

Sortie du livre :

LA SCLÉRODERMIE SYSTÉMIQUE

100 questions pour mieux gérer la maladie

Sous l'égide du CRI (Club Rhumatismes et inflammations) et de la Filière FAI²R (Filière des Maladies Auto-Immunes et Auto-Inflammatoires Rares)



14 x 23 cm, Br., 192 p. 14,50 €
ISBN : 978-2-9554104-3-1



Livre soutenu par l'ASF
(Association des Sclérodermiques de France)



Une collection de livres dirigée par
le Pr Maxime Dougados - Hôpital Cochin - Paris

Titre : La Sclérodémie Systémique

Auteurs :

- Pr Yannick Allanore • Hôpital Cochin • Paris
- Pr Luc Mouthon • Hôpital Cochin • Paris
- Pr Zahir Amoura • Hôpital Pitié-Salpêtrière • Paris
- Pr Eric Hachulla • Hôpital Huriez • Lille
- Dr Véronique Le Guern • Hôpital Cochin • Paris
- Pr Jean Sibilia • Hôpital Hautepierre • Strasbourg

DISPONIBLE

En vente en ligne sur
www.katanasante.com/100-questions

LES AUTEURS

L'ouvrage a été rédigé par 6 spécialistes en médecine interne et en rhumatologie de toute la France, en étroite collaboration avec l'unique association de malades : ASF.

Ces médecins sont tous spécialistes de la sclérodémie. Ils travaillent à la fois à l'hôpital et dans un centre de référence pour les maladies auto-immunes et systémiques rares, pour la Filière FAI²R et pour le CRI.

La Sclérodémie Systémique

- Elle entraîne des troubles de la circulation sanguine et une fibrose des tissus qui peut concerner l'ensemble du corps
- Elle bouleverse la vie de plusieurs milliers de personnes en France

100 questions pour mieux gérer la maladie

- Très attendu par les patients et leurs proches
- Dédramatise la maladie en l'abordant sous tous les angles
- Concret et accessible, avec des réponses claires, didactiques et compréhensibles aux questions les plus souvent posées par les malades
- Richement illustré avec un code couleur et un lexique simple pour une compréhension immédiate du lecteur

Quelques exemples de questions

- Quels sont les premiers signes de la maladie ?
- De quels moyens dispose-t-on pour la traiter ?
- Comment améliorer les troubles esthétiques associés à la sclérodémie systémique ?
- Est-ce que je pourrai avoir une vie sexuelle normale ?
- A quoi servent les centres de référence ou de compétences ?
- Existe-t-il une association de malades ?

Sortie du livre : LA SCLÉRODERMIE SYSTÉMIQUE 100 questions pour mieux gérer la maladie

Sous l'égide du CRI (Club Rhumatismes et inflammations) et de la Filière FAI²R (Filière des Maladies Auto-Immunes et Auto-Inflammatoires Rares)



Livre soutenu par l'ASF
(Association des Sclérodermiques de France)

Une collection de livres dirigée par
le Pr Maxime Dougados - Hôpital Cochin - Paris

La Sclérodémie Systémique, qu'est-ce que c'est ?

La sclérodémie systémique perturbe le fonctionnement des petits vaisseaux sanguins de l'organisme. Elle entraîne également une fibrose des tissus qui peut toucher l'ensemble du corps. Ainsi, cette maladie se traduit par de nombreux symptômes. La très grande majorité des malades présentent un phénomène de Raynaud, c'est à dire un trouble de la circulation au niveau des extrémités (doigts, orteils,...).

Un œdème puis un épaississement de la peau survient progressivement. Les malades ressentent des douleurs articulaires.

La fibrose peut toucher différents organes comme les poumons ou le cœur, ce qui provoque un essoufflement des patients. D'autres symptômes peuvent apparaître, comme le reflux gastro-œsophagien la sécheresse buccale, vaginale, une difficulté à ouvrir la bouche ou encore des petites taches rouges sur la peau.

La sclérodémie systémique est une maladie rare. Elle concerne environ 8 à 9 000 personnes en France et touche surtout les femmes.

On ne sait pas précisément à quoi elle est due. Une prédisposition génétique, associée à des facteurs d'environnement, notamment des agents infectieux ou certains médicaments, favorisent probablement la survenue de cette maladie.

Il est possible de limiter ou d'arrêter la progression de la sclérodémie systémique par des médicaments, notamment la cortisone et les immunosuppresseurs. Ils diminuent l'activité de la maladie et soulagent les symptômes. Mais la sclérodémie systémique est une maladie chronique qui a de nombreuses répercussions sur la vie des patients.

Au-delà de l'information, ce livre qui a reçu le soutien de l'ASF (unique association de malades) répond entièrement à l'objectif d'éducation thérapeutique du patient grâce à plusieurs tests d'auto-évaluation du lecteur afin que celui-ci puisse mieux comprendre et donc mieux gérer sa maladie, et mieux vivre son quotidien.

Les droits d'auteur de ce livre sont versés à Arthritis Fondation Courtin.

LE SERVICE PRESSE

- Pour obtenir une interview d'un des auteurs
- Pour recevoir le livre
- Pour obtenir la couverture en JPEG ou en PDF

KATANA santé

► **Annie EGGERMANN**

Tél. : 01 84 20 11 92

a.eggermann@katanasante.com

KATANA santé EDITIONS étend chaque année sa collection à de nouvelles pathologies. Les « 100 questions pour mieux gérer la maladie » sont conçues pour le grand public, les malades et leur entourage.