



“¿Qué hacer cuando le diagnostican un trastorno raro, terminal y neurodegenerativo sin cura? Todas las búsquedas en Internet fueron muy desalentadoras y la mayoría de los médicos no tienen experiencia con la AMS, lo que puede retrasar el diagnóstico y el tratamiento de los síntomas durante años. Encontré [Mission MSA] y había otras personas como yo en todo el mundo. Este grupo internacional promueve la investigación y la recaudación de fondos, y proporciona apoyo a pacientes y cuidadores. Esta organización me ha dado esperanza”.

BELINDA F., PACIENTE CON AMS



“[Mission MSA] ha sido un salvavidas para mi familia desde 2013, cuando mi marido recibió el diagnóstico de AMS. Esta organización ha compartido mucha información valiosa y ha tenido un impacto positivo en nuestro recorrido en la AMS. Los voluntarios son increíblemente alentadores. Confiamos muchísimo en este grupo.

OLGA C., CUIDADORA DE PACIENTE CON AMS



“Quiero dar las gracias a [Mission MSA] por la información útil que me proporcionaron. Con su ayuda, pude organizar un paquete de información para el personal en el centro de atención a largo plazo en el que reside mi paciente, y ofrecer un servicio interno para educar al personal sobre esta horrible y rara enfermedad”.

JENNIFER C., R.N., B.N., CHPCN(C)



MISSION MSA™

Leading the Charge to Cure Multiple System Atrophy

¡Conéctese con la comunidad de la AMS!



Contacto

Línea directa de asistencia: 866.737.5999

Línea de oficina: 866.737.4999

Correo electrónico: info@missionmsa.org

Dirección postal:

1660 International Drive, Suite 600
McLean, VA 22102, Estados Unidos de América



Visítenos en línea en
www.missionmsa.org



MISSION MSA™

Al servicio de la comunidad de la AMS desde 1989.

Mejoramos la calidad de vida y generamos esperanza para las personas afectadas por la atrofia multisistémica



APOYO | COMUNIDAD | INVESTIGACIÓN | EDUCACIÓN

Acerca de Mission MSA

En Mission MSA, nos dedicamos a mejorar la calidad de vida y generar esperanza para las personas afectadas por la atrofia multisistémica mediante servicios de apoyo, recursos educativos, financiación de investigación e interacción con la comunidad.

Mission MSA, que comenzó como un pequeño grupo de apoyo en 1989, ha crecido hasta convertirse en una considerable organización benéfica 501(c)(3) con impacto internacional. Con más de 30 años de experiencia en el apoyo a la AMS, hemos logrado importantes avances en la asistencia a los pacientes y a sus familias, y seguiremos prestando estos servicios hasta que hayamos llegado a un futuro sin AMS.



Asistencia

Facilitamos servicios para pacientes y cuidadores

Línea de atención al paciente: 866-737-5999

Mission MSA está aquí para proporcionar orientación, información y recursos comunitarios, para atender cualquier pregunta o preocupación que usted pueda tener.

Grupos de apoyo virtuales y en persona

Únase a grupos de apoyo en línea o en persona en EE. UU. y en el extranjero. Consulte el mapa interactivo de grupos de apoyo regionales en nuestro sitio web.

Comunidad

Ofrecemos oportunidades para conectar con otras personas en su recorrido en la AMS

MSA Connect

MSA Connect es una plataforma en línea especializada para la comunidad de la AMS en la que puede hacer preguntas, compartir experiencias y participar en conversaciones con otras personas que están pasando una experiencia similar.

Educación

Desarrollamos y compartimos recursos fiables

Seminarios web mensuales

Mission MSA ofrece una programación mensual de seminarios web sobre diversos temas relacionados con la atrofia multisistémica, como la superación de los síntomas, la planificación financiera, la búsqueda de su equipo de atención, etc.

Conferencias anuales de pacientes y familiares

La conferencia anual de Mission MSA es la mayor conferencia sobre la AMS y cuenta con paneles y presentaciones de profesionales de la medicina, científicos, pacientes y cuidadores.

Investigación

Financiamos a profesionales médicos en búsqueda de mejores tratamientos y diagnóstico más rápido

Centros de excelencia

El programa MSA Centers of Excellence se creó para proporcionar acceso a la mejor atención clínica multidisciplinar posible y de fácil acceso, así como a servicios de apoyo para las personas afectadas por la MSA y sus familias. Encontrará una lista completa de estos centros en nuestro sitio web.



“¿Qué hacer cuando le diagnostican un trastorno raro, terminal y neurodegenerativo sin cura? Todas las búsquedas en Internet fueron muy desalentadoras y la mayoría de los médicos no tienen experiencia con la AMS, lo que puede retrasar el diagnóstico y el tratamiento de los síntomas durante años. Encontré [Mission MSA] y había otras personas como yo en todo el mundo. Este grupo internacional promueve la investigación y la recaudación de fondos, y proporciona apoyo a pacientes y cuidadores. Esta organización me ha dado esperanza”.

BELINDA F., PACIENTE CON AMS



“[Mission MSA] ha sido un salvavidas para mi familia desde 2013, cuando mi marido recibió el diagnóstico de AMS. Esta organización ha compartido mucha información valiosa y ha tenido un impacto positivo en nuestro recorrido en la AMS. Los voluntarios son increíblemente alentadores. Confiamos muchísimo en este grupo.

OLGA C., CUIDADORA DE PACIENTE CON AMS



“Quiero dar las gracias a [Mission MSA] por la información útil que me proporcionaron. Con su ayuda, pude organizar un paquete de información para el personal en el centro de atención a largo plazo en el que reside mi paciente, y ofrecer un servicio interno para educar al personal sobre esta horrible y rara enfermedad”.

JENNIFER C., R.N., B.N., CHPCN(C)

¡Conéctese con la comunidad de la AMS!

 @MissionMSA

 @MissionMSA

 @MissionMSA

 @MissionMSA

 @MissionMSA

Contacto

Línea directa de asistencia: 866.737.5999

Línea de oficina: 866.737.4999

Correo electrónico: info@missionmsa.org

Dirección postal:

1660 International Drive, Suite 600
McLean, VA 22102, Estados Unidos de América



Visítenos en línea en
www.missionmsa.org



MISSION MSA™
Leading the Charge to Cure
Multiple System Atrophy



Al servicio de la comunidad de la AMS desde 1989.

Mejoramos la calidad de vida y generamos esperanza para las personas afectadas por la atrofia multisistémica