

## ACOFIFA

c/Panaderas, 11 – bajo  
15001 – A Coruña

A Coruña, 23 de Septiembre 2.008

Honorable Miembro del Parlamento Europeo,

He sido informada que el 1 de Septiembre de 2008 cinco de sus colegas, Dña. Jolanta Dickute, Dña. Kathy Sinnott, Dña. Frieda Brepoels, D. Nicolae Vlad Popa y D. Adamo Adamos, han presentado la declaración escrita nº 0069/2008 sobre la fibromialgia. En dicha declaración piden una mayor concienciación con respecto a la fibromialgia y sus consecuencias. Se la adjuntamos a este mensaje en formato word.

Le escribo en mi calidad de Presidenta de la Asociación Coruñesa de Fibromialgia y Síndrome de Fatiga Crónica (ACOFIFA), a su vez miembro de la Federación Gallega de Enfermos de Fibromialgia y de la Red Europea de Asociaciones de Fibromialgia (ENFA) y como persona enferma.

Me gustaría pedirle encarecidamente que apoye esta declaración firmando el documento en la próxima sesión plenaria o acudiendo a la oficina de declaraciones escritas del Parlamento Europeo. Es obligación de los representantes políticos hacer que nuestras voces se escuchen a nivel nacional y especialmente a nivel europeo. Actualmente hay en Europa 12 millones de personas que estamos sufriendo a causa de nuestros dolores y de la falta de reconocimiento de nuestra enfermedad.

Puede obtener más información sobre la ENFA (Red Europea de Asociaciones de Fibromialgia) en su página web ([www.enfa-europe.eu](http://www.enfa-europe.eu)). En este momento somos ya 11 países los que formamos parte de la Red Europea.

En la web de la ENFA encontrará –en la pestaña “downloads”- una encuesta global realizada este año en los países miembros de la ENFA (entre otras España) y publicada oficialmente en París durante el Congreso EULAR (congreso europeo de enfermedades reumatológicas). El enlace es: [www.enfa-europe.eu/downloads/global.pdf](http://www.enfa-europe.eu/downloads/global.pdf)

En la página 32 empieza la parte respecto a nuestro país donde destaca que, por ejemplo, un tercio de los enfermos pierde su trabajo por culpa de la enfermedad y que la mayoría de los médicos admite que es difícil de diagnosticar por falta de educación sobre la enfermedad.

Les ruego su apoyo a los afectados españoles, al igual que harán otros muchos Europarlamentarios de los demás países.

Pueden Uds. contactar conmigo para cualquier información, explicación o debate acerca de la declaración, de la ENFA o de nuestra organización.

Con todos mis respetos,

Fecha: 23 de Septiembre 2.008  
Nombre: Soledad Morales, presidenta de ACOFIFA  
País: España  
E-mail: [acofib@hotmail.com](mailto:acofib@hotmail.com)