

---

## **Las personas con fibromialgia entregan mañana 500.000 firmas de apoyo a su ILP**

- La Confederación Nacional de Fibromialgia y la Asociación Unión y Fuerza entregarán mañana día 16 más de 500.000 firmas de apoyo a su Iniciativa Legislativa Popular
- Representantes de ambas entidades atenderán a los medios de comunicación a las 11.30 horas en la Plaza de las Cortes de Madrid, frente al Congreso de los Diputados
- La ILP para la Protección Social de los Enfermos de Fibromialgia y Síndrome de Fatiga Crónica ha recibido el apoyo suficiente para que sea debatida en las Cortes

(Madrid, 15 de octubre de 2015)

La **Confederación Nacional de Fibromialgia y Síndrome de Fatiga Crónica**, entidad miembro de COCEMFE, junto con la **Asociación Unión y Fuerza**, hará entrega mañana día 16 de octubre en Madrid de más de 500.000 firmas de apoyo a la **Iniciativa Legislativa Popular (ILP) para la Protección Social de los Enfermos de Fibromialgia y Síndrome de Fatiga Crónica**.

Desde la Confederación **se atenderá a todos los medios de comunicación a las 11:30 horas en la Plaza de las Cortes** (frente al Congreso de los Diputados) para explicar el contenido de esta ILP que ha logrado el apoyo social necesario para su debate en las Cortes.

La Iniciativa Legislativa Popular para la Protección Social de los Enfermos de Fibromialgia y Síndrome de Fatiga Crónica fue promovida por la Asociación de ámbito nacional Unión y Fuerza a la que se unió la Confederación Nacional. El objeto de la presente ILP es la protección sociolaboral, económica y de la salud, en todo el territorio español, de las personas con Fibromialgia y Síndrome de Fatiga Crónica–Encefalomiелitis Miálgica.

---

Con la tramitación de la ILP se pretende una legislación específica que dé visibilidad a la enfermedad, el fomento de su investigación en las universidades, la formación médica en estas especialidades, la creación de equipos especializados multidisciplinares para la atención de los pacientes, la adaptación de los puestos de trabajo, el reconocimiento de la fibromialgia como enfermedad discapacitante y la agilización de los dispositivos asistenciales para la atención al colectivo.

“Las personas afectadas han sido las encargadas de recoger las firmas a pie de calle, para **que, de una vez por todas, se aborde la situación de abandono que sufren por parte de la Administración Pública**”, asegura Rosario Rodríguez, presidenta de la Confederación Nacional de Fibromialgia y Síndrome de Fatiga Crónica.

Esta Iniciativa también ha obtenido el apoyo de numerosos ayuntamientos de todo el territorio español, así como de diputaciones provinciales en cuyos acuerdos se ha obtenido la unanimidad de los distintos grupos políticos. Cuenta además con el apoyo de distintas organizaciones nacionales de discapacidad y de distintas enfermedades.

Para ampliar información contactar con:

- **Rosario Rodríguez González**  
Presidenta de la Confederación Nacional de Fibromialgia y Síndrome de Fatiga Crónica.  
655.81.82.28  
[confederación.fibromialgia@gmail.com](mailto:confederación.fibromialgia@gmail.com)
- **Yolanda Gutiérrez**  
Presidenta de la Asociación FM Unión y Fuerza  
661.81.57.52  
[elpikoteoy punto@gmail.com](mailto:elpikoteoy punto@gmail.com)
- **Charo García Cuesta**  
Vicepresidenta de la Asociación FM Unión y Fuerza  
600.26.94.61  
[samigarcu@hotmail.com](mailto:samigarcu@hotmail.com)