

REUNIÓN PLENARIA ANUAL DEL COMITÉ CIENTÍFICO DE LA FUNDACIÓN FF

Fundación de Afectados de Fibromialgia y Síndrome de Fatiga Crónica

Noviembre 2008



El día 18 de noviembre del 2008, el Comité Científico Médico de la Fundación de Afectados de Fibromialgia y Síndrome de fatiga crónica celebró la Reunión Plenaria Anual en Madrid, en el Congreso de los Diputados, con asistencia de la mayoría de sus miembros que representaban a las Sociedades Médicas integrantes del Comité.

La reunión fue inaugurada por el Presidente de la Comisión de Sanidad del Congreso, Dr. Gaspar Llamazares, y contó con la presencia de los representantes de los grupos parlamentarios en dicha comisión, que mostraron su interés por la labor del Comité y por los contenidos de la reunión, así como por recibir más información.



En el orden de intervención, el Dr. Llamazares mostró su conocimiento sobre la Fm y el Sfc y la problemática sanitaria y social de las mismas. También mostró su satisfacción de que la reunión se realizase en el Congreso porque contribuía a la sensibilización de la sociedad española respecto de estas enfermedades y porque los miembros de la Comisión de Sanidad tenían gran interés en ser informados de las actividades en el campo médico y de investigación que se están realizando en todo el Estado.



A continuación tomó la palabra la presidenta de la Fundación FF que agradeció el interés de la Comisión de Sanidad y la importancia de realizar la reunión en la “casa común de todos, donde

están las personas en las que hemos depositado nuestra confianza en que defenderán, desde las diversas sensibilidades y planteamientos de resolución de los problemas sociales, la problemática del colectivo de personas enfermas de Fm y Sfc”.

Asimismo, resaltó la relevancia de dos de los conceptos aportados en su alocución por el Dr. Llamazares “el de la Sensibilización y el de la Normalización: sensibilización de sociedad, profesionales, administraciones públicas e investigadores; Normalización de las enfermedades en el Sistema Público Sanitario y Social”.



El Dr. Carbonell, presidente del Comité Científico Médico, hizo la valoración de los programas y actividades realizados en 2008 y la exposición de los programas científicos propuestos para 2009:

- Banco ADN para investigación genética en Fm y Sfc y estudios por parte de investigadores de prestigio internacional
- Premios a la investigación
- Jornada científica anual
- Edición colección monografías para pacientes
- Jornada científica sobre Dolor Crónico Pediátrico
- Estudio Impacto familiar, laboral, social y Gastos de bolsillo
- Colaboraciones en Jornadas Científicas.



Dichos programas fueron debatidos por los miembros del Comité y aprobados por unanimidad de los presentes.



La reunión fue clausurada por la diputada Sra. Esperanza Esteve, Portavoz de la Comisión de Trabajo y Asuntos Sociales del Congreso de los Diputados, que mostró su preocupación por la problemática laboral de los enfermos de Fm y Sfc.

Con el soporte de:



Av. Diagonal, 365 4º 1
Barcelona 08037

Teléfono: 93 467 22 22/679 90 91 92
Correo: secretaria@fundacionff.org
información@fundacionff.org
WEB: www.fundacionff.org