Dolori articolari, muscolari e febbre
- Problemi renali
- Anemia
- Stanchezza eccessiva
- Eritema al volto o altrove
- Depressione
- Ulcerazioni alla bocca e secchezza
- Perdita di capelli
- Possibile coinvolgimento degli organi: cuore, polmoni, cervello, reni
- Aborti spontanei

SI PUÒ CURARE?

La malattia va seguita attentamente anche nei periodi di remissione, la terapia non va interrotta, se non su indicazione del medico, anche in caso di miglioramento. Esistono farmaci efficaci, ma con diversi effetti collaterali.

GRUPPO ITALIANO LES

Siamo un'associazione di volontariato che aiuta le persone affette da LES.

Pubblichiamo la rivista "Icaro", distribuiamo volantini ed opuscoli sull'argomento, oltre ad organizzare incontri medici-pazienti in varie città d'Italia.

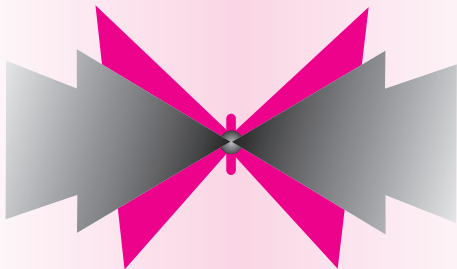
Ci autofinanziamo attraverso donazioni dai soci e promozioni - siamo riconosciuti come Onlus (Organizzazione Non Lucrativa Sociale)

I NOSTRI SCOPI

- Migliorare la conoscenza del Lupus e alleggerire l'impatto della malattia sui pazienti e le loro famiglie.
- Aumentare la raccolta dei fondi per contribuire ai nuovi programmi di ricerca scientifica.
- Evitare che i malati siano penalizzati economicamente dal servizio sanitario nazionale nell'acquisto di farmaci o prestazioni diagnostiche, dato che la malattia è cronica e se trascurata, invalidante.

POTETE AIUTARCI IN QUALCHE MODO?

DESIDERATE ALTRE INFORMAZIONI?



Gruppo Italiano
LES
ONLUS

numero verde
800 227978

www.lupus-italy.org
e-mail: info@lupus-italy.org

CODICE FISCALE 910 194 10330