

ASSISTÈNCIA**L'Esclerodèrmia. No em traurà el somriure**

Coincidint amb el Dia Mundial de l'Esclerodèrmia, el passat 29 de juny, va tenir lloc la Jornada "L'Esclerodèrmia. No em traurà el somriure". Una cita organitzada per la Plataforma de Malalties Minoritàries, l'Hospital de Sant Pau i l'Asociación Española de Esclerodèrmia. La jornada estava adreçada a professionals en reumatologia, medicina interna, infermeria, psicòlegs, conjuntament amb pacients i familiars.

L'Esclerosi sistèmica és una malaltia minoritària autoimmunitària amb un gran impacte tant mèdic com social. Aquesta patologia manifesta múltiples complicacions que engloben totes les esferes en la vida de les persones que viuen afectades. Al nostre país el seu maneig ha millorat molt en els últims anys, i les seves complicacions han disminuït, sobretot des del punt de vista sanitari, amb professionals experts, eines complementàries d'avantguarda i amb el desenvolupament d'una àrea terapèutica efectiva en algunes de les afectacions de la malaltia. Aquest fet s'evidencia amb un diagnòstic precoç i una millora de la supervivència.

En el context del Dia Mundial de l'Esclerodèrmia, la jornada va fer-se amb l'objectiu d'establir un abordatge multidisciplinar entre malalts i professionals implicats en el maneig de la patologia per a poder donar respostes a afectats, familiars i professionals, compartint els avenços en el diagnòstic de la patologia i tractament, necessitats, com ara les cures, orientació en nutrició, suport psicològic i assessorament sexual, així com compartir experiències. Per això es va comptar amb professionals experts en el maneig de la malaltia i experiència en cadascuna d'aquestes àrees.