



## Association Lichen Scléreux Suisse

Le Lichen Scléreux (LS) est une maladie inflammatoire chronique non contagieuse qui touche la région génitale extérieure. Le LS est considéré comme une maladie auto-immune qui évolue typiquement par poussées et rémissions au cours de nombreuses années (sous forme de démangeaisons et brûlures).

C'est une maladie souvent méconnue et fortement tabouisée. On ne peut pas guérir le LS, mais on peut vivre bien avec si on reçoit et connaît le traitement adéquat.

Nous vous offrons un site d'accueil établi par des personnes atteintes de la maladie pour toutes personnes atteintes.

Notre association est née du profond désir de donner des réponses aux nombreuses questions qui se posent lors de la pose du diagnostic et le temps qui suit. Plus de 1250 personnes se sont déjà inscrites auprès de notre association, rejoignez-nous, vous n'êtes pas seuls/es avec cette maladie.

**Bienvenue!**



[www.lichensclereux.ch](http://www.lichensclereux.ch)

## Association Lichen Sclereux Suisse

Association fondée en Suisse;  
active dans toute l'Europe

Depuis 2013, nous offrons sur notre site internet de langue allemande de nombreuses informations approfondies concernant la maladie et le traitement adéquat. Ces informations des experts sont en cours de traduction en français.

Les membres francophones profitent déjà

- d'un forum d'échange francophone (surveillé) ainsi que
- des réunions d'un groupe d'entre-aide en Romandie

Nous voudrions devenir pour vous le lieu d'accueil que nous aurions voulu trouver pour nous-mêmes....



Notre livre «Julie et les coquillages» qui aborde la maladie du Lichen Scléreux est disponible en français dans notre «shop» et en librairies.

Pour toutes questions veuillez vous adresser à

[office@lichensclerosus.ch](mailto:office@lichensclerosus.ch)  
Association Lichen Scléreux Suisse  
Bleicheweg 6, CH-5605 Dottikon

[www.lichensclereux.ch](http://www.lichensclereux.ch)