

# PLATAFORMA SIP PT

Plataforma para o Impacto Social da Dor



## **MYOS - ASSOCIAÇÃO NACIONAL CONTRA A FIBROMIALGIA E SÍNDROME DE FADIGA CRÓNICA**

É uma associação não médica e sem fins lucrativos, para a defesa do doente e para o seu esclarecimento, dos familiares, dos profissionais de saúde e da população em geral.

A associação foi fundada a 12 de Maio de 2003 e é Instituição Particular de Solidariedade Social (IPSS) de utilidade pública com fins de saúde, desde 2012.

A associação tem um âmbito de intervenção nacional, com associados oriundos de variadas regiões do país, tendo a sua sede nacional em Lisboa.

Myos – Associação Nacional Contra a Fibromialgia e Síndrome de Fadiga Crónica

Nº Contribuinte: 508931878

Instituição Particular de Solidariedade Social (IPSS) de utilidade pública com fins de saúde (Registo nº 02/12)

Horário de Funcionamento: 2<sup>as</sup>, 4<sup>as</sup> e 6<sup>as</sup>-feiras, das 14h às 18h

Morada: Av. Santos Dumont, n.º 67, 1º andar, 1050-203 Lisboa (atendimento presencial apenas com marcação prévia)

Localização GPS: 38,739224N 9,156631W

Telefone: 217 973 294 / 961 792 730 (atendimento telefónico às 2<sup>as</sup>, 4<sup>as</sup> e 6<sup>as</sup>-feiras, das 14h às 18h)

E-mail: [sede@myos.pt](mailto:sede@myos.pt) | [secretariado@myos.pt](mailto:secretariado@myos.pt)



<https://www.myos.pt>

<https://www.facebook.com/myos.portugal/>

<https://www.youtube.com/myosportugal>

<https://www.instagram.com/myos.portugal/>

<https://www.linkedin.com/company/myosportugal>

### Os objetivos principais da Myos são:

- Promover a informação sobre a Fibromialgia e a Encefalomielite Miálgica/Síndrome de Fadiga Crónica, de forma a desmistificá-las perante os doentes e a sociedade em geral e consolidar o respeito pelos doentes;
- Sensibilizar os profissionais de saúde para um trabalho mais eficaz e personalizado;
- Dar apoio e aconselhamento aos doentes e suas famílias;
- Defender os direitos dos doentes junto das estruturas sociais e de entidades públicas e privadas;
- Promover atividades como workshops, fóruns, jornadas, encontros de doentes, entre outros, de modo a informar sobre as patologias, o dia-a-dia dos doentes, tratamentos, terapias e promover a participação ativa e a capacitação dos doentes;
- Cooperar com associações congéneres nacionais e estrangeiras ou quaisquer outras instituições;

- Sensibilizar e apoiar na formação de profissionais de saúde, colaborando com os seus projetos e formação académica, em parceria com instituições de educação e de saúde e em projetos de investigação que visem aumentar o conhecimento sobre a doença e a sua terapêutica.

- Editar publicações de informação e apoio aos doentes e de carácter científico.

A associação conta com o apoio de um Conselho Técnico-Científico constituído por vários especialistas e investigadores na área da Fibromialgia e da Encefalomielite Miálgica/Síndrome de Fadiga Crónica.