

FAI EMERGERE LA CONSAPEVOLEZZA

GIORNATA MONDIALE DEL LINFEDEMA



TU
DA CHE PARTE
STAI?

MERCOLEDÌ 07 MARZO
CENTRO DI RIFERIMENTO ONCOLOGICO
CRO DI AVIANO
VIA FRANCO GALLINI 2 - 33081 - AVIANO PN

PROGRAMMA

17:00 SALUTI E BENVENUTO

Autorità del CRO di Aviano

17:10 PERCHÉ UNA GIORNATA PER IL LINFEDEMA

Dott. Alberto Onorato

Medico Fisiatra - Linfologo

Presidente dell'Associazione Lotta al Linfedema Onlus

17:30 IL SIGNIFICATO DI SALUTE OGGI

Dott. Renato Pilutti

Filosofo e teologo - Associazione Nazionale Phronesis

17:50 LA MEDICINA NARRATIVA: UNA RISORSA PER ASSISTITI
E OPERATORI SANITARI

Dott.ssa Nicoletta Suter

Responsabile del Centro Attività Formative - CRO di Aviano

18:10 IL LINFEDEMA ESPERITO

Interventi di persone con il linfedema

18:50 IL FUTURO DELLA LINFOLOGIA

Dott. Alessandro Busetto

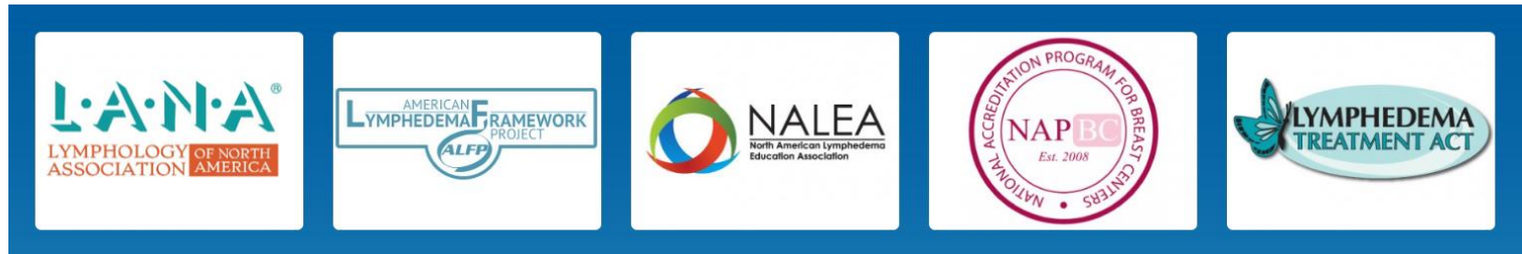
Chirurgo dei linfatici

Ospedale dell'Angelo - Mestre (VE)



Perché una Giornata Internazionale del Linfedema

Istituita negli Stati Uniti nel 1994.



Scopi:

- allertare i media locali, le associazioni dei sanitari, la comunità
- creare consapevolezza sulla condizione, su chi è a rischio, e sui trattamenti disponibili
- evitare che sia detto «**devi soltanto conviverci**», «**non si può fare nulla**»

Perché una Giornata Internazionale del Linfedema



The Lymphedema Treatment Act

SUPPORTERS INCLUDE:

- American Cancer Society
- Oncology Nursing Society
- American Acad. of Physical Medicine and Rehabilitation
- American Physical Therapy Association
- Wound, Ostomy and Continence Nurses Society
- National Patient Advocate Foundation
- LIVESTRONG
- Colon Cancer Alliance
- Susan G. Komen
- Breast Cancer Action
- Living Beyond Breast Cancer
- American Lymphedema Framework Project
- Lymphatic Education and Research Network
- Lymphology Association of North America
- National Lymphedema Network

GETTING INVOLVED:

The Lymphedema Advocacy Group (LAG) leads this all-volunteer, patient-driven effort, and we need your help!



Please visit our
website to learn more.

Act now! Patients, friends, medical professionals and all with a vested interest must rally around patients to support passage of this important bill.

WHY THIS LEGISLATION IS NEEDED:

Lymphedema is a chronic but treatable disease that results in an accumulation of lymph fluid (swelling) in parts of the body where lymph nodes or lymphatic vessels are damaged or inadequate. Lymphedema affects an estimated 5 million Americans. Among the many causes, damage from cancer treatment is the most common.

Untreated or under-treated lymphedema becomes progressive, leading to increased morbidity, thus placing a costly burden on patients and the health care system. These risks and higher costs can be effectively mitigated with proper, consistent treatment. Complete Decongestive Therapy (CDT) is the standard of care for lymphedema, and is a multi-modal treatment that is only effective when used in its entirety.

Did you know? Medicare does not cover a critical component of CDT, the medically necessary compression supplies used daily in lymphedema treatment, citing they do not fit under any existing benefit category. As a result, many patients suffer from recurrent infections, progressive degradation in their condition and eventual disability because they cannot afford the compression supplies required to maintain their condition.

WHAT THIS LEGISLATION WILL DO:

The Lymphedema Treatment Act will correct the deficiency in the Social Security law that prevents Medicare coverage of the compression supplies that are the mainstay of lymphedema treatment. Although this bill will only change Medicare law, it will set a standard for Medicaid and private insurance to follow.

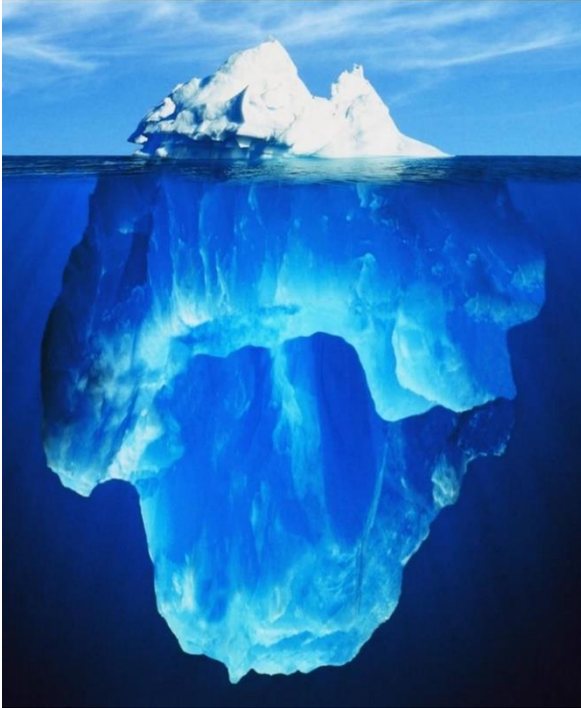
Specific goals are:

- to enable coverage for compression, an essential component of complete lymphedema treatment, including gradient compression garments, bandages and devices;
- to support patients' adherence to their maintenance phase of treatment by covering their doctor-prescribed supplies;
- to reduce the total healthcare costs associated with lymphedema by decreasing the incidence of complications, co-morbidities and disabilities resulting from this disease.

www.LymphedemaTreatmentAct.org

- Il linfedema è una malattia cronica, ma curabile
- Un linfedema non o poco trattato diventa progressivo, si aggrava, causa l'aumento dei costi per il paziente e per il sistema sanitario
- Tali rischi e costi più alti possono essere mitigati con un trattamento adeguato

Epidemiologia



- **Mondo:** 140 - 250 milioni di persone con LFD
- **Paesi occidentali:** tumori maligni e loro trattamenti prima causa di LFD
- **Italia:** 40.000 nuovi casi all'anno
- **Prevalenza in Italia:** 2.190.133

Linfedema malattia rara?



Linfedema – classificazione eziologica

Linfedema primitivo

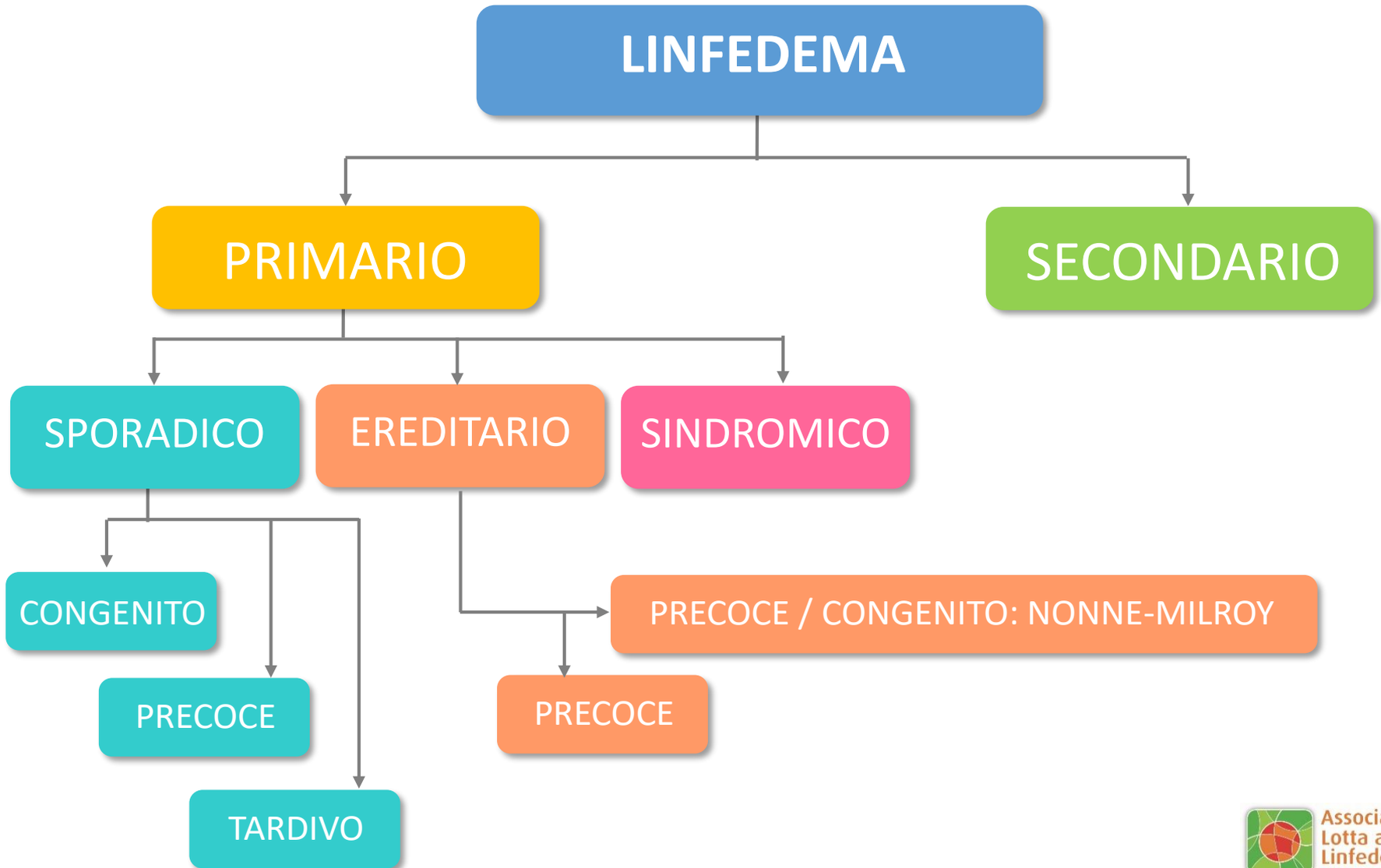
- Ipoplasie, aplasie
- Iperplasie



Linfedema secondario

- Maligno
- Iatrogeno
- Post-traumatico
- Filariosi
- Fattizio
- Reumoartropatie
- Flebolinfedema
- Lipolinfedema

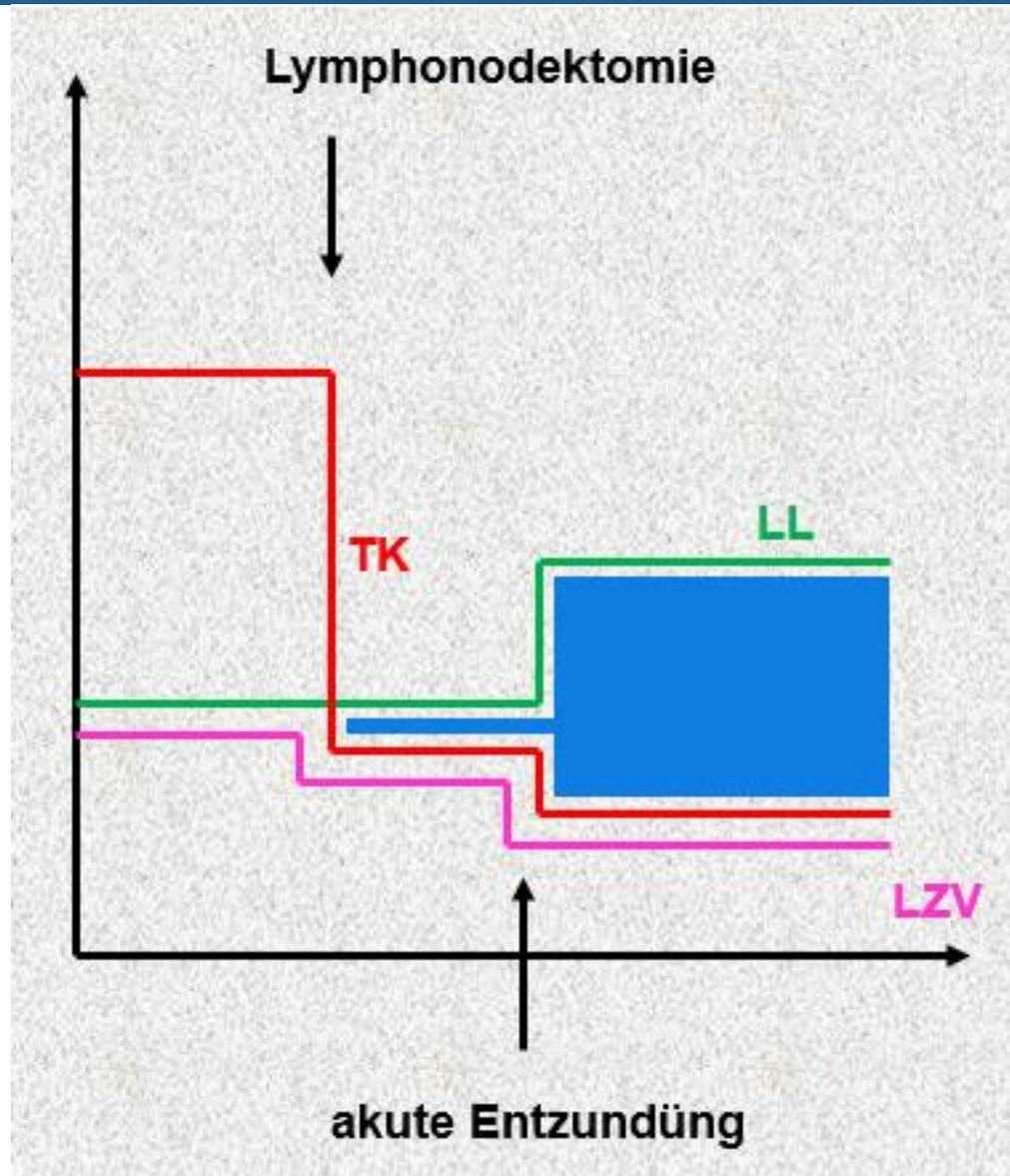
Linfedema – Classificazione



Linfedema – Epidemiologia

- **Dissezioni ascellari per K mammario: 28%**, con tempo medio di 9,5 anni (Mortimer, 1996).
- **Dissezione ascellare: 17%** - **Linfonodo sentinella: 3%** (Sener 2001).
- **Chirurgia radicale e radioterapia per cancro dell'utero: 40%**
- **Maschi sottoposti a chirurgia radicale per cancro al basso addome: 70%**
- **Dissezione dei linfonodi ilio-inguinali: 30%** - **Per ritardata guarigione della ferita chirurgica: 80%**

Linfedema – malattia cronica, ingravescente



Perché una Giornata Internazionale del Linfedema

Pazienti che conoscono il
linfedema e hanno
riferimenti adeguati



Sanitari che conoscono il
linfedema e hanno
riferimenti adeguati

Pazienti che non conoscono
il linfedema e/o non hanno
riferimenti adeguati

Sanitari che non conoscono
il linfedema e/o non hanno
riferimenti adeguati

FAI EMERGERE LA CONSAPEVOLEZZA!

Linfedema

CHIRURGO GENERALE

FISIATRA

ESTETISTA

INFERMIERE

ANGIOLOGO

FISIOTERAPISTA

ONCOLOGO

DERMATOLOGO

CHIRURGO
VASCOLARE

TECNICO ORTOPEDICO

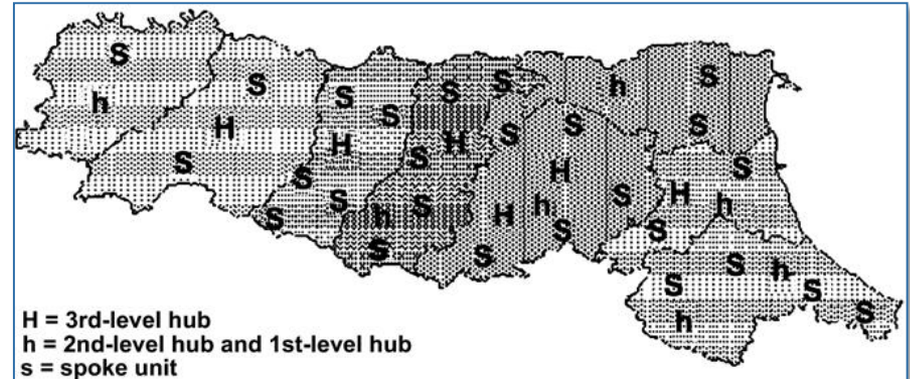
Motivi per una scarsa cultura linfologica in Italia

- Mancato insegnamento universitario (anatomia, clinica)
- Nozioni non aggiornate
- Nozioni di pertinenza di più discipline e professionalità
- Corsi riservati a professionalità specifiche
- Mancato riconoscimento di disciplina autonoma
- Mancato riconoscimento di percorsi diagnostici e terapeutici dedicati

Motivi per una scarsa cultura linfologica in Italia

- Assenza o mancata applicazione di normative nazionali o regionali
- Complessità diagnostico-terapeutica della patologia
- Mancanza di una formazione disciplinare specifica.
- Legge nazionale 502:
 - riduzione dei posti letto ospedalieri
 - introduzione dei DRG
- Livelli Essenziali di Assistenza (LEA)
- Legge Finanziaria 2010

Possibili soluzioni



Source: <http://www.regionc.emilia-romagna.it/ogcnziaeon/index.htm>

Linee guida italiane

	Condizioni cliniche	Tempi di esecuzione	Tempi di re-training
Ambulatorio convenzionato	II, III, IV stadio in pazienti autonomi con compromissione articolare, muscolare o neurologica periferica	10-30 sedute di trattamento fisico decongestivo	1-3 cicli l'anno secondo giudizio clinico specialistico
Ex Art. 26 Con mantenimento: - lieve - medio - elevato	II, III, IV stadio con sufficiente autonomia funzionale, ipotrofie muscolari, deficit articolari, iniziali complicanze cutanee	20-40 accessi	1-2 progetti l'anno secondo giudizio clinico specialistico
Day Hospital: - Riabilitativo - Angiologico-internistico - Chirurgico	III, IV stadio con interessamento di articolazioni, ipotrofie muscolari, complicanze cutanee, deficit di forza	10-30 accessi	1-2 cicli l'anno secondo giudizio clinico specialistico
Ricovero: - Riabilitativo - Angiologico-internistico - Chirurgico	III, IV e V stadio con interessamento motorio, compromissioni articolari, gravi ipotrofie muscolari, complicanze cutanee, neuropatie. Coesistenza di patologie sistemiche come diabete mellito, ipertensione arteriosa, connettiviti, malattia neoplastica, etc. o comunque in presenza di una grave disabilità.	7-30 giorni	Se occorre

L'Associazione Lotta al Linfedema Onlus



Atto costitutivo:
10 marzo 2009

Attività operativa effettiva:
dicembre 2009

**Iscrizione Registro
organizzazioni volontariato:**
febbraio 2010

Presentazione ufficiale:
11 giugno 2010



Finalità

L'Associazione ha per scopo il **miglioramento e la diffusione delle conoscenze relative al funzionamento e alle alterazioni del sistema linfatico**, oltre che a tutte le problematiche correlate, con particolare riguardo agli aspetti riabilitativi, medici e sociali.

L'Associazione Lotta al Linfedema Onlus

Il perseguimento dello scopo avverrà tramite la promozione e lo svolgimento delle seguenti attività

EDUCAZIONE SANITARIA

Organizzazione di incontri, realizzazione e sviluppo di "modelli" e "standard" di assistenza, promozione, organizzazione e gestione di corsi di aggiornamento ed addestramento professionale per il personale volontario.

CULTURA

Borse di studio e assegni di ricerca; promozione, organizzazione di congressi, seminari ed incontri di studio; pubblicazione di lavori scientifici; creazione e gestione di biblioteche e videoteche specializzate, e di banche dati e dei relativi servizi di consultazione.

L'Associazione Lotta al Linfedema Onlus

www.linfedema.eu

Associazione Lotta al Linfedema Onlus

Le Republiche tutelano le salute come fondamentale diritto dell'individuo e interesse delle collettività, e garantiscono cure gratuite agli indigenti."

Costituzione della Repubblica Italiana, art.32

Sei qui: Home

Fai emergere la consapevolezza: convegno al CRO di Aviano per la Giornata mondiale del linfedema

Mercoledì 7 marzo dalle 17:00, l'Ingresso il Centro di riferimento Oncologico (CRO) in via Gallini 2. L'evento è ad accesso libero.

Scienza le locandine con il programma completo

La giornata mondiale del linfedema è un'importante ricorrenza nata negli Stati Uniti nel 1964.

Questo evento è stato ideato come occasione per sensibilizzare l'opinione pubblica su questa patologia, ancora troppo poco conosciuta, ma soprattutto per costringere i medici oncologi sanitari che danno il loro importante contributo quotidiano e le persone che, colpite da tale condizione, combattono per tutta la vita un'importante battaglia.

Un'occasione, insomma, per soffermarsi e pensare su quanto è stato fatto, per ringraziare chi ogni giorno si adopera a favore delle persone con linfedema, e per riflettere sulla forza di spirito e sui progressi fatti da chi ha intralciato il percorso obbligato della malattia. Un'occasione, insomma, per pensare a nuove dolorose considerazioni. Ma pure per ispirarsi.

Per celebrare questa ricorrenza mondiale, l'Associazione Lotta al Linfedema Onlus ha organizzato un convegno in collaborazione con il Centro di Riferimento Oncologico di Aviano, eccellenza italiana, riconosciuta a livello nazionale e internazionale.

L'Associazione Lotta al Linfedema Onlus si impegna da quasi dieci anni nella promozione delle conoscenze sul linfedema, nell'impiego di servizi sanitari super-specialistici, oltre che nell'esecuzione di ricerche e nella dimostrazione dei loro risultati in congressi nazionali ed esteri.

Il Linfedema
Associazione
FAQ
Terapia

susan g. komen. ITALIA PER LA LOTTA AI TUMORI DEL SENO

Programma realizzato grazie ad una erogazione liberale della Susan G. Komen Italia

Una malattia, tante storie

In una frizzante mattinata di fine ottobre, presso la sala ANCI di Palazzo Confindustria a Udine, si è tenuta l'ultima delle tre sessioni del corso di formazione dal titolo "La medicina narrativa...il linfedema: una malattia, tante storie", che ha avuto come responsabile scientifico il Dr. Alberto Onorato e la Dott.ssa Nicoletta Suter in qualità di relatrice.

Leggi tutto...

Consigli utili per viaggiare in aereo; come evitare il peggioramento del gonfiore

Che il viaggiare in aereo possa avere qualche effetto collaterale sulla salute, è un fatto noto; l'abitacolo dell'apparecchio, infatti, non presenta le caratteristiche esistenti a terra, soprattutto per quanto riguarda la pressione atmosferica. Benché sia pressurizzato, infatti, l'ambiente di un aereo in quota presenta i valori che si possono riscontrare tra i 1500 e i 2500 metri di altitudine, il che causa un'espansione dell'aria all'interno di un corpo umano fino al 25 per cento in più rispetto al volume abituale di questa sul livello del mare; tale stato

Leggi tutto...

Linfedema o non linfedema? Questo è il problema.

Agire tempestivamente nel contrasto di una patologia è sempre estremamente importante: è ben noto che quanto prima una terapia venga iniziata, tanto maggiori sono le probabilità che abbia efficacia. Tuttavia, non tutte le malattie sono facili da

perché
suggerisci
modulo
di iscrizione

5xmile

CENTRO SERVIZI VOLONTARIATO FIDELI VENEZIA GIULIA
AGORA CHI AIUTA

Prendersi Cura
Programmi di Cura

CENTRO DI COORDINAMENTO REGIONALE
MALATTIE RARE FVG

FAQ

- Che cosa è il linfedema?
- Cosa è il sistema linfatico e cosa sono i vasi linfatici?
- Esistono diversi tipi di linfedema?
- Quali sono le cause più comuni del linfedema?
- Perché vengono rimossi i linfonodi?

Associazione

- Una malattia, tante storie
- Corso di formazione sulla medicina narrativa
- Assemblea annuale 2015
- Tumore al seno tra presente e futuro
- Assemblea straordinaria dei soci
- Finalmente qualcuno ne parla!
- Negli Stati Uniti d'America sorta una associazione per la "Leogge per il
- Trattamento del Linfedema"
- ALL e ANDOS-Pn insieme a ottobre per fare il punto sul linfedema
- Una nuova scoperta nella prevenzione del linfedema: la

Associazione Lotta al Linfedema Onlus

L'Associazione Lotta al Linfedema Onlus

Pagina Facebook

Associazione Lotta al Linfedema

Pagina | Posti | Notifiche | Insights | Strumenti di pubblicazione

Segui la pagina | Pagina seguita | Condividi

Cogliamo l'occasione per augurare a tutti
Buon Natale e Felice Anno Nuovo

Mostra tutti

Eventi in programma

Associazione Lotta al Linfedema
Crea @nomeutente della Pagina

Home | Informazioni | Foto | Eventi | Video | Post | Servizi | Note | Offerte | Community

Promozioni
Gestisci le promozioni

TU DA CHE PARTE STAI?

mai 7 **Convegno sul linfedema: Fai emer...**
mer 17:00
Ti piace Associazione Lotta al Linfedema

Mostra tutti

Post

Associazione Lotta al Linfedema si trova qui. CRO Aviano.
Pubblicato da Susanna Minestrone Esposito (7 - 2 marzo alle ore 20:00) - Aviano · €

Volete conoscere gli specialisti che parteciperanno al convegno per la Giornata mondiale del linfedema al CRO di Aviano?
Save the date: mercoledì 07 marzo dalle 17.00.
Veniteli #linfedema

Fai emergere la consapevolezza
IL FUTURO DELLA LINFEOLOGIA
Dott. Alessandro Busetto
Chirurgo dei linfatici
C ospedale dell'Angelo
Mestre (VE)

Copertura: 277 persone | Metti in evidenza il post

Visualizzazioni: 126

Mi piace | Commenta | Condividi

Associazione Lotta al Linfedema

Pagina | Posti | Notifiche | Insights | Strumenti di pubblicazione

Segui la pagina | Pagina seguita | Condividi

Elettrostimolazione e linfedema: un dibattito non ancora concluso.
"La Repubblica tutela la salute come fondamentale diritto dell'individuo e interesse della collettività, e garantisce cure gratuite agli indigenti."
ASSOCIAZIONELLOTTAALLINFEDEMA.IT

Copertura: 216 persone | Metti in evidenza il post

Mi piace | Commenta | Condividi

Esampole Vento, Irene Magliari e altri 2

Condivisori: 3

Scrivi un commento...

Associazione Lotta al Linfedema
Pubblicato da Davide Morassi (7 - 11 febbraio alle ore 13:30) · €

Agire tempestivamente è imperativo quando si parla di linfedema; iniziare la terapia decongestionante da subito permette, infatti, risultati notevolmente migliori. Proprio per questo la consapevolezza riguardo al linfedema e al suo potenziale formarsi è fondamentale. Questa settimana ci concentreremo su questo aspetto e, specificatamente, negli esami che dovrebbero essere compiuti per una rapida diagnosi.
http://www.associazionelottaalinfedema.it/_94-cancro-ai-...

Cancro al seno e linfedema: l'importanza di agire per tempo
"La Repubblica tutela la salute come fondamentale diritto dell'individuo e interesse della collettività, e garantisce cure gratuite agli indigenti."
ASSOCIAZIONELLOTTAALLINFEDEMA.IT

Copertura: 365 persone | Metti in evidenza il post

Mi piace | Commenta | Condividi

Daria Girolami, Alice Zoni Girolami e Irene Magliari

Condivisori: 3

Scrivi un commento...

Associazione Lotta al Linfedema
Pubblicato da Davide Morassi (7 - 4 febbraio) · €

Come si diagnostica il linfedema? Ovviamente, un gonfiore dopo un'operazione chirurgica che non vuole saperne di passare, o un edema asimmetrico sono dei forti campanelli d'allarme, ma non bastano certo per applicare una terapia potenzialmente dannosa! Scoprite con noi come si diagnostica un linfedema.

L'Associazione Lotta al Linfedema Onlus

Youtube

The screenshot shows the YouTube channel page for 'Associazione Lotta al Linfedema Onlus'. The search bar at the top contains the text 'associazione lotta al linfedema'. The channel banner features a green background with water droplets and the text 'Associazione Lotta al Linfedema ONLUS ALL Lottiamo insieme contro il Linfedema'. The channel profile picture is a green and red globe logo. The channel name is 'Lotta al Linfedema Onlus' with 5 subscribers. The navigation menu includes 'HOME PAGE', 'VIDEO', 'PLAYLIST', 'CANALI', 'DISCUSSIONE', and 'INFORMAZIONI'. The video section shows two uploaded videos: 'Buon Natale e un 2018 pieno di opportunità!' (5:34) and 'Convegno Il trattamento chirurgico del Linfedema' (6:30).

YouTube

associazione lotta al linfedema

Home

Tendenze

Iscrizioni

DLTA

Cronologia

Guarda più tardi

InDesign

Video piaciuti

Miércoles 23/03/...

IONI

Panorama

Toys Expression 1

Aril's Chest

Giochi per bamb... 1

Associazione Lotta al Linfedema ONLUS

Lottiamo insieme contro il Linfedema

Lotta al Linfedema Onlus

5 iscritti

HOME PAGE VIDEO PLAYLIST CANALI DISCUSSIONE INFORMAZIONI

Video caricati RIPRODUCI TUTTI

Buon Natale e un 2018 pieno di opportunità!

100 visualizzazioni • 2 mesi fa

5:34

Convegno Il trattamento chirurgico del Linfedema

85 visualizzazioni • 8 mesi fa

6:30

L'Associazione Lotta al Linfedema Onlus



Associazione Lotta al Linfedema

ONLUS

CONOSCI IL LINFEDEMA

Il linfedema è una malattia cronica, causata dall'alterazione di una porzione del sistema vascolare linfatico. È caratterizzato clinicamente dal gonfiore e dal progressivo indurimento dei tessuti interessati.

Se non curato adeguatamente, tende a peggiorare progressivamente, con manifestazione di diverse complicazioni, e con l'instaurazione di una disabilità crescente.

IL LINFEDEMA È UNA MALATTIA CURABILE!

Esistono infatti cure efficaci del linfedema. Tali terapie non possono guarire dalla malattia (non è infatti possibile eliminare l'alterazione del sistema vascolare linfatico), ma garantiscono nella maggior parte dei casi riduzioni significative del gonfiore, miglioramento della consistenza dei tessuti, riduzione della disabilità.

A causa della cronicità della malattia, tali trattamenti devono essere ripetuti periodicamente.



CONOSCI L'ASSOCIAZIONE

L'Associazione Lotta al Linfedema - Onlus è stata fondata nel 2009 ad Udine, da alcuni esperti di tale malattia, con l'intento di diffondere le conoscenze scientifiche su questo importante e inaspettatamente diffuso problema, e di supporto alle Istituzioni nello sviluppare adeguati setting di diagnosi e cura per la patologia.

Tramite il sito www.linfedema.eu l'Associazione si propone di:

- migliorare le conoscenze degli utenti e del personale sanitario sulla patologia, oltre che sui metodi di diagnosi e cura



- informare sulle novità rilevanti, sia in campo sanitario che legislativo
- far conoscere date e sedi di eventi scientifici
- aiutare le Istituzioni a prendere le migliori decisioni.

Presso l'Ambulatorio Linfologico, sito nella sede di Udine, sono eseguite diagnosi medica specialistica e follow up della patologia.

SOSTIENI L'ASSOCIAZIONE

L'Associazione Lotta al Linfedema - Onlus ha sviluppato e sostiene diverse attività e collaborazioni (tra queste il collegamento operativo con la Lymphliga austriaca).

Nei programmi futuri vi sono diverse nuove attività, mirate alla diffusione nazionale delle conoscenze linfologiche, alla raccolta capillare delle esperienze delle persone interessate, all'ampliamento delle attività di diagnosi e cura offerte dall'associazione stessa. Per poter mantenere e sviluppare i propri servizi e per essere sempre più vicina agli utenti e agli operatori sanitari della Linfologia, l'Associazione ha necessità di aiuto, nelle diverse modalità:

- offrendo collaborazione volontaria
- diffondendo la conoscenza sulla esistenza di A.L.L. e sui servizi erogati
- diventando socio di A.L.L.
- devolvendo il 5%
- eseguendo una donazione liberale.



ASSOCIAZIONE LOTTA AL LINFEDEMA ONLUS
 Via Pietro di Brazzà n.7 UDINE - Tel e Fax: 0000.0000000
www.linfedema.eu - E-mail: linfedema@linfedema.eu



Associazione Lotta al Linfedema

PERCHÉ ASSOCIARSI

Per unire la tua voce a quella delle persone colpite da linfedema e dei loro familiari.
 Per ottenere informazioni sempre più puntuali sulla diagnosi e la terapia, sui centri di riferimento, sulle normative che tutelano la persona con linfedema.
 Per partecipare alle attività dell'Associazione.
 Per usufruire dei servizi offerti (assicurazione, indumenti elastocompressivi, sconti su visite mediche e su prodotti di aziende convenvenzionate).

COME DIVENTARE SOCIO

Per iscriversi, compilare il modulo di iscrizione, presente in questo flyer e scaricabile dal sito www.linfedema.eu alla pagina "Contribuisce".

- Versa la quota associativa annuale di 35,00 Euro, con bonifico bancario Banca Creditfidi sul conto IBAN IT 66 H 07085 12301 03-4200675
- Consigna o invia fax o mail (0432 522772) il modulo e l'attestato di pagamento.

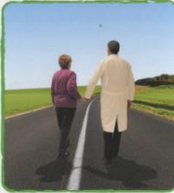
È possibile anche l'iscrizione diretta, recandosi nella nostra sede di Udine, in via di Brazzà 7, negli orari di apertura (lunedì - giovedì, 9,00 - 12,00).



PERCHÉ FARE UNA DONAZIONE

Le diverse iniziative a favore degli associati hanno bisogno di risorse, che non possono essere coperte dalla sola quota associativa. Pertanto l'Associazione ricerca donazioni dai privati e dalle istituzioni, sul conto Banca Creditfidi.

IBAN IT 66 H 07085 12301 03-4200675
 Si richiede di contattare la Segreteria dell'Associazione per conoscere le modalità di esecuzione della donazione. L'importo è facilmente detraibile.



Lottiamo Insieme contro il Linfedema

Associazione Lotta al Linfedema - Onlus
 33100 Udine, via di Brazzà 7
 Tel. e Fax 0432 522772
 e-mail: linfedema@linfedema.eu

VISITA IL NOSTRO SITO
www.linfedema.eu

CONOSCI IL LINFEDEMA

Il linfedema è una malattia cronica, causata dall'alterazione di una porzione del sistema vascolare linfatico. È caratterizzato clinicamente dal gonfiore e dal progressivo indurimento dei tessuti interessati.

Se non curato adeguatamente tende a peggiorare progressivamente, con manifestazione di diverse complicazioni e con l'instaurazione di una disabilità crescente.

IL LINFEDEMA È UNA MALATTIA CURABILE!
 Esistono infatti cure efficaci del linfedema. Tali terapie non possono guarire dalla malattia (non è infatti possibile eliminare l'alterazione del sistema vascolare linfatico), ma garantiscono nella maggior parte dei casi riduzioni significative del gonfiore, miglioramento della consistenza dei tessuti, riduzione della disabilità.

A causa della cronicità della malattia, tali trattamenti devono essere ripetuti periodicamente.



CONOSCI L'ASSOCIAZIONE

L'Associazione Lotta al Linfedema - Onlus è stata fondata nel 2009 ad Udine, da alcuni esperti di tale malattia, con l'intento di diffondere le conoscenze scientifiche su questo importante e inaspettatamente diffuso problema, e di dare supporto alle Istituzioni nello sviluppare adeguati programmi di diagnosi e cura per la patologia.

Tramite il sito www.linfedema.eu l'Associazione si propone di:

- migliorare le conoscenze degli utenti e del personale sanitario sulla patologia, oltre che sui metodi di diagnosi e cura
- informare sulle novità rilevanti, sia in campo sanitario che legislativo
- far conoscere date e sedi di eventi scientifici
- aiutare le Istituzioni a prendere le migliori decisioni.

Presso l'Ambulatorio Linfologico, sito nella sede di Udine, sono eseguite diagnosi medica specialistica e follow up della patologia.



MODULO DI ISCRIZIONE

all'Associazione Lotta al Linfedema

Compilare questo modulo (in stampatello) e la consegna o invi via fax o mail) alla sede dell'associazione.

Nome e cognome _____

data di nascita _____ e _____

residente a _____

CAP _____ in via _____

tel./cell _____ Fax _____

e-mail _____

si associa liberamente e volontariamente all'Ass. Lotta al Linfedema

Quota annuale: socio ordinario **35 Euro**

Desidero essere informato/a delle attività ed iniziative associative a mezzo: telefono sms e-mail

Data _____ Firma _____

CONSENSO: lo sottoscritto/a autorizzo i rappresentanti dell'Ass. Lotta al Linfedema a raccogliere, registrare e utilizzare i dati personali ai fini del raggiungimento delle finalità statutarie dell'Ass. stessa.

Luogo _____ Data _____

Firma _____

Medicina Narrativa

È una disciplina che fornisce gli strumenti concreti per un **approccio di cura basato sull'ascolto**, di cui beneficia non solo il singolo professionista sanitario, ma l'intero sistema di cura.



5
9
1



Organizzato da **A.L.L. Onlus**
Associazione Lotta al Linfedema
UDINE

Corso di formazione sulla medicina narrativa a sostegno
delle persone con **linfedema**

9

IL LINFEDEMA: UNA MALATTIA, TANTE STORIE...

Tre sessioni

26 Settembre, 3 e 31 Ottobre 2015
dalle ore 8.30 alle ore 12.30

9

Responsabile Scientifico: Dott. Alberto Onorato

9

Relatrice: Dott.ssa Nicoletta Suter

9

Sede del corso

Palazzo Confindustria - Sala Ance
Largo Carlo Melzi n°2 - 33100 Udine

9

9

Segreteria organizzativa

Sig.ra Tiziana Di Lenarda

Associazione Lotta al Linfedema - ONLUS

Via Pietro di Brazzà n°7 - 33100 UDINE

Tel. E-fax: 0432-522772 - linfedema@linfedema.eu



Associazione
Lotta al
Linfedema
ONLUS

Corsi di autobendaggio



L'A.N.D.O.S Onlus
Comitato di Pordenone

organizza un corso
di
auto-bendaggio

a cura di
Dott. Alberto Onorato
Medico Chirurgo Specialista in Medicina Fisiatrica e Riabilitazione
Fornirà indicazioni sull'utilità dell'autobendaggio nella cura del
linfedema agli arti superiori

Elisa Dorigo Fisioterapista
Fornirà indicazioni sui materiali e sulla tecnica dell'autobendaggio
con dimostrazioni pratiche dello stesso.

MERCOLEDI' 19 OTTOBRE 2016
Prima parte
dalle ore **8,30** alle ore **9,30**
Presentazione del corso e apertura lavori
a cura del **Dott. Alberto Onorato**
dalle ore **9,30** alle ore **11,30**
Presentazione dei materiali e pratica della tecnica del bendaggio

VENERDI' 21 OTTOBRE 2016
Seconda parte
dalle ore **9,00** alle ore **11,00**
Ripasso e pratica della tecnica di bendaggio con focus sulla
tensione da adottare.

Sede A.N.D.O.S. : sala riunioni Centro Sociale Anziani
via Piave, n. 54 - Pordenone

corso gratuito partecipazione su prenotazione
Per ciascun partecipante è prevista la fornitura del kit a pagamento contenente
il materiale necessario al trattamento. Si richiede l'iscrizione all'Associazione



Outpatient Unit for Lymphology Report on activity in 2010-2012



	Patients	Male	Female
2010	121	14	107
2011	100	12	88
2012	82	11	71
Total	303	37	266

	1° visit	Control visits	Total
2010	121	77	198
2011	100	164	264
2012	82	234	316
Total	303	475	778



Origin of patients

UD	TS	PN	GO	VE	TV	BL	VI	MI	BG	BS	TN	
224	13	29	10	14	5	3	1	1	1	1	1	303

Unità Ricerca Linfologica



Ultrasound Elastography and Echography for Study of Hardness of Epifascial Tissues in Arm Lymphedema Our Experience

Alberto ONORATO



LO STUDIO ECOGRAFICO ED ELASTOSONOGRAFICO DEI
TESSUTI EPIFASCIALI NEL LINFEDEMA DEGLI ARTI

A. Onorato



La Elastosonografia: una nuova metodica per la
caratterizzazione dei tessuti linfedematosi

A. Onorato



Collaborazioni

Prendersi Cura
Progetto delle Associazioni Oncologiche



A.D.O.S.



A.G.M.E.N.



A.I.L.



A.N.D.O.S.



ANGOLO



A.L.R.F.V.G.



A.R.I.S.



Fond. Biasotto



GIULIA



FENICE



L.I.L.T.



Via Di Natale



A.L.L.



Associazione Scarpolini



La Biblioteca di Sara



Realizzazioni recenti

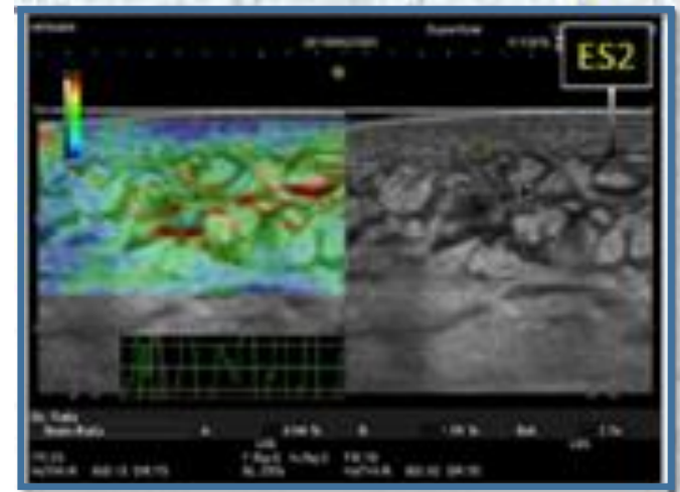
Ambulatorio Linfologico



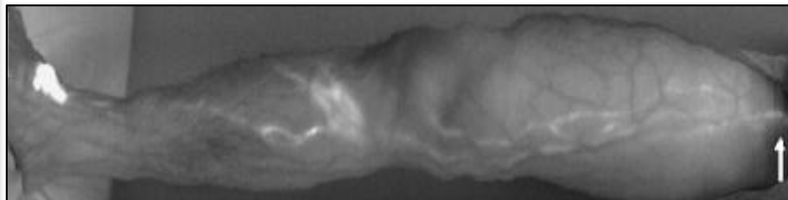
Trattamento degenziale del linfedema in convenzione



Obiettivi futuri



Indocyanine Green (ICG) Fluorescence Lymphography

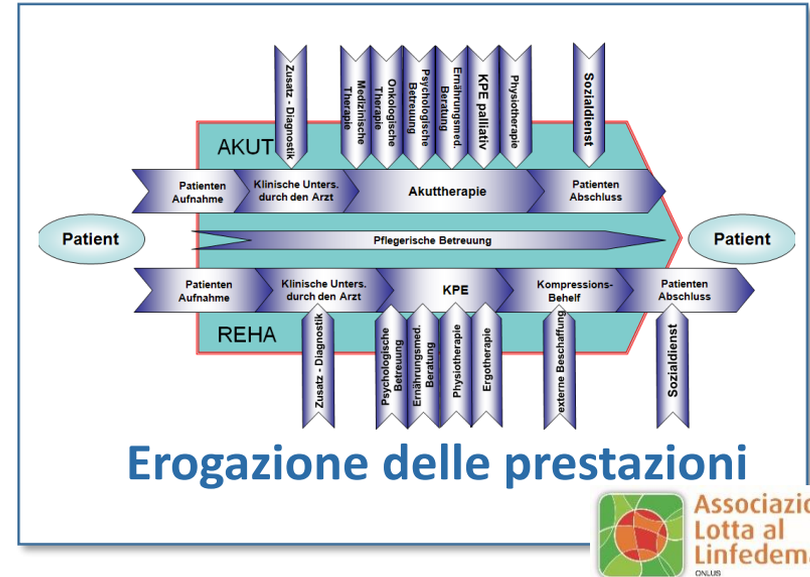
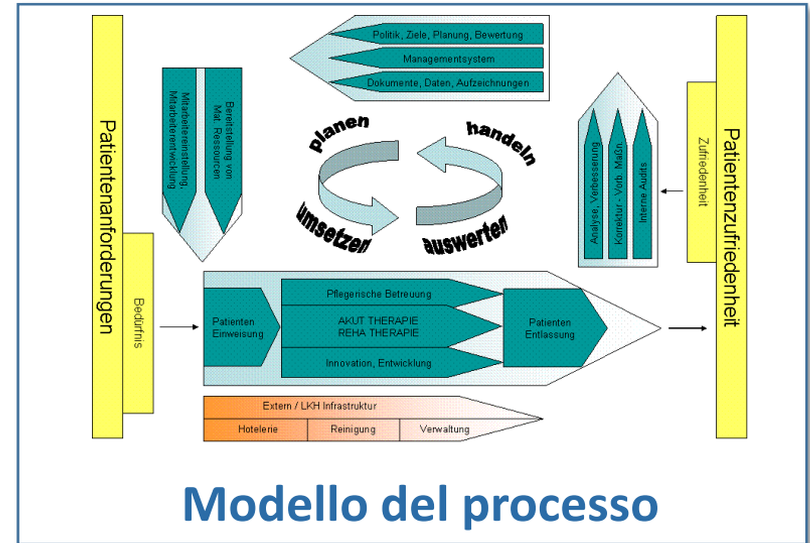
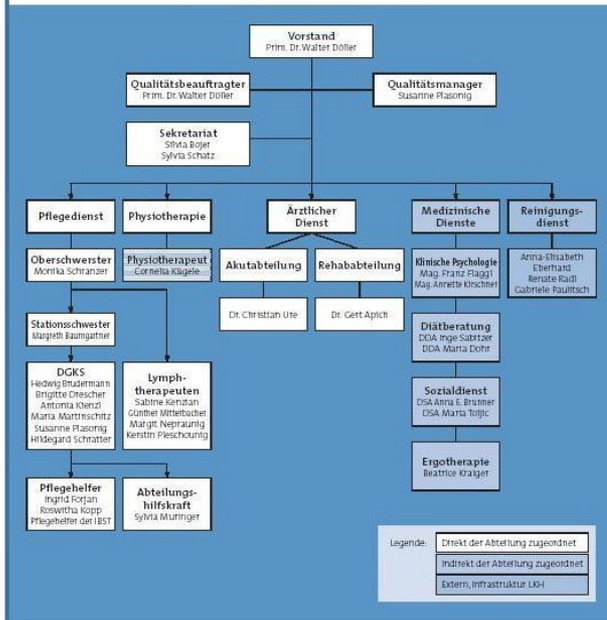


Obiettivi futuri



Zentrum für Lymphologie

Prim. Dr. Walter Döller



A Renza



Premio Stella di Natale 2017,

«per la sua grande sensibilità e disponibilità, per il suo pensiero strategico, la sua forza nel motivare le persone, l'estrema cura e attenzione verso il prossimo»;

persona di «grande valore umano e sicuro punto di riferimento»

GRAZIE

