



S. O. C. MEDICINA FISICA E RIABILITATIVA
Direttore dr. Franco Franzè

DIPARTIMENTO DI AREA MEDICA

Il linfedema è una malattia spesso disabilitante che coinvolge un considerevole numero di pazienti, in Italia ancora del tutto imprecisato.

La manifestazione del linfedema si presenta con l'aumento del volume di uno o più arti, superiori o inferiori, dovuto al rallentamento del flusso della linfa ed alla stasi dei liquidi corporei nella pelle e nei tessuti ad essa sottostanti.

Le cause possono essere genetiche, spesso non svelabili, per malattie rare o per anomalie congenite, nel caso del linfedema " primario ". Mancano dati precisi sulla diffusione del linfedema primario ma la sua incidenza annuale è stimata intorno a 1,5/100.000 soggetti di età inferiore ai 20 anni

Certi traumi osteoarticolari e soprattutto gli esiti della chirurgia oncologica sono le cause più frequenti di linfedema " secondario ". La chirurgia dei tumori (del collo e del cavo orale, della mammella, dell'apparato urogenitale maschile e femminile, dei melanomi della pelle) può comportare l'asportazione parziale o estesa dei linfonodi vicini; ciò favorisce l'insorgenza precoce o tardiva del rallentamento del trasporto della linfa e quindi del linfedema degli arti. L'incidenza è fino al 25-40 % nella chirurgia della mammella, fino all' 8-15% nella chirurgia uro - ginecologica e del cancro della prostata . Se la malattia viene riconosciuta e trattata in tempo i risultati possono essere soddisfacenti.

Troppo spesso si giunge tardi alla diagnosi e questo comporta difficoltà sia nel percorso delle cure sia nel raggiungimento di risultati soddisfacenti.

E' anche questo uno dei motivi per cui non si può definire con precisione il numero dei pazienti affetti da linfedema in Italia: molti casi non vengono riconosciuti, né trattati e molti pazienti si rinchiodano in casa escludendosi dalla vita lavorativa e socio-relazionale .

Il linfedema infatti nei suoi stadi avanzati diventa irreversibile e disabilitante.

Accade quindi che la malattia possa essere inizialmente misconosciuta o sottovalutata; che i pazienti siano disorientati riguardo alla diagnosi ed alle strutture sanitarie specializzate per le cure; che si alimentino le spese del Sistema Sanitario Nazionale per la diagnosi e per le cure a lungo termine ; che aumentino i costi a carico dei pazienti stessi per le cure, per le medicine e per i sistemi di compressione necessari (bendaggi, bracciali, tutori elastici), per le giornate di lavoro perse e per la disabilità e la compromissione della qualità della vita in sé.

Al fine divulgativo delle problematiche inerenti alla malattia del linfedema e della sua portata promuoviamo un evento caratterizzato dalle testimonianze istituzionali, di professionisti ed esperti, società ed organizzazioni scientifiche, ma soprattutto delle associazioni dei pazienti e dei pazienti stessi .

La partecipazione è rivolta alle istituzioni, a medici specialisti e in particolare delle specialità di chirurgia oncologica interessate, ai MMG, fisioterapisti, infermieri, farmacisti, alle associazioni di volontariato e dei pazienti, ai pazienti, alla cittadinanza

Partecipa all' evento di divulgazione e di sensibilizzazione :

“ Esperienze e testimonianze intorno al linfedema “

15 dicembre 2017
ore 8.30 – 12.30

Sala delle Conferenze Sede della Banca d'Alba , via Cavour



ITALIAN LYMPHOEDEMA FRAMEWORK O.N.L.U.S

