



L'ignoranza può uccidere

**Aiutaci a far fiorire
l'informazione**

Cos'è la Sclerodermia?

Il termine significa "pelle dura".

In realtà è una malattia sistemica che colpisce i piccoli vasi arteriosi e organi interni importanti quali cuore, polmone, esofago, intestino, rene.

Caratteristiche salienti sono la fibrosi, il danno endoteliale e l'eccessiva attività del sistema immunitario.

Malattia rara ma non rarissima, poco conosciuta, predilige soprattutto le donne; in tutto il mondo le donne colpite da SSc superano come numero gli uomini con rapporto di 7-8 a 1.

La Sclerosi Sistemica può guarire?

La Sclerosi Sistemica può essere una malattia altamente invalidante e a prognosi infausta. Oggi per fortuna la progressione può essere arrestata: ci sono armi valide per combattere le complicanze più temibili della malattia, altre sono in via di sviluppo.

La possibilità di diagnosticare la malattia in fase precoce è l'elemento che ha sicuramente cambiato l'aspettativa e la qualità di vita dei pazienti. Al paziente che chiede dopo la diagnosi: "la malattia può guarire?" si può serenamente spiegare che oggi la malattia spesso si spegne.

Questo è tanto più vero quando la malattia viene diagnosticata precocemente e quanto più adeguatamente monitorata e curata.

E' quindi molto importante ridurre al minimo i danni che la malattia provoca nelle fasi di attività iniziale, in maniera che le condizioni generali del malato siano le migliori possibili.

Come si può fare una diagnosi precoce?

Esiste un campanello d'allarme che precede di mesi o di anni l'insorgenza delle altre manifestazioni della Sclerosi Sistemica: il Fenomeno di Raynaud, cioè il tipico cambiamento di colore delle mani quando il soggetto è esposto al freddo.

Per confermare la diagnosi bastano un semplice prelievo di sangue e la capillaroscopia che mettono in evidenza gli autoanticorpi e le alterazioni vascolari caratteristiche della Sclerosi Sistemica.

Hai un dubbio?

Rivolgiti al GILS, ti aiuterà a chiarirlo.



GILS

Il GILS, gruppo Italiano per la lotta alla Sclerodermia, è una ONLUS iscritta all'Albo della Regione Lombardia. Ha sede a Milano dal 1993, opera in tutta Italia.

OBIETTIVI

Informazione

Formazione e sensibilizzazione

Difesa dei diritti degli ammalati

Promozione della ricerca scientifica

Supporto dei malati e dei loro famigliari

SERVIZI CHE OFFRE AI SOCI E AI LORO FAMILIARI

Centro di ascolto

dal lunedì al venerdì dalle 13.30 alle 17.30

Un medico risponde

al mercoledì dalle 15.30 alle 17.30

La psicologa

al martedì, risponde dalle ore 10:00 alle ore 17:00

Gli avvocati Scelsa e Caputo danno consulenza gratuita al mercoledì su problematiche di diritto dalle 17.30 alle 19.00

tel: 02/54107715

fax: 02/54114827

e-mail: studioscelsa@fastweb.it

L'INAS-CISL, attraverso la nostra segreteria, è punto di solidarietà per pratiche di invalidità, pensione, infortuni.

Il **giornalino quadrimestrale** riporta la vita dell'associazione e la Rubrica Medica.

AIUTA IL GILS A LOTTARE CONTRO LA SCLERODERMIA

- **Iscriviti e fai iscrivere i tuoi amici**
- **Organizza iniziative sul tuo territorio**
- **Segnala notizie e scrivi articoli da pubblicare sul giornalino**
- **Parla del GILS al tuo medico di famiglia, al farmacista, a chi ti cura**
- **Segnalaci ogni tua idea o iniziativa**
- **Pubblicizza il GILS attraverso la stampa, la televisione**
- **Dedica un po' del tuo tempo alle iniziative che il GILS organizza**
- **Diventa un volontario attivo**

ASSOCIATI

Versando la quota tramite C/c postale n° 28034205

Oppure sui seguenti Conti Bancari

INTESA S. PAOLO

Agenzia 1869

IBAN: IT07 H030 6909 5710 0000 4404 140

BANCA GENERALI 850

IBAN: IT05 U030 7502 200C C850 0190 183

DONO PER LA RICERCA

INTESA S. PAOLO Agenzia 1869

IBAN : IT31 F030 6909 5710 0000 5505 193

GILS fondi per la Ricerca

QUOTA ANNUALE

Socio ordinario € 30,00 Socio Sostenitore € 60,00

Tutti i contributi e le donazioni sono fiscalmente detraibili (Decreto legislativo art. 13 D.L. 460/97 L. 14 maggio 2005 n. 80)



Gruppo italiano per la lotta alla Sclerodermia ONLUS

iscritta all'Albo della Regione Lombardia
Decreto n° 1671 del 29 aprile 1997

Sede Nazionale

MILANO

email: gils@sclerodermia.net

Dal lunedì al venerdì dalle ore 9.30 alle ore 17.30

Numero verde 800 080266

www.sclerodermia.net

Cod. Fiscale 97145390155

