¿Qué es Adisen?

Adisen, Asociación Nacional de Addison y Otras Enfermedades Endocrinas se creó en 2009 y se encuentra inscrita en el Registro Nacional de Asociaciones con el número 606773.

Somos socios de la Federación Nacional de Enfermedades Raras (FEDER) con el número 205 y, entre otros, también pertenecemos a la Federación Mexicana de Enfermedades Raras (FEMEXER).

Contamos con el apoyo de instituciones públicas y privadas, como la Sociedad Española de Endocrinología y Nutrición (SEEN) y su Fundación (FSEEN), la Sociedad Española de Medicina de Urgencias y Emergencias (SEMES), etc. Así mismo, nos hemos adherido a Eurordis, estamos inscritos en Orphanet e ICOSEP, y mantenemos contacto con las asociaciones de Europa y de otros países del mundo.

Nuestros socios, hispanohablantes, no solo se encuentran en España, sino en otros países de Europa y del mundo como Reino Unido, Francia, México, Argentina, Cuba, etcétera.

https://adisen.es/

https://www.facebook.com/Adisen.es/



¡Asóciate!

Asociarse es importante porque recibes el apoyo que necesitas y porque cuantos más seamos, más podremos conseguir para mejorar la calidad de vida de quienes padecen algunas de las enfermedades que representamos.

Para asociarte o colaborar:

https://adisen.es/

info@adisen.es

Teléfono: 951 50 50 46

https://adisen.es/hazte-socio

TE AYUDAMOS NUNCA ESTARÁS SOL@

Síguenos en Facebook:

https://www.facebook.com/Adisen.es/





TE AYUDAMOS

NUNCA ESTARÁS SOL@

¿Qué ofrecemos?



La tarjeta de emergencia en PVC para crisis suprarrenal se encuentra avalada por la Sociedad Española de Endocrinología y Nutrición

Y por la Sociedad Europea de Endocrinología



Somos una asociación nacional sin ánimo de lucro creada para ayudar a todas las personas hispanohablantes que tengan alguna de las enfermedades que representamos, sus familiares, cuidadores y amigos. **Apoyamos** a nuestros miembros para que sepan cómo manejar su enfermedad y **promocionamos** un mayor conocimiento de las enfermedades entre los profesionales sanitarios.

Estos son algunos de los servicios* que ofrecemos para nuestros soci@s: afectados, familiares, cuidadores...

Tarjeta de emergencia en PVC para crisis suprarrenal (disponible en español, catalán, euskera, gallego e inglés)

Servicio de Información y Orientación

Servicio de Apoyo Psicológico

Servicio de Asesoría Jurídica

Orientación para quien busca un diagnóstico

Acceso Área Privada en web

Publicaciones:

Boletín informativo, Manual del Paciente, Guías Informativas, Libros varios (experiencias personales, preguntas y respuestas...)

Actividades de divulgación y difusión.

Convenios especiales con descuentos/tarifas

Prioridad de inscripción y condiciones especiales en congresos, cursos y actividades organizadas por la asociación.

*Consultar condiciones vigentes en: https://adisen.es/servicios-para-socios

Entre otros, los profesionales sanitarios pueden contar gratuitamente con:

Publicaciones varias:

- Boletín informativo
- Guías Informativas

Actividades de divulgación y difusión. Acceso a Área Privada en web.

Apoyo a la investigación.





Según la Organización Mundial de la Salud (OMS), existen cerca de 7.000 enfermedades raras que afectan al 7% de la población mundial.

En España se calcula que hay más de 3 millones de personas afectadas con enfermedades poco frecuentes, mientras que en México se calcula que hay unos 8 millones de afectados.

Desde la aparición de los primeros síntomas hasta la consecución del diagnóstico definitivo y correcto pueden pasar 5 años, pero en uno de cada cinco casos transcurren 10 o más años hasta lograr un diagnóstico adecuado.

El retraso en el diagnóstico puede tener consecuencias diversas, desde leves, hasta más graves.

Cualquier persona puede sufrir una patología poco frecuente en cualquier etapa de su vida.