

ASOCIACIÓN ESPAÑOLA SÍNDROME DE SJÖGREN

La Asociación Española de Síndrome de Sjögren (AESS) es una organización de Utilidad Pública que se crea por la necesidad de hacer frente a las carencias sanitarias, sociales y personales que padecen los afectados del síndrome de Sjögren. Desde su servicio de información y orientación y, con el apoyo de su "Consejo Médico Asesor" proporciona consejos y sugerencias que ayuden en el manejo de la enfermedad. El objetivo es ejercer de puente entre el paciente y los profesionales de la salud.

Entre sus actividades se destaca:

- Contacto entre asociados de acuerdo a la zona geográfica
- Grupos de Ayuda Mutua
- Foro de participación vía Web
- Terapia Psicológica presencial y on-line.
- Publicación anual de la Revista "Gota a Gota"
- Organización de Congresos nacionales
- Organización de cursos de actualización por y para profesionales
- Asistencia y participación en conferencias, congresos, ferias y eventos
- Colaboración con entidades e instituciones sanitarias interesadas en la investigación y realización de estudios o proyectos relacionados con el síndrome de Sjögren
- Promover ante la Administración la creación de servicios multidisciplinares
- Estatus, calidad y transparencia (GCRP-25): En proceso de acreditación GCRP-25.

En 2010, GSK colaboró con la Asociación de Síndrome de Sjögren en una acción de distribución de folletos de Biotène para ayudarle en su cometido de educar y proporcionar información a los afectados sobre la boca seca, una de las consecuencias derivadas del Síndrome de Sjögren.

Esta acción no supero el 25% del presupuesto de la asociación.

Para obtener más información: <http://www.aesjogren.org>