



**Associazione
Italiana
Lipedema**

<https://lipedemaitalia.info>

**LIO LIPEDEMA
ITALIA APS/ETS**

DONA IL 5x1000

CF: 96413930585

SOSTIENI I

NOSTRI PROGETTI

IBAN:

IT59J083270322000000009721



LIPEDEMA

Il Lipedema (OMS ICD-11: EF02.2) è una patologia genetica cronica, degenerativa e spesso invalidante, che colpisce il tessuto connettivo, causando infiammazione sistemica, aumento del numero e del volume delle cellule adipose, di frequente accompagnata da gonfiore, dolore e impotenza funzionale



DIAGNOSI

La diagnosi è clinica e a cura di medici che ne conoscono i criteri diagnostici e la fisiopatologia. Può essere accompagnata da accertamenti strumentali, utili per la diagnosi differenziale, o esami del sangue. Il lipedema è spesso confuso con il linfedema, l'obesità ginoide e la "cellulite" (PEFS Panniculopatia Edemato Fibro Sclerotica)



TERAPIE

Il lipedema non ha ancora una cura definitiva, ma esistono trattamenti sintomatici utili a migliorare la qualità di vita e stabilizzare il quadro clinico. L'approccio ideale è multidisciplinare e integrato e prevede terapie nutrizionali, fisioterapiche, riabilitative, fino all'asportazione chirurgica del tessuto

SPORTELLO INFORMAZIONI
info@lipedemaitalia.info

353 4609436

MARTEDÌ: 12:00-13:00
GIOVEDÌ: 18:30-20:00

SPORTELLO DIAGNOSI
sportellodiagnosi@lipedemaitalia.info

347 5923883

LUNEDÌ: 12:30-13:30
MERCOLEDÌ: 12:30-13:30

SEGRETERIA AMMINISTRATIVA
amministrazione@lipedemaitalia.info

347 2994665

LUNEDÌ: 12:00-13:00
GIOVEDÌ: 18:30-20:00

ISCRIVITI
ALLA NOSTRA
PAGINA
FACEBOOK!

SEGUICI
SU
INSTAGRAM!

ISCRIVITI
AL NOSTRO
CANALE
YOUTUBE!

CHI SIAMO

LIO Lipedema Italia APS/ETS è un ente non profit che dal 2018 si dedica alla promozione sociale della consapevolezza e informazione sulla patologia del Lipedema.

Lo scopo di LIO è quello di promuovere attività mirate all'informazione e all'ottenimento del riconoscimento del lipedema tra le malattie croniche e invalidanti da parte del Sistema Sanitario Nazionale.

Il mancato riconoscimento e la scarsa conoscenza della malattia causano ai pazienti disagi multipli, anche economici, che spesso rendono molto impegnativo e a volte impossibile l'accesso alle cure e alle terapie, che devono essere tutte pagate con le proprie risorse personali.

Lottiamo insieme ai malati di lipedema, ai loro familiari e agli operatori sanitari per la tutela dei diritti di malati invisibili che vivono una condizione di svantaggio fisico, psicologico, economico, sociale e familiare.

LIO Lipedema Italia APS/ETS è un'associazione federata di UNIAMO FIMR - Federazione Italiana Malattie Rare ed è socio fondatore e membro del Consiglio Direttivo dell'associazione Internazionale LWA - Lipedema World Alliance.

LE NOSTRE ATTIVITÀ

1

Organizzare e promuovere attività finalizzate a garantire alle persone con lipedema il diritto alla salute, il riconoscimento nei Livelli Essenziali di Assistenza (LEA) e dei Percorsi Diagnostici Terapeutici Assistiti (PDTA).

2

Diffondere informazioni pertinenti e validate dalla comunità scientifica mondiale, attraverso l'organizzazione di eventi informativi sulla patologia e favorire le relazioni tra professionisti allo scopo di inserire i pazienti in percorsi di cura multidisciplinari per diffondere buone pratiche di trattamento.

3

Supportare i pazienti nella ricerca della diagnosi e di specialisti in grado di trattarli in maniera pertinente.

SPORTELLO DIAGNOSI

Scrivici:

sportellodiagnosi@lipedemaitalia.info

Invia WhatsApp:

+39 347 592 3883

INFORMAZIONI GENERALI

Scrivici:

info@lipedemaitalia.info

Invia WhatsApp:

+39 353 460 9436

ASSISTENZA SOCI E AMMINISTRAZIONE:

Scrivici:

amministrazione@lipedemaitalia.info

Invia WhatsApp:

+39 347 299 4665