

Gerbiamieji,

kasmet daugiau nei 10 žmonių Lietuvoje išgirsta diagnozę - akromegalija. Šis susirgimas tiek Lietuvoje, tiek Europoje nustatomas praėjus 7-10 metų nuo ligos pradžios, nes jai lėtai progresuojant žmogus savo išvaizdos pasikeitimus neretai laiko natūraliais. Laiku nepradėjus gydytis ligonis patiria sunkių komplikacijų - liga gali pažeisti įvairias organizmo sistemas.

Sergantiems akromegalija svarbūs ne tik vaistai ir gydymo technologijos, jiems labiausiai reikia aplinkinių supratimo ir palaikymo, nes liga paliečia tai, kas žmogui svarbu, - jo kūną. Artimųjų ir likimo brolių bendravimas, atjauta ir šiluma gali padėti jiems pasipriešinti ligai.

Maloniai kviečiame visus asociacijos „Aušvis“ narius, sergančiuosius hipofizės ligomis bei pasveikusius, jų šeimos narius, palaikymo grupes, savanorius ir remėjus kartu paminėti Akromegalijos dieną.



**Vieta**

Sveikatingumo komplekso „Monte Pacis“ restoranas (T. Masiulio g. 31, Kaunas)



**Laikas**

2018 m. birželio 15 d., 15 val.



**Registracija**

Iki birželio 10 d.  
telefonu 8 618 77624 arba el.  
paštu dpuchova@gmail.com

## Akromegalijos dienos programa

- 14.00-15.00 *Eskursija po Pažaislio vienuolyną (iš anksto užsiregistravusiems)*
- 15.00-16.30 *Pasveikusiujų sėkmės istorijos, medicinos darbuotojų patarimai ir svarbi ligos tyrimų informacija*
- 16.30-18.00 *Edukacinė-pažintinė veikla, bendravimas ir kontaktų užmezgimas*
- 18.00 *Renginio pabaiga*



**Asociacija AUŠVIS**  
akromegalija ir hipofizės ligomis  
sergančiųjų draugija