



Associazione Lichen Sclerosus

Lichen Sclerosus (LS) è una malattia cronica, infiammatoria della pelle che crea delle vere e proprie mutazioni della cute, soprattutto nella zona genitale. Purtroppo il LS è una malattia poco conosciuta anche in ambito medico. Il numero dei casi non registrati è molto alto, non da ultimo perché si tratta di un argomento tabù. I sintomi tipici sono: prurito e/o bruciore, cistiti recidivanti, cicatrizzazioni/macchie biancastre e disturbi durante e dopo i rapporti sessuali. Molti malati ne soffrono in silenzio e in solitudine da anni. Con un trattamento tempestivo ed adeguato, sarebbe possibile avere una vita regolare e praticamente senza disturbi.

Siamo lieti di poter offrire un punto di riferimento e di accoglienza a tutti coloro che ne sono stati colpiti e, a chi ha appena ricevuto questa diagnosi, vogliamo donare coraggio senza tuttavia minimizzare il problema.

Le diamo il benvenuto!



www.lichensclerosus.ch
www.lichensclerosusvulvare.it

Associazione Lichen Sclerosus

Fondata in Svizzera;
attiva in tutta Europa

www.lichensclerosus.ch
www.lichensclerosusvulvare.it

L'Associazione Lichen Sclerosus mette a disposizione dei malati, donne, uomini, come pure dei genitori di figli colpiti, le competenze degli esperti, dando la possibilità a queste persone di accedere ad una piattaforma per lo scambio di esperienze, creando così una rete. Vorremmo offrire a tutti i membri uno spazio sicuro dove essere accolti, certi di trovare accuratezza e accortezza.

Gruppi di autoaiuto e di interscambio:
In molte regioni della Svizzera, Germania, Austria e Lussemburgo, esistono già dei gruppi che si incontrano regolarmente e questi diventano sempre più numerosi. Offriamo adesso un foro italiano ed anche un gruppo di autoaiuto in Ticino.

Sensibilizzazione:
L'Associazione Lichen Sclerosus, da quando è stata fondata nel 2013, si occupa della sensibilizzazione al tema nell'informazione pubblica, nei media come pure negli ambiti medici.



Il nostro libro «Giulia e le conchiglie» è disponibile nelle librerie o nello «shop» dell'associazione.

Contatto:
italiano@lichensclerosus.ch
Associazione Lichen Sclerosus,
Bleicheweg 6, CH-5605 Dottikon