

[i] Informazioni accessibilità [t] Tasti di accesso [l] Ascolta la pagina corrente [1] Contrasto normale [2] Contrasto medio [3] Contrasto elevato [4] Testo normale [5] Testo grande [6] Testo molto grande [p] Vai al contenuto della pagina [n] Vai alla navigazione principale [h] Home page [j] Mappa del sito [o] Cerca nel sito [r] Contatti [x] Nascondi la barra dei tasti di accesso

HOME | CONTATTI | NEWSLETTER | MAPPA DEL SITO

Cerca nel sito...



I T L A A A A A A

DIRITTI | AUTONOMIA | SALUTE | LAVORO | STUDIO | SPORT E TURISMO | SOCIETÀ

Home > Salute > Gli specialisti di sclerosi sistemica incontrano i pazienti

## Gli specialisti di sclerosi sistemica incontrano i pazienti

Accadrà il 10 maggio a Milano, in occasione del settimo incontro tra medici e pazienti organizzato dall'AILS (Associazione Italiana Lotta alla Sclerodermia), e tutto dedicato alla sclerosi sistemica, la grave malattia cronica e progressiva ben nota anche come sclerodermia. A fare da filo conduttore sarà questa volta la secchezza delle ghiandole, problema che si connette alla situazione di molte persone ammalate di sclerosi sistemica



La visita alle mani di una persona affetta da sclerosi sistemica

È in programma per **sabato 10 maggio a Milano** (Aula Magna dell'Ospedale Gaetano Pini, Via Pini, 9, ore 10), il settimo incontro tra medici e pazienti organizzato dall'AILS (Associazione Italiana Lotta alla Sclerodermia), e tutto dedicato alla **sclerosi sistemica**, grave malattia cronica e progressiva, ben nota anche come *sclerodermia*, la cui origine non è ancora del tutto chiara, anche se il meccanismo che la causa

è certamente di tipo **autoimmune**, dovuto cioè a un vero e proprio "impazzimento" del sistema immunitario, che attacca i tessuti sani della persona, con conseguenze potenzialmente devastanti. Oltre alla *cute*, infatti, vengono colpiti organi vitali quali il *cuore*, i *polmoni*, i *reni* e l'intero *apparato gastrointestinale*. Le lesioni della pelle sono quindi solo l'aspetto esteriore e più evidente della gravità di una patologia che di fatto riguarda tutto l'organismo.

A fare da filo conduttore dell'incontro di quest'anno sarà la **secchezza delle ghiandole**, problema che si connette alla situazione di molte persone ammalate di sclerosi sistemica, e dopo il benvenuto di **Ines Benedetti**, presidente dell'AILS e i saluti istituzionali di **Amedeo Tropiano**, è prevista la partecipazione di **Nicoletta Del Papa**, dirigente medico del Day Hospital di Reumatologia dell'Ospedale Gaetano Pini di Milano, **Claudio Vitali**, reumatologo della Casa di Cura Villa San Giuseppe di Como e della Casa di Cura Talamoni di Lecco, **Daniela Galimberti**, oculista del Policlinico di Milano, **Giovina Petrignano**, odontoiatra dell'Ospedale San Paolo di Milano ed **Elisa Balconi**, psicologa e psicoterapeuta, specializzata in Analisi Bioenergetica.

Chiuderà la mattinata la consueta libera discussione tra pazienti e specialisti, precedendo l'Assemblea dei Soci dell'AILS. (S.B.)

Per ulteriori informazioni e approfondimenti: [ails@tiscali.it](mailto:ails@tiscali.it).

7 maggio 2014

© Riproduzione riservata

Mi piace Condividi 2 Tweet 2 +1 0

### LINK CORRELATI

- AILS (Associazione Italiana Lotta alla Sclerodermia)

### ULTIMI ARTICOLI IN SALUTE

- Gli specialisti di sclerosi sistemica incontrano i pazienti
- Valutazione diagnostica dell'autismo: un corso in Trentino
- Rett: le sfide di ricercatori, clinici e riabilitatori
- Mai prima d'ora la ricerca sulla SMA in fase così avanzata
- La telemedicina contro quel "killer silenzioso"
- Tutti in giallo, per far conoscere l'osteogenesi imperfetta
- Protesi di arto superiore: una nuova sfida
- Tutte le persone con maculopatia devono poter essere curate
- Impianti cocleari in Sicilia: meglio a Messina e a Catania
- Diagnosi precoce e precisa per le immunodeficienze primitive

## Promuovi il tuo

google.it/a

Raggiungi più clienti con A  
un credito di €75 oggi



- Siamo i Malati Rari che semplicemente "non esistono"
- Non si può tagliare il diritto alla salute
- Nuovo Consiglio Direttivo per l'AISEA
- Rispettare tutte le scelte dei malati di SLA
- Piano delle Malattie Rare e screening allargato: ci siamo?
- Sindrome di Morquio: negata una terapia salvavita
- "Un Amore Così Grande 2014" per AISM e AISLA
- Il Ministro incontra i Malati Rari
- Per formare cento "pazienti esperti"
- Il mondo dei Malati Rari attende

Redazione

Crediti

Ricerca avanzata

Accessibilità

Feed

superando  .it

Testata giornalistica registrata presso il Tribunale di Padova (Registro Stampa n. 2161, 7 gennaio 2009)

Editore: *Agenzia E.Net scarl*

Direttore responsabile: *Franco Bompreszi*

Segretario di redazione: *Stefano Borgato*

Direttore editoriale: *Carlo Giacobini*

Copyright © 2012 Agenzia E.Net scarl

Superando.it è un progetto 