

SCLERODERMIE.CH

3000 BERNE



SCLERODERMIE.CH

Elle s'est donné les buts suivants :

- Rassembler les malades et leur famille pour aider à mieux vivre avec la maladie.
- Apporter du soutien grâce à l'échange d'expériences lors de rencontres dans les groupes régionaux.
- Créer un réseau pour une meilleure diffusion des informations concernant la sclérodémie et ses traitements.
- Représenter les intérêts des malades tant dans le domaine médical que celui des affaires sociales et des autorités.
- Soutenir la recherche.

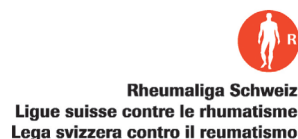


POUR NOUS CONTACTER

www.sclerodermie.ch • info@sclerodermie.ch

sclerodermie.ch 077 503 51 42 • français
3000 Berne 077 502 18 68 • deutsch
077 501 67 59 • italiano

Association Suisse des Sclérodermiques, reconnue d'utilité publique, membre de la Ligue suisse contre le rhumatisme et de la FESCA.



sclerodermie.ch

SVS Schweizerische Vereinigung der Sklerodermie-Betroffenen
ASS Association Suisse des Sclérodermiques
ASS Associazione Svizzera della Sclerodermia

*Association
Suisse
des
Sclérodermiques*



LA SCLERODERMIE

La sclérodermie (du grec sklêros : dur et derma : peau) est une maladie auto-immune rare touchant plus de femmes que d'hommes et qui concerne environ 1400 personnes en Suisse. Elle présente deux formes :

- **La sclérodermie localisée** qui se caractérise par une fibrose de la peau entraînant la formation de plaques, appelées morphées, ou de bandes. Cette forme de sclérodermie peut laisser des séquelles esthétiques et fonctionnelles comme par exemple une limitation des mouvements des articulations.

- **La sclérodermie systémique** qui se caractérise par une atteinte cutanée, des lésions des organes internes tels que l'œsophage, les poumons, l'intestin, les reins, le cœur et des troubles vasculaires de la microcirculation appelés phénomène de Raynaud.

Ses manifestations sont très diverses d'un individu à l'autre en fonction des organes atteints. Le phénomène de Raynaud, un des premiers signes de la maladie, limite considérablement la vie à l'extérieur, le froid étant un facteur aggravant de ce trouble pouvant aller jusqu'à l'ulcération voire la nécrose des doigts.

Les autres manifestations sont, pour l'essentiel, un durcissement de la peau rendant les mouvements douloureux, un raidissement du corps, un essoufflement en cas de fibrose pulmonaire, des difficultés à déglutir en cas d'œsophage atteint, des troubles intestinaux obligeant parfois de suivre un régime strict pouvant rendre la vie sociale difficile.

Il n'existe aujourd'hui aucun traitement curatif et chaque cas étant différent, l'évolution de cette maladie dépend de son extension et peut dans certains cas menacer le pronostic vital.



POURQUOI NOUS SOUTENIR

Grâce à vos dons, vous nous permettez de soutenir la recherche médicale, vous nous donnez les moyens de mener à bien les tâches que nous nous sommes assignées et de mieux faire connaître l'association.



COMMENT NOUS SOUTENIR

Vous pouvez nous soutenir

- en devenant membre
- en soutenant l'association
- en soutenant la recherche médicale

Car même si des médicaments permettent aux malades d'avoir une qualité de vie toujours meilleure, le quotidien des sclérodermiques reste une épreuve tant par les souffrances qu'occasionne cette maladie que par les multiples répercussions qu'elle génère au niveau social.

Compte postal 12-864923-6 CHF
IBAN CH47 0900 0000 1286 4923 6



COMMENT DEVENIR MEMBRE

Pour recevoir le formulaire d'adhésion, merci de nous retourner ce talon.



Membre actif (sclérodermique)



Membre passif



Donateur

Ensemble nous pouvons faire plus !

Nom : _____

Prénom : _____

Rue : _____

NP, Lieu : _____

Téléphone : _____

E-mail : _____

Date : _____