

**E SE ANCHE TU FOSSI AFFETTO DA
CFS-SINDROME D'AFFATICAMENTO
CRONICO?**

**La CFS è una sindrome multifattoriale,
grave ed invalidante, diffusa più di quanto
immagini, sconosciuta più di quanto credi.**

**Possano essere presenti i seguenti sintomi o
alcuni di essi:**

fatica persistente non alleviata dal riposo e che
aumenta dopo ogni piccolo sforzo, disturbi della
concentrazione e della memoria, faringite, cefalea,
sonno inquieto e non ristoratore, dolori muscolari e
delle articolazioni, dolori ai linfonodi cervicali e
ascellari, debolezza che perdura almeno 24 ore,
dopo aver praticato un'attività fisica, riduzione
dell'attività lavorativa e della vita sociale.

**Se vuoi saperne di più, consulta il nuovo
sito/forum su www.cfsitalia.it**

dove troverai tutte le informazioni sui centri di
diagnosi, sulle associazioni, sulle ricerche
scientifiche, sui convegni; potrai incontrare tanti
nuovi amici e parlare con loro anche in chat.

VISITA IL NOSTRO SITO

**E SE ANCHE TU FOSSI AFFETTO DA
CFS-SINDROME D'AFFATICAMENTO
CRONICO?**

**La CFS è una sindrome multifattoriale,
grave ed invalidante, diffusa più di quanto
immagini, sconosciuta più di quanto credi.**

**Possano essere presenti i seguenti sintomi o
alcuni di essi:**

fatica persistente non alleviata dal riposo e che
aumenta dopo ogni piccolo sforzo, disturbi della
concentrazione e della memoria, faringite, cefalea,
sonno inquieto e non ristoratore, dolori muscolari e
delle articolazioni, dolori ai linfonodi cervicali e
ascellari, debolezza che perdura almeno 24 ore,
dopo aver praticato un'attività fisica, riduzione
dell'attività lavorativa e della vita sociale.

**Se vuoi saperne di più, consulta il nuovo
sito/forum su www.cfsitalia.it**

dove troverai tutte le informazioni sui centri di
diagnosi, sulle associazioni, sulle ricerche
scientifiche, sui convegni; potrai incontrare tanti
nuovi amici e parlare con loro anche in chat.

VISITA IL NOSTRO SITO



Il nuovo **Sito** nasce con lo scopo di fornire, in modo
chiaro e semplice, ai malati di CFS o ai loro parenti ed
amici, tutte le informazioni e gli indirizzi utili, compresa
la modulistica e la documentazione relativa alle richieste
di invalidità ed altro.

Il **Forum** offre un'opportunità di confronto e
condivisione a coloro i quali vorranno raccontare la
propria storia, scambiarsi esperienze e suggerimenti
inerenti la CFS. Lo "spazio libero" creato per dialogare
su vari argomenti, dà la possibilità ai pazienti che
affrontano tra le tante difficoltà che la CFS comporta
anche quelle dell'isolamento e scetticismo, di trovare
comprensione, solidarietà ed amicizia.

Infine la **Chat** offre l'occasione, agli iscritti che lo
desiderano, di comunicare fra loro in modo diretto ed
immediato sia in gruppo che in privato.

**INDIRIZZO INTERNET PER ENTRARE SIA NEL SITO
CHE NEL FORUM: www.cfsitalia.it**

Il 12 maggio è la Giornata Mondiale della
consapevolezza della CFS

PER NOI E' SEMPRE IL 12 MAGGIO



Il nuovo **Sito** nasce con lo scopo di fornire, in modo
chiaro e semplice, ai malati di CFS o ai loro parenti ed
amici, tutte le informazioni e gli indirizzi utili,
compresa la modulistica e la documentazione relativa
alle richieste di invalidità ed altro.

Il **Forum** offre un'opportunità di confronto e
condivisione a coloro i quali vorranno raccontare la
propria storia, scambiarsi esperienze e suggerimenti
inerenti la CFS. Lo "spazio libero" creato per dialogare
su vari argomenti, dà la possibilità ai pazienti che
affrontano tra le tante difficoltà che la CFS comporta
anche quelle dell'isolamento e scetticismo, di trovare
comprensione, solidarietà ed amicizia.

Infine la **Chat** offre l'occasione, agli iscritti che lo
desiderano, di comunicare fra loro in modo diretto ed
immediato sia in gruppo che in privato.

**INDIRIZZO INTERNET PER ENTRARE SIA NEL SITO
CHE NEL FORUM: www.cfsitalia.it**

Il 12 maggio è la Giornata Mondiale della
consapevolezza della CFS

PER NOI E' SEMPRE IL 12 MAGGIO