



Associazione Gruppo LES italiano – ONLUS

Il Gruppo LES Italiano - ONLUS , Associazione di volontariato che aiuta dal 1987 i malati di LES in tutta Italia, promuove e realizza iniziative di informazione, sostegno, ricerca, tutela dei diritti e solidarietà, e in particolare si dedica al miglioramento degli standard diagnostici ed assistenziali. Promuove originali linee di ricerca sui principali “bisogni insoddisfatti” dei pazienti con Lupus.

Il LES (lupus eritematoso sistemico) è una malattia autoimmune, cronica e invalidante, difficilmente diagnosticabile per la quale non esiste ancora una terapia farmacologica risolutiva, è molto diffusa ma tuttavia poco conosciuta. In Italia ne sono colpite più di 60.000 persone, in prevalenza donne.

Se ne legge e parla ancora poco, con molte imprecisioni e approssimazioni, pur essendo una delle malattie autoimmuni più diffuse e insidiose. La sua causa precisa non è nota, anche se esiste una predisposizione genetica su cui sembrano agire altri fattori scatenanti, quali ad esempio i raggi ultravioletti, alcuni farmaci e probabilmente anche le infezioni virali croniche.

Gruppo Italiano per la lotta contro il LES - ONLUS
N U M E R O V E R D E 800 227978
www.lupus-italy.org

Cesira Loi
Referente sud Sardegna, Cagliari e Ogliastra
Tel. 3381504222