

PACIENTES ARGENTINOS CON MIELOFIBROSIS YA TIENEN SU ESPACIO EN LAS REDES SOCIALES

viernes, 07 de octubre de 2016

Linfomas Argentina (www.linfomasargentina.org) presentó, con motivo del Día Mundial de las Enfermedades Raras, que se celebra cada 4 años, cada 29 de febrero, un grupo en Facebook para reunir a personas y familiares de personas con Mielofibrosis de todo el país, brindarles información sobre su tratamiento y permitirles compartir experiencias, a la que se puede acceder a través del link <http://bit.ly/MIELOFIBROSIS>.

La Mielofibrosis es una alteración en la médula ósea, producida por su incapacidad de producir suficientes células sanguíneas y la consecuente cicatrización de los tejidos, lo cual a su vez altera el funcionamiento de otros órganos como el hígado o el bazo, produciéndose un trastorno general de gravedad importante. Linfomas Argentina fue creada para divulgar información y ofrecer orientación a pacientes y familiares de pacientes con linfoma, mielofibrosis y síndromes mielodisplásicos, de modo de incentivar el conocimiento y conciencia de la enfermedad y mejorar la calidad de vida del paciente. La institución cuenta con una página web y una línea gratuita, 0800-5555-4636, en donde pueden realizarse todo tipo de consultas. “La creación de este grupo en Facebook, que en pocos días sumó más de 20 pacientes, además de varios de sus familiares directos -dijo Haydee González, Presidente de la Institución- es una forma más de contribuir con un adecuado tratamiento y una buena contención de estas personas, que sufren enfermedades que afortunadamente están limitadas a muy pocas personas, pero justamente por ello no cuentan con información a la que sea fácil acceder, permitiéndoles interactuar con independencia del lugar del país en que vivan”.