



**“É ASSIM QUE ME CALÇO,
EU TENHO EB”**

**À PROCURA DE UMA
VIDA SEM DOR...**

Apoie a Associação Portuguesa de Epidermólise Bolhosa

 **debra**

Epidermólise Bolhosa é uma das mais raras e devastadoras doenças, sem cura, conhecida. Os que sofrem desta condição e os seus familiares precisam de apoio.

A EB é uma doença rara causada por mutações nos genes responsáveis pela formação de proteínas que permitem a coesão entre as diferentes formações da pele. É caracterizada pelo aparecimento de bolhas, lesões na pele e membranas mucosas espontaneamente ou em resposta a traumatismos.

Existem muitas formas, de acordo com a camada da pele onde ocorre a deficiência de coesão. A EB é das mais complexas doenças conhecidas, com implicações devastadoras nos subtipos mais severos, com reduzida qualidade e esperança de vida. Sendo atualmente uma doença sem cura, os cuidados de suporte no tratamento das feridas e reconhecimento precoce de complicações são essenciais no tratamento do doente com EB.

**Seja solidário e apoie a Associação Debra Portugal
NIB 0035 0809 00012886930 34**

Mais informações em:

www.debra.pt

geral@debra.pt