

**En el Día Nacional de la Esclerosis Múltiple, AEDEM-COCEMFE Y FEDEMA quieren visibilizar la lucha diaria de las personas que sufren esta enfermedad.**



## NOTA DE PRENSA

### 18 DE DICIEMBRE, DÍA NACIONAL DE LA ESCLEROSIS MÚLTIPLE

**EN EL DÍA NACIONAL DE LA ESCLEROSIS MÚLTIPLE, AEDEM-COCEMFE Y FEDEMA QUIEREN VISIBILIZAR LA LUCHA DIARIA DE LAS PERSONAS QUE SUFREN ESTA ENFERMEDAD**

- La Esclerosis Múltiple es una enfermedad crónica autoinmune, desmielinizante y neurodegenerativa del Sistema Nervioso Central.
- Afecta en España a más de 55.000 personas, Y 8.500 en Andalucía. De forma general se diagnostica entre los 20 y los 30 años, pero puede presentarse a cualquier edad, incluso en niños. La incapacidad que provoca se caracteriza por trastornos motores, cognitivos y visuales, acompañada de otras alteraciones como ansiedad y depresión.
- AEDEM-COCEMFE y FEDEMA reclaman medidas extraordinarias de financiación para recuperar la normalidad en la atención sanitaria y sociosanitaria en Esclerosis Múltiple, de la cual forma parte esencial la actividad de sus 46 Asociaciones locales, provinciales y autonómicas.
- La Esclerosis Múltiple es una enfermedad incurable, por lo que la investigación es clave para poder encontrar una solución.

Sevilla, 18 de diciembre de 2020.

**La Federación de Asociaciones de Esclerosis Múltiple de Andalucía (FEDEMA) y la Asociación Española de Esclerosis Múltiple (AEDEM-COCEMFE) y sus 46 asociaciones celebran oficialmente cada 18 de Diciembre, el Día Nacional de la Esclerosis Múltiple**, mediante la realización de diferentes actividades para concienciar y sensibilizar a la sociedad sobre la situación de las personas que viven con esta enfermedad neurodegenerativa. Ante la imposibilidad de realizar actos que supongan la agrupación de personas, desarrollaremos campañas y jornadas online para dar a conocer la problemática actual de las personas con Esclerosis Múltiple y su movimiento asociativo, particularmente tras el impacto de la crisis del COVID-19.

La Esclerosis Múltiple es una enfermedad crónica autoinmune, desmielinizante y neurodegenerativa del Sistema Nervioso Central. **Afecta en España a más de 55.000 personas. Por lo general, se diagnostica entre los 20 y los 30 años, en pleno desarrollo personal y laboral, pero también en menores de 18 años.** Los síntomas más habituales son la fatiga, problemas de visión, hormigueos, vértigos y mareos, debilidad muscular, espasmos y problemas de equilibrio y coordinación. **Muchas manifestaciones de la enfermedad son 'invisibles', pero inciden en el día a día de estas personas.** La incapacidad que provoca se caracteriza por trastornos motores, cognitivos y de la agudeza visual, acompañada de otras alteraciones como ansiedad y depresión.

Para más información, puede ponerse en contacto con:

**Mercedes Rodríguez. FEDEMA – Departamento de Comunicación.**  
[mraesclerosis@hotmail.com](mailto:mraesclerosis@hotmail.com) teléfono: 687665094

**Nieves Barca. Departamento de Comunicación de AEDEM-COCEMFE**  
[aedem@aedem.org](mailto:aedem@aedem.org) ; Tels.: 914481305 - 618030538; [www.aedem.org](http://www.aedem.org)

el año, colaboran de forma habitual:

Junta de Andalucía (Consejería de Igualdad, Políticas Sociales y Conciliación), Sanofi Genzyme, Novartis, Roche y Fundación ONCE.