

FEDER. Federación Española de Enfermedades Raras



Cada día, más de 3 millones de familias sufren el aislamiento y la soledad por sufrir una enfermedad poco frecuente. Se encuentran solas, sin recursos y no saben a donde acudir. Reciben el dramático impacto del diagnóstico y la impotencia de sentir que nadie conoce su enfermedad. Desde FEDER ayudan a que estas familias puedan recobrar la esperanza.

FEDER) nace en 1999 con el objetivo de ser el altavoz de las personas que conviven con alguna de estas patologías en nuestro país. [Actualmente son más de 416 sus entidades y asociaciones](#) aunando esfuerzos. Representan a más de 1.200 patologías y a casi 98.000 personas. Cubren toda la geografía española y han ampliado su acción fuera de nuestras fronteras

"Desde FEDER trabajamos de forma integral con las familias con enfermedades raras a través de proyectos y servicios destinados a mejorar su calidad de vida a corto, medio y largo plazo.

Trabajamos por un mundo en el que las personas que padecen una enfermedad poco frecuentes tengan las mismas oportunidades en la vida que el resto de la sociedad, sin importar la rareza de su enfermedad. Somos la voz de las familias, representamos sus derechos y defendemos su voz."

[FEDER. Federación Española de Enfermedades Raras](#)

Sede

FEDER es la organización española que integra a los pacientes con enfermedades de baja prevalencia y representa su voz.

FEDER dedica sus esfuerzos a hacer visible el grave problema de salud pública que suponen las enfermedades poco frecuentes.

Nuestra sede central está en:

C/ Antonio Lanzuela, 41 - CP: 28029 Madrid

Tel.: 915334008

A través de sus delegaciones, FEDER está presente en 7 comunidades autónomas. [Conoce dónde estamos](#) y los

datos de contacto de nuestras oficinas.

Fecha de actualización:

10-01-2023
