

IX Manifiesto de la Fibromialgia y el Síndrome de Fatiga Crónica

2012

Un año más, los enfermos de Fibromialgia y Síndrome de fatiga crónica conmemoramos nuestro **DÍA MUNDIAL**.

Hace 20 años la Organización Mundial de la Salud nos dio **NOMBRE** y **CODIFICACIÓN**.

Pero, un año más, hoy no podremos soplar las velas de celebración porque sabemos que, para muchos, todavía **NO EXISTIMOS**.

Y, por ello, hoy nos comprometemos a mantener encendida **LA VELA DE LA SOLIDARIDAD** hasta conseguir la **NORMALIZACIÓN** de estas enfermedades, ampliando la solidaridad hacia las personas con Sensibilidad Química múltiple.

Mantener encendida **LA VELA DE LA SOLIDARIDAD** por los lemas que hemos ido recogiendo en los manifiestos de todos estos años, como

- ❖ El dolor que más nos duele es el de la **INCOMPRENSIÓN**.
- ❖ La enfermedad no tiene **NACIONALIDAD**
- ❖ No somos **INVISIBLES** y tenemos **DIGNIDAD**
- ❖ Luchamos desde el **VOLUNTARIADO SOCIAL**
- ❖ Queremos ser **CORRESPONSABLES** de nuestra salud
- ❖ Queremos **CURARNOS** y **TRABAJAR** o tener **JUSTAS PRESTACIONES DE INVALIDEZ**
- ❖ Agradecemos la **SOLIDARIDAD** de tantos profesionales e investigadores

Mantener encendida **LA VELA DE LA SOLIDARIDAD**

- ❖ para una mayor comprensión familiar, profesional, institucional y social.
- ❖ para recordar lo que hemos conseguido estos años y aspirar a todo lo que todavía se nos niega
- ❖ para sentirnos ciudadanos de pleno derecho
- ❖ para conseguir los puntos programáticos del Manifiesto de 2011, vigentes todavía hoy, y que son

Garantizar el **ACCESO UNIVERSAL** al Sistema Público Sanitario y Social de los pacientes de Fibromialgia y de Síndrome de fatiga crónica, así como la **CALIDAD** y la **EQUIDAD** del sistema en todas las Comunidades Autónomas, mediante protocolos únicos de diagnóstico, tratamiento y prevención, criterios de evaluación de minusvalías e invalideces, medidas de inserción laboral y derechos a prestaciones sociales si corresponde.

Garantizar el principio de **CORRESPONSABILIDAD** en la planificación de las políticas sanitarias y sociales y los Planes Directores de aplicación.

Garantizar la **REPRESENTATIVIDAD** de las asociaciones de afectados y **EL RECONOCIMIENTO** de su labor social.

Garantizar la **INVESTIGACIÓN** pública y el fomento de la investigación privada, con el objetivo de descubrir el origen, mejorar los tratamientos y prevenir las enfermedades.

Garantizar el **RESPECTO** hacia **NOSOTROS**, los pacientes, nuestras familias y los profesionales que trabajan y se forman para ofrecernos una mejor atención.

En este año 2012, con nuestras familias, asociaciones y federaciones, queremos reconocer los logros conseguidos y denunciar las desigualdades e injusticias que perduran, nos solidarizamos con todos los enfermos en esta época de crisis que amenaza gravemente los pilares del Estado del Bienestar, y reclamamos una Sanidad justa y equitativa para todos.

Mantenemos encendida **LA VELA DE LA SOLIDARIDAD** para recordar la obscenidad que representa crear o mantener situaciones de exclusión cuando la persona es más vulnerable: **cuando pierde la salud**, no sabe si la podrá **recuperar** algún día y le **afecta** de forma personal, familiar y económicamente de manera tan importante como el estudio epidemiológico (**EPIFFAC**) demuestra.

12 de Mayo de 2012- Día Mundial de la Fibromialgia y el Síndrome de fatiga crónica.