



Desde la **Federación Española de Enfermedades Raras (FEDER)** y en nombre de sus **348 asociaciones** nos unimos, por undécimo año consecutivo, a la **celebración del Día Mundial de las Enfermedades Raras** que se celebra **cada 28 de febrero** (día 29 en los años bisiestos), sumándonos a una movilización que en 2018 estuvo secundada por más de 90 países.

En la Unión Europea y sus Estados Miembros, España entre ellos, se denominan enfermedades raras o poco frecuentes, aquellas enfermedades cuya prevalencia está por debajo de **5 por cada 10.000 habitantes**.

Son, por tanto, enfermedades que, consideradas una a una, afectan a muy pocas personas, pero que tomadas en su conjunto, implican a gran parte de la ciudadanía, **afectando a 3 millones de personas en nuestro país**.

La OMS estima que puede haber más de 7.000, la mayoría genéticas y muchas de ellas congénitas, lo que significa que se nace con ellas y que, en muchos casos, van acompañadas de una diversidad funcional a veces muy severa. Además, en 2 de cada 3 casos aparecen antes de los 2 años y en no pocas ocasiones conllevan un riesgo vital.

Nos gustaría solicitar tu apoyo con motivo del Día Mundial de las Enfermedades Raras. Puedes apoyarnos:

- ❖ [Participando en nuestra Carrera por la Esperanza- El 3 de marzo](#)
- ❖ [Adhiriéndote a nuestra Declaración Oficial](#)
- ❖ Subiendo una foto (individual o colectiva) a tus redes sociales mostrando tu apoyo- [Aquí tienes el modelo](#)
- ❖ [Difundiendo nuestra campaña](#)

¡3 millones de personas cuentan con tu apoyo!

