

ENDOMETRIOSI: VIII Settimana Europea della Consapevolezza

***Tavolo informativo – Udine 8 marzo 2012
ore 19.30 – 21.30***

Quando scopri di avere l'**endometriosi** la tua vita cambia radicalmente. Ti senti sola, smarrita, con l'autostima sottozero e i rapporti sociali, la vita di coppia e il lavoro messi a dura prova. Ti senti una donna "difettosa", una donna a metà e hai paura, perché forse non potrai avere figli. **In Italia una donna su otto ne è affetta** (oltre 3 milioni); in Europa sono 14 milioni e nel mondo le donne in età fertile che ne soffrono sono 150 milioni. L'**endometriosi** è una malattia cronica, dolorosa, invalidante e subdola. Occorrono molti anni per avere una diagnosi certa e spesso è necessario più di un intervento chirurgico. L'**endometriosi** lavora in silenzio e può occludere le tube, creare aderenze, distorcere gli organi riproduttivi, provoca dolori forti durante il ciclo e l'ovulazione, dolori durante o dopo i rapporti sessuali, dolore pelvico cronico, cistiti ricorrenti, perdite intermestruali, colon irritabile. Da anni l'**A.P.E.** (Associazione Progetto Endometriosi) – un gruppo di donne affette da endometriosi che si basa sul reciproco sostegno, conforto e aiuto – è impegnata in un'importante campagna di sensibilizzazione. In occasione dell'**VIII Settimana Europea della Consapevolezza dell'Endometriosi**, istituita dalla **EEA** (European Endometriosis Alliance) nel 2005 come *Awareness Week*, che si ripete ogni anno in concomitanza della festa della donna per accendere i riflettori sulla malattia, il **Gruppo di Udine dell'A.P.E. Onlus** ha organizzato un tavolo informativo l'**8 marzo 2012** Dalle **19.30** alle **21.30** presso il **Multisala " Il Visionario"** un gruppo di volontarie sarà

disponibile a fornire informazioni e a creare consapevolezza in merito a questa malattia subdola e fortemente invalidante. L'appuntamento più importante della settimana è il **Convegno Nazionale** dal titolo **"ENDOMETRIOSI: ricerca medica e riconoscimento sociale. A che punto siamo? Specialisti e Istituzioni a confronto"** che si terrà a **Parma** il prossimo **10 marzo**, presso la Camera di Commercio (Sala Aurea, via Verdi 2), al quale interverranno medici e istituzioni per fare una fotografia sulla situazione italiana negli ultimi 10 anni. Sarà inaugurato dalla Lectio Magistralis *"L'Endometriosi oggi: cos'è cambiato nella società, nella diagnosi e nella terapia"* del Prof. P. Vercellini, Presidente WES – World Endometriosis Society. La partecipazione è gratuita e aperta al pubblico. **A.P.E. ONLUS** è un'associazione senza scopo di lucro che nasce nell'ottobre del 2005 su iniziativa di un gruppo di donne, con esperienza di endometriosi vissuta sulla propria pelle o con storie di volontariato attivo in altre realtà. La presidente è *Marisa Di Mizio*. L'obiettivo principale di A.P.E. Onlus è quello di diramare notizie e informazioni sulla malattia così diffusa, ma così poco conosciuta. Attraverso il racconto di esperienze e testimonianze si vuole porre una crescente attenzione verso una patologia di cui gli stessi specialisti sovente sottovalutano le diverse implicazioni. Creare una rete di collegamento con altre associazioni per ottenere diritti e riconoscimento da parte delle strutture pubbliche e della legislazione per campagne di sensibilizzazione tra le donne, in consultori e presso i medici di base.

Info: 334 6193650 – info@apeonlus.com, www.apeonlus.com

UFFICIO STAMPA: MP COMUNICA, cell. 329.1273493 – ufficiostampa@apeonlus.com

La redazione