

Nota de Prensa:

El 27 de mayo, juntos con un deseo:

Detener la progresión y mejorar la calidad de vida de las personas con Esclerosis Múltiple

Garantizar el acceso a los tratamientos de la Esclerosis Múltiple y la unificación de los criterios de valoración de la discapacidad, grandes prioridades para el movimiento asociativo en España.

Móstoles, 19 de mayo de 2015.

Con motivo del Día Mundial de la Esclerosis Múltiple, que se celebra el 27 de mayo, la Asociación Mostoleña de Esclerosis Múltiple – AMDEM realizará una **“suelta de globos y cordón humano”** frente al **Ayuntamiento de Móstoles**, sito en la Pza. España, 1, y frente al **Hospital Universitario Fundación Alcorcón**, sito en C/ Budapest, 1 de Alcorcón, el **miércoles 27 de mayo a las 12 horas**, con el eslogan **“Únete a la Investigación de la Esclerosis Múltiple”**.

Este acto tendrá lugar simultáneamente en todas las entidades miembros de la Asociación Española de Esclerosis Múltiple (AEDEM-COCEMFE) repartidas por el territorio nacional, así mismo, cualquier persona podrá adherirse virtualmente a este cordón ese día a través de la página www.aedem.org

Con esta actividad queremos llamar la atención sobre esta enfermedad crónica del Sistema Nervioso Central que afecta a cerca de **47.000 personas en España, 600.000 en Europa, y 2.500.000 en todo el mundo.**

AMDEM y el movimiento asociativo de personas con EM en España deseamos que se cumpla nuestro objetivo de mejorar la calidad de vida de las personas con Esclerosis Múltiple en España y en nuestra comunidad autónoma, para ello, creemos imprescindible:

- Garantizar el **acceso a tratamientos** con el fin de detener la progresión de la enfermedad.
- Defender los derechos de las personas afectadas, insistiendo en la **unificación a nivel nacional de los criterios de valoración de la discapacidad para la Esclerosis Múltiple.**
- Apoyar la **investigación** de la Esclerosis Múltiple.
- Ofrecer servicios de **información, asesoramiento y rehabilitación** a las personas con Esclerosis Múltiple y sus familiares.

Queremos unir nuestra voz a la campaña lanzada por la Federación Internacional de Esclerosis Múltiple (MSIF), bajo el título **“Más fuertes que la Esclerosis Múltiple”**, mediante la cual se pueden compartir las diferentes formas en que tanto personas como organizaciones han puesto fin a las barreras a la hora de vivir con Esclerosis Múltiple, enviando mensajes a través del hashtag: **#strongerthanMS**. Más información en <http://www.worldmsday.org/es/>.

Desde nuestra Asociación deseamos que haya un mundo sin barreras y que todos podamos acceder a nuestra vivienda sin trabas arquitectónicas, que accedamos a un empleo digno, que **todos tengamos acceso a los mejores tratamientos contra la enfermedad**

independientemente de la comunidad autónoma donde vivamos o a participar socialmente sin miedos ni sensación de desigualdad.

El presidente de la Asociación Española de Esclerosis Múltiple (AEDEM-COCEMFE), Gerardo García Perales, señala que *“a pesar de los importantes avances de los últimos años, que han hecho aumentar exponencialmente el arsenal de medicamentos para tratar la enfermedad, todavía no existe una cura para la Esclerosis Múltiple ni se ha logrado un control definitivo de la enfermedad y sus consecuencias, por lo que debemos seguir invirtiendo en su investigación sin caer en el error de darnos por satisfechos.”*

La neuróloga Dra. Celia Oreja-Guevara, coordinadora de investigación clínica de la Unidad de Esclerosis Múltiple del Hospital Clínico San Carlos de Madrid, explica que *“se acaban de presentar los resultados del estudio clínico en fase II del primer tratamiento remielinizante con resultados positivos y que mejora la neuritis óptica en pacientes con Esclerosis Múltiple. Es una noticia esperanzadora aunque habrá que esperar todavía unos años hasta que pueda utilizarse en la práctica clínica. Actualmente los tratamientos orales para la Esclerosis Múltiple aprobados hace pocos meses están mejorando la calidad de vida de muchos pacientes”*.

La **Esclerosis Múltiple** es una de las enfermedades neurológicas más comunes entre la población de 20 a 30 años. Puede producir síntomas como fatiga, falta de equilibrio, dolor, alteraciones visuales y cognitivas, dificultades del habla, temblor, etc.

El curso de la Esclerosis Múltiple no se puede pronosticar: mientras en unos casos permite realizar una vida prácticamente “normal”, en otros la calidad de vida puede verse muy afectada; la mayoría de la gente está comprendida entre los dos extremos. No es contagiosa, ni hereditaria, ni mortal. **Afecta a las personas** al principio de su vida laboral, **cuando están iniciando sus proyectos vitales**, y se da con más frecuencia **(más del doble) en mujeres que en hombres**. Hasta ahora, **no se conoce su causa ni su cura**, aunque existen tratamientos que modifican su curso, retrasando sus efectos en el tiempo.

La **Asociación Mostoleña de Esclerosis Múltiple - AMDEM** tiene como objetivo principal mejorar la calidad de vida de las personas afectadas de Esclerosis Múltiple de nuestro entorno, así como la de sus familiares. Pertenece a AEDEM-COCEMFE y a FAMMA-COCEMFE

Para más información, ponerse en contacto con:

Vanesa Mellado Rubio – Dirección de Centro – AMDEM

asociacion@amdem.org; Tfno: 91 664 38 80; www.amdem.org