

Revista Electrónica de Salud y Mujer – Septiembre 2004

Asociación Española de afectados por linfoma (AEAL)

<http://www.aeal.net/>



La página web de la Asociación Española de afectados por linfoma (AEAL), organización sin ánimo de lucro, con sede en Madrid, que tiene por objetivo convertirse en foro de encuentro de pacientes, familiares y todos aquellos interesados en estar informados sobre esta enfermedad,

pone a disposición de los usuarios de Internet de una herramienta informativa y comunicación gratuita. Fue presentada en Madrid el 13 de diciembre de 2003 con la misión de contrarrestar la falta de información que la sociedad general tiene disponible sobre los linfomas.

Según AEAL la mayoría de los pacientes coinciden en que cuando se les diagnosticó la enfermedad apenas habían oído hablar sobre este tipo de tumor o sobre el sistema linfático y muchos lo confundían con la leucemia. Es por ello que la AEAL pretende fomentar un mayor conocimiento sobre los linfomas, basándose en información de calidad, y aportando mayor apoyo a las familias para que les resulte más llevadera la convivencia con la enfermedad. A su vez el hecho de difundir información sobre los linfomas puede ayudar en tareas de prevención y diagnóstico precoz en la sociedad.

En una reciente entrevista Antonio Cabello, presidente de la AEAL, afirmaba que *"es muy importante ser consciente de que puede que haya más gente poco informada, perdida e incluso asustada. Todos los que hemos padecido un linfoma directa o indirectamente nos sentimos empujados por nuestra propia experiencia para ofrecer nuestra ayuda a los que ahora están en esa situación"*.

Carmen Barriopedro, vicepresidenta de la asociación consideraba que se debe dar respuesta a las necesidades de los pacientes, sus familias y de todos aquellos

agentes socio-sanitarios involucrados en la lucha contra esta enfermedad, con un grupo que les represente y ayude.

La página web ofrece información actualizada sobre los linfomas, recoge actividades relacionadas con la difusión del conocimiento de la enfermedad (conferencias para pacientes, reuniones), pone a disposición a su vez un foro donde los pacientes, familiares e interesados pueden hacer llegar sus preguntas, comentarios o experiencias.

La asociación cuenta también con un boletín propio de aparición bianual.

También cuenta con un apartado que lista otros sitios web interesantes dónde consultar más información sobre los linfomas, entre ellos páginas web de sociedades científicas, portales de salud y asociaciones de pacientes.

En la propia web los interesados podrán obtener información de cómo colaborar con AEAL en difundir el conocimiento de los linfomas y ayudar a los enfermos y sus familias.