

¿QUÉ ES LA ENFERMEDAD LEGG-CALVÉ-PERTHES?

La enfermedad de LCP fue descrita hacia 1910 por el americano Legg, el francés Calvé y el alemán Perthes. Es una necrosis avascular en la cabeza del fémur causada por la falta de riego sanguíneo.

Se presenta más en varones (por cada 4 niños, 1 niña). Edad entre **3 y 12 años** pero con una mayoría en torno a los 6-8 años. Generalmente afecta a una de las caderas pero puede ser bilateral en un 10-15% de los casos y no en el mismo momento.

Lo más común es la cojera. El pediatra suele diagnosticar una sinovitis que puede pasar con reposo y antiinflamatorio, pero el niño vuelve a cojear. Rigidez en la cadera, restricción de movimiento, dolor de rodilla, muslo o ingle.

En el **80%** de los casos el pronóstico es **BUENO**. La recuperación es mejor cuando se diagnostica a menor edad, pero también depende del grado de afectación y la eficacia del tratamiento.

QUIÉNES SOMOS

Información sobre nosotros

Somos una asociación sin ánimo de lucro que nació el 23 de Abril de 2014.

Sede Social en:
C/ Cáceres, 18- 28100 Alcobendas [Madrid]
CIF: G87047585

Ámbito de actuación nacional. Inscrita en el Registro Nacional de Asociaciones con el número 605698.



CONTACTAR
www.asfape.org

Madrid: presidente@asfape.org
secretaria@asfape.org
tesoreria@asfape.org

Coordinadores: Castilla y León: castillayleon@asfape.org
Cataluña: barcelona@asfape.org
País Vasco: paisvasco@asfape.org



Inscrita en el Registro Nacional de Asociaciones
Grupo 1º/Sección 1º/Número: 605698



es socio de

entidad de
utilidad pública
feder
FEDERACIÓN ESPAÑOLA DE ENFERMEDADES RARAS

asociación de familias con perthes



Síguenos



YouTube

OBJETIVOS

-  Sensibilizar y difundir la realidad y las necesidades de las personas afectadas.
-  Congregar a personas comprometidas con la enfermedad.
-  Asesorar a padres, entidades escolares y de ocio para conseguir el bienestar de los afectados.
-  Fomentar e impulsar la investigación de la enfermedad de Legg-Calve-Perthes.
-  Buscar colaboración con profesionales médicos especializados en la enfermedad.
-  Asesorar en relación a los trámites administrativos para, entre otros, obtener la minusvalía, así como sus beneficios.
-  Solicitar colaboración y apoyo de las instituciones y organismos tanto oficiales como privados

Entre
todos
podemos

ACTIVIDADES

-  Encuentros de familias en diferentes ciudades con el objetivo de compartir experiencias.
-  Actividades de difusión de la enfermedad.
-  Charlas informativas con profesionales.
-  Asamblea de socios.
-  Congresos.
-  Jornadas sobre Perthes.
-  Concursos: cuenta el Perthes con un cuento.
-  Actos benéficos para recaudar fondos: carreras, conciertos, mercadillos...
-  Proyecto Perthes en centros educativos.
-  Campamento.
-  Publicaciones: revista, manual para colegios, cuentos...

Colabora

¿POR QUÉ ASOCIARSE?

Porque...

- ... la enfermedad de Legg-Calvé-Perthes es aún una gran desconocida y debemos darla a conocer
- ... es necesario investigar sobre su origen
- ... las familias afectadas necesitan información
- ... los niños pueden conocer a otros en su misma situación
- ... es necesario que los profesionales compartan sus conocimientos y unifiquen criterios acerca de los tratamientos
- ... algunos niños afectados tienen problemas temporales de movilidad y por ello necesidades especiales
- ... es una enfermedad que puede dejar secuelas de diferente grado en la edad adulta

Necesitamos
tu apoyo