

Fibromialgia y Fatiga Crónica

Afectados y familiares, unidos en una asociación

Un grupo de afectados y familiares de Fibromialgia y Fatiga Crónica se han unido, en Cuenca, con el objetivo de crear una asociación que les sirva, por un lado, para encontrar consuelo y ayuda, y, por otro, con el objetivo de ejercer «presión social», para que no se les olvide.

ESTHER ORTIZ

La Fibromialgia y la Fatiga Crónica son dos grandes desconocidas tanto a nivel médico, como a nivel social. Se trata de enfermedades crónicas que tienen entre sus efectos el agotamiento, un dolor musculoesquelético generalizado, presentándose agudo en puntos variados, rigidez, parestesias, insomnio, vértigos y migrañas, entre otros, que impide a los enfermos llevar una vida normal.

Los afectados que viven en Cuenca no están dispuestos a que se les olvide. Por eso un grupo de ellos, ha aunado fuerzas para dar vida a una Asociación que pueda dar apoyo a todos los enfermos reumatoides de la provincia.

En estos momentos, explicaba Pablo Torrijos, familiar de afectado y una de los impulsores del proyecto, «estamos ultimando los Estatutos y cumplimentando todo el papeleo necesario

para constituirnos formalmente en una Asociación». Un paso fundamental, proseguía Torrijos, «porque el hecho de que se nos reconozca como Asociación significa que podremos tener acceso a subvenciones, algo imprescindible para que podamos poner en marcha este proyecto».

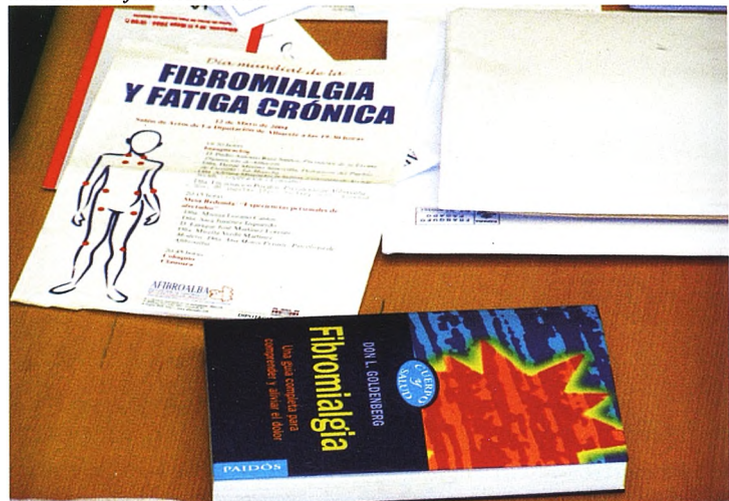
Dos son los objetivos principales que persiguen. En primer lugar «apoyarnos y ayudarnos los unos a los otros, compartiendo nuestras experiencias», explicaba a este respecto Isabel Iniesta, una afectada, y, por otro, «ejercer la presión social necesaria para que los políticos, los médicos, los investigadores y, en general, la sociedad no nos abandone, tal y como lo estamos ahora», puntualizaba Antonia Moraleja, otra afectada.

No en vano, proseguía Moraleja, Cuenca es la única provincia española que, a día de hoy, no dispone de una Asociación de este tipo.

Los más o menos 15 miembros fundacionales



Familiares y afectados durante una reunión para ultimar los Estatutos que regirán el funcionamiento de la futura Asociación.



que están trabajando codo con codo para que este sueño se convierta lo antes posible en una realidad, saben que el camino que deberán recorrer no es, ni mucho menos, fácil y que, por supuesto, aún menos lo serán sus inicios. Aún así están dispuestos a continuar, sin prisa pero sin pausa, aunque esto les obligue a abordar su proyecto en diferentes etapas.

Así pues, en una primera fase, la futura Asociación ambiciosa poder conseguir un local y una línea de teléfono desde el que poder atender a sus asociados y a todos aquellos afectados y familiares que, aún no estando asociados, demanden

algun tipo de información sobre la enfermedad y todo lo que la rodea. «Queremos evitar en la medida de lo posible lo que hemos tenido que pasar nosotras, pasando de especialista a especialista, sin nadie que nos diera una respuesta», explicaba Moraleja. También está previsto que en esta primera fase, se «creen una serie de folletos informativos sobre la enfermedad y la Asociación para darnos a conocer».

La segunda fase, más ambiciosa, contemplaría la contratación de los servicios de un psicólogo y un fisioterapeuta para la atención directa de los asociados. Algo que los enfermos va-