



Lupus Eritematoso Sistemico La malattia dai mille volti

Malattia autoimmune cronica non contagiosa: il sistema immunitario produce anticorpi che, invece di difendere l'organismo, lo aggrediscono.

Sintomi molto variabili tra i quali: febbre, dolori articolari e muscolari, eritemi, aborti spontanei, affaticabilità se associata ai sintomi predetti. Può colpire organi interni (reni, cuore, cervello, polmoni) provocando infiammazione e, a volte, danni anche molto seri e irreversibili. La causa del LES è tuttora sconosciuta e non esiste una cura definitiva. Uno degli obiettivi principali della ricerca sul LES è proprio quello di individuare terapie più efficaci e di arrivare a una diagnosi corretta e sempre più tempestiva per prevenire le complicazioni.

Il Gruppo Italiano per la Lotta contro il LES - ONLUS opera senza scopi di lucro, al fine di diffondere una migliore informazione sulla malattia, di favorire incontri tra pazienti e di promuovere raccolte di fondi per la ricerca.

REFERENTI REGIONALI

Piemonte	347.4830373	Rosy
Lombardia	335.5884304	Adele
	030.3732633	Franco
	340.3791652	Davide (Como)
Liguria	329.1034985	Maria Teresa
	019.851495	Paola
Triveneto	041.5903963	Anna Maria
	0462.342137	Daria
	347.6275907	Patrizia (Bolzano)
	347.4467763	Giulia (Venezia)
Emilia Romagna	347.2360693	Giuseppina
Toscana	347.0539374	Stefania
Marche	389.4242615	Silvia
Lazio	339.2367746	Augusta
Puglia	348.3045826	Claudia
Basilicata	338.1905921	Letizia
Calabria	320.2177603	William
Sardegna	349.3160528	Emanuela
Sicilia	091.315022	Claudia
	340.2391016	Ida (Catania)

NUMERO VERDE
800-227978

In Ottobre

in varie piazze italiane saranno offerte le violette S. Paola per la raccolta fondi a sostegno del Gruppo Italiano per la Lotta contro il LES.



info@lupus-italy.org
www.lupus-italy.org

