



[Federación ASEM](#) con la ayuda del [Real Patronato sobre Discapacidad](#) presenta el **Mapa de Recursos Sanitarios**

dirigido a las personas con Enfermedades Neuromusculares, a sus familias y a los profesionales especializados en el tratamiento y asistencia a los afectados/as.

Este documento es un primer paso en el camino a la eficiencia de la gestión de los recursos materiales y humanos de las administraciones públicas, puesto que una de las grandes incertidumbres a la hora de enfrentarnos a la enfermedad es la ausencia de coordinación en el diagnóstico, el tratamiento y el cuidado de las personas afectadas, así como entre los

organismos públicos y el entorno asociativo. **La Federación Española de Enfermedades Neuromusculares (ASEM)** con ayuda del **Real Patronato sobre Discapacidad**

, tiene el placer de ofrecerles este elaborado trabajo con el que podemos informar a las personas afectadas y sus familias, así como a los profesionales sociosanitarios, de las necesidades y características de las enfermedades neuromusculares y de los recursos especializados existentes para su intervención y asistencia.

El Mapa se divide en tres partes fundamentales: en la primera, se presentan las **necesidades sanitarias de las personas afectadas por una Enfermedad Neuromuscular**; a continuación, se muestran los **recursos de referencia para este colectivo**; y, por último, en la tercera parte, se explicitan los **derechos y deberes de los ciudadanos en materia de salud** y las vías para ejercerlos.

El **Mapa de Recursos Sanitarios** para la Atención a las Enfermedades Neuromusculares, es una importante herramienta de sensibilización y concienciación de las dificultades a las que se enfrentan las personas con enfermedad neuromuscular y su familia a lo largo de sus vidas, identificando los obstáculos y proporcionando herramientas de mejora de su calidad de vida.

La **Federación ASEM** agrupa a más de veinte asociaciones de personas con enfermedades neuromusculares en toda España, ha conseguido a lo largo de las tres últimas décadas dar a conocer estas patologías, facilitando las herramientas para mejorar en su diagnóstico, atención y tratamiento, así como proporcionando el apoyo necesario a las personas afectadas por las mismas y a sus familias. Además de impulsar todo tipo de acciones y actividades -de divulgación, investigación, sensibilización e información- destinadas a mejorar la calidad de vida, integración y desarrollo de los afectados/as.



[Descargar Mapa de Recursos Sanitarios](#)