

## Nacional: La Migraña, debe ser considerada enfermedad crónica en España por la sanidad pública

miércoles, 29 de abril de 2009

Querido Miembro de la Asociación:

El Ministerio de Sanidad, nos ha contestado solicitando que empecemos a recoger firmas en las hojas que se adjuntan, para apoyar nuestra demanda de reconocimiento, de la Migraña como enfermedad crónica, tal y como está considerada por la OMS y por el resto de los países de Europa. Este reconocimiento, aportaría a los pacientes con esta enfermedad, los beneficios sociales, que les corresponden y que hasta hoy, debido al desconocimiento de la patología, nunca se había considerado.

Es importante que nos unamos más que nunca y empecemos a conseguir entre todos, el máximo número de firmas que apoyen nuestro interés.

Por ello, os adjunto una hoja especialmente, diseñada para dicha actividad, con el fin de que, por una parte, la imprimáis y pidáis a vuestros familiares y amigos que se adhieran y por otra que repartáis tantas copias como hagan falta, por las farmacias de vuestro entorno, los compañeros de trabajo, o todos aquellos puntos donde nos puedan ayudar.

Una vez, se vayan completando las hojas, POR FAVOR, envialas, en un sobre, a la nueva dirección de la Asociación, donde se irá confeccionando el dossier, para entregar a la Ministra, lo antes posible:

AEPAC  
C/ Doctor Fleming, 4 pta 5  
46004 Valencia

(Ver/Descargar documento a firmar) En esta página web, se irá informando del número de firmas que se van recogiendo. Os animo a todos a colaborar y conseguir el máximo número de firmantes. Como sabéis, uno de nuestros objetivos desde el comienzo de nuestra andadura como Asociación de Pacientes y luego como Fundación Migraña, es el reconocimiento de la importancia de nuestra Patología y del verdadero, desconocido y despreciado, sufrimiento de las personas que sufren Migraña, por parte de la Sociedad y de las Administraciones Públicas

Si cada uno de nosotros pudiéramos aportar una hoja de firmas cumplimentada, conseguiríamos una cantidad más que respetable para que en el Ministerio se atiende nuestra petición.

Un millón de gracias, por tu colaboración, en nombre de todos los Pacientes y os animo a colaborar en esta importante tarea de la Asociación, en favor de los casi 5 millones de afectados.

Un fuerte abrazo,  
Elena Ruiz de la Torre Gómez de Barreda  
Presidenta  
Fundación Migraña. [www.fundmig.org](http://www.fundmig.org)  
Asociación Española Pacientes con Cefalea. [www.dolordecabeza.net](http://www.dolordecabeza.net)