

MANIFESTO LATINO-AMERICANO DE PSORÍASE

Nós, portadores de psoríase, representados pelas Associações de Pacientes de nossos respectivos países (Argentina: AEPSO – Asociación Civil para el Enfermo de Psoriasis; Brasil: Psoríase Brasil – congregando as entidades Abeapp – Associação Brasileira de Estudos e Assistência às Pessoas com Psoríase; Abrapse – Associação Brasileira de Psoríase, Acepp – Associação Cearense de Portadores de Psoríase, Amapp Associação Mineira de Apoio aos Portadores de Psoríase, Psorierj – Associações dos Amigos dos Portadores de Psoríase do Rio de Janeiro, e Psorisul – Associação Nacional dos Portadores de Psoríase; México: Asociación Mexicana contra la Psoriasis), vimos por meio deste manifesto solicitar às Autoridades de Saúde Brasileiras e Argentinas, assim como à OPAS – Organização Panamericana da Saúde, o seguinte:

- Reconhecimento da Psoríase como:
 - Doença crônica e grave, que envolve o sistema imunológico, manifestando-se mais freqüentemente na pele, mas podendo também acometer as articulações (em aproximadamente 23% dos casos), causando a chamada psoríase artropática ou artrite psoriásica;
 - Doença que prevalece em parte altamente significativa da população mundial, cerca de 1,5% a 3%, causando grave sofrimento, incômodo, redução da qualidade de vida e estresse a seus portadores;
 - Condição não-contagiosa, não-transmissível, tendo componente genético e fundo auto-imune relacionados à sua etiopatogenia;
 - Enfermidade que causa isolamento social, alto impacto psicológico, e em 5% dos casos ocorrendo ideação de suicídio, além de ser fruto de preconceito e discriminação da sociedade em função da ignorância em relação à patologia;
 - Doença que impacta economicamente a sociedade, em função de faltas ao trabalho e/ou à escola, dificuldades em seu controle, risco de deformações e discapacitação funcional causadas pela artrite, custos de internação, consultas médicas, medicamentos e outras formas terapêuticas para seu controle;
 - Condição associada à co-morbidades importantes, como aumento de um terço no risco de desenvolvimento de diabetes, hipertensão e obesidade;
 - Enfermidade sem cura, mas que pode ser controlada se tratada em sua forma precoce, por especialistas capacitados e de forma adequada, com o uso de medicações apropriadas ao tipo de condição apresentada;
- União de esforços contra a discriminação dos portadores de psoríase e para a conscientização da população em geral a respeito da doença, objetivando a melhoria da qualidade de vida dessas pessoas;
- Acesso à saúde: aos meios adequados de diagnóstico, tratamento e controle da doença, sejam eles consultas médicas, métodos diagnósticos e tratamentos de acordo com a recomendação médica;
- Reconhecimento e apoio no dia 29 de Outubro, o Dia Mundial da Psoríase, no qual, os portadores de psoríase mundialmente se unem e se mobilizam para aumentar a conscientização sobre a doença e pela melhoria de suas condições de saúde.



MANIFIESTO LATINOAMERICANO DE PSORIASIS

Nosotros, portadores de psoriasis, representados por las Asociaciones de Pacientes de nuestros países (Argentina: AEPSo – Asociación Civil para el Enfermo de Psoriasis; Brasil: Psoríase Brasil – juntando las Asociaciones: Abeapp - Associação Brasileira de Estudos e Assistência às Pessoas com Psoríase; Abrapse – Associação Brasileira de Psoríase; Acepp – Associação Cearense de Portadores de Psoríase; Amapp Associação Mineira de Apoio aos Portadores de Psoríase; Psorierj – Associações dos Amigos dos Portadores de Psoríase do Rio de Janeiro; y Psorisul – Associação Nacional dos Portadores de Psoríase; México: Asociación Mexicana contra la Psoriasis), venimos por medio de este documento solicitar a las Autoridades de Salud de los países representados, bien como a la OPAS – Organización Panamericana de la Salud, lo siguiente:

- Reconocimiento de la Psoriasis como:
 - Enfermedad crónica y grave, en que participa el sistema inmunológico, manifestándose más frecuentemente en la piel, pero que también puede acometer las articulaciones (en aproximadamente un 23% de los casos), causando lo que se llama psoriasis artropática o artritis psoriásica;
 - Enfermedad que prevalece en parte altamente significativa de la población mundial, alrededor de un 1,5% a un 3%, provocando grave sufrimiento, incómodo, reducción de la calidad de vida y estrés a sus portadores;
 - Condición no-contagiosa, teniendo componente genético y fondo auto-inmune relacionados a su etiopatogenia;
 - Enfermedad que sufre aislamiento social, alto impacto psicológico, y en un 5% de los casos habiendo ideas suicidas, además de ser objeto de prejuicio y discriminación de parte de la sociedad a causa de la ignorancia en cuanto a la patología;
 - Enfermedad que provoca alto impacto económico a la sociedad, en función de: faltas al trabajo y/o a la escuela, dificultades en su control, riesgo de deformaciones y discapacidad funcional causada por la artritis, costos de hospitalización, consultas médicas, medicamentos y otras formas terapéuticas empleadas en su control;
 - Condición asociada a comorbilidades importantes, como aumento de un tercio en el riesgo de desarrollo de diabetes, hipertensión y obesidad;
 - Enfermedad sin cura, pero que sí puede ser controlada si se trata en su forma precoz, por especialistas capacitados y de forma adecuada, con el uso de medicamentos apropiados al tipo de condición presentada;
- Unión de esfuerzos contra la discriminación de los portadores de psoriasis y para la conscientización de la población general en cuanto a la enfermedad, con objetivo de mejorar la calidad de vida de esas personas;
- Acceso a la salud: a los medios adecuados de diagnóstico, tratamiento y control de la enfermedad, sean ellas consultas médicas, métodos diagnósticos y tratamientos de acuerdo a la recomendación médica;
- Reconocimiento y apoyo al día 29 de Octubre, el Día Mundial de la Psoriasis, en el cual los portadores de psoriasis mundialmente se unen y se movilizan para aumentar la conscientización sobre la enfermedad y por la mejoría de sus condiciones de salud.

