



ASOCIACIÓN VIGUESA DE ESCLEROSIS MÚLTIPLE
R/ Camilo Veiga, 44 bajo (Vigo) - Telf: 986 298 865 / 685 113 39
E-mail: avempovigo@hotmail.com - Web: <http://avempo.org/>

NOTA DE PRENSA



A lo largo de 2021 se celebrarán diferentes actos para conmemorar el Aniversario

La Asociación Viguesa de Esclerosis Múltiple cumple 25 años apoyando a las personas afectadas por la enfermedad

- En la situación actual de crisis derivada de la pandemia de la Covid-19, la Asociación Viguesa de Esclerosis Múltiple (AVEMPO) se ha convertido en una pieza clave para la salud de los afectados de EM y sus familiares.
- AVEMPO presenta un nuevo logotipo como homenaje a sus 25 años de historia.

VIGO | 24/02/2021

Este año, la Asociación Viguesa de Esclerosis Múltiple de Pontevedra (AVEMPO) **celebra su 25 Aniversario** con **diversas actividades programadas a lo largo del 2021** y con un **nuevo logotipo que homenajea los 25 años de su trayectoria**. La entidad, sin ánimo de lucro, comenzó su andadura en octubre de 1996 con un objetivo principal que ha mantenido hasta la actualidad; ayudar, informar y mejorar la calidad de vida de las personas afectadas de Esclerosis Múltiple y su entorno.

En la situación actual de pandemia, la labor de la asociación se ha convertido en una pieza imprescindible para la salud de los afectados y sus familiares, proporcionándoles los servicios fundamentales para su bienestar físico y emocional y, en los momentos más duros y de incertidumbre, **acompañándolos y resolviendo sus necesidades**.

AVEMPO nació de la mano de un pequeño grupo de pacientes y sus familiares que buscaban el apoyo mutuo ante la conocida como “la enfermedad de las mil caras”. A lo largo de estos 25 años, la asociación se ha ido conformando como un espacio de encuentro, donde las personas afectadas de Esclerosis Múltiple, además de acudir a los servicios sociosanitarios que ofrece la entidad, comparten sus preocupaciones y juntos se centran en la búsqueda de soluciones comunes. Este sentimiento de apoyo, comprensión y complicidad se verbaliza en el eslogan del Aniversario: **“25 años EM Compañía”**.

La sede de la asociación, ubicada en el barrio de Bouzas de Vigo, **proporciona servicios a más de 80 personas semanalmente**: atención social, logopedia, psicología, rehabilitación fisioterapéutica y terapia ocupacional, tanto en modalidad presencial como online. Con la pandemia se han adaptado todos los servicios a este nuevo formato para que los socios que lo prefieran puedan beneficiarse, sin salir de sus hogares, de la asistencia que proporciona la asociación.

ACTIVIDADES DE CELEBRACIÓN

A lo largo del 2021, la entidad tiene planeadas diferentes actividades para conmemorar el 25 aniversario, que se sumarán a los eventos solidarios y de sensibilización que organiza todos los años y que ya son una cita ineludible para todas las personas que colaboran con la asociación.

Las actividades comenzarán en los próximos meses con **dos jornadas inaugurales: “EM Compañía de mis neurólogos”**, donde las profesionales compartirán sus experiencias sobre la evolución de la enfermedad, de los tratamientos y del papel del paciente y de las asociaciones dentro del entramado sanitario. Y el encuentro **“EM Compañía de nuestros fisioterapeutas”**, con la participación de cuatro fisioterapeutas que se reúnen para buscar las sinergias que les permitan perfeccionar sus conocimientos sobre la rehabilitación en Esclerosis Múltiple.

¿QUÉ ES LA ESCLEROSIS MÚLTIPLE?

La Esclerosis Múltiple (EM) es una enfermedad crónica, autoinmune y degenerativa del Sistema Nervioso Central que afecta al cerebro y a la médula espinal. Es una de las enfermedades neurológicas más comunes entre la población de 20 a 30 años, con más de 55.000 personas afectadas en España. Se trata de la segunda causa de discapacidad neurológica en adultos jóvenes y afecta predominantemente a las mujeres. A la EM se la conoce también como ‘La enfermedad de las mil caras’, ya que presenta múltiples manifestaciones y afecta a cada persona de forma diferente. En la actualidad se desconoce la causa de la enfermedad, por lo que no existe todavía una cura, pero sí varios tratamientos modificadores del curso de la patología.

Ana García (Departamento de Comunicación de AVEMPO).
Telfs: 986 298 865 / 685 113 398 /E-mail: avempovigo@hotmail.com