

Lichen sclerosus, lichen planus e vulvodinia

Assai frequenti, sottodiagnosticati, spesso sottovalutati.

La nostra Associazione Lichen Sclerosus, fu fondata nel 2013 in Svizzera da persone colpite da queste malattie. Da allora ci focalizziamo in tutt'Europa sulla urgenza di sensibilizzazione in merito alle (altamente tabuizzate) malattie croniche dermatologiche della regione intima e pubblichiamo articoli nelle riviste specializzate. Ne parliamo nei media pubblici e teniamo conferenze, siamo pure presenti con degli stand informativi ai convegni medici, ai simposi specializzati per levatrici, formiamo farmacisti/droghieri, terapisti sessuologici, fisioterapisti e personale di cura specialistica. Molti di questi medici, risp. personale terapeutico specializzato, non hanno mai sentito parlare di lichen sclerosus, lichen planus o vulvodinia durante la loro formazione.

Offriamo alle persone colpite un'ampia piattaforma di interscambio e di informazione riunendo consigli di esperti, resoconti di esperienze, come pure dei forum supervisionati, una riunione annuale e dei workshops. Conduciamo gruppi di autoaiuto regionali in tutti i paesi germanofoni.

Per il nostro engagement svolto in volontariato ed il nostro lavoro pionieristico, siamo stati insigniti del premio 2019 della Croce Rossa Svizzera del cantone Argovia

Schweizerisches Rotes Kreuz 
Kanton Aargau

Associazione Lichen Sclerosus & Network Vulvodinia

attiva ed ingaggiata in Europa

Booklet 24 pagine, format A5

Indice

Indice	
Lichen sclerosus (LS)	
Diagnosi LS.....	
Diagnosi nelle donne e negli uomini	
Diagnosi nei bambini	
Biopsia sì o no?	
Terapia LS Gold-Standard	
LS-piano terapeutico.....	
Donne	
Uomini.....	
Bambine	
Ulteriori provvedimenti terapeutici	
Importante – efficace trattamento nutriente ed idratante	
Psiche	
LS nelle donne	
LS negli uomini.....	
LS nei bambini / teenager	
Diagnosi differenziali	
Lichen planus = Lichen ruber planus (LP)	
Vulvodinia.....	

Associazione Lichen Sclerosus Network Vulvodinia

- Luogo di accoglienza per persone colpite da lichen sclerosus e lichen planus
- Luogo di accoglienza per donne colpite da vulvodinia
- Raccolta informativa di esperti
- Resoconti di esperienze e consigli per la quotidianità
- Forum di qualità garantita per l'interscambio
- Informazione ai soci / newsletters
- Workshops riguardo a diversi temi
- Aggiornamenti con conferenze di specialisti
- Collegamento in rete per persone colpite
- Incontri regionali di gruppi di autoaiuto
- Consultazioni
- Canale Youtube



« Giulia e le conchiglie »

Disponibile nello shop dei libri dell'associazione
www.lichensclerosus.ch o in libreria



« Il segreto di Mara »

Disponibile nello shop dei libri dell'associazione
www.lichensclerosus.ch