



Asociación Liquen Escleroso

y Red Asociativa para la Vulvodinia /
Liquen Plano

www.lichensclerosus.ch/es/home

www.lichensclereux.fr

Les ofrecemos:

- Información de expertos
- Canal de YouTube, videos explicativos
- Podcast
- Testimonios
- Newsletters, folletos, libros
- Talleres para vivir mejor con la enfermedad
- Grupos de intercambio
- Una red de contacto entre personas afectadas
- Un espacio dedicado a nuestros miembros
- Un foro con información validada
- Una lista de médicos y terapeutas
- Asesoramiento personalizado
- Posibilidad de afiliación de manera anónima



Realizamos un importante trabajo de información:

- Dirigido al público
- En los medios de comunicación
- En los ámbitos médicos especializados

Libros de concienciación:

- Julia y las conchas
- Mara y su secreto
- LS - lo esencial en resumen
- Cranberry Juice



Asociación Liquen Escleroso

y Red Asociativa para la Vulvodinia
/ Liquen Plano

El liquen escleroso (LS) es una enfermedad inflamatoria crónica, no contagiosa, que afecta la piel de la región anogenital externa. Los síntomas más comunes incluyen ardor, picor, placas blancas, desgarros durante las relaciones sexuales y dolores similares a los de una cistitis.

El LS es muy común, pero sigue siendo un tema muy tabú y a veces poco conocido por médicos, personal sanitario y terapeutas. Un diagnóstico temprano es muy importante, ya que con el tratamiento adecuado es posible llevar una vida casi normal. El LS puede presentarse junto con la vulvodinia y/o el liquen plano.

El LS no tiene cura, pero en la mayor parte de los casos, responde bien al tratamiento.



Nuestra Asociación internacional, creada por personas afectadas, brinda apoyo y ánimo sin endulzar la realidad.