

El 25 de septiembre conmemoramos el día Internacional de las Ataxias, pero este año debido a la pandemia que vivimos hemos decidido hacerlo por este medio de comunicación y no hacerlo *in-situ* como en años anteriores.

Y ahora me gustaría que conociéramos algo de la Ataxia. La Ataxia es una enfermedad neurodegenerativa y debido al poco impacto en la sociedad (menos del 0,05 %), está enmarcada como una enfermedad rara, por lo que no tiene tratamiento y su estudio depende en su totalidad de las aportaciones públicas y privadas. Éstas se han visto notablemente reducidas debido a la situación de pandemia en la que vivimos.

La Asociación Sevillana de Ataxias es una entidad sin ánimo de lucro, que intenta mejorar la calidad de vida de los afectados con esta enfermedad (ataxia) de Sevilla y su provincia. La Federación Andaluza de Ataxias engloba a las distintas Asociaciones provinciales de Andalucía. El vicepresidente de la Asociación sevillana de ataxias y el presidente de la Federación el presidente es Juan Antúnez Sánchez. Tanto la asociación como la federación tratan de buscar financiación.

Dentro de la propia Ataxia, hay muchas variantes a pesar de afectar a un rango tan pequeño de la población. Puede comenzar a cualquier edad y se caracteriza por el trastorno del movimiento y la falta de equilibrio, hasta que se llega a un momento en el que tenemos que ir en sillas de ruedas, también se ve afectada el habla. Pero la lucidez mental no se ve afectada.