



Con motivo de la celebración del Día Nacional de la Esclerosis Múltiple, la Asociación Sevillana de EM ha colocado tres mesas informativas, para lo que hemos contado con la colaboración de 20 voluntarias y colaboradoras.

Aprovechamos para volver a reivindicar la igualdad en la recepción de medicamentos, que no se produce en Sevilla, ya que no conseguimos que en nuestra ciudad se dispense Fampyra, tal como se hace en el resto de España.

También hemos reclamado que la Ley de Dependencia no siga paralizada y que sea dotada de presupuesto, para que realmente pueda servir de algo a quienes la necesitan.

A pesar del frío, estuvimos ofreciendo información durante todo el día y esperamos que nuestro mensaje haya llegado a muchos y tomen conciencia de las necesidades de nuestro colectivo.

