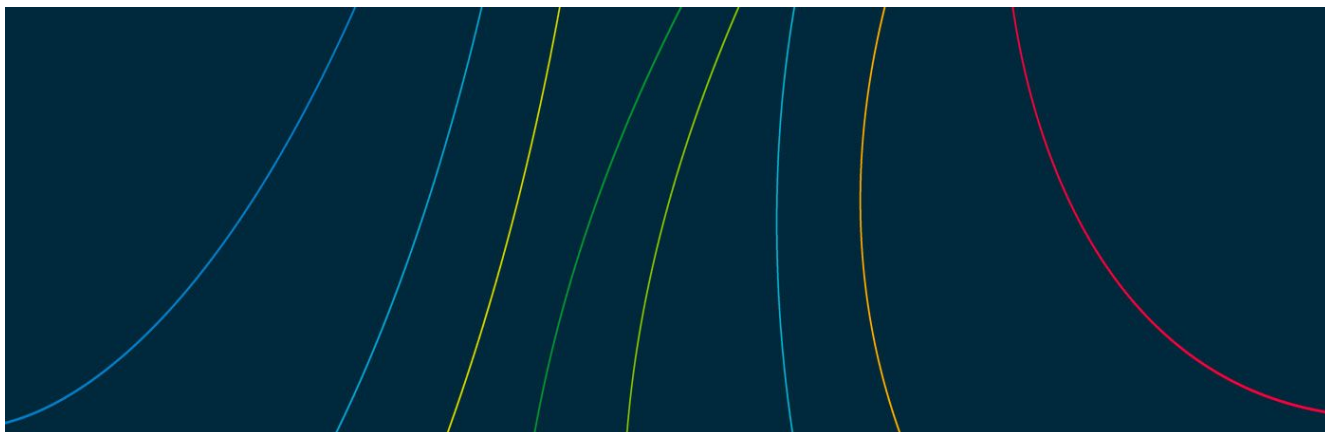


ADELES (Asociación de enfermos/as de Lupus de Álava)



C/ Pintor Vicente Abreu nº 7

945 22 54 54

lupusalava@euskalnet.net

www.adeles.org

Es una asociación sin ánimo de lucro formada por familiares, amistades y afectados, unidos por una causa común: ayudar a convivir con el Lupus y motivar a los enfermos para crecer y desarrollarse como personas. El '**Lupus Eritematoso Sistémico**' es una enfermedad autoinmune crónica que puede afectar a cualquier parte de nuestro cuerpo (articulaciones, piel y órganos internos). No tiene origen infeccioso, ni canceroso y no se contagia. 9 de cada 10 enfermos son mujeres.

Los síntomas más comunes son: lesiones en la piel, dolor e inflamación muscular y articular, fiebre, cansancio, sensibilidad al sol, pérdida de peso, etc.

Es una enfermedad que cursa en brotes, con periodos de remisión y exacerbación, que puede llegar a causar discapacidades físicas-psíquicas e incluso la muerte de una persona. La asociación intenta estar al corriente de los últimos avances médicos y recabar apoyos de las distintas instituciones, pero el primer objetivo es generar salud.

Colaboración de Fundación Vital Fundazioa

Fundación Vital Fundazioa ha realizado varias colaboraciones con ADELES Álava que se han intensificado en los últimos años. Se mantiene un convenio anual con objeto de ayudar a difundir y dar a conocer a la población la problemática de las personas afectadas de LUPUS y las actividades que lleva a cabo la asociación mediante el Programa Informativo, que recoge las principales actividades que realiza:

- Programa Apoyo
- Programa Sensibilización y Asesoramiento
- Programa Formativo
- Programa Informativo y Asistencia Individualizada

El 10 de mayo se celebra el Día Mundial del Lupus con acciones específicas en redes sociales.