

[**“Ti capita spesso di avere le mani ghiacciate e le dita viola?
Nasconderle non serve a niente: qualsiasi sia la tua lingua parlane con il tuo medico!”**](http://sclerosistemica.info/?attachment_id=11925)**Sabato 23 febbraio** a **Vercelli** presso il **Presidio Ospedaliero S. Andrea,** dalle 9 alle 15
 **sarà possibile effettuare uno screening gratuito per la diagnosi precoce della Sclerosi Sistemica, ovvero la valutazione del fenomeno di Raynaud**

“Il ***fenomeno di Raynaud***  si acutizza con i primi freddi ma è presente anche durante il caldo estivo, magari per un repentino cambio di temperatura -  chiarisce la Presidente della Onlus. *La* ***Lega Italiana Sclerosi Sistemica*** *é da anni impegnata in campagne di sensibilizzazione; sottovalutare un primo sintomo quale il fenomeno di Raynaud, può infatti complicare  il percorso terapeutico di questa connettivite sistemica.* ***Arrivare prima ad una diagnosi favorirebbe un decorso di malattia meglio controllato.*** *In questo contesto abbiamo istituzionalizzato da alcuni  anni  l’organizzazione di giornate di* ***OSPEDALE APERTO****, che si svolgono di volta in volta in Regioni diverse” conclude Manuela Aloise*.

La Diagnosi Precoce gratuita e itinerante sul territorio italiano promossa dall’Associazione nazionale di pazienti e famigliari, è resa possibile grazie alla disponibilità di medici, personale sanitario e volontari che offrono il loro tempo e la loro professionalità in queste giornate di volontariato. **Obiettivo delle giornate di OSPEDALE APERTO** è quello di indagare tempestivamente i primi sintomi del *Fenomeno di Raynaud* che potrebbero essere segnale primo della *Sclerosi Sistemica*, malattia rara del tessuto connettivo. Nel dettaglio parliamo di mani ghiacciate e doloranti, piccole ferite intorno alle unghie che faticano a rimarginarsi, dita rigide e gonfie, chiazze e leggeri scolorimenti della pelle (per etnie dalla pelle scura).  **L’invito all'azione** della giornata Ospedale Aperto è quello di incoraggiare le persone interessate da questi sintomi ad effettuare gratuitamente un’ indagine diagnostica, la *videocapillaroscopia* ed avere l’occasione di parlarne con i medici reumatologi specialisti presenti durante la giornata per approfondire un’ eventuale indagine clinica.

L’evento del prossimo **23 febbraio** è Patrocinato da **ASL Vercelli,**  **Comune di Vercelli, Ordine dei Medici di Vercelli.**

Per prenotare l'esame diagnostico è necessario telefonare alla referente della regione Piemonte dott.ssa Mathilde Martina 348 084 5565, contattare la segreteria organizzativa al 380 479 4870 o scrivere a eventi@sclerosistemica.info;

***La Lega Italiana Sclerosi Sistemica Onlus – \* l’unica Associazione Nazionale che si occupa di sclerosi sistemica - nasce a Milano nel gennaio 2010 per volontà dei pazienti affetti da questa patologia e dai loro familiari e amici. Iscritta ai Registri del Volontariato e della Solidarietà Familiare, l’Associazione ha come missione di “informare, sensibilizzare, educare”. E’ presente su tutto il territorio nazionale e ha gruppi di lavoro regionali e provinciali. promuove campagne educative e rappresenta i pazienti e i famigliari presso enti ed istituzioni preposti alla tutela del diritto alla cura~~.~~***

Milano 23 gennaio 2019 - **Ufficio Stampa - Lega Italiana Sclerosi Sistemica**