

# Asociación Punto XIX de Fibromialgia y SFC



A LA ATT. DE EURODIPUTADOS ESPAÑOLES EN EL PARLAMENTO EUROPEO  
A LA ATT. DE SECRETARIO GENERAL PARTIDOS REPRESENTACIÓN EUROPEA

En Manzanares a 13 de Junio de 2020

Estimado/a Señor/a,

Mi nombre es Antonia Jiménez Guijarro y soy la presidenta de la Asociación Punto XIX de Fibromialgia y Síndrome de Fatiga Crónica de Manzanares, enfermedades multisistémicas y crónicas altamente discapacitantes e incapacitantes, entre las que se encuentra la Encefalomiелitis Miálgica o Síndrome de Fatiga Crónica.

El pasado 17 de Marzo de 2020 la COMISIÓN DE PETICIONES DEL PARLAMENTO EUROPEO, aprobó por unanimidad de todos los grupos parlamentarios europeos, el [PROYECTO DE PROPUESTA DE RESOLUCIÓN presentada de conformidad con el artículo 227, apartado 2, del Reglamento interno sobre la financiación adicional para la investigación biomédica de la Encefalomiелitis Miálgica \(2020/2580\(RSP\)\)](#) presentada por la eurodiputada D<sup>a</sup> Dolors Montserrat en nombre de la Comisión de Peticiones.

Este logro en el Parlamento Europeo constituye una gran noticia para todos, tanto para los políticos de todos los grupos, los investigadores y clínicos, que han tenido que trabajar frecuentemente con escasos recursos para poder dar solución y atención a los pacientes, pero especialmente para los 2 millones de personas afectadas en Europa, que llevan años reclamando todo lo que se recoge en esta propuesta.

La aprobación final de esta propuesta, por parte de la Eurocámara, supondría para los pacientes un gran paso, por numerosas razones, no solo porque se dotaría una gran partida presupuestaria dedicada a impulsar la investigación de la Encefalomiелitis Miálgica, algo vital y muy reclamado por todos los enfermos, también por otros muchos aspectos cruciales en esta enfermedad, que se implantarían en los diferentes estados miembros, como pautas para diagnóstico, tratamiento, o el fomento de la realización de estudios epidemiológicos a nivel europeo y campañas de sensibilización, información y formación del personal sanitario, entre otros puntos recogidos en la propuesta.

La misma línea de reconocimiento y apoyo de la Unión Europea, estamos teniendo de los diferentes grupos políticos representados en el Congreso de los Diputados de nuestro país, tal y como refleja [la "DECLARACIÓN INSTITUCIONAL DEL CONGRESO DE LOS DIPUTADOS" del pasado 13 de Mayo de 2020, aprobada por unanimidad, en la sesión plenaria del Congreso de los Diputados \(DS. Congreso de los Diputados, Pleno y Dip. Perm., núm. 22, de 13/05/2020 cve: DSCD-14-PL-22\)](#). Esta declaración institucional, que recoge muchas de las solicitudes reflejadas en la propuesta de resolución aprobada por la Comisión de Peticiones del Parlamento Europeo (mayor financiación para investigación, formación de profesionales y campañas de concienciación, entre otros), aboga por normalizar estas patologías, y apela a la empatía de las personas, de la sociedad civil y de los poderes públicos, para que entiendan la complejidad que viven y sufren más del 3 % de la población en España y para que trabajen con efectividad, a fin de que el próximo año se haya avanzado en el abordaje y en la investigación de estas dolencias.

Por todo lo expuesto anteriormente, **nos gustaría solicitarles a todos los eurodiputados de su grupo parlamentario SU APOYO en la EUROCÁMARA VOTANDO A FAVOR DEL PROYECTO DE PROPUESTA DE RESOLUCIÓN presentada de conformidad con el artículo 227, apartado 2, del Reglamento interno sobre la financiación adicional para la investigación biomédica de la Encefalomiелitis Miálgica (2020/2580(RSP))**.

Atentamente,

# Asociación Punto XIX de Fibromialgía y SFC



La Presidenta

A handwritten signature in blue ink, written in a cursive style. The signature appears to be 'Antonia' followed by a long, sweeping horizontal stroke that ends in a small loop.

**Fdo.- Antonia Jiménez Guijarro**

Asociación Punto XIX e Fibromialgía y SFC

Apartado de Correos Nº37

C.P.:13.200

Manzanares (Ciudad Real)

España