



¡Únete a la primera Asociación Española de afectados por la NMO y MOGAD!

ES

En España no existía todavía ninguna asociación de afectados por el grupo de enfermedades asociadas a la NMO

FR

Tenemos el apoyo de asociaciones gemelas como la NMO de Francia, que nos animan a formar nuestra asociación y así poder ir juntos a Europa cuando haga falta defender nuestros derechos

H

Tenemos también el apoyo de los equipos médicos de algunos hospitales como el Clínic y CEMCAT del Vall d'Hebron de Barcelona que nos asesoran técnicamente para informar a los afectados de las características de estas enfermedades y de sus avances

Para conocer a más gente como tu. Para ayudarles y ser ayudado. Para dar visibilidad social y científica a este grupo de enfermedades. Para contribuir a que nuestro futuro sea mejor

Tenemos un grupo de Whatsapp de pacientes españoles al que se puede acceder por invitación. Solicita acceso poniéndote en contacto con el teléfono, whatsapp o email de nuestra asociación

NUESTRO OBJETIVO

Dar la voz a los afectados por NMO y MOGAD. Apoyar a los afectados y compartir experiencias que nos ayuden a convivir con la enfermedad. Abogar por la investigación para la mejora del diagnóstico y el tratamiento de estas enfermedades

NUESTRA VISIÓN

Que la sociedad y nuestras administraciones sepan que existimos, que las farmacéuticas y los hospitales sigan avanzando en el diagnóstico y el tratamiento de estas enfermedades y que llegue un día en el que en España los pacientes ¡hagamos una vida completamente normal!

LA ASOCIACIÓN

Nos gustaría que la mayoría de los afectados en España nos apuntemos a esta iniciativa que estamos poniendo en marcha y que cada uno contribuyamos en lo que podamos. ¡Todo está por hacer!

Date de alta fotografiando el QR o en:
<https://forms.gle/gAUMPyjYqTaxGASD9>

**PONTE EN CONTACTO
CON NOSOTROS**



611009604 esnmosd@gmail.com

