



BOLETIN ELECTRONICO N° 9

El Boletín Electrónico de la Asociación Lupus Argentina – ALUA tiene como objetivo compartir información y actividades de interés y lograr un mayor contacto de la comunidad con las investigaciones científicas sobre Lupus y enfermedades afines que se están realizando en nuestro país y/o a nivel mundial, como parte de las acciones de difusión que desarrolla la organización.

Noviembre de 2011

AGENDA:

43° Simposio Médico Informativo abierto a la Comunidad

Se realizará en el Auditorio Santa María del Buen Ayre del Banco de la Ciudad: Esmeralda 660 Piso 3° - CABA, el martes 22 de Noviembre a las 17:30hs. con Entrada Libre y Gratuita.

Disertantes:

Prof. Dr. Osvaldo HÜBSCHER- Médico reumatólogo – CEMIC, Bs. As.

" Aspectos generales del Lupus Eritematoso Sistémico y Discoide"

Dra. Patricia TROIELLI - Médica dermatóloga – Docente Adscripta Fac. de Medicina-UBA

"El cuidado de la piel y la Calidad de Vida en LUPUS"

Dra. María Inés BIANCO – Abogada - Miembro de ASPPE – Asoc. Civil de Profes. para la Equidad – Asesora legal de ALUA

"Aspectos Legales de Enfermedades Poco Frecuentes: LUPUS"

Los asistentes (pacientes, familiares, agentes de salud y público en general) podrán dialogar con los disertantes invitados e informarse sobre la afección.

INFORMES:

info@alua.org.ar

www.alua.org.ar

54-11-4962-5239

Para compartir el Facebook del Grupo: ALUA-Asociación Lupus Argentina

http://www.facebook.com/#!/home.php?sk=group_125333380875535&ap=1

Foro de CALIDAD DE VIDA de ALUA :

Enviar un mail a alua-alta@eListas.net

Reunión Abierta de CALIDAD DE VIDA para pacientes y familiares

Se realizará en el próximo mes de Diciembre, en fecha y lugar a confirmar.

Coordinación: Dra. María Cristina LUNIC

Actividades en el Hospital de Clínicas José de San Martín:

Avda. Córdoba 2351 – CABA

Donación Voluntaria de sangre

Hemoterapia del Hospital de Clínicas

Lunes a Viernes de 7:30hs. a 12:30hs – Sábados de 8hs. a 12hs.

Informes: 5950-9500 Interno 2082

hemoterapia@hospitaldeclinicas.uba.ar

donantesvoluntarios@yahoo.com.ar

- Todos los miércoles : de 12:00hs. A 13:00 hs
Charlas sobre CALIDAD DE VIDA para pacientes con alguna afección reumática y Familiares.

Coordinación: Dra. María Cristina LUNIC

De 13.00 a 14.00hs. : Clases de TAI CHI

Concurrir con ropa cómoda. Contribución voluntaria \$ 3.-por clase.

"Año Internacional de los Dadores Voluntarios de Sangre"

Sumate a esta Campaña que se desarrolla en Argentina

Más información:

Hospital de Pediatría S.A.M.I.C. "Prof. Dr. Juan P. Garrahan"

Combate de los Pozos N° 1881 (CPA: C 1245 AAM)

Acceso Pacientes: Pichincha N° 1890 - CABA

54-11 4308-4300 FAX: (54-11) 4308-5325

www.garrahan.gov.ar

NOVEDADES :

44° Congreso Argentino de Reumatología y 3° Reunión Internacional Ten Topics



Se realizó con gran asistencia de médicos especialistas de todo el país y del Mercosur el 44° Congreso Argentino de Reumatología - 3° Reunión Internacional TEN TOPIC

Bajo el lema : "Por una Reumatología Argentina que se construya desde todo el país, se apoye y refleje en Latinoamérica y se proyecte al mundo" fue organizado por la Sociedad Argentina de Reumatología (SAR) y se llevó a cabo del 12 al 15 de octubre de 2011, en Rosario, en el Centro de Convenciones del City Center.

La nueva Comisión Directiva de la SAR, cuyo Presidente es el Dr. Bernardo PONS ESTEL destacó la necesidad de implementar una *educación federal* tanto en relación a la educación continua como a la formación del médico reumatólogo nacional, *estimular la investigación* de base local y proyección internacional, implementar un *estudio epidemiológico nacional* sobre prevalencia de enfermedades reumáticas, *campañas de difusión* dirigidas a la comunidad, proyectar la *educación a pacientes y comunidad*, estimulando la formación de

grupos de auto-ayuda, continuar con las *guías y consensos* sobre distintas enfermedades, crear una *biblioteca virtual* para que tengan acceso todos los reumatólogos del país, realizar *convenios de intercambio* con otras sociedades de reumatología.

Actividades Científicas: Hubo numerosas Conferencias, Mesas Redondas y Simposios, Desayuno con Expertos, Grupos de Estudio y Talleres.

Presentación de Trabajos Orales, entre ellos los referidos a Lupus, como:

“Influencia del tratamiento con antipalúdicos en la evolución del Embarazo en LES”

“Efecto protector de los antimaláricos sobre los eventos trombóticos en pacientes con lupus de la cohorte de GLADEL”

Presentación de Posters Digitales, entre ellos, los referidos a Lupus como:

“Lesiones de Papiloma Virus asociadas a LES”

“Concepción y control ginecológico en pacientes con LES”

“Disfunción cognitiva en LES”

“Infecciones mayores en pacientes lúpicos”

“Formas de presentación del LES de inicio tardío”

“Compromiso hepático en LES juvenil”

“Síndrome antifosfolípido secundario al LES y morbilidad del embarazo”

Estuvieron presentes representantes de los Grupos de Pacientes: **AMAR** de La Plata (Artritis Reumatoidea), **AMAR** de Capital, **AEPSO** (Soriasis), **FIBROAMERICA** (Fibromialgia), **A.A.D.E.Y.R.** (Esclerodermia) y **ALUA** (Lupus). Cada una de las organizaciones tuvo un stand informativo y de difusión.

Fue muy interesante el intercambio de experiencias con las Asociaciones de pacientes.



10º Congreso Internacional de Lupus Eritematoso Sistémico -LES en Buenos Aires del 18 al 21 de Abril de 2013



"El lupus, desde América Latina para el mundo"

Estimados colegas y amigos:

En nombre de GLADEL (Grupo Latino Americano de Estudio del Lupus), nos complace anunciar el "10º Congreso Internacional de Lupus Eritematoso Sistémico (LES)", que tendrá lugar en la ciudad de Buenos Aires, Argentina, del 18 al 21 abril del 2013.

En 1997 GLADEL comenzó a trabajar en la creación de una cohorte multinacional de reciente inicio, en 34 centros de 9 países de América Latina con experiencia en el diagnóstico y tratamiento del lupus. Con los años, este proyecto ha generado importantes contribuciones científicas internacionales.

Esta es la primera vez que el Congreso Internacional en lupus no es organizado por un país, sino por un grupo de países de América Latina (incluyendo Argentina, Brasil, Colombia, Cuba, Chile, Guatemala, México, Perú y Venezuela), guiados por el común interés de avanzar en el conocimiento de esta enfermedad.

Además de un programa científico muy atractivo, Buenos Aires es una ciudad hermosa y acogedora que ofrece una amplia gama de oportunidades culturales, artísticas y culinarias, así como una serie de atractivos turísticos, pre y post congreso, a lo largo y a lo ancho de Argentina.

Sinceramente esperamos darle la bienvenida en Buenos Aires en el 2013, y esperamos recibir sus contribuciones científicas para esta reunión.

Por favor, ¡Agende esta fecha!

Le saludan atentamente,

Mary-Carmen Amigo

Bernardo A. Pons-Estel

Eloisa Borfá

Presidente

Presidente

Presidente del C. Científico



WWW.GLADEL.ORG | E-MAIL: INFO@GLADEL.ORG

AVISO LEGAL

Las características y severidad del LES difieren de un individuo a otro. En ningún caso esta información sustituye el asesoramiento médico. No se debe utilizar estos datos para diagnosticar y/o autodiagnosticarse y/o realizar el análisis de enfermedades. No olvide consultar a su médico ante cualquier duda con relación a su estado de salud.

Asociación Lupus Argentina – ALUA

Uriburu 950 Entrepiso -Facultad de Medicina-UBA - 54-11-4962-5239

Horario de Atención: Jueves de 10 a 13hs. info@alua.org.ar - www.alua.org.ar

Para compartir el Facebook del Grupo: ALUA-Asociación Lupus Argentina:
http://www.facebook.com/#!/home.php?sk=group_125333380875535&ap=1

Foro de ALUA : Enviar un mail a alua-alta@eListas.net

SUGERENCIAS, COMENTARIOS Y BAJAS EN LA SUSCRIPCION: info@alua.org.ar