

“MOCIÓ PER DONAR SUPORT A LA DECLARACIÓ INSTITUCIONAL IMPULSADA PER LA PLATAFORMA DE FAMILIARS D’AFECTATS PER LA FIBROMIÀLGIA

Declaració institucional referent a la fibromiàlgia i la síndrome de fatiga crònica

La Fibromiàlgia i la Síndrome de Fatiga Crònica són malalties orgàniques caracteritzades pel dolor i la fatiga. La fibromiàlgia i la Síndrome de Fatiga Crònica són malalties diferents però tenen una forma de presentació i símptomes molt similars. El diagnòstic diferencial entre ambdues i descartar altres possibles causes de dolor i fatiga, és fonamental per un enfocament correcte en la seva teràpia. Al voltant de 250.000 persones estan afectats per aquestes malalties a Catalunya.

És una malaltia que afecta majoritàriament a les dones, l'impacte del problema abasta, no només en l'àmbit social, familiar i econòmic sinó que va més enllà de la pròpia malaltia que es trasllada als diferents rols de la dona, com a treballadora, mare i "cuidadora" de les famílies. Per tant, l'impacte social no és tan sols individual sinó també col·lectiu.

Tot això comporta un greu perjudici a la vida familiar, per la inactivitat laboral del pacient i les pèrdues econòmiques que comporta, a més de les que suposa les despeses de la pròpia malaltia. Les persones afectades de Fibromiàlgia i Síndrome de Fatiga Crònica es senten desprotegides per part de la societat,

que posa en dubte el seu estat i les seves dolències, motiu pel qual poden ser desatenses pels propis serveis sanitaris i socials que haurien d'emparar-les.

La Fibromiàlgia i la Síndrome de Fatiga Crònica són malalties complexes que afecten significativament la salut i la qualitat de vida de les persones que les pateixen, tenen un gran impacte social i econòmic; i la seva prevalença malgrat ser prou elevada, molt especialment entre les dones, reflecteix un desconeixement a l'hora de la detecció, diagnòstic i tractament. El poc coneixement mèdic sobre l'etiologia d'ambdues malalties, així com les dificultats en la seva diagnosi, fan que les persones afectades trobin moltes dificultats per veure reconeguda la seva malaltia i beneficiar-se així d'un tractament i, si és el cas, una incapacitació laboral que els permetin adequar la seva vida i la seva activitat diària al decurs de la seva malaltia.

Tan mateix es tracta d'una malaltia menysvalorada per la societat que requereix d'un abordatge integral no tan sols a l'àmbit sanitari, també requereix de la implicació de l'administració pública per tal de donar a conèixer la realitat que viuen les persones malaltes que pateixen aquestes malalties.

És per aquest motiu que a instància de l'ACAF (Associació Catalana d'Afectats de Fibromiàlgia), que s'ha dirigit a l'Associació Catalana de Municipis i

Comarques (ACM) que es presenta la següent Declaració Institucional per donar trasllat als seus associats i es formulen els següents:

ACORDS

1.- Promoure la visibilitat i el coneixement de la Fibromiàlgia i de la Síndrome de Fatiga Crònica entre la població, per tal d'aconseguir la sensibilització d'aquesta malaltia i la plena integració social, econòmica i laboral dels afectats.

2.- Impulsar accions transversals entre l'àmbit sanitari, educatiu, laboral i social per tal de millorar la integració, l'autonomia i la qualitat de vida de les persones afectades i les seves famílies.

3.- Fomentar la recerca de la ciència en la investigació d'aquestes patologies i el seu tractament amb la finalitat de millorar la qualitat de vida de les persones afectades.

4.- Manifestar tot el nostre suport per la labor que duen a terme les associacions i els familiars dels afectats i afectades per aquesta malaltia i notificar aquest acord a la Plataforma que insta la moció.