**FADEMA visibilizará una red de conexiones el próximo lunes para celebrar el Día Mundial de la Esclerosis Múltiple bajo el lema “la persona con EM en el centro”**

La entidad recibirá la visita de la consejera de Ciudadanía y Derechos Sociales, María Victoria Broto, y mostrará el resultado de su reto “Tejiendo redes” que ha recibido una oleada de colaboraciones

*Zaragoza, 26 de may22.* El 30 de mayo se celebra el [Día Mundial de la Esclerosis Múltiple (EM)](http://www.diamundialem.org/), y una vez más, la **Fundación Aragonesa de Esclerosis Múltiple (FADEMA)** convertirá su sede en un punto de visibilización y sensibilización a la sociedad acerca del impacto que tiene esta enfermedad crónica, heterogénea y cambiante, en las vidas de las personas con EM y sus familias. **La jornada comenzará con la visita de la consejera de Ciudadanía y Derechos Sociales, María Victoria Broto, a las 10:15 horas de la mañana**, para conocer in situ los programas y servicios que la Fundación presta en sus instalaciones del Actur (Avda. Pablo Ruiz Picasso, 64). Una sede que ese día además, lucirá una **performance colectiva**, realizada por **personas usuarias y familiares, equipo profesional y numerosas colaboraciones de colectivos de todo Aragón** bajo el lema **#Tejiendoredes.**

**“La persona con Esclerosis Múltiple, en el centro”** será la reivindicación principal del Día Mundial de la EM, y el tema que estará presente en la convocatoria del próximo lunes de FADEMA para visibilizar que para abordar la llamada “enfermedad de las 1.000 caras”, es necesario que las personas con Esclerosis Múltiple aporten su conocimiento en primera persona, y su voz tiene que ser tomada en cuenta en las decisiones relacionadas con su calidad de vida y las políticas sanitarias.

**Tejiendo redes, un reto superado con puntadas de solidaridad**

Desde hace ya varias ediciones, para el Día Mundial FADEMA engalana su sede con llamativas performances realizadas por usuarios y trabajadores con materiales reciclados. Este año, la iniciativa se ha extendido con un llamamiento ciudadano que ha tenido gran éxito. En torno al mensaje "Conexiones EM, me conecto, nos conectamos", que también protagoniza el Día Mundial, FADEMA ha lanzado el reto “Tejiendo redes”, en el que desde hace meses numerosos colectivos han podido colaborar tejiendo piezas de lana que el próximo lunes se verán ensambladas y vestirán el edificio de la entidad con una colorida y especial red de conexiones solidarias.

En FADEMA, más de 40 personas, junto a miembros del equipo profesional, han trabajado durante estos meses en el proyecto organizadas en grupos de personas usuarias del servicio de rehabilitación y también de familiares. Además, numerosos colectivos y personas particulares de todo Aragón se han unido al reto: Alumnos del Grado de Terapia Ocupacional de la Universidad de Zaragoza, Gesto-Terapia Ocupacional (taller de entrenamiento de memoria), Estelar, Residencia Betania, Parroquia Nuestra Señora de los Mártires, Taller de Empleo del Ayuntamiento: “Escatrón acompaña y asiste”, grupo de amigas de FADEMA, con el apoyo del Ayuntamiento de La Puebla de Alfindén, Amigas de FADEMA de Mozota, Residencia AEDES Miralbueno, Asociación de Familiares de Enfermos de Alzheimer de Caspe y Comarca, Ideas a Mares, Taller Ocupacional MUSHO (Mujeres sin Hogar) del Albergue Municipal de Zaragoza, Un Sinfín de Puntadas y decenas y decenas de aportaciones anónimas, incluso enviadas por correo desde otras Comunidades Autónomas.

**Visita institucional, jornada para familias y teatro, para completar la celebración**

El próximo lunes, la jornada comenzará a las 10:15 horas, con la llegada de la **consejera de Ciudadanía y Derechos Sociales, María Victoria Broto**, que será recibida por la **directora de FADEMA, Teresa Ferraz**, junto al **equipo profesional y personas usuarias y familiares**. Posteriormente, a las 11:30 hs, habrá un **encuentro especial para familias**, y por la noche, **el Palacio de la Aljafería se iluminará de naranja como demostración de apoyo de Las Cortes de Aragón.**

**Esclerosis Múltiple, la enfermedad de las mil caras**

Problemas de visión y de movilidad, dolor, fatiga, mareos, espasmos musculares, sensibilidad al calor, dificultad al tragar y confusión mental e incluso depresión. Son algunos de los **síntomas invisibles** que trae consigo la Esclerosis Múltiple, la enfermedad neurodegenerativa más frecuente en adultos de entre 20 y 40 años.

El Comité Médico Asesor de EME (Esclerosis Múltiple España) estima una prevalencia de la EM cercana a los 120 casos por cada 100.000 habitantes, es decir, hay más de 55.000 personas con EM en España. Con esta prevalencia, los casos en Aragón se estiman en 1.500 personas.

Detrás de estas cifras se encuentran casos diferentes entre sí; por algo se la conoce como la enfermedad “de las mil caras”, pues se manifiesta de diferentes maneras y a veces conlleva la incomprensión de quiénes les rodean, porque los síntomas no se ven a simple vista, y son difíciles de comprender para los demás, pero condicionan seriamente la calidad de vida de estas personas.

**Fundación Aragonesa de Esclerosis Múltiple (FADEMA)**

FADEMA es una entidad sin ánimo de lucro con más de 400 socios. Su centro asistencial (C/ Pablo Ruiz Picasso, 64) está dedicado al tratamiento y atención integral de personas con esclerosis múltiple y otras enfermedades neurodegenerativas. Cuenta con un centro de rehabilitación, centro de día de 60 plazas y una residencia con 19, con plazas privadas y concertadas.

*\*Adjuntamos el cartel del Día Mundiall y del reto “Tejiendo redes”*

**Convocatoria Día Mundial de la Esclerosis Múltiple**

**Día: Lunes 30 de mayo**

**Hora: 10:15 horas**

**Lugar: Sede FADEMA, C/ Pablo Ruiz Picasso, 64, Zaragoza**

**Intervendrán:** la consejera de Ciudadanía y Derechos Sociales, **María Victoria Broto**, la directora de FADEMA, **Teresa Ferraz**, junto a **profesionales y personas usuarias**

**Gabinete de comunicación: IDEASAMARES / Mercedes Ventura 679185267**