



A yellow ribbon icon is positioned above the word "Endo". The word "Endo" is in a large, white, sans-serif font. Below it, the word "metriose" is written in a smaller, white, sans-serif font. The ampersand "&" is large and stylized, followed by the letters "EU" in a large, white, sans-serif font.

A Endo metriose & EU

POR CAROLINE SALAZAR

AENDOMETRIOSEEEU.COM.BR

MINHA HISTÓRIA



- 7, 8 anos | dores, pontadas de lado desde criança;



- Apendicite aos 13 anos, e cisto de ovário hemorrágico aos 15 anos;



- Sintomas fortes desde 13 anos



- 18 ANOS para diagnóstico;

MINHA HISTÓRIA



- Diagnóstico de ENDOMETRIOSE aos 31 anos;
- 21 anos DORES SEVERAS;
- PRECONCEITO/ desemprego;



- CURADA desde junho 2012, mesma época conheci doutor David Redwine, e comecei estudar seus conceitos e a passar uma nova conscientização da endometriose;



- 2014 - Capitã da EndoMarcha Time Brasil
- Idealizadora do dia 13 de março – Dia Nacional de Luta contra a Endometriose – 2014 lei municipal em Campo Grande; 2016 lei estadual em Roraima; 2022 lei federal;



- 2020 – Criadora do Clube EndoConectadas – primeira comunidade educativa para as portadoras de endometriose 100% online

POR QUE É IMPORTANTE SABER A ORIGEM DA ENDOMETRIOSE?

- **EVITA SOFRIMENTO E A RETIRADA DESNECESSÁRIA DO ÚTERO;**
- **TRATAMENTO EFETIVO DE QUALQUER DOENÇA SÓ É POSSÍVEL QUANDO TRATA A CAUSA;**
- **DIAGNÓSTICO PRECOCE** - média mundial 7 a 12 anos – diagnóstico é clínico - escutar a paciente;
- **HISTÓRICO FAMILIAR:** 1º grau 7x mais chance;
- **DESNORMALIZAR OS SINTOMAS DOLOROSOS DA MENSTRUAÇÃO:** deve ser tão normal quanto qualquer outro.
- **ACABAR COM A CULPABILIZAÇÃO DA MULHER.**

DIAGNÓSTICO TARDIO DEVIDO À NORMALIZAÇÃO DOS SINTOMAS DA MENSTRUÇÃO:



dede_nascim Eu demorei 19 anos para ser diagnosticada, passei em vários ginecos da rede pública e convênio e sempre falavam q cólica era normal e para eu me acostumar...só q eram cólicas incapacitantes! Até q casei e começaram as dispareunias, não conformada lutei para obter o diagnóstico e mesmo assim o exame específico e com profissional especializado...tenho endometriose profunda



andrezaedato Menstruei aos 11 anos. Tive o diagnóstico de endometriose aos 37 anos. Foram 26 anos achando que o que eu sentia era "normal". Sim. Você não leu errado. Foram VINTE E SEIS ANOS. 😞



elenbritoconselheiratutelar Em 17 anos de sintomas tive a confirmação por exame de imagem q realmente os sintomas eram de endometriose e vale salientar que nunca fui examinada para tal finalidade. Precisamos de mais médicos especialistas em endometriose com urgência.



ritavaleriamorim Muito bom! Sofri por muitos anos andando de lado para outro atrás do que realmente estava acontecendo comigo, pois não era uma menstruação "normal" intermináveis dores!! Só fui descobrir aos 50 anos! Hoje sigo em tratamento para me restabelecer de uma anemia profunda trazendo prejuízos em várias áreas da minha vida!



danielapereirafisio Nos meus primeiros relatos de dores fortes,pq já desmaiei 4x neste decorrer de tempo,foi me orientado anticoncepcional e pq eu era "muito fértil" 😞😞😞😞 sim, isso mesmo!! Convivi c essa dor dos 12a até agora aos 41 a onde desde os 38a tento engravidar e falavam q era só cisto,que eu não tinha nada!! Tem 12 dias hj que fiz minha cirurgia endometriose profunda , (adeniose e endometrioma).Agora aguardar para os próximos passos!! 🙏🙏🙏🙏



amolacoss2 Minha menstruação começou aos 12 anis, srmpre tive muita cólica, mas só foi diagnosticada a endometriose profunda com 39 anos 😞



tenoriomariacarolina Descobri com 33 anos, 😞 após passar por 7 ginecologista diferentes, que me diziam: "infertilidade sem causa aparente!"..."Quando relaxar o bebê vem!"..." Quando engravidar a cólica diminui!"...e outras bobagens! 🙄 Até acha a dra Mariana (Um anjo na minha vida) que me disse: " Você já teve paciência demais, agora a gente vai descobrir!" É descobriu!!! 🙏 É uma pena não ter conhecido seu blog e páginas antes...Vc traz informações maravilhosas, parabéns e gratidão!!!❤️



drabrinaatzei 1 gestação de risco, 2 abortos, 30 anos de muita cólica e sem diagnóstico. É muito doloroso.



gleycifortunato Sofro desde a minha 1 menstruação, mas só foi descoberta com 40 anos 😞😞

Mitos da endometriose:

- Doença **SURGE** do **ENDOMÉTRIO DO ÚTERO**;
- **ACOMETE** mulheres **IDADE REPRODUTIVA DOS 15 AOS 45 ANOS**;
- Doença **AUTOIMUNE** – culpa o sistema autoimune da mulher;
- Doença da **MULHER MODERNA** – culpa a mulher por suas decisões ou estilo de vida;
- Doença **INCURÁVEL DEVIDO AOS FOCOS MICROSCÓPICOS**;
- Doença **BENIGNA** – torna a doença menos importante do que as outras.

MULHERES QUE PERDERAM SEUS ÚTEROS, E CONTINUAM SOFREDO COM AS LESÕES QUE NÃO FORAM TOTALMENTE RETIRADAS:



chrisperes_amorim Os médicos retiraram o meu q estava com adenomiose , me dizendo q minha cura vinha após sua retirada 😞😞😞 mentira ela ainda está aqui e me causando seguros danos ainda , enfim mutilar mulheres não traz a cura



cristiane2655 Fiz hysterectomia só fiquei com os ovários, fui diagnosticada com endometriose profunda, com focos no intestino e bexiga, agora estou com endometrioma, não sei o que fazer 😞



madaleninha Eu sinto tudo isso! Mesmo depois de retirar meu útero a dois anos! Agora estou com muita endometrioses ao redor dos meus ovários! Na parede do meu útero! Estou no medicamento 🍌 hormônios!! Olissa



9 sem Responder



jess.araujo06 Descobri tão tarde! 😞 E ainda mais com médicos que não tinham tanto conhecimento. Hoje, tenho 30 anos, uma hysterectomia total e mais focos da doença 🙄



josi.73 Só eu e Deus sabemos o que passei desde minha primeira menstruação, tanta mais tanta dor, desesperador, e pra descobrir o que vera só depois de anos, aí cirurgia pra retirada de útero, tempo depois problemas de novo, outra cirurgia, meses depois piora tudo, mais cirurgia essa última de risco, barriga toda cortada, aderência em tudo por dentro, menopausa precoce, entre outras coisas, essa doença judia demais.



alessandra6358 Doença maldita..eu ouço falar que endometriose e um probleminha simples de ser resolvido e só tirar o útero e pronto..eles não sabe como e difícil viver sendo portadora de endometriose...eu tive que tirar útero ovários tudu e mesmo dps da cirurgia voltei a ter dores no reto na bexiga e tirando as doenças acompanhada por menopausa 😞 pressão alta diabete obesidade



bruna.moura.140 Texto lindo 🙌🙌.. uma doença benigna que me fez perder o útero 😞 e total de 5 cirurgias.



Por que é urgente a modernização do ensino acadêmico sobre a endometriose no Brasil?

- A doença é CAUSADA pelo ÚTERO – teoria de Sampson ou da menstruação retrógrada;
- Diferença entre os endométrios;

A olho nu percebe-se algumas diferenças, principalmente, em relação à coloração. Já visto pelo microscópio, a diferença entre os dois endométrios são muitas.

O endométrio nativo do útero (imagem 1) tem aparência uniforme, segue padrão de mudanças estritas causado pelos ovários e os receptores de estrogênio mudam de acordo com o ciclo menstrual. Já o endométrio das lesões (imagem 2) tem o tecido fibroso como principal composição. Ele não responde ao ciclo menstrual, tem mais receptores e produz seu próprio estrogênio.

- Fenômeno comum – 90% das mulheres têm menstruação retrógrada

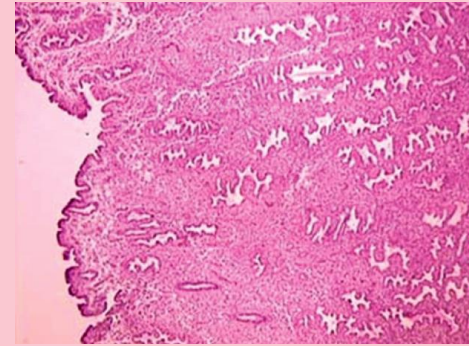


Imagem 1. Biópsia histopatológico do endométrio nativo do útero

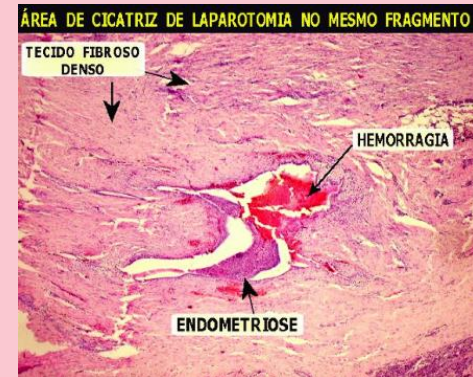


Imagem 2. Biópsia de lesão de endometriose

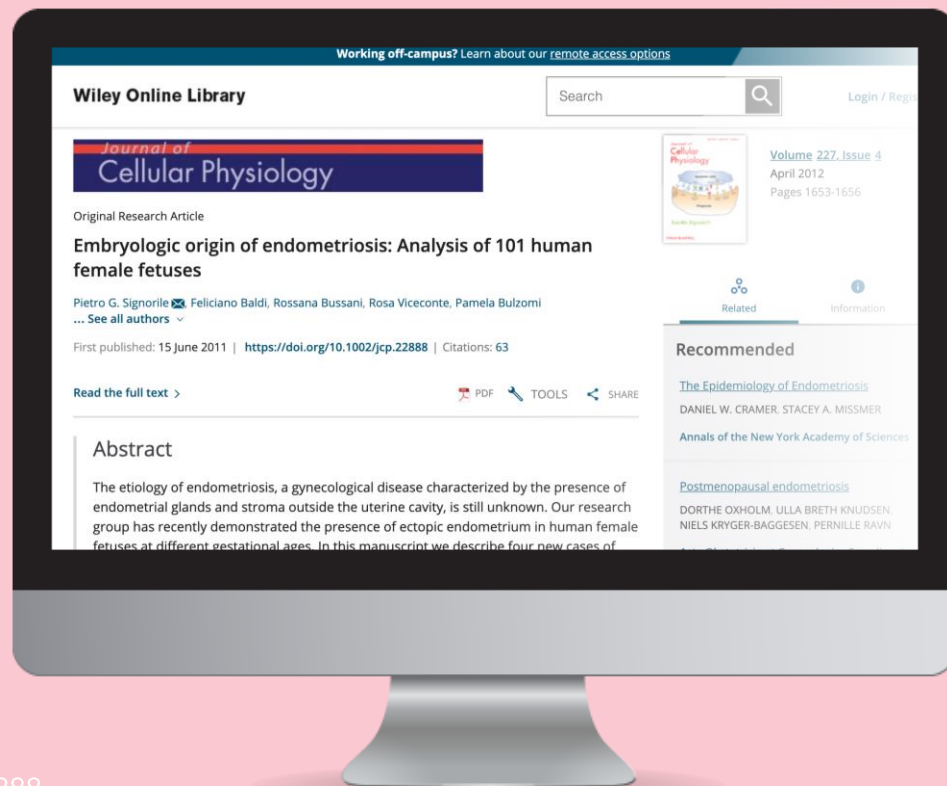
O que a ciência já
comprovou?

Endometriose
em fetos



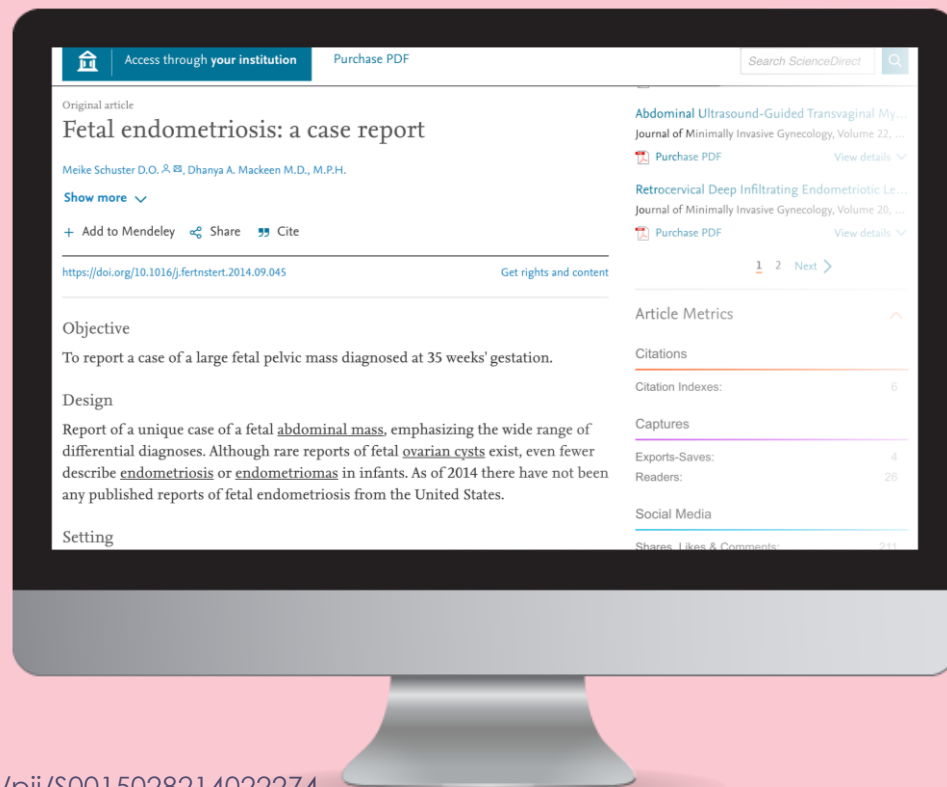
[https://www.rbmojournal.com/article/S1472-6483\(10\)00179-3/fulltext](https://www.rbmojournal.com/article/S1472-6483(10)00179-3/fulltext)

Endometriose em fetos



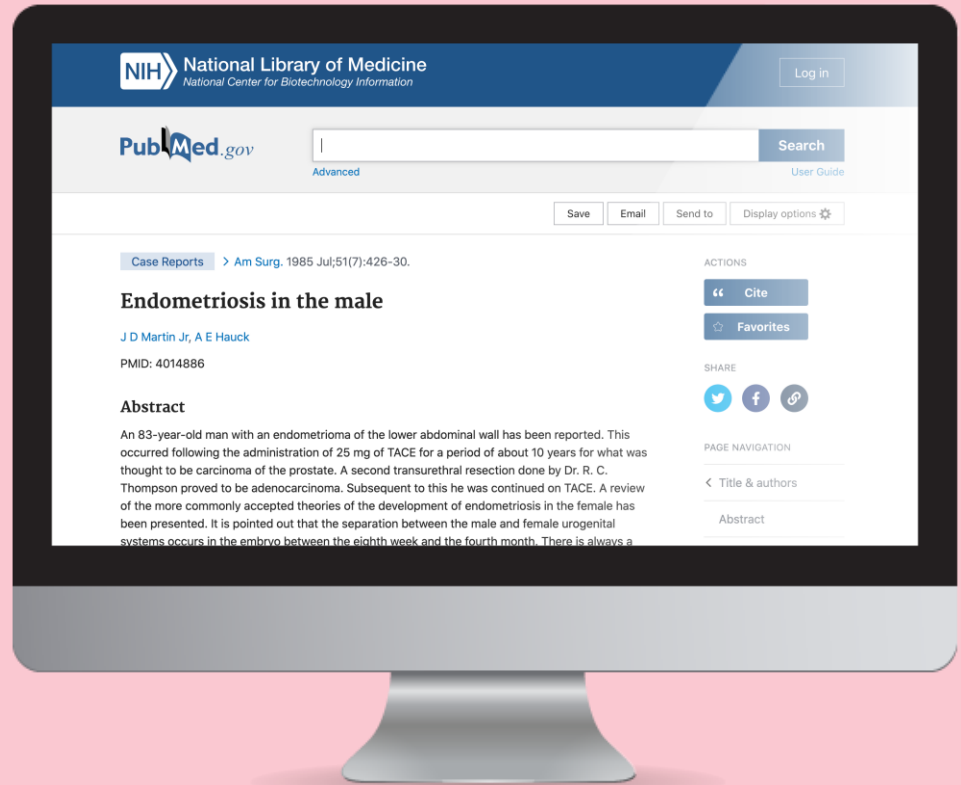
<https://onlinelibrary.wiley.com/doi/10.1002/jcp.22888>

Endometriose em fetos



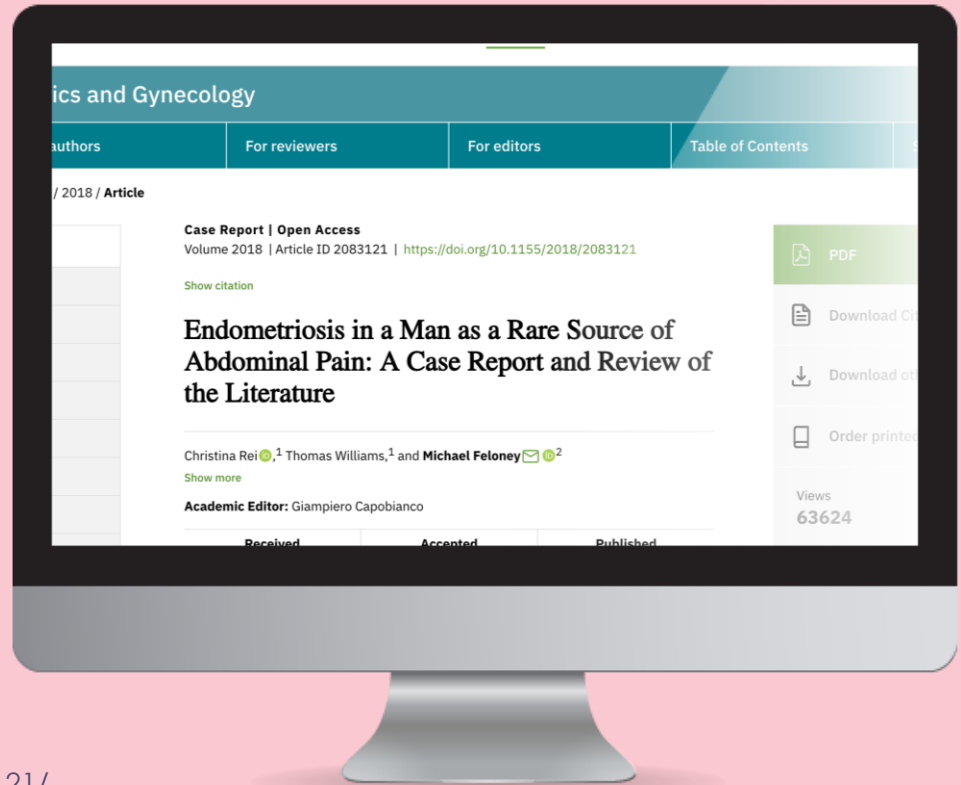
<https://www.sciencedirect.com/science/article/abs/pii/S0015028214022274>

Endometriose em homens



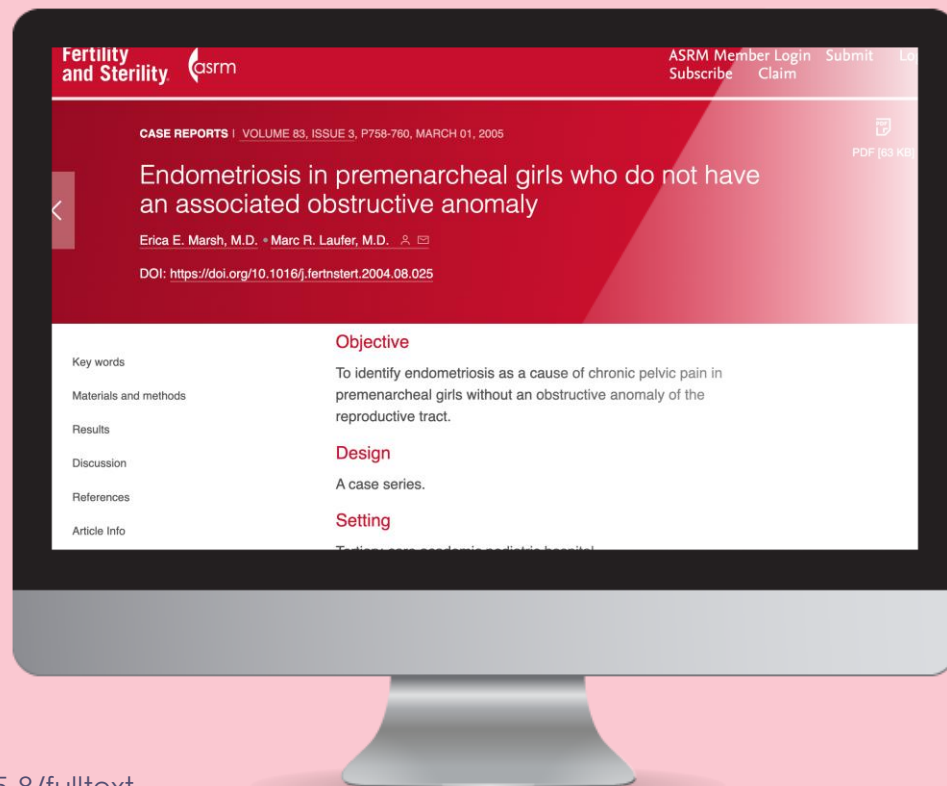
<https://pubmed.ncbi.nlm.nih.gov/4014886/>

Endometriose em homens



<https://www.hindawi.com/journals/criog/2018/2083121/>

Endometriose em meninas antes da menarca



[https://www.fertstert.org/article/S0015-0282\(04\)03015-8/fulltext](https://www.fertstert.org/article/S0015-0282(04)03015-8/fulltext)

DIAGNÓSTICO TARDIO DEVIDO AO MITO DE QUE A ENDOMETRIOSE ACOMETE MULHERES EM IDADE REPRODUTIVA (15 a 45 anos):



scfreires Menstruei com 11 anos, passava uns dois dias inteiros com a lombar doendo. Meu diagnóstico foi aos 30 anos.



kellysdiaas Lembro que quando menstruei aos 9 anos já sentia essa colica insuportável. Uma pena só ter sido diagnosticada aos 20 anos. Sofri muito com dores na adolescência



guipa_liva Quando tinha em entre 5 e 6 anos sentia muita dor na barriga envolta do umbigo e vomitava muito e por vários dias. Depois dos 7 passou, nunca descobriram a causa, mas creio que era a endometriose. Tenho 49 anos, e há dez recebi o diagnóstico. 😊



jullynana Vendo a sua evolução com a endo, eu me lembro que quando tinha 09, 10 anos eu tive vários episódios de dores no abdômen, que foram "diagnosticados" como dor no rim, cálculos (?) que não existiam... já era buscopan na veia naquela época... tô passada... obrigada por me lembrar desses episódios...



laisa.sg Fiz cirurgia para retirada do cisto com 16. Mas não sei dizer como anda a situação, infelizmente é difícil achar profissionais para um acompanhamento devido



priperci_mendes Nossa eu tinha muita dor qdo pequena, a partir dos 10 anos, nunca pensei que poderia ser essa bendita!

Eu tbm sentia desde criança dores terríveis sem menstruar, ainda nao encontrei um médico que se importe com minhas dores, hoje tenho 33 anos e sigo sem diagnóstico, ja fiz vários RM e nada, sigo tomando hormônios e ainda assim sinto dores, enjoo, diarreias, etc. vivo na esperança da cura por Jesus.

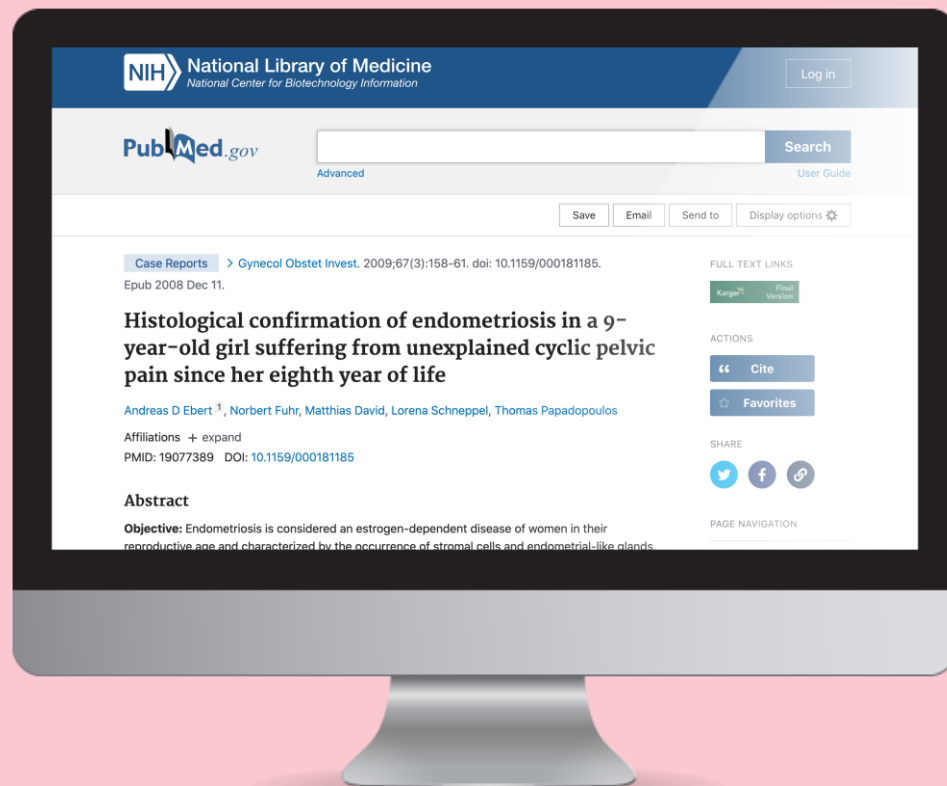


skeffmakeup Desde os meus 10 anos desmaiando de dor... Todo mês sangrando, fui saber o que era alívio quando fiz a primeira cirurgia 11 anos depois. Depois de 1 ano, desenvolvi Adenomiose, so Deus sabe a angústia de ter que enfrentar essa realidade todo minuto, de cada dia da minha vida...



juliana.boass Sempre, sempre, sempre tive dores nas pernas inexplicáveis. Antes da menarca, aos 14 anos, vivia tendo que colocar minhas pernas para cima (como mamãe falava) pra passar a dor e tbm embrulhava minhas pernas no cobertor. Nos outros lugares não lembro. Será que as dores nas pernas que sempre me acompanharam já tinha a ver com a endometriose (que tbm só soube aos 30 anos e operei agora com 31)?

Endometriose em meninas antes da menarca



<https://pubmed.ncbi.nlm.nih.gov/19077389/>

Endometriose: não tem idade

A doença não tem idade certa para acometer a mulher;

*Vivian, MG – 8 anos – diagnóstico aos 31 anos

Olá Caroline,
Tudo bem?

Descobri seu blog a algum tempo, e eu poderia ter publicado no blog mas confesso que fiquei com vergonha pois tudo isso tem sido novidade para mim.

Moro em Uberaba, MG

Existem dois médicos especialista aqui, mas um deles é o meu.

Menstruei aos 8 anos, isso mesmo, aos 8 anos, sempre fui precoce, e isso me gerou alguns problemas.

Sofro com cólicas desde os 8 anos, cólicas fortíssimas, desmaiava, vomitava, perdia aula, trabalho, e assim fui ate os 31 anos de idade.

Sempre fui ao ginecologista, anualmente, rigorosamente.

Aos poucos, após os 30 , meu corpo foi mudando, comecei a sentir dores terríveis

Voltei a minha rotina, tentando manter um relacionamento que não ia bem, porque não tenho vontade de sexo,

Ate que um belo dia, fiz relação, e após o orgasmo, tive a pior cólica da minha vida, e olha que sou categórica em cólicas.

*E-mail enviado pela leitora ao blog no dia 17 de março de 2014

Endometriose: não tem idade

Menopausa menor incidência, mas não necessariamente a cura:
Eunice descobriu ser portadora 3 anos após a menopausa



Eunice 25 de maio de 2014 12:05

Eunice

Fui diagnosticada com endometriose, 3 anos após menopausa. Fico em dúvida: será que foram incompetentes e não detectaram antes, ou apareceu após a menopausa?

Comentário postado no blog no dia 25 de maio de 2014

DIAGNÓSTICO TARDIO DEVIDO À CONFUSÃO COM OUTRAS DOENÇAS:



dede_nascim Eu demorei 19 anos para ser diagnosticada, passei em vários ginecos da rede pública e convênio e sempre falavam q cólica era normal e para eu me acostumar...só q eram cólicas incapacitantes! Até q casei e começaram as dispareunias, não conformada lutei para obter o diagnóstico e mesmo assim o exame específico e com profissional especializado...tenho endometriose profunda



andrezaedato Menstruei aos 11 anos. Tive o diagnóstico de endometriose aos 37 anos. Foram 26 anos achando que o que eu sentia era "normal". Sim. Você não leu errado. Foram VINTE E SEIS ANOS. 😞



elenbritoconselheiratutelar Em 17 anos de sintomas tive a confirmação por exame de imagem q realmente os sintomas eram de endometriose e vale salientar que nunca fui examinada para tal finalidade. Precisamos de mais médicos especialistas em endometriose com urgência.



ritavaleriamorim Muito bom! Sofri por muitos anos andando de lado para outro atrás do que realmente estava acontecendo comigo, pois não era uma menstruação "normal" intermináveis dores!! Só fui descobrir aos 50 anos! Hoje sigo em tratamento para me restabelecer de uma anemia profunda trazendo prejuízos em várias áreas da minha vida!



danielapereirafisio Nos meus primeiros relatos de dores fortes,pq já desmaiei 4x neste decorrer de tempo,foi me orientado anticoncepcional e pq eu era "muito fértil" 😞😞😞😞 sim, isso mesmo!! Convivi c essa dor dos 12a até agora aos 41 a onde desde os 38a tento engravidar e falavam q era só cisto,que eu não tinha nada!! Tem 12 dias hj que fiz minha cirurgia endometriose profunda , (adeniose e endometrioma).Agora aguardar para os próximos passos!! 🙏🙏🙏🙏



amolacoss2 Minha menstruação começou aos 12 anis, srmpre tive muita cólica, mas só foi diagnosticada a endometriose profunda com 39 anos 😞



tenoriomariacarolina Descobri com 33 anos, 😞 após passar por 7 ginecologista diferentes, que me diziam: "infertilidade sem causa aparente!"..."Quando relaxar o bebê vem!"..." Quando engravidar a cólica diminui!"...e outras bobearas! 🙌 Até acha a dra Mariana (Um anjo na minha vida) que me disse: " Você já teve paciência demais, agora a gente vai descobrir!" É descobriu!!! 🙏 É uma pena não ter conhecido seu blog e páginas antes...Vc traz informações maravilhosas, parabéns e gratidão!!!❤️



drabrinaatzei 1 gestação de risco, 2 abortos, 30 anos de muita cólica e sem diagnóstico. É muito doloroso.



gleycifortunato Sofro desde a minha 1 menstruação, mas só foi descoberta com 40 anos 😞😞

DIAGNÓSTICO TARDIO DEVIDO À CONFUSÃO COM OUTRAS DOENÇAS:



maele_kreuz Demorei 3 anos para descobrir a endo por que confundiram com apendicite, até fui internada uma vez pra cirurgia de retirada da apendice 4 dias de hospital sem comer nada pra no dia da cirurgia me mandarem pra casa sem cirurgia e sem diagnóstico..



fernandasilva Todo mês meu umbigo ficava inchado e muito dolorido, depois de alguns anos sem diagnóstico, começou a sair um líquido escuro e fedido, ficava intocável!!! já foi retirado 2x e voltou, a biópsia deu endometriose...já fiz até histerectomia e estou aguardando pela 3ª cirurgia 😞😞



andrinetavaress Eu tive endometriose umbilical, mas foi confundida até com queiloide, já que tinha uma cicatriz de cirurgia. Até que um dia senti forte dor e tive sangramento! Só então suspeitou-se de um endometrioma.



k_ellyferreira Eu fui diagnosticada com hérnia, mais depois de vários exames descobri q é endometriose umbilical, sendo que a minha ginecologista disse que eu não preciso fazer a cirurgia pq eu tomo anticoncepcional para parar a menstruação mais eu não quero ficar tomando anticoncepcional o resto da minha vida 😞



biaadamowski É uma dor horrível, uma das piores dores que já senti na vida... uma vez por mês precisava ir ao hospital tomar remédio pq a dor era mt forte e eu não aguentava.. passei 6 anos com esse sofrimento. Nesse período fiz fisioterapia, pilates, hidroginástica tudo para tratar a lombar pq fui diagnosticada com lombalgia... até pedra no rim fui diagnosticada... terrível essa doença e o pior é ninguém querer investigar a causa realmente .



DIAGNÓSTICO TARDIO DEVIDO À CONFUSÃO COM OUTRAS DOENÇAS:



k_ellyferreira Eu fui diagnosticada com hérnia, mais depois de vários exames descobri q é endometriose umbilical, sendo que a minha ginecologista disse que eu não preciso fazer a cirurgia pq eu tomo anticoncepcional para parar a menstruação mais eu não quero ficar tomando anticoncepcional o resto da minha vida 😞



biaadamowski É uma dor horrível, uma das piores dores que já senti na vida... uma vez por mês precisava ir ao hospital tomar remédio pq a dor era mt forte e eu não aguentava.. passei 6 anos com esse sofrimento. Nesse período fiz fisioterapia, pilates, hidroginástica tudo para tratar a lombar pq fui diagnosticadas com lombalgia... até pedra no rim fui diagnosticada... terrível essa doença e o pior é ninguém querer investigar a causa realmente .



maele_kreuz Demorei 3 anos para descobrir a endo por que confundiram com apendicite, ate fui internada uma vez pra cirurgia de retirada da apendice 4 dias de hospital sem comer nada pra no dia da cirurgia me mandarem pra casa sem cirurgia e sem diagnóstico..



andrinetavaress Eu tive endometriose umbilical, mas foi confundida até com queiloide, já que tinha uma cicatriz de cirurgia. Até que um dia senti forte dor e tive sangramento! Só então suspeitou-se de um endometrioma.



fernandasilva Todo mês meu umbigo ficava inchado e muito dolorido, depois de alguns anos sem diagnóstico, começou a sair um líquido escuro e fedido, ficava intocável!!! já foi retirado 2x e voltou, a biópsia deu endometriose...já fiz até histerectomia e estou aguardando pela 3 cirurgia😞



MAIOR MITO CIRÚRGICO DA ENDOMETRIOSE: DOENÇA SEM CURA:

“A cirurgia de endometriose é tão complexa e delicada quanto uma cirurgia cerebral”

Nancy Petersen

- As LESÕES de endometriose não são apenas ESCURAS, ‘EM PÓLVORA’;
- Lesões típicas – escuras, ‘em pólvora’;
- Lesões atípicas – brancas, vermelhas, falha peritoneal, retração peritoneal, entre outras;
- 40% das portadoras NUNCA TERÃO LESÕES TÍPICAS ‘ESCURAS’;
- 2/3 das portadoras TÊM LESÕES TÍPICAS E ATÍPICAS;
- CIRURGIA DE MUTIRÃO – DEVE SER TERMINANTEMENTE PROIBIDA NA ENDOMETRIOSE.

MULHERES PASSAM POR MUITAS CIRURGIAS DE REPETIÇÃO DEVIDO À FALTA DE CONHECIMENTO SOBRE AS LESÕES:



lu_cristal Eu mesma passei por mais de 13 vídeos, até que este ano resolvi passar por uma histerectomia, mais resseccao dos focos, pois já não tinha mais qualidade de vida devido a endometriose e a adenomiose



mirian_sants Indo pra 8° por causa de 7 incompletas. E com certeza a 8° também será. Não posso esperar muito do SUS 😞



femyamamoto Já fiz 8 cirurgias e a doença ainda volta, tenho todos esses e muitos outros...



helentuliupas Todos os médicos que passei me afirmaram que não tem cura 😞 já fiz 6 cirurgias e nada 😞



ldfavaro Estou indo para a 5 cirurgia.. ja sem dinheiro, sem ânimo e sem esperança. Recebi do Ortopedista a informação que devido a reincidência de inflamação a endometriose afetou os nervos da bacia causando uma sacroileite! Porém esta difícil dos ginecologistas aceitarem. Triste a realidade do Brasil quando se trata de endometriose 😞



carolm.pontes Estou já faixa de 30,43%, eu fiz 11 cirurgias



jeronimo2999 comentou: Por causa da falta de informação a endometriose me levou 6 vezes para sala de cirurgia. 52min

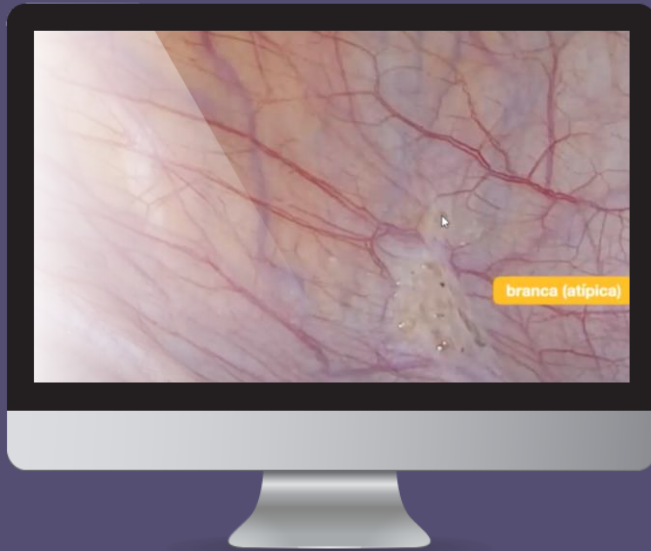


poderosautera Recuerdo dolores como los descritos. La infografía me identifica plenamente con excepción de haber recibido diagnóstico recién a los 38 y a pesar de llevar ya 7 cirugías seguir con molestias.

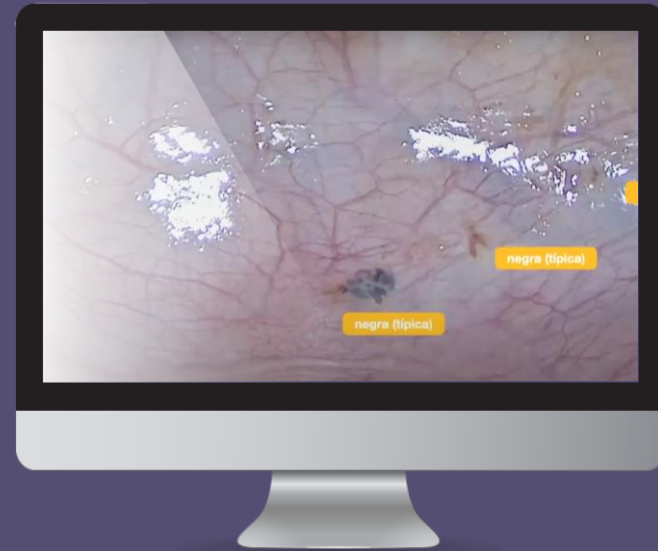
DIVERSAS CORES E FORMAS DA ENDOMETRIOSE

Importância da aproximação para o reconhecimento de todas lesões.

LESÃO BRANCA
'ATÍPICA'



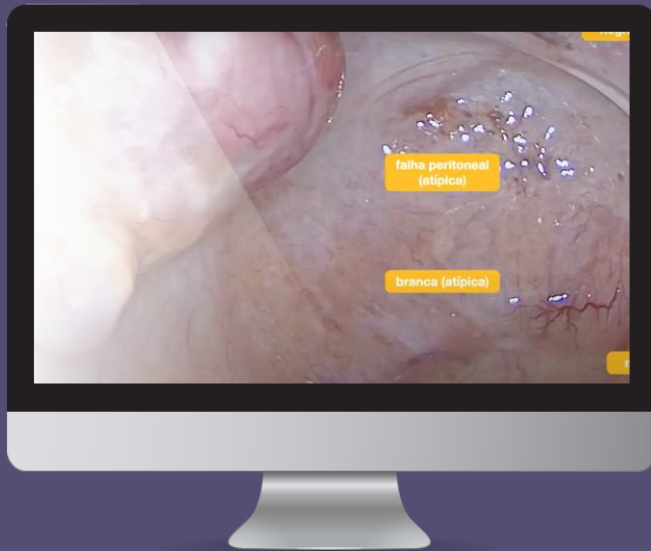
LESÃO ESCURA "em
pólvora" 'TÍPICA'



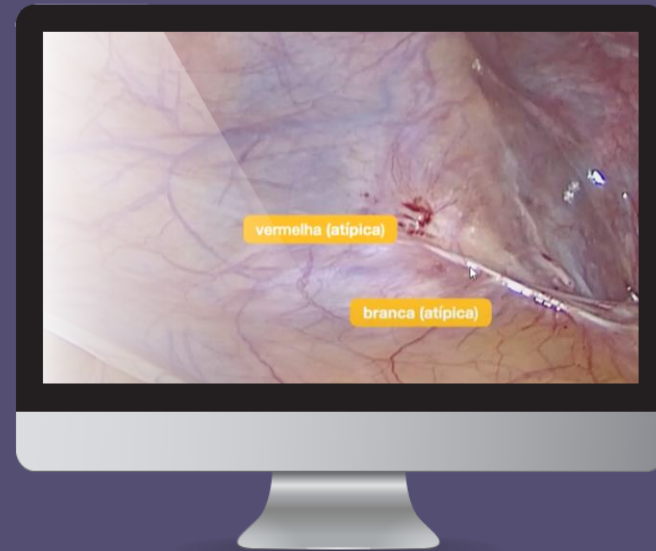
DIVERSAS CORES E FORMAS DA ENDOMETRIOSE

Importância da aproximação para o reconhecimento de todas lesões.

LESÃO BRANCA, 'EM
PÓLVORA' E FALHA
PERITONEAL



LESÃO VERMELHA



A ENDOMETRIOSE NÃO É UMA DOENÇA BENIGNA:

“A endometriose não é uma doença benigna, pois muitas vezes mata a mulher em vida.”

Caroline Salazar

- É URGENTE TIRAR O CONCEITO DE DOENÇA BENIGNA;
- TORNA A DOENÇA MENOS IMPORTANTE DO QUE OUTRAS;
- AUMENTA O DESCASO COM AS PORTADORAS;
- CIRURGIAS DE REPETIÇÃO COLOCAM À VIDA DA PORTADORA EM RISCO.

MULHERES QUE TIVERAM SUAS VIDAS DEVASTADAS PELA ENDOMETRIOSE – NÃO É UMA DOENÇA BENIGNA:



si_evangelista25 Só quem tem endometriose sabe o que é essa doença , com certeza nos mata em vida . Estou a 16 anos em tratamento 3 cirurgias a última com remoção de parte da bexiga .. e ainda falam que é benigna.. 😞😞



prof.fernanda.m.simoes Tive endometriose no pulmão direito e tive q operar, quase morri 😞



maristela.pan Texto perfeito! Frase perfeita! "Quer algo mais maligno do que estar viva sem conseguir viver?" É exatamente isso! 😞



zinettelima É triste demais estar viva sem poder viver 😞 fiz minha primeira cirurgia em Agosto de 2021 e não deu certo, agora em junho vou pra minha 2 cirurgia e tenho fé em Deus que dará certo 🙏 agora em um centro



estefaneg_m Além de todas essas dores tem nosso lado emocional. Sou uma mulher de 26 anos que desde os 22 enfrento os sintomas mais graves da doença e no fundo parece que até mesmo os médicos fazem vista grossa pra muita coisa 😞



lorraina_moraes_campos ... sempre vi como um câncer... É pesado... Mas chega perto do real. Estou indo para a 9ª intervenção... E desmotivada. Minha confiança está somente em Deus.



rosemerymaciel A frase que mais descreve essa doença até o momento é essa ela tira tanta coisa da nossa vida q realmente vai nos matando aos poucos 😞😞



roberta_sil Eu quase faleci por causa dessa doença... faltou muito pouco.... o medico tbem não ajudou e foi negligente comigo...



line_cristina_santos Sim, estou morrendo aos poucos 😞



liliane_carvalho02 Eu fiz a cirurgia, porém 20 dias após sofri uma infecção generalizada, fiquei em coma e perdi os dedos do pé devido a necrose. Estou viva por um milagre de Deus.



si_evangelista25 Só quem tem endometriose sabe o que é essa doença , com certeza nos mata em vida . Estou a 16 anos em tratamento 3 cirurgias a última com remoção de parte da bexiga .. e ainda falam que é benigna.. 😞😞



IMPACTO NA PRODUTIVIDADE E VIDA PESSOAL: ENDOCOST E GLOBAL STUDY OF WOMEN HEALTH (GSWH)

CUSTO DIRETO + CUSTO INDIRETO ENDOCOST: € 9.579

+ CUSTO DIRETO – DOENÇA ALTO CUSTO: € 3.113

- 1/3 custos relacionados ao tratamento.

+ CUSTO INDIRETO – DANOS IRREVERSÍVEIS À PORTADORA: € 6.298

- Custo produtividade é o dobro do custo financeiro - 2/3 perda da produtividade;
- 38% das portadoras têm maior perda de produtividade devido aos sintomas dolorosos e também à fadiga;
- Perda 11 horas semanais na produtividade – média 2 dias por semana;
- Perda de promoção e demissão;
- Faltas na escola – déficit na aprendizagem que acarretará perdas ao longo da vida;
- Perda dos melhores anos da vida da menina/ mulher.

RESULTADOS DOS MITOS NA VIDA DA PORTADORA: CUSTO SOCIAL

- Incompreensão; (profissionais de saúde e sociedade);
- Dores incapacitantes; (perda dos melhores anos de vida);
- Discriminação e exclusão social:
- Solidão;
- Humilhação/ julgamentos;
- Depressão;
- Suicídio.

meninas.. entrei nesse grupo, para ajudar minha prima Greice com 15 anos. infelizmente não foi o suficiente,,, na tarde de sábado ela tirou sua vida!! acredito q não tenha resistido a mais um dos dias de dor!! eh muito triste, não esta por perto!! não deu nem tempo de ir em mais um medico especialista q encontrei para ela!! 😞 — 🙄 se sentindo horrível.

Curtir · Comentar · há 6 horas

Leila Proença Proença e outras 46 pessoas curtiram isso.

lamento muito
há 6 horas · Curtir · 👍 1

Que Deus lhe dê todo consolo que necessita, a paz reine no coração da família.
há 6 horas · Curtir · 👍 1

Nossa,.. que triste! Ela já sabia que tinha endo?
há 6 horas · Curtir

obg,!!
há 6 horas · Curtir · 👍 2

ela sabia sim
há 6 horas · Curtir

fazia uns 2 anos
há 6 horas · Curtir

mas não tinha muito apoio
há 6 horas · Curtir

Complicado, realmente a sensação é que vc tem cólicas todos os dias... É desesperador mesmo, uma cólica horrível de tão forte.
há 6 horas · Curtir · 👍 1

Poxa,..que pena. Na minha adolescência eu sofria bastante também, mas naquela época nem existia internet, dependia da minha mãe e tínhamos pouca informação. Acreditávamos nas médicas que diziam que era "normal".. No ano passado com 34 anos descobri a endo

agora eu li direito ela tirou a própria vida...desespero total!!!!
há 3 horas · Curtir · 👍 1

Meus sentimentos!
há 3 horas · Curtir

uma criança passando por uma dor horrível dessas sinto muito mesmo
há 3 horas · Curtir

. Ela se matou.. tirou a sua vida.. sem despedida.. ela não quis mais sentir as dores 😞
há 2 horas · Curtir · 👍 2

eu entendo que aconteceu com ela quando fiz o tratamento com zoladex e tinha dores eu tentei suicidio fiquei internada no hospital psiquiatrico.....sei bem o sentimento e dores que ela estava passando eu cheguei bem perto desse limite
há 2 horas · Curtir · 👍 2



rosicleiaroberta Pois é, a 8 anos que espero minha cirurgia pelo SUS, batendo de hospital em hospital, no começo a doença não tinha progredido ainda, hoje ela é profunda e já aconteceu vários órgãos e eu continuo na espera da cirurgia 😞😞



juliete_jhully E eu que sempre quis engravidar e nunca consegui, porém nunca descobriram nada, até pq nunca passaram os exames q poderia diagnosticar o meu problema, falavam que era questão de tempo, e nada. Só descobri em 2019 e hj já tenho 32 anos, sem filhos e sem ninguém, e tentando encontrar soluções sem ter dinheiro. O SUS nem médicos tem pra eu marcar. Estou nas mãos de Deus. 😞



wandaaraujo81 A cura tem... Eu já entendi! O que não tem é acessibilidade a ela, a cirurgia completa só faz particular e é muito caro disponível em poucos centros e poucos médicos especializados! SUS não paga, plano de Saúde também não... Portadora de endometriose a 14 anos a luta que eu travo pôr um tratamento correto e digno foi a essa conclusão que cheguei... Entre mim e a doença existe uma barreira enorme!



alinnevianca Tratamento caro, no SUS somos desprezadas e sem contar os que se dizem "médicos especialistas" são totalmente despreparados.



vanesilva_04 Muito triste mesmo essa nossa realidade. Faço tratamento desde 2010 no HC, fiz minha primeira cirurgia em 2016 após eles realmente decidirem que a endometriose profunda está me prejudicando e eu não conseguia engravidar, perdi 14,5 cm de intestino e a trompa esquerda e 6 meses depois no exame de rotina pra acompanhar o resultado da cirurgia lá estava ela novamente. Agora no mês 10/21 fiz novo exame onde ela está mais grave do que na primeira vez. Marcaram exames pré operatórios de urgênciaaaaaa isso para Abril, ainda. Pois corro o risco de perder um rim saudável pois a endometriose está no meu ureter direito, estou desolada e sem chão pelo descaso que temos que enfrentar porque.... "a endometriose é uma doença que não mata....." Dá pra esperar....". Como assim esperar perder um rim saudável, pq se ela infiltrar no ureter o rim perde sua função 😞😞😞. É muito triste a nossa realidade, um descaso total



selmarochaso Estou na fila do SUS vai fazer 2 anos esperando pra começar o tratamento, 😞😞 sem condições de pagar particular 😞





Patricia Gomes Vilaga não, somente pra endometriose pelo SUS não tem, os médicos do posto de Saúde estão despreparados, não conhecem bem a doença e nem mesmo a medicação que é importante para o tratamento. Estou a disposição do que precisar...Sou uma vitima do descaso do SUS em BH, tenho endo no pulmão, pleura, rim, intestino, bexiga...

3 h · Descurtir · 1



Hércia Freitas comentou em um link que [A Endometriose e Eu](#) compartilhou.

Hércia escreveu: "Não sei se tenho endometriose,pois todos Gynecologistas que vou, não dão importância para os meus sintomas,mas sinto todo dia dores pelvicas.e já apareceu numa endovaginal que fiz,um cisto hemorragico ou endometrioma,e mesmo assim falaram que era besteira e mandaram eu tomar anticoncepcional,já estou a ponto de endoidar com essa situação."



Paula Carvalho Eu tbm sofro d+ .. as dores me levam a loucura, e o pior que não há remédio que de jeito!!

1 de junho às 11:16 · Curtir



Natalie Moreno depois de 5 anos com dores absurdas, intermações e médico achando ser stress, semana passada tive o diagnóstico da endometriose, a qual pegou o ovário esquerdo e parte do intestino. O pior em td isso é o despreparo e o pouco caso dos médicos.

27 de maio às 19:41 · Descurtir · 5



Dany Nicodemus Tenho sérios problemas no sangue, por conta de analgésicos usados para aliviar as dores da endometriose...

31 de maio às 13:35 · Curtir · 👍 4



Débora Chris É muito ruim sentir essas dores aprender a conviver com ela é o jeito, já que na maioria dos casos o diagnóstico é demorado. No meu caso ouvi de vários médicos que eram cólicas menstruais normais. Até as dores aumentarem mais e mais e serem todos os dias.

31 de maio às 13:56 · Curtir · 👍 3



Tárzia Jackeline Figueiredo Descobri que era portadora de endometriose severa em dezembro de 2005, de lá pra cá, após a cirurgia para retirar os focos, fiz uso de antiinflamatórios, analgésicos, zoladex durante nove meses e hj tenho gastrite, osteoporose, passo quinze dias de todos os meses com sintomas de tristeza no período antes e depois da menstruação . Quando vejo alguém com algo parecido tento ajudar com informações

31 de maio às 13:57 · Curtir · 👍 4



Débora Chris De uma coisa tenho certeza os médicos tem que ser mais preparados e dar mais atenção as suas pacientes para que os casos não se agrave e se torne uma endometriose profunda como no meu caso e de muitas mulheres. Estamos juntas meninas.

31 de maio às 14:01 · Curtir · 👍 6



Jana LC Do Santos É ISSO AI PRECISAMOS DE TRATAMENTO PELO SUS E MEDICAMENTOS TAMBEM.

26 de maio às 12:38 · Curtir



Fernando Daliane olha esta muito complicado ate mesmo pelo convenio, os medicos bom especialista em ENDROMETRIOSE só atende com consultas particular, valor da consulta 830,00 reais.

26 de maio às 14:45 · Curtir · 👍 1



Fernando Daliane vamos ajudar a conscientizar os medicos tbm.

26 de maio às 14:47 · Curtir · 👍 2



Roberta Alvarenga A grande maioria nem tem capacidade de diagnosticar. Não sabem mesmo, estamos passando por isso aqui em Franca tbm e os que são estão se especializando em algo mais lucrativo como fertilização in vitro etc. é difícil!

26 de maio às 14:54 · Curtir · 👍 1



Vanice Milhorim Sophya É vamos ver as vai pra frente. Eu ao seu q na minha perícia medica o medico nao reconheceu o q é endometriose. Porq falta informaçao é para esses unfezises.

26 de maio às 15:52 · Curtir · 👍 1



Carla Jeane Moraes Me sinto abençoada por ter encontrado um médico maravilhoso q atente pelo plano de saúde aqui em Belém no estado do Pará.

26 de maio às 17:30 · Curtir · 👍 2



Carla Jeane Moraes Digo mais ainda foi o único médico q diagnosticou a doença q já estava bem avançada. Ja fiz a videolaparoscopia e ja tomei dose única de zoladex 10.8. E ainda penso em engravidar até o final do ano.

26 de maio às 17:34 · Curtir · 👍 2



Ana Maria Quintanilha Infelizmente uma doença pouco conhecida pelos profissionais.. e os que tem conhecimento cobram consultas surreais...

26 de maio às 19:19 · Curtir · 👍 2



Paula Rattygueri Cardoso O pior cego é akele q não quer amigas já sabem nosso sofrimento mas ainda assim somos humilhadas moralmente nesse país

27 de maio às 21:10 · Curtir



Lucila Maria Acabei de fazer uma cirurgia fiz esterectomia por ser tarde demais nem imaginava q tinha endometriose fui pra tirar um ovario por causa de um cisto e qd acordei me deram a noticia q tiraram tudo se fosse um problema reconhecido eu teria nao teria passado por isso...

27 de maio às 22:00 · Curtir ·  1



Cristina Soares EU PARTIPEI ESTAVA AI PARA FAZER UMA VIDEO.

27 de maio às 23:12 · Descurtir ·  1



Paula Oliveira Eu já passei pela cirurgia e tive complicações do tipo, perfuraram a minha bexiga, quase morri, mas a doença continua ela não para, as dores até diminuem mas o problema é eterno.

29 de maio às 17:21 · Curtir

Obrigada!

CAROLINE SALAZAR



@aendoeeu



/aendometrioseeeu



@aendoeeu



/aendometrioseeeuporcarolinesalazar

AENDOMETRIOSEEEU.COM.BR