

Francare
per favore

SCLERODERMIE.CH
3000 BERNA



SCLERODERMIE.CH

I compiti della ASS sono :

- Riunire le persone colpite e i loro familiari per fare in modo di affrontare meglio la malattia.
- Sostenere lo scambio di esperienze personali nei raduni dei gruppi regionali.
- La mobilitazione delle persone interessate e la creazione di reti tra di loro per uno scambio di informazioni sulla sclerodermia e sulle varie possibilità di terapia.
- Rappresentare gli interessi di coloro che sono colpiti dalla malattia con professionisti nel campo della medicina, della sanità, con i servizi sociali e le autorità.
- Sostegno delle attività di ricerca sulle cause e sul trattamento della malattia




CONTATTI

www.sclerodermie.ch • info-it@sclerodermie.ch

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

sclerodermie.ch fa parte della Lega Svizzera contro il reumatismo e della Federazione delle associazioni europee di sclerodermia.


Rheumaliga Schweiz
Ligue suisse contre le rhumatisme
Lega svizzera contro il reumatismo


FESCA
Federation of European Scleroderma Associations

sclerodermie.ch 

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


*Associazione
Svizzera
della
Sclerodermia*



SCERODERMIA

La sclerodermia è una rara malattia cronica autoimmune. Il nome deriva dal greco Scleros = duro, derma = pelle.

In Svizzera vivono circa 1400 persone affette da questa malattia. Le donne sono colpite circa quattro volte più frequentemente rispetto agli uomini. Esistono due varianti di base della malattia :

- **La sclerodermia locale circoscritta**

È caratterizzata da un ispessimento della cute in zone limitate, tipo macchie, chiamate anche Morphea. Questa forma di sclerodermia può avere conseguenze estetiche o funzionali, ad esempio difficoltà nel muovere le articolazioni.

- **La sclerodermia sistemica**

Colpisce oltre alla pelle anche il sistema vascolare e gli organi interni, come l'esofago, i polmoni, il tratto digerente, i reni e il cuore. La forma di apparizione della malattia è molto diversa a dipendenza degli organi colpiti.

Problemi circolatori (Fenomeno di Raynaud) è un primo segno della malattia, questi limitano molto le attività all'aperto, in quanto il freddo influisce sulla microcircolazione periferica e questo porta ad ulcerazione o necrosi alle dita.

Altri disturbi sono per esempio dolori nei movimenti dovuti all'ispessimento cutaneo, irrigidimento del corpo. In caso di fibrosi polmonare, mancanza di respiro; se viene colpito l'esofago problemi nella deglutizione.

Quando viene colpito l'intestino solitamente si deve seguire una dieta ferrea, ciò può influenzare la vita sociale del paziente.

La causa della sclerodermia è sconosciuta. Malgrado i vari trattamenti esistenti possono migliorare di molto la qualità di vita delle persone colpite, ad oggi la malattia non è guaribile.



PERCHÉ SOSTENERCI ?

Grazie alle vostre donazioni ci permettete di sostenere la ricerca medica. Ci date la possibilità di svolgere i compiti che ci siamo prefissati e di far conoscere meglio l'associazione.



COME SOSTENERCI

Potete sostenerci

- diventando membro
- sostenendo l'associazione
- sostenendo la ricerca medica

Anche se i medicinali esistenti oggi consentono al paziente di avere una migliore qualità di vita, la quotidianità delle persone affette da sclerodermia resta una prova sia per i disturbi che questa malattia provoca sia per le varie ripercussioni a livello sociale.

Conto postale 12-864923-6 CHF
IBAN CH47 0900 0000 1286 4923 6



DIVENTARE MEMBRO

Per ricevere il formulario d'iscrizione, inviate per favore questo tagliando.



Membro attivo
(affetto da sclerodermia)



Membro passivo



Donatore

**Diventi membro,
perché insieme siamo più forti !**

Cognome :

Nome :

Indirizzo :

NPA, Località :

Telefono :

E-mail :

Data :
