

OBJETIVOS DE AFIGRANCA

Mejorar la calidad de vida de los afectados. Proporcionar estrategias adecuadas en niveles relacionales y sociales, para hacer frente a la enfermedad de forma activa y positiva. Lograr que la Fibromialgia sea reconocida y aceptada por los médicos y autoridades sanitarias en nuestra Comunidad Autónoma (tal como se reconoce por la OMS desde el año 1993).

Recopilar y compartir la información, en cuanto a los avances en la investigación sobre Fibromialgia, tanto nacionales como internacionales.

Conseguir ser tratados dentro del Servicio Canario de la Salud como enfermos reales, no imaginarios; con derecho a la misma atención y cuidados que cualquier otro enfermo que padece una afección crónica en la que el dolor y el cansancio están presentes de forma constante.

Divulgar la existencia de esta enfermedad, para que la sociedad sea sensible a su repercusión en la vida de los afectados.

IMPACTO DE LA FIBROMIALGIA



¿DÓNDE PUEDES CONTACTAR CON LA ASOCIACIÓN?

AFIGRANCA
C/Antonio Manchado Viglietti, 1
35005 Las Palmas de Gran Canaria
Teléfono:/Fax: 928 230 141
Móvil: 620 976 564
E-mail: afigranca@yahoo.es
Web: www.afigranca.org



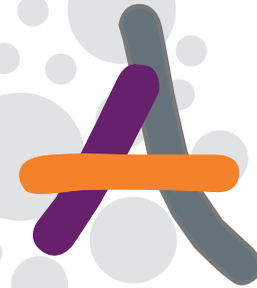
Cabildo de Gran Canaria
Consejería de Política Social y Sociosanitaria



Gobierno de Canarias
Consejería de Sanidad



Fundación "la Caixa"



AFIGRANCA
ASOCIACIÓN DE FIBROMIALGIA
DE GRAN CANARIA

- ¿Qué es la Fibromialgia?
- Prevalencia en España
- ¿Qué importancia tienen las asociaciones de enfermos?
- ¿Qué es Afigranca?
- Objetivos de la Asociación de Enfermos de Fibromialgia de Gran Canaria
- Impacto de la Fibromialgia

¿QUÉ ES LA FIBROMIALGIA?

Reconocida por la OMS en 1993 como una enfermedad reumática crónica, compleja que cursa con dolor y múltiples síntomas; la define como tal, recogiénola en un listado de enfermedades.

Ocasiona a quién la padece dolor en múltiples localizaciones del cuerpo y un cansancio generalizado. A pesar de este reconocimiento oficial reciente, es considerada una patología caracterizada por dolores difusos, con puntos selectivos "diana" de dolor, descrita a principios de siglo con el término de Fibrositis.

Al ser una enfermedad prácticamente "nueva" su diagnóstico es muy difícil, se desconoce su etiología y los tratamientos actuales son casi tan diversos como especialidades hay en medicina.

PREVALENCIA EN ESPAÑA

Aunque existen pocos estudios al respecto, se han establecido unos márgenes entre el 2% y el 4% de la población general. En España se calcula que un millón y medio de personas padecen esta enfermedad. Es más común en mujeres (entre 80 y 90%) comprendidas entre 30 y 50 años, también se han descrito casos de Fibromialgia a niños, ancianos y a hombres.

En Canarias (año 2004) hay registrados unos 60.000 casos de Fibromialgia, según la Consejería de Sanidad del Gobierno de Canarias.

¿QUÉ IMPORTANCIA TIENEN LAS ASOCIACIONES DE ENFERMOS?

Cubrir el vacío socio-sanitario actual

Compartir la información de forma adecuada y entendible

Asesoramiento específico sobre los tratamientos validados

Asesorar sobre los derechos del enfermo

Promover la investigación sobre la enfermedad

¿QUÉ ES AFIGRANCA?

La Asociación de Fibromialgia de Gran Canaria (AFIGRANCA), es una entidad sin ánimo de lucro, que se crea en noviembre de 1999, declarada de UTILIDAD PÚBLICA, por el Ministerio del Interior el 21 de Mayo de 2008.

En Octubre de 2008 se han asociado en Afigranca 427 personas afectadas y diagnosticadas de Fibromialgia y/o Síndrome de Fatiga Crónica.



I Jornadas de Fibromialgia en Canarias celebradas en Marzo de 2002

AFIGRANCA surge por la necesidad de agrupar a un colectivo que se encuentra inmerso en un vacío socio-sanitario, así como por:

- 1- Conocer la etiología de la enfermedad.
- 2- La incertidumbre sobre su tratamiento.
- 3- Las consecuencias futuras de los afectados con fibromialgia.
- 4- El desconocimiento social de la enfermedad en sí.