

DÍA INTERNACIONAL DE FIBROMIALGIA

MADRID 12 DE MAYO 2010

Después del recorrido de los dos autobuses por todo el estado se realiza un punto de encuentro en Madrid. AFINA fletó un autobús para todas las personas socias, familiares y amigos que se quisieran unir a la iniciativa del 12 de Mayo en Madrid para la reivindicación de los derechos de las personas afectadas de FM y/o SFC y/o SSQM.

Desde Pamplona se trasladaron a Madrid 50 personas para estar junto a todos los compañeros y compañeras de otras comunidades.

Se leyó un manifiesto que se adjunta en el anexo y después del acto todos nos fuimos a disfrutar de Madrid en compañía de una buena comida que cada uno trajo de sus casas y se compartió con todos los compañeros y compañeras

ES DE VITAL IMPORTANCIA TÚ PARTICIPACIÓN

No podemos ser invisibles, tenemos que hacernos ver para expresar todas nuestras necesidades que no están cubiertas por la sanidad pública y demandar nuestros derechos.

AFINA agradece la colaboración del colectivo al que representa y la gran participación, interés y dedicación que cada persona dentro de sus limitaciones tiene por apoyar a su asociación y colaborar en la medida de sus posibilidades.



MANIFIESTO

La historia de la medicina es una historia en evolución. Sus conceptos se definen y redefinen, sus teorías se superan, sus lagunas se rellenan con nuevos conocimientos cada día.

Los males que hace unas décadas ponían en peligro en Europa a poblaciones enteras son hoy combatidos sin dificultad en este primer mundo en el que vivimos y que asume como principio básico el derecho de todos a una atención sanitaria universal, gratuita y de calidad.

La medicina evoluciona y también el sistema sanitario que incluye terapias, diagnósticos y tratamientos. Y lo hacen al mismo ritmo que marcan la ciencia y la investigación.

Sin embargo el sistema que articula la medicina en la sociedad y la pone al alcance del paciente a veces se convierte en un camino complejo. Muchas veces va un paso por detrás de la enfermedad porque necesita un nombre para comenzar a tratarla, a ponerla remedio. Pero mientras este proceso se desarrolla el precio de los afectados es el dolor sin paliativos y muchas veces la incompreensión irónica que merece para la sociedad el enfermo imaginario.

La realidad es que hoy en España más de un millón de personas han comenzado el día con un dolor cuyo origen no saben explicar, con una sensación de agotamiento que el descanso no va a paliar. Muchos no le ponen nombre a su dolencia, algunos ya lo llaman fibromialgia y síndrome de fatiga crónica.

Hoy en nuestro país será muy difícil que alguien de ese millón de personas encuentre trabajo adecuado a sus capacidades. Y lo peor es que será todavía más difícil que se les reconozca una incapacidad o una discapacidad por su enfermedad.

Muchas de estas personas en estos momentos, esta mañana, habrán estado en una consulta médica. Se quejan de que les mandan de especialista en especialista. A su dolor suman inseguridad, desconcierto y desesperación. Con suerte y dependiendo de la Comunidad Autónoma donde vivan, podrán contar con alguna terapia gratuita. Sin esa suerte tendrán que pagar de sus bolsillos.

Hoy 12 de Mayo quieren denunciar que más de un millón de españoles se han quedado en la cuneta del sistema sanitario.

No están solas, ni de brazos cruzados. Ellos, sus familias y los miembros del sistema sanitario concienciados por el impacto personal y social de estas patologías forman un movimiento civil organizado en 67 asociaciones, cuyo nombre será recordado cuando su trabajo de reivindicación deje de ser necesario.

Es un colectivo que se pone en marcha por una causa justa: el derecho a una atención médica especializada y gratuita a cargo de equipos sanitarios interdisciplinares.

En esta semana más de 3000 personas de 10 Comunidades Autónomas se han unido a este movimiento. Por eso sabemos que los afectados por fibromialgia y síndrome de fatiga crónica no están solos. Están unidos sumando esfuerzos por hacer realidad sus derechos.