**Comunicato stampa**

**29 giugno, Giornata mondiale della Sclerodermia: Pini-CTO e AILS in prima linea per promuovere informazione e diagnosi precoce**

*Dalla collaborazione tra l’Ospedale milanese e* *l’Associazione Italiana Lotta alla Sclerodermia Onlus (AILS), due appuntamenti per la popolazione: il 28 e il 29 giugno, presso la Sala Coffee Break dell’ASST, la mostra fotografica “Scleroderma twenty keywords”, 20 scatti che raccontano il percorso emotivo dei pazienti; il 29 giugno, dalle 14.30 alle 18.00, presso la Scleroderma clinic del Day Hospital di Reumatologia, l’Open Day con videocapillaroscopie ad accesso gratuito.*

Milano, 26 giugno 2018 – Segue oltre **400 pazienti**, impiegando, per prima in Italia, **innovative terapie a base di cellule staminali**. È la ***Scleroderma clinic***, tra le eccellenze della Reumatologia dell’**ASST Gaetano Pini-CTO** che, in occasione della **X Giornata mondiale della sclerodermia** prevista il **29 giugno**, supporta **AILS** nell’organizzazione di una **mostra fotografica** e di un **Open Day** volti a promuovere una maggior conoscenza della malattia presso cittadini, clinici e Istituzioni. Poco nota, non solo ai medici di famiglia ma anche agli stessi specialisti, la sclerodermia è una patologia rara che viene ancora troppo spesso diagnosticata in ritardo, riducendo le possibilità di cura.

*“Oggi, rispetto anche solo a una decina di anni fa,* ***le prognosi in caso di sclerodermia sono notevolmente migliorate****”,* afferma **Nicoletta Del Papa**, Responsabile della Scleroderma Clinic dell’ASST Gaetano Pini-CTO. *“Quanto più tempestivamente i pazienti vengono indirizzati allo specialista che avvia un* ***trattamento precoce****, tanto maggiori saranno le possibilità di arrestare la malattia, garantendo una* ***buona qualità di vita****. Il termine medico più corretto per indicare questa patologia è* ***‘sclerosi sistemica’*** *poiché, oltre alla pelle, interessa più organi, soprattutto cuore e polmoni. Proprio per affrontarla in tutta la sua complessità, l’approccio che seguiamo alla* ***‘Scleroderma Clinic’ del Pini****, dove trattiamo attualmente circa 400 pazienti provenienti da tutt’Italia, si basa su una* ***rete composta da più specialisti (cardiologo, pneumologo, dermatologo, chirurgo vascolare), coordinati dal reumatologo****. Sul fronte delle terapie, siamo il gruppo che in Italia ha eseguito più* ***trapianti di cellule staminali di midollo****, in collaborazione con l’ematologia del Policlinico di Milano. Inoltre, grazie alla collaborazione con il Dr. Di Luca, chirurgo vascolare del Pini, abbiamo messo a punto, primi nel mondo, una* ***terapia con cellule staminali da tessuto adiposo*** *per il trattamento delle ulcere sclerodermiche”.*

*“Far parlare di sclerodermia, per non sottovalutarne i primi sintomi, come il fenomeno di Raynaud, e arrivare a una sua diagnosi precoce, è fondamentale”*, spiega **Paola Muti**, Consigliere dell’Associazione Italiana Lotta alla Sclerodermia Onlus e Coordinatore del Comitato Scientifico. *“In occasione di questa X Giornata Mondiale promossa da FESCA (Federation of European Scleroderma Associations), stiamo organizzando presso il Gaetano Pini, a cui siamo legati da una collaborazione storica, la* ***mostra fotografica ‘Scleroderma Twenty Keywords’****: 20 scatti, molti dei quali inediti, di Roberto Murgia, reumatologo e foto-blogger, per accendere i riflettori su 20 aspetti chiave della patologia. L’esposizione sarà aperta al pubblico nelle giornate di giovedì 28 e venerdì 29 giugno, presso la Sala coffee break dell’ASST di Via Pini 9. E proprio a favore della diagnosi precoce, AILS organizza, insieme ad altre Associazioni di settore,* ***Open Day con videocapillaroscopie ad accesso gratuito*** *in diverse strutture ospedaliere presenti su tutto il territorio nazionale (al Gaetano Pini, presso il Day Hospital di Reumatologia, venerdì 29 giugno, dalle 14.30 alle 18). La videocapillaroscopia è un primo esame di screening, che permette di verificare molto precocemente se il paziente presenta alterazioni vascolari tipiche della sclerodermia”.*

*“Uno degli obiettivi primari della nostra Associazione,* – conclude Paola Muti – *così come della Giornata mondiale della Sclerodermia, è far sì che questa patologia non resti sconosciuta o sottovalutata e non perda dignità, poiché la diagnosi tempestiva riveste un ruolo cruciale, evita importanti disabilità e salva delle vite”.*

**LA SCLERODERMIA / SCLEROSI SISTEMICA**

La sclerodermia è una patologia reumatica autoimmune, invalidante, caratterizzata da un indurimento della cute. Colpisce donne e uomini con un rapporto di 10 a 1. Contando meno di 20.000 casi, è stata recentemente dichiarata malattia rara. Suo primo campanello d’allarme è generalmente un disturbo nella microcircolazione delle mani, il cosiddetto fenomeno di Raynaud, cui in genere segue o si associa la sclerosi della cute e il progressivo impegno fibrotico di organi interni, primi fra tutti polmone e cuore.

**Per informazioni:**

**Ufficio Stampa VALUE RELATIONS**

**Marco Giorgetti** m.giorgetti@vrelations.it – 335277223

**Antonella Martucci** a.martucci@vrelations.it – 3406775463

**Ufficio Comunicazione G. Pini** > comunicazione@asst-pini-cto.it – 335299336