

Convocatoria de prensa

AMES organiza una Jornada Informativa sobre miastenia el próximo miércoles 29 de mayo en el Hospital La Paz (Madrid)

- La Asociación Miastenia de España (AMES) ha organizado junto al Hospital La Paz una jornada informativa que tendrá lugar en el Salón de actos del Hospital Infantil a partir de las 15:00 horas
- Además, presentará en el hall de dicho hospital su exposición fotográfica “¿De qué va la vida?”

(Paiporta, 28 de mayo de 2019)

La **Asociación Miastenia de España** (AMES) celebra el próximo 29 de mayo, dentro de las actividades organizadas por el Día Internacional de la miastenia (2 de junio) una jornada informativa en el Hospital Universitario La Paz de Madrid. La jornada, avalada por la Sociedad Española de Neurología (SEN) y por la Sociedad Madrileña de Neurología (AMN), iniciará a las 15:00 en el Salón de actos del Hospital Infantil y será presentada por el profesor Dr. D. Exuperio Díez Tejedor, Jefe de Servicio de Neurología HULP y Catedrático de la UAM..

Las ponencias serán dirigidas por el Dr. Francisco Javier Rodríguez de Rivera Garrido del Servicio de Neurología, por la Dra. María Antonia Gómez Mendieta del Servicio de Neumología, la Dra. Concepción Partida González, del Servicio de Cirugía Torácica y de la Dra. Nuria Martínez Sánchez del Servicio de Ginecología de dicho hospital.

Por parte de AMES, serán y Dña. Nieves Rodríguez Herrero, Delegada AMES C. Madrid. Dña. Pilar Robles Villalba, Presidenta de AMES, quienes aporten la visión del paciente y de la asociación respectivamente.

Además de la jornada, en el hall del Hospital se expondrá por primera vez una exposición fotográfica que bajo el título “¿De qué va la vida?” trata de reflejar las diferentes etapas de la vida en las que personas con miastenia conviven con la enfermedad y hacen frente a su día a día. Esta exposición, cofinanciada por CESCE, podrá verse en diferentes hospitales y actos de la asociación en todo el territorio nacional durante 2019.

La miastenia, es una enfermedad de las tipificadas como poco frecuentes o raras, neuromuscular, crónica, de origen autoinmune, que afecta a la musculatura voluntaria como consecuencia de una disfunción en la unión neuromuscular. Se caracteriza por la debilidad fluctuante y la fatiga fácil de diferentes grupos musculares.

La Asociación Miastenia de España (AMES) es una Organización no Gubernamental que desde 2009 trabaja para dar respuesta a las necesidades de las personas con Miastenia y familiares, ayudando, informando y asesorando a convivir con la enfermedad. Esta entidad lucha, además, por fomentar la investigación y el reconocimiento y valoración de la Miastenia trabajando de forma concreta para conseguir la inclusión social del colectivo y un diagnóstico rápido de la enfermedad. AMES es una entidad nacional y con reconocimiento de Entidad Pública.

Para más información:

Pilar Robles Villalba

Presidenta de AMES

C/ Valencia nº 6 bj 46200 Paiporta (Valencia)

Telf. 667619316

info@miastenia.org www.miastenia.org

Facebook: Ames Miastenia de España

Twitter: @AMESMIASTENIA

Instagram: @amesmiastenia

YouTube: Asociación Miastenia de España AMES