



INFORMACIÓN

POBLACIÓN A LA QUE VA DIRIGIDA

Afectados por la enfermedad de Perthes

PÁGINA WEB

www.asfape.org/

TELÉFONO SEDE

DIRECCIÓN/DOMICILIO SOCIAL

c/ Cáceres nº 18 (Casa de las Asociaciones)



- Sensibilizar y difundir la realidad y las necesidades de las personas afectadas.
- Congregar a personas comprometidas con la enfermedad.
- Asesorar a padres, entidades escolares y de ocio para conseguir el bienestar de los afectados.
- Fomentar e impulsar la investigación de la enfermedad de Legg-Calve-Perthes.
- Buscar la colaboración con profesionales médicos especializados en la enfermedad.
- Asesorar en relación a los trámites administrativos para, entre otros, obtener la minusvalía, así como sus beneficios.
- Solicitar colaboración y apoyo de las instituciones y organismos tanto oficiales como privados.



Asociación de Familias con Perthes. Somos la única asociación en España dedicada exclusivamente a la enfermedad de Legg-Calvé-Perthes. Tanto si acaban de diagnosticar a tu hij@ como si eres adulto y has tenido la enfermedad contacta con nosotros.

La enfermedad de Perthes es una necrosis avascular en la cabeza del fémur. Ocurre entre los 3 y los 14 años y es más frecuente en niños que en niñas (4:1).



AÑO FUNDACIÓN: 2014	DOMICILIO ACTUACIÓN/CAMPO DE JUEGO: -
FORMA JURIDICA: Asociación Sin ánimo de lucro	AMBITO: Nacional
SECTOR: Salud	REDES A LAS QUE PERTENECE: Pertenencia a la Federación de Enfermedades RAras (FEDER)
CANALES TEMÁTICOS: https://www.youtube.com/c/AsfapeOrg	PRESENCIA EN REDES SOCIALES: https://www.facebook.com/asfape https://twitter.com/perthesasfape