



# LES

## 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
	339.8496737	Lucia (Como)
Liguria .....	329.1034985	Maria Teresa
	019.851495	Paola
	010.8369265	Carmen
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
Abruzzo .....	335.7017894	Barbara
Lazio .....	349.8623810	Mercedes
	328.3921319	Stefania
Puglia .....	348.3045826	Claudia
Basilicata .....	338.1905921	Letizia
Campania .....	389.2188542	Tatjana (Napoli)
	347.8924091	Titti (Benevento)
Calabria .....	320.2177603	William (Cosenza)
	333.2082814	Luana (Catanzaro)
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](mailto:info@lupus-italy.org)  
[www.lupus-italy.org](http://www.lupus-italy.org)