

La comunidad de Esclerosis Múltiple adelanta la celebración del Día Mundial y engalana la Gran Vía de Madrid

- Más de 180 personas asistieron a la proyección del documental “Esperanzas Múltiples” en el Teatro Capitol
- Las historias personales de Ana Belén Navarro, Francisco Delgado y Sonia Sánchez conmovieron a los espectadores
- En el acto estuvieron representadas 9 Asociaciones de Pacientes de Esclerosis Múltiple de toda España

Madrid, 10 de mayo de 2018 – Pocos días antes del Día Mundial de la Esclerosis Múltiple, el Teatro Capitol de Madrid ha vivido uno de los primeros actos que conmemoran la efeméride: la proyección del documental “Esperanzas Múltiples”.



Camilo Villaverde, director; Ana Belén Navarro, Francisco Delgado, Sonia Sánchez, protagonistas; Marcel Barrena, productor.

Más de 180 personas de la comunidad de EM de España se dieron cita en el céntrico teatro madrileño para disfrutar de una velada inolvidable, en la que los asistentes pudieron desfilan por la alfombra roja, hacerse fotos en un *photocall* instalado para la ocasión, disfrutar de la película y escuchar las primeras impresiones de los protagonistas tras la proyección del documental, todo ello en un ambiente elegante, a la par que acogedor.

El film es la culminación del proyecto internacional “The World vs. MS”, en el que se les pedía a las personas que viven con Esclerosis Múltiple que compartieran un vídeo, una foto o un texto recordando el momento en el que decidieron exigirle más a la vida con EM.

En total, se recogieron más de 60 testimonios y los internautas tuvieron la oportunidad de votar las historias más emotivas y esperanzadoras con la finalidad de convertir las tres preferidas en un corto documental. Finalmente, fueron los relatos de Ana Belén Navarro (Sevilla), Francisco Delgado (Albacete) y Sonia Sánchez (Madrid), los que se utilizaron para darle forma a “Esperanzas Múltiples”.

Para los protagonistas, la experiencia del estreno fue única e irrepetible: *“Nunca imaginé que mi vida pudiera resultarle interesante a nadie. Me emociona ver que haya venido tanta gente a conocer mi historia que, aunque para mí sea normal, espero que pueda ayudar a otras personas que viven con Esclerosis Múltiple a que tengan una vida mejor”*, compartió Francisco durante el coloquio posterior a la proyección.

Para Ana Belén, este tipo de iniciativas son cruciales para aumentar la concienciación sobre la enfermedad: *“Es frecuente ver que las personas con esclerosis múltiple, cuando están bien, no quieren ni oír hablar del tema. En cambio, cuando están mal, acuden a las asociaciones de pacientes en busca de ayuda. Esta película recoge varios momentos en los que decidimos tomar las riendas de nuestras vidas y es importante que se compartan, para que nos entiendan otras personas con EM y para que nos conozca un poco mejor la sociedad”*.

Por otro lado, Sonia hizo hincapié en la capacidad terapéutica que ha tenido todo el proceso para ella: *“Cuando me comunicaron que era una de las tres historias seleccionadas, al principio no me lo creía. ¡Mi hijo incluso pensó que se trataba de una inocentada! Pero cuando vi que era verdad, no sabéis lo contenta que me puse. Antes de mandar mi testimonio estaba pasando por un momento muy duro y, tanto el rodaje del documental, como la gala de hoy, han supuesto una inyección enorme de energía que me va a durar muchísimo tiempo”*.

Según los responsables del film, este tipo de trabajos nunca dejan de aportar valor personal. *“Convivir con los protagonistas, aunque sea solo durante unos días, le cambia a uno la vida por completo. A la hora de hacer las entrevistas, ellos tienen que estar cómodos, así que hablamos mucho los días antes y al final se forjan unas relaciones que, a día de hoy, siguen siendo muy estrechas. Como realizador, mi mayor reto ha sido estar a la altura de las historias que me estaban contando”*, afirmó Camilo Villaverde, realizador de la película.

Para Marcel Barrena, director de “100 metros” y productor de “Esperanzas Múltiples”, ambos proyectos comparten el mismo mensaje: *“Es preciosa la conexión que he sentido entre la película y este documental, ya que las historias tienen un trasfondo bastante parecido. Al final, todos los protagonistas nos vienen a decir lo mismo: aunque la vida te dé bofetadas, rendirse no es una opción”*.

El evento, organizado por Sanofi Genzyme y apoyado por 9 asociaciones de pacientes (EME, AEDEM-COCENFE, FEM, EM Madrid, FEDEMA de Andalucía, CIEN de Albacete, EM Balears, AEDEM Madrid y EM Euskadi) culminó entre aplausos y ovaciones, dando por cerrado el primer evento que conmemora el Día Mundial de la Esclerosis Múltiple en 2018.

El documental “Esperanzas Múltiples” está disponible para su visualización online en la página www.esperanzasmultiples.es

Acerca de la Esclerosis Múltiple

La esclerosis múltiple (EM) afecta a unas 47.000 personas en España. Cada persona experimenta la EM de manera diferente, debido a ello, no existen normas sobre qué significará para cada una de ellas vivir con la enfermedad. Sin embargo, se sabe que la EM es una enfermedad neurológica que daña las células del sistema nervioso central (SNC), que está formado por el cerebro y la médula espinal.

Se trata de la enfermedad neurológica crónica más habitual en adultos jóvenes de entre 20 y 40 años en Europa y Norteamérica. En España cada año aparecen dos mil nuevos casos de personas con esclerosis múltiple, situándose ya como la segunda causa de discapacidad en adultos jóvenes tras los accidentes de tráfico.

La EM es más habitual en las mujeres, en una relación de 2,5 a 1 con los hombres, diferencia que se ha ido incrementando cada vez más en los últimos años. Desde el momento en que se realiza el diagnóstico de EM, hay que explicarle de forma muy clara a la paciente que, al ser mayoritariamente una mujer joven en edad reproductiva, tiene posibilidades de quedarse embarazada como cualquier otra mujer y que este acontecimiento debe programarse, atendiendo a su situación personal. Antes de tomar una decisión de este tipo es imprescindible sopesar el propio curso de la enfermedad con el profesional sanitario.

Acerca de Sanofi

En Sanofi nos dedicamos a apoyar a las personas en sus problemas de salud. Somos una empresa biofarmacéutica global centrada en salud humana. Prevenimos enfermedades gracias a las vacunas y proporcionamos tratamientos innovadores para combatir el dolor y reducir el sufrimiento. Acompañamos tanto a los pocos que padecen enfermedades raras como a los millones de personas que viven con patologías crónicas.

Con más de 100.000 personas en 100 países, Sanofi está transformando la innovación científica en soluciones para la salud de las personas de todo el mundo.

Sanofi, *Empowering Life*

Gorka Ortiz de Zárate
gorka.ortizdezarate@sanofi.com
636 09 58 82

Judit Linares
judit.linares@sanofi.com
676 431 872

Declaraciones prospectivas de Sanofi

Este comunicado de prensa contiene declaraciones prospectivas como se define en la Ley de Reforma de Litigios sobre Valores Privados de 1995, y sus enmiendas. Las declaraciones prospectivas son declaraciones que no son hechos históricos. Estas declaraciones incluyen proyecciones así como estimaciones y sus suposiciones subyacentes, declaraciones sobre planes, objetivos, intenciones y expectativas con respecto a futuros resultados financieros, eventos, operaciones, servicios, desarrollo de productos y potencial, así como declaraciones referentes al rendimiento futuro. Las declaraciones prospectivas se pueden

identificar generalmente mediante palabras como “esperar”, “prever”, “creer”, “pretender”, “estimar”, “planear” y expresiones similares. A pesar de que la dirección de Sanofi cree que las expectativas reflejadas en dichas declaraciones prospectivas son razonables, advierte a los inversionistas que la información y declaraciones prospectivas están sujetas a diferentes riesgos e incertidumbres, muchos de los cuales son difíciles de predecir y están, generalmente, más allá del control de Sanofi, que pudieran causar que los resultados y los desarrollos reales difieran materialmente de los expresados, implicados o proyectados en la información y declaraciones prospectivas. Estos riesgos e incertidumbres incluyen, entre otras cosas, las incertidumbres inherentes a la investigación y desarrollo, datos y análisis clínicos futuros, incluyendo los posteriores a la comercialización, las decisiones tomadas por las autoridades regulatorias como la FDA o la EMA, acerca de si se autoriza o no y cuándo se autoriza un fármaco, un dispositivo o una aplicación biológica que pueda registrarse para cualquier producto candidato, así como sus decisiones referentes al etiquetado y a otros asuntos que podrían afectar la disponibilidad o la posible comercialización de dichos productos candidatos, la ausencia de garantía de que los productos candidatos, una vez aprobados, tengan éxito en el mercado, la futura aprobación y éxito comercial de alternativas de tratamiento, la capacidad del Grupo para beneficiarse con oportunidades externas de crecimiento, tendencias en tipos de cambio y tasas de interés prevalecientes, el impacto de las políticas de contención de costos y los cambios posteriores a los mismos, el número promedio de acciones en circulación, así como aquellos discutidos o identificados en los archivos públicos del SEC y la AMF elaborados por Sanofi, incluyendo los enlistados en los apartados “Factores de Riesgo” y “Declaración Preventiva Referente a las Declaraciones Prospectivas” del informe anual de Sanofi en el Formulario 20-F para el año concluido el 31 de Diciembre de 2015. Sanofi no se compromete a actualizar, ni a revisar la información, ni las declaraciones prospectivas, a menos que así lo requiera la legislación vigente.