



Conoce las asociaciones que pueden ayudarte

- Facilitar información sobre la enfermedad
- Realizar acciones de divulgación y sensibilización social
- Dar asistencia social y psicológica a los enfermos y sus familiares
- Organizar actividades de formación o lúdicas
- Fomentar la investigación

el paciente protagonista



La Fundación Piel Sana AEDV fue impulsada por la Academia Española de Dermatología (AEDV).

Conoce más entidades en su página web:

<https://aedv.fundacionpielsana.es>

el paciente protagonista

Asociaciones

Implicadas en la mejora de la experiencia del paciente con **enfermedades de la piel**

Su misión es mejorar la calidad de vida de los pacientes y sus familiares

Hospital Universitario Miguel Servet





La asociación de **Afectados por Dermatitis Atópica** tiene como objetivo ser un apoyo para todos los que sufren DA. Un lugar para conectar con otros que están en la misma situación y luchar para mejorar la calidad de vida de los pacientes.

contacto@aada.es
932 804 622



La Asociación de **Enfermos de Hidrosadenitis** es una entidad cuyo objetivo es favorecer el bienestar de las personas afectadas. Desarrollan actividades para participar y promover acciones encaminadas a **mejorar la calidad de vida y el bienestar de las personas**. Además, promueven la sensibilización social organizando eventos divulgativos, colaborando y realizando publicaciones de interés.

asendhi@asendhi.org



Acción Psoriasis lucha para **hacer visible la psoriasis** y la artritis psoriásica en todas sus formas. Su misión es mejorar la calidad de vida de los pacientes y de sus familiares. Quieren conseguir la plena integración social de los pacientes; fomentan la investigación y la innovación, representa a los pacientes, motiva la participación y la ayuda mutua, ofrece una atención directa a pacientes y familiares y conciencia a la sociedad sobre las enfermedades y sus repercusiones sociales. Fomenta valores como la cercanía, tecnología, profesionalidad, etc.

www.accionpsoriasis.org
info@accionpsoriasis.org
932 804 622



La **Asociación Española de Ictiosis** ayuda a niños, adultos y familias con ictiosis. Desde hace 20 años, trabajan para **dar a conocer y mejorar la calidad de vida** de las personas afectadas por esta enfermedad.

900 494 821
info@ictiosis.org



Debra es la Asociación referente a nivel nacional en **Epidermólisis bullosa**. Su misión es mejorar la calidad de vida de las personas con Piel de Mariposa y sus familias. Nace para apoyar, formar y acompañar a familias y profesionales. Ayudan a resolver las dudas y ofrecen apoyo en todo momento. Sensibilizan sobre la enfermedad y comparten experiencias y conocimiento con el objetivo de fomentar el apoyo mutuo.

952 816 434
info@debra.es