

MANIFESTO



Linfedema primario, sekundaioak eta lipedema Eragindakoen Elkarte
Asociación de afectados de Linfedema primario, secundario y lipedema



MANIFIESTO

DÍA MUNDIAL DE LINFEDEMA

6 DE MARZO

1. El linfedema es un problema de salud global que afecta a más de 250 millones de personas, mujeres, hombres y niños de todas las nacionalidades, razas y etnias en todo el mundo.
2. El linfedema es una enfermedad crónica y progresiva que puede causar graves deformidades, discapacidades y complicaciones potencialmente mortales, que también pueden ser causa de una carga psicológica y económica.
3. Muchos profesionales de la salud no están plenamente al tanto sobre la enfermedad, sus signos y síntomas, lo que hace que las personas con linfedema sufran durante muchos años antes de obtener un diagnóstico y comenzar el tratamiento.
4. Sigue habiendo poca sensibilización pública y conocimiento de las enfermedades linfáticas y los efectos sobre la salud en relación con su impacto significativo en la vida de las personas con linfedema.
5. Las personas con linfedema necesitan acceso a Unidades de Linfedema multidisciplinares de alta calidad, con profesionales de la salud con experiencia, para recibir el tratamiento adecuado, incluida la atención psicológica y social.
6. Existe una gran necesidad no atendida en todo el mundo, de educar y apoyar a las personas afectadas por el linfedema incluidos sus familiares y cuidadores, sobre la autoayuda básica.
7. Los esfuerzos de investigación médica para encontrar una cura para el linfedema y mejorar los tratamientos carecen de fondos necesarios, en comparación con enfermedades de magnitud (alcance) y gravedad similares.

Por consiguiente, apoyamos el 6 de marzo como Día Mundial del Linfedema y las asociaciones de pacientes que firman a continuación llaman la atención de los políticos, los gestores sanitarios, los profesionales de la salud, los investigadores y el público en general, sobre las necesidades de las personas que viven o están en riesgo de desarrollar linfedema. Solicitamos una mayor financiación para la investigación médica, programas educativos para profesionales de la salud y un mejor acceso a la atención especializada para quienes viven con linfedema.

