

ELA Andalucía trabaja para ayudar a las familias con esta enfermedad

La Esclerosis Lateral Amiotrófica (ELA), es una enfermedad del adulto resultado de una degeneración progresiva de las neuronas motoras, que provoca debilidad progresiva y la pérdida del habla. La causa de la ELA es desconocida. Es una patología esporádica en el 90% de los pacientes, puede afectar a cualquier persona y no tiene cura. En Andalucía hay 800 pacientes con ELA.

La Asociación Andaluza de Esclerosis Lateral Amiotrófica (ELA Andalucía) nace en 2005 tras la unión de un grupo de familiares de afectados, con el deseo de que a los pacientes se les atiende de forma multidisciplinar tras el diagnóstico.

Es una asociación de ámbito regional constituida por pacientes familiares, amigos, voluntarios y profesionales que aúnan esfuerzos y voluntades en busca de un interés común y lícito como es luchar contra la ELA y mejorar el bienestar de las familias.

ELA Andalucía presta servicios de ayuda socio sanitaria no cubiertos por la administración pública: acogida especializada y orientación directa a las familias, atención psicológica familiar para afrontar el diagnóstico, préstamo de productos de apoyo (sillas de ducha, grúas de transferencias, sistemas de comunicación con la mirada...), fisioterapia en domicilio, información de ensayos clínicos en curso para pacientes con ELA, entre otros servicios.

En cuanto a la sociedad, ELA Andalucía reclama el apoyo social porque la ELA es asunto de todos ¿Cómo puedes ayudar? Hay muchas formas de colaborar: hazte socio colaborador, organiza un evento solidario, compra productos de apoyo y de comunicación alternativa para los pacientes o puedes hacer una donación.

Más información: www.elaandalucia.es