

## Los afectados por la Esclerosis Múltiple de Móstoles y miembros de la Corporación Municipal conmemoran el Día Mundial de esta enfermedad

**Fecha de publicación:** 31/05/2017 0:00

### **Descripción:**

- **La Asociación Mostoleña de Esclerosis Múltiple-AMDEM ha realizado un acto frente al Ayuntamiento con el lema "Únete a la Investigación de la Esclerosis Múltiple".**

Con motivo del Día Mundial de la Esclerosis Múltiple, que se celebra hoy 31 de mayo, la Asociación Mostoleña de Esclerosis Múltiple-AMDEM ha realizado un acto conmemorativo en la Plaza de España, frente al Ayuntamiento, con el lema "Únete a la Investigación de la Esclerosis Múltiple". La presentación del mismo ha corrido a cargo de Carlos Martín, presidente de AMDEM.

La celebración ha contado con la asistencia de varias personas afectadas por la enfermedad y sus familiares, a los que han acompañado la concejala de Igualdad, Sanidad y Mayores, Ana María Rodrigo, el concejal de Presidencia, Seguridad Ciudadana, Movilidad y Comunicación, Roberto Sánchez, la concejala de Desarrollo Económico, Empleo y Nuevas Tecnologías, Jessica Antolín y el concejal de Urbanismo y Vivienda Eduardo Gutiérrez. Posteriormente se han unido el concejal de Cultura y Bienestar Social, Gabriel Ortega y la concejala de Ganar Móstoles, Beatriz Mogrovejo.

### **Lectura de manifiesto**

Tras la lectura de un Manifiesto por parte de un familiar de un paciente, y una "suelta de globos", se ha escenificado un "cordón humano" con el eslogan "Únete a la investigación de la esclerosis múltiple" al que se han integrado los concejales presentes.

Con la celebración de esta jornada se quiere llamar la atención sobre esta enfermedad crónica del Sistema Nervioso Central que afecta a más de 47.000 personas en España, 600.000 en Europa, y 2.500.000 en todo el mundo.

En el Manifiesto que se ha leído, la Asociación Mostoleña de Esclerosis Múltiple-AMDEM ha destacado su deseo de que se cumpla el objetivo de mejorar la calidad de vida de las personas con Esclerosis Múltiple y para ello, se cree necesario que se tengan en cuenta los siguientes aspectos:

Reconocimiento automático del 33% del grado de discapacidad con el diagnóstico, que permitiría acceder a mejores prestaciones y recursos.

Mayor apoyo gubernamental a la investigación de la Esclerosis Múltiple (EM).

Acceso a un tratamiento rehabilitador integral, personalizado, gratuito y continuado, en todas las comunidades autónomas,

Equidad en el acceso al tratamiento farmacológico que precise cada persona.

Mayor compromiso de los empresarios en las adaptaciones de los puestos de trabajo y que no se limite al 2% que exige la legislación en la contratación de personas con discapacidad.

Continuidad en la colaboración de la industria farmacéutica en el apoyo a las asociaciones de afectados y en la investigación de tratamientos

Disminución de los recortes sociales y los retrasos en las subvenciones y ayudas por parte de las Administraciones públicas y entidades privadas, de modo que no afecten al mantenimiento del tejido asociativo.

Más apoyo de las Administraciones públicas hacia las familias, que son los principales cuidadores de los afectados de EM.

Puesta en marcha por parte de los Gobiernos central y autonómicos de campañas para informar a la sociedad de los signos tempranos de la EM.

Mayor sensibilización y solidaridad de la sociedad con las personas afectadas de EM y sus familiares.