

# NOTA DE PRENSA

## FAMMA incide por el diagnóstico temprano y la visibilidad de la esclerosis múltiple

Con motivo del Día Mundial de la Esclerosis Múltiple

- FAMMA-Cocemfe Madrid subraya la importancia que tiene un diagnóstico temprano en el control de la esclerosis múltiple y sus consecuencias posteriores en el paciente.
- Desde la Federación queremos sumarnos a todas y cada una de las reivindicaciones que llevan a cabo las organizaciones que atienden y defiende los intereses de la esclerosis múltiple en materia de empleo, de equidad para el acceso a las prestaciones sanitarias públicas en lo referente al tratamiento farmacológico y el acceso a un tratamiento rehabilitador integral que mejore su calidad de vida.
- La Federación recuerda que, en nuestro país, la media del diagnóstico aún es muy alta para tratarse de una enfermedad ya conocida, llegándose a situar, en muchos de los casos, por encima de los 2 años de espera.
- En la actualidad esta enfermedad es la segunda causa de discapacidad sobrevenida en adultos y menores llegando a multiplicar por dos en el último año, siendo ya, más de 47.000 personas en España y más de 2,5 millones en todo el mundo.
- FAMMA, como organización preocupada por la discapacidad física y orgánica, recuerda que no solo es necesario la inversión en investigación, sino que se deben acompañar al paciente con un diagnóstico temprano y las campañas de comunicación necesarias que hagan visible esta enfermedad.

(Madrid, 30 de mayo 2019) - La Federación de Asociaciones de Personas con Discapacidad Física y Orgánica de la Comunidad de Madrid, FAMMA-Cocemfe Madrid, se suma al Día Mundial de la Esclerosis Múltiple, para incidir, nuevamente, en la importancia que tiene sobre la segunda causa de discapacidad sobrevenida en el mundo, la realización de un diagnóstico temprano en el control de la enfermedad y sus efectos.

No podemos dejar a la incomprensión el reconocimiento de los efectos invisibles de la Esclerosis Múltiple, que, en España, ya afectan a más de 47.000 personas y a más de 2,5 millones en todo el mundo.

FAMMA reivindica que el reconocimiento del 33% del grado de discapacidad con el diagnóstico de Esclerosis Múltiple ayudaría a mejorar la calidad de vida de las personas

que conviven con esta enfermedad de manera diaria, una enfermedad difícil de tratar, complicada de diagnosticar y que, aún, hoy en día, no se sabe qué la causa.

En palabras del presidente de FAMMA, ***“Tras la esclerosis múltiple hay mecha vida, hay más cosas, pero, qué duda cabe, que cuanto antes y más sepamos de ella, mejor calidad de vida obtendrán las personas afectadas”***

Según los últimos datos disponibles, reiteramos una vez más, que el retraso medio del diagnóstico de esta enfermedad, se estima entre el año y medio y los dos años, siendo esto, un factor determinante para retrasar los efectos de la enfermedad.

La Esclerosis Múltiple es una enfermedad neurodegenerativa, crónica y progresiva, para la que no existe cura aún, por ello, es importante, que el diagnóstico de la misma sea lo más temprano posible. De igual importancia es, hacer visible sus efectos, sus consecuencias y sus síntomas a fin de trátala de la mejor manera.

Desde FAMMA, reiteramos nuestro apoyo a todas y cada una de las reivindicaciones que llevan a cabo las organizaciones que atienden y defiende los intereses de la esclerosis múltiple en materia de empleo, de equidad para el acceso a las prestaciones sanitarias públicas en lo referente al tratamiento farmacológico y el acceso a un tratamiento rehabilitador integral que mejorar su calidad de vida.

En palabras del presidente de FAMMA, Javier Font, ***“Desde la federación queremos felicitar a las organizaciones que atienden a las personas con esclerosis múltiple de la región por su encomiable labor, trabajo y dedicación por lo que, gracias a ello, esta discapacidad se lleva de otra manera, que mejora su calidad de vida, día tras día.”***

En otro orden, es una enfermedad que afecta en mayor medida a mujeres que a hombres, dado que los nuevos casos que se registran año a año en nuestro país se dan mayoritariamente en mujeres.



**#MiEMinvisible**  
**En el Día Mundial de la Esclerosis Múltiple FAMMA incide en el diagnóstico temprano y la visibilidad de esta enfermedad**



FAMMA–Cocemfe Madrid es una entidad sin ánimo de lucro que agrupa a 48 asociaciones de personas con discapacidad. Al ser la interlocutora de la discapacidad física y orgánica ante la Administración y el movimiento asociativo, reivindica y gestiona actuaciones y servicios a favor del colectivo al que representa. Esta entidad ha sido declarada de Utilidad Pública por el Ministerio del Interior. Representa, en la actualidad, al **60,28%** de las personas con discapacidad en la Comunidad de Madrid.

Contacta con Gabinete de Prensa

- ☎ 91 593 35 50
- 📞 634 57 43 87
- ✉ gabinete@famma.org
- 🌐 www.famma.org

Sigue nuestra actividad en redes

