



GOBIERNO  
DE ESPAÑA

MINISTERIO  
DE DERECHOS SOCIALES  
Y AGENDA 2030

SECRETARÍA DE ESTADO  
DE DERECHOS SOCIALES



## ASOCIACIONES DE ENFERMEDADES RARAS

 Asociación de Addison y Otras Enfermedades Endocrinas	<b>Asociación de Addison y otras Enfermedades Endocrinas (Adisen)</b>	Apartado de Correos, número 088 29130 Alhaurín de la Torre (Málaga) Tel.: 951 505 046	<a href="https://adisen.es/">https://adisen.es/</a> <a href="mailto:info@adisen.es">info@adisen.es</a>
 Asociación de ayuda a personas con albinismo	<b>Alba, Asociación de Ayuda a Personas con Albinismo</b>	C/ Eduardo Bosca, nº 1, pta. 13 46023 Valencia Tel.: 665 260 610	<a href="http://www.albinismo.es">www.albinismo.es</a> <a href="mailto:contactar@albinismo.es">contactar@albinismo.es</a>
 Alianza española de familias de Von Hippel Lindau	<b>Alianza Española de Familias de Von Hippel Lindau</b>	Centro Cívico Rogelio Soto C/ Campoamor, nº 93-95, Apdo. 5 08204 Sabadell (Barcelona) Tel.: 937 123 989 616 050 514	<a href="http://www.alianzavhl.org">www.alianzavhl.org</a> <a href="mailto:alianzavhl@hotmail.com">alianzavhl@hotmail.com</a>
	<b>Asociación Provincial de Trastornos Generalizados del Desarrollo y Enfermedades Raras "Ángel Riviere-Jaén"</b>	Av. de Andalucía, nº 45, portal 2, 8º Izda. 23005 Jaén Tel.: 953 221 482	<a href="mailto:angelrivierejaen@hotmail.com">angelrivierejaen@hotmail.com</a>
	<b>Asociación Afectados de Osteonecrosis</b>	C/ Sánchez Preciado, 56 Bajo A 28039 Madrid	<a href="mailto:aonasocacion@hotmail.com">aonasocacion@hotmail.com</a>
 Asociación Española de adEla (Esclerosis Lateral Amiotrófica)	<b>Asociación Española de Esclerosis Lateral Amiotrófica</b>	C/ Emilia nº 51 28029 Madrid Tel.: 913 113 530	<a href="http://www.adelaweb.com">www.adelaweb.com</a> <a href="mailto:adela@adelaweb.com">adela@adelaweb.com</a>
 ela Andalucía Esclerosis Lateral Amiotrófica	<b>Asociación Andaluza de Esclerosis Lateral Amiotrófica</b>	Avenida Hytasa nº 38, planta 2, oficina 9 (Edificio Toledo I) 41010 Sevilla Tel.: 954 343 447 628 099 256	<a href="http://www.elaandalucia.es">www.elaandalucia.es</a> <a href="mailto:trabajosocial.elaandalucia@gmail.com">trabajosocial.elaandalucia@gmail.com</a>
 ADELA ASOCIACIÓN VALENCIANA DE ESCLEROSIS LATERAL AMIOTRÓFICA TREBALLANT PER A L'ESPERANÇA	<b>Asociación Valenciana de Esclerosis Lateral Amiotrófica</b>	Av. del Cid, 41 46018 Valencia Tel.: 963 794 016	<a href="http://www.adela-cv.org">www.adela-cv.org</a> <a href="mailto:correo@adela-cv.org">correo@adela-cv.org</a>
 ELACyL Asociación de Esclerosis Lateral Amiotrófica de Castilla y León	<b>Asociación de Esclerosis Lateral Amiotrófica de Castilla y León (ELACyL)</b>		<a href="http://elacyl.org/">http://elacyl.org/</a> <a href="mailto:info@elacyl.org">info@elacyl.org</a>
 FUNDACIÓ MIQUEL VALLS Unitem contra l'Esclerosis Lateral Amiotròfica	<b>Fundació Miquel Valls (Esclerosis Lateral Amiotrófica)</b>	Departamento de comunicación de la Fundación Miquel Valls C/ Turismo, 42 a 44 08370 Calella (Barcelona) Tel.: 937 665 969	<a href="http://www.elacat.org">www.elacat.org</a> <a href="mailto:comunicacio@elacat.org">comunicacio@elacat.org</a> <a href="mailto:comunicacio@fundaciomiquelvals.org">comunicacio@fundaciomiquelvals.org</a>

	<b>Asociación de Hemofilia de Burgos (Hemobur)</b>	Centro Socio Sanitario Graciliano Urbaneja Paseo de los Comendadores S/N 09001 Burgos Tel.: 947 277 426 685 996 978	<a href="http://hemofiliaburgos.es/">http://hemofiliaburgos.es/</a> <a href="mailto:asoburgos@fedhemo.com">asoburgos@fedhemo.com</a>
	<b>Asociación Andaluza de Hemofilia (ASANHEMO)</b>	C/ Castillo Alcalá de Guadaira nº 7, 4º A-B 41013 Sevilla Tel.: 954 240 868	<a href="http://www.asanhemo.org/">http://www.asanhemo.org/</a> <a href="mailto:andaluza.asanhemo@asoandaluzahemofilia.org">andaluza.asanhemo@asoandaluzahemofilia.org</a>
	<b>Asociación de Hemofilia de la Comunidad de Madrid</b>	C/ Virgen de Aránzazu, nº 29, Local 28034 Madrid Tel.: 917 291 873	<a href="http://www.ashemadrid.org">www.ashemadrid.org</a> <a href="mailto:secretaria@ashemadrid.org">secretaria@ashemadrid.org</a>
	<b>Asociación Cántabra de Hemofilia</b>	Av. Cardenal Herrera Oria, 63 interior 39011 Santander - Cantabria Tel.: 942 323 856 622 161 449	<a href="http://www.hemofilia.com">www.hemofilia.com</a> <a href="mailto:asocantabria@hemofilia.com">asocantabria@hemofilia.com</a>
	<b>Asociación Andaluza de Lucha contra la Leucemia "Rocío Bellido"</b>	C/ Solano, nº 10 41927 Mairena del Aljarafe (Sevilla) Tel.: 954 181 241	<a href="http://www.leucemiarociobellido.org/">www.leucemiarociobellido.org/</a> <a href="mailto:aalleurociobell@telefonica.net">aalleurociobell@telefonica.net</a>
	<b>Asociación Balear de Afectados por la Trigonitis y la Cistitis Intersticial</b>	C/ Sineu, nº 2 Portal C 07220 Pina (Mallorca) Tel.: 971 665 322	<a href="http://usuarios.multimania.es/abatyci/principal.htm">http://usuarios.multimania.es/abatyci/principal.htm</a> <a href="mailto:abatycipina@hotmail.com">abatycipina@hotmail.com</a>
	<b>Asociación Ciudadana de Afectados de Cistitis Intersticial</b>	C/ Pareto nº 55 08902 L'Hospitalet de Llobregat (Barcelona) Tel.: 676 466 630 617 359 008	<a href="http://www.acaci.es/">http://www.acaci.es/</a> <a href="mailto:acaci2006@yahoo.es">acaci2006@yahoo.es</a>
	<b>Asociación de Corea de Huntington Española (ACHE)</b>	C/ Mercedes Rodríguez 16, Local 28044 Madrid Tel.: 671 439 333	<a href="http://www.e-huntington.es">www.e-huntington.es</a> <a href="mailto:ache@e-huntington.es">ache@e-huntington.es</a>
	<b>Asociación Cordobesa para la Investigación de Corea de Huntington</b>	Plaza de Cuba, nº 7, 2º 3ª 14014 Córdoba Tel.: 957 431 339	<a href="http://www.ihucor.org">www.ihucor.org</a> <a href="mailto:info@ihucor.org">info@ihucor.org</a>
	<b>Asociación Corea de Huntington de Castilla y León</b>	Paseo Comendadores S/N (Centro SocioSanitario "Graciliano Urbaneja") S/N 09001 Burgos Tel.: 947 266 260 676 243 535	<a href="http://www.coreadehcy.org">www.coreadehcy.org</a> <a href="mailto:contacto@coreadehcy.org">contacto@coreadehcy.org</a>
	<b>Asociación Extremeña de Enfermos de Huntington (AEXEH)</b>	C/ Madre Teresa Jornet, 2 06400 Don Benito (Badajoz) Tel.: 924 805 413 645 874 541	<a href="http://www.aexeh.es">www.aexeh.es</a> <a href="mailto:cedes54@gmail.com">cedes54@gmail.com</a> <a href="mailto:marisolaexhuntington@gmail.com">marisolaexhuntington@gmail.com</a>
	<b>Asociación Valenciana de Enfermedad de Huntington</b>	C/ Gas Lebón nº 5, Bajo 46023 Valencia Tel.: 963 309 024	<a href="http://www.avaeh.org">http://www.avaeh.org</a> <a href="mailto:avahe@avahe.org">avahe@avahe.org</a>





	<b>Associació Catalana de Malalts de Huntington</b>	C/ Pere Vergès ( Hotel Entitats La Pau ) nº 1, 7º 1 08020 - Barcelona Tel.: 933 145 657	<a href="http://www.acmah.org">www.acmah.org</a> <a href="mailto:acmah@acmah.org">acmah@acmah.org</a>
	<b>Asociación Corea de Huntington de Andalucía, ACHA</b>	Plaza del Generalife, 7-3º A 41006 Sevilla Tel.: 954 514 181	
	<b>Asociación de Familiares y Enfermos de Corea de Huntington de Aragón</b>	C/ Monasterio de Samos, 8 Sede de AFEDA Zaragoza Tel.: 976 389265 976 359001	<a href="mailto:siof@afedaz.com">siof@afedaz.com</a> <a href="mailto:afedazaragoza@terra.es">afedazaragoza@terra.es</a> <a href="mailto:coordinadora@aragonvoluntario.net">coordinadora@aragonvoluntario.net</a>
	<b>Asociación Balear de Corea de Huntington</b>	C/ Sor Clara Andreú, 15 Bajos 7010 Palma de Mallorca- Islas Baleares Tel.: 971498777	<a href="mailto:huntington.ib@gmail.com">huntington.ib@gmail.com</a> <a href="mailto:coordina@bitel.es">coordina@bitel.es</a> <a href="http://www.mallorcaweb.net/coordinadora">www.mallorcaweb.net/coordinadora</a>
	<b>Asociación de Pacientes de la Enfermedad de Huntington, unidos por Comunidad Autónoma</b>	Av. Catorce de Abril, 85 Apdo. de correos 28 11510 Puerto Real (Cádiz) Tel.: 679 897 158 956 877 462	<a href="mailto:apecuca@hotmail.com">apecuca@hotmail.com</a> <a href="mailto:apecucasecretaria@hotmail.com">apecucasecretaria@hotmail.com</a>
	<b>Asociación de Afectados de Neurofibromatosis</b>	C/ Coslada, 15-1º C 28028 Madrid Tel.: 913 610 042	<a href="http://www.neurofibromatosis.es">www.neurofibromatosis.es</a>
	<b>Asociación de Afectados por Displasia Ectodérmica</b>	C/ Poeta Andrés Bolarín, nº 2, 3º Dcha. 30011 Murcia Tel.: 968 350 026	<a href="http://www.displasiaectodermica.org">www.displasiaectodermica.org</a> <a href="mailto:infos@displasiaectodermica.org">infos@displasiaectodermica.org</a>
	<b>Asociación Síndrome de Marfan</b>	C/ Travesía de Arbolantxa 12 4ºD 48004 Bilbao	<a href="http://www.marfan.es/secretaria@marfan.es">http://www.marfan.es/secretaria@marfan.es</a>
	<b>Asociación Síndrome de Marfan SIMA Madrid</b>	Tel.: 692 157 606	<a href="http://www.marfanmadrid.org">www.marfanmadrid.org</a> <a href="mailto:carlos@marfanmadrid.org">carlos@marfanmadrid.org</a>
	<b>Associació d'afectats per la Síndrome de Marfan, SIMA Catalunya</b>	Tel.: 689 020 561	<a href="http://www.sindromemarfan.cat/info@sindromemarfan.cat">http://www.sindromemarfan.cat/info@sindromemarfan.cat</a>
	<b>Asociación de Personas con Discapacidad y Afectados de Enfermedades Raras, Adibi</b>	Plaza Nueva York nº 12 03440 – Ibi (Alicante) Tel.: 966 550 327 686 198 897	<a href="http://www.asociacionadivi.org">www.asociacionadivi.org</a> <a href="mailto:info@asociacionadivi.org">info@asociacionadivi.org</a> <a href="mailto:adibi.asociacion@yahoo.es">adibi.asociacion@yahoo.es</a>
	<b>Asociación de Dolor Pélvico Crónico</b>	Av. Nuestra Sra. Bellvitge nº 150, 8º 1 08907 L'Hospitalet de Llobregat (Barcelona) Tel.: 667 736 774	<a href="http://usuarios.multimania.es/dope/lcro/index1.htm">http://usuarios.multimania.es/dope/lcro/index1.htm</a>
	<b>Asociación de Enfermos de Patologías Mitocondriales (AEPMI)</b>	C/ Dr. Pedro de Castro, nº 2, 6º A 41004 Sevilla Tel.: 954 420 381	<a href="http://www.aepmi.org">www.aepmi.org</a> <a href="mailto:aepmi@hotmail.com">aepmi@hotmail.com</a>

	<b>Asociación de Familiares y Afectados por Patologías del Crecimiento</b>	Hotel de Entidades de Gracia C/ Providencia 42, despacho 1.3 08024 Barcelona Tel.: 932 173 225 615 696 100	<a href="http://www.afapac.org">www.afapac.org</a> <a href="mailto:info@afapac.org">info@afapac.org</a>
	<b>Asociación de Lucha contra la Distonía en España (ALDE)</b>	Camino de los Vinateros, 97 28030 Madrid Tel.: 914 379 220	<a href="mailto:alde@distonia.org">alde@distonia.org</a> <a href="http://www.distonia.org/">http://www.distonia.org/</a>
	<b>Asociación de Lucha contra la Distonía en Aragón</b>	C/ Madre Genoveva Torres Morales nº 9, 2º Dcha. 50006 Zaragoza Tel.: 976 387 643 608 037 336	<a href="http://www.distonia-aragon.org">www.distonia-aragon.org</a> <a href="mailto:alda@distonia-aragon.org">alda@distonia-aragon.org</a>
	<b>Asociación de Lucha contra la Distonía en Andalucía (ALDAN)</b>	Centro Cívico Las Sirenas Alameda de Hércules, 30 41080 - Sevilla Apartado de Correos 494 Tel.: 954 901 201 954 64 83 84	<a href="http://aldan-distonia.org/">http://aldan-distonia.org/</a> <a href="mailto:info@aldan-distonia.org">info@aldan-distonia.org</a>
	<b>Associació de Lluita contra la Distonía a Catalunya</b>	Hotel d'Entitats de Gràcia C/ Providència nº 42,º 16 08024 - Barcelona Tel.: 932 10 25 12	<a href="http://www.infodoctor.org/aldec">www.infodoctor.org/aldec</a> <a href="mailto:infoaldec@gmail.com">infoaldec@gmail.com</a>
	<b>Asociación de Nevus Gigante Congénito</b>	C/ Cuenca nº 12 28990 Torrejón de Velasco (Madrid) Tel.: 918 161 793	<a href="http://www.asonevus.org/">www.asonevus.org/</a> <a href="mailto:asonevus@asonevus.org">asonevus@asonevus.org</a>
	<b>Asociación de Pacientes Deficitarios de GH – Adultos (APDGH)</b>	C/ Conde de Cifuentes, 6 D 3ºIz. 41004 Sevilla Tel.: 954 904 870 670 72 63 51	<a href="http://www.deficitgh2.wordpress.com">www.deficitgh2.wordpress.com</a> <a href="mailto:liger@telefonica.net">liger@telefonica.net</a>
	<b>Asociación de Padres de Niños con Plagiocefalia y Otras Deformidades Craneales</b>	C/ Corona de Aragón, nº 18 50195 Pastriz (Zaragoza) Tel.: 976 583 198	<a href="http://www.asociacion-plagiocefalia.com">www.asociacion-plagiocefalia.com</a> <a href="mailto:info@plagiocefalia.com">info@plagiocefalia.com</a> <a href="mailto:presidencia@asociacion-plagiocefalia.com">presidencia@asociacion-plagiocefalia.com</a>
	<b>Asociación de Personas Afectadas por Productos Químicos y Radiaciones Ambientales</b>	Carrer Sant Pere Mes Alt, 59 Barcelona Tel.: 933 22 46 25	<a href="http://www.associacioapquira.org">www.associacioapquira.org</a> <a href="mailto:junta@associacioapquira.org">junta@associacioapquira.org</a>
	<b>Federación de Asociaciones de Retinosis Pigmentaria de España</b>	C/ Montera, 24, 4J 28013 Madrid Tel.: 924 531 084	<a href="http://www.retinosisfarpe.es">http://www.retinosisfarpe.es</a> <a href="mailto:farpe@retinosisfarpe.es">farpe@retinosisfarpe.es</a>
	<b>Asociación Andaluza de Retinosis Pigmentaria</b>	Calle Resolana (Edificio ONCE - bajo) nº 30 41009 – Sevilla Tel.: 954 90 16 16 954 37 00 42	<a href="http://retinaandalucia.org">http://retinaandalucia.org</a> <a href="mailto:rpandalucia@retinosis.e.telefonica.net">rpandalucia@retinosis.e.telefonica.net</a>
	<b>Asociación Extremeña de Retinosis de Pigmentaria</b>	Calle Alhucemas, nº 44 06360 - Fuente del Maestre - Badajoz	<a href="mailto:retinosisextremadura@hotmail.com">retinosisextremadura@hotmail.com</a>



	<b>Associació d'Afectats per Retinosis Pigmentaria a Catalunya</b>	C/ Sepúlveda nº 1, 3ª planta 08015 Barcelona Tel.: 932 381 111	<a href="http://www.retinosiscat.org/">www.retinosiscat.org/</a> <a href="mailto:aarpc88@virtualsd.net">aarpc88@virtualsd.net</a>
	<b>Retina Comunidad Valenciana Asociación de Afectados por Retinosis Pigmentaria</b>	Av. Barón de Cárcer, nº 48, 7 - J 46001 Alicante Tel.: 963 511 735	<a href="http://www.retinacv.com">www.retinacv.com</a> <a href="mailto:info@retinacv.es">info@retinacv.es</a>
	<b>Asociación Asturiana de Retinosis Pigmentaria</b>	Hospital Central Asturias C/ Julián Clavería, S/N 33006 - Oviedo. Asturias Tel.: 985 106 100 - Ext. 36508	<a href="http://www.retinosis.org">www.retinosis.org</a> <a href="mailto:asturias@retinosis.org">asturias@retinosis.org</a>
	<b>Asociación de afectados de retina de la región de Murcia</b>	Centro Cultural de Churra C/ Mayor 22 30110 Churra – Murcia Tel. 672 347 282	<a href="http://www.retimur.org/">http://www.retimur.org/</a> <a href="mailto:info@retimur.org">info@retimur.org</a>
	<b>Fundación Retina España / Asociación Retina Madrid</b>	C/ General Ricardos, 127 - 1ª Planta 28019 Madrid 91 521 60 84 - 615 36 23 57	<a href="http://www.retina.es">www.retina.es</a> <a href="mailto:info@retina.es">info@retina.es</a>
	<b>Asociación Retina Navarra</b>	C/ Luís Morondo, 13 Bajo 31006 Pamplona - Navarra Tel.: 948 20 33 22	<a href="http://www.retinanavarra.org">www.retinanavarra.org</a> <a href="mailto:info@retinanavarra.org">info@retinanavarra.org</a>
	<b>Asociación Síndrome de Lowe de España</b>	C/ Almanzora nº 10-12, Bajo 37 28023 Madrid Tel.: 676 289 632	<a href="http://www.sindromelowe.es">www.sindromelowe.es</a> <a href="mailto:aslerafael@gmail.com">aslerafael@gmail.com</a>
	<b>Asociación del Síndrome de Lesch-Nyhan España</b>	C/ Padilla nº 310, 3º 08025 Barcelona Tel.: 933 474 779	<a href="http://www.asociacionlesch-nyhan.org.es/">www.asociacionlesch-nyhan.org.es/</a> <a href="mailto:asociacionlesch-nyhan@hotmail.es">asociacionlesch-nyhan@hotmail.es</a> <a href="mailto:maevano@asociacionlesch-nyhan.org.es">maevano@asociacionlesch-nyhan.org.es</a>
	<b>Federación Española del Síndrome X Frágil</b>	Plaza Carballo, nº 8, 10º, 3 28029 Madrid Tel.: 917 398 040	<a href="http://www.xfragil.org/">http://www.xfragil.org/</a> <a href="mailto:info@xfragil.org">info@xfragil.org</a>
	<b>Asociación Síndrome X Frágil de Madrid</b>	C/ Villajimena, 25 - Bajo B 28032 Madrid Tel.: 917 752 908 659 911 658	<a href="http://www.xfragil.com/mad.htm">http://www.xfragil.com/mad.htm</a> <a href="mailto:info@xfragil.net">info@xfragil.net</a>
	<b>Asociación Síndrome X-Frágil de Extremadura</b>	C/ Viviendas Camineros, 23 – 1º A 10001 Cáceres Tel.: 927 230 848 658 032 201	<a href="http://www.xfragil-extremadura.es/">www.xfragil-extremadura.es/</a> <a href="mailto:asxfex@xfragil-extremadura.es">asxfex@xfragil-extremadura.es</a>
	<b>Asociación para la Integración de Personas Afectadas por X-Frágil u otro TGD en Andalucía</b>	C/ Dr. Barnard nº 51 Castilleja de Guzmán (Sevilla) Tel.: 658 947 598	<a href="http://www.xfragilandalucia.org">www.xfragilandalucia.org</a> <a href="mailto:info@xfragilandalucia.org">info@xfragilandalucia.org</a>
	<b>Associació Catalana Síndrome X Frágil</b>	Plaza del Norte, 14 (Colegio La Salle Gracia) 08024 Barcelona Tel.: 93 217 09 39	<a href="http://www.xfragil.cat">www.xfragil.cat</a> <a href="mailto:info@xfragil.cat">info@xfragil.cat</a>
	<b>Asociación Gallega de Síndrome de X-Frágil</b>	Tel.: 689 670 124	<a href="https://xfragilgalicia.wordpress.com/about/">https://xfragilgalicia.wordpress.com/about/</a>

				<a href="mailto:xfragilgalicia@gmail.com">xfragilgalicia@gmail.com</a>
		<b>Asociación del Síndrome de X-Frágil de La Rioja</b>	C/ Doctor Múgica, 1 - 2º E 26006 Logroño Tel.: 941 241149	<a href="http://www.xfragil.com/rio.htm">http://www.xfragil.com/rio.htm</a> <a href="mailto:ferayala@telefonica.net">ferayala@telefonica.net</a>
		<b>Asociación Síndrome X Frágil de Canarias</b>	C/ Málaga, 7 A - 8º B 35106 Las Palmas de Gran Canaria Tel.: 928 370 260	<a href="http://www.xfragil.com/can.htm">http://www.xfragil.com/can.htm</a> <a href="mailto:adolfo320@hotmail.com">adolfo320@hotmail.com</a>
		<b>Asociación de Epidermolisis Bullosa de España</b>	C/ Jacinto Benavente, 12 Edificio Marbelsun I, local 2 29601 Marbella (Málaga) Tel.: 952 816 434	<a href="http://www.debra.es">www.debra.es</a> <a href="mailto:info@debra.es">info@debra.es</a>
		<b>Asociación Española contra la Leucodistrofia</b>	Centro Cívico El Cerro C/ Manuel Azaña s/n 28822 Coslada (Madrid) Tel.: 912 977 549 912 986 969	<a href="http://www.elaespana.es">http://www.elaespana.es</a>
		<b>Asociación Española contra la Leucodistrofia en Canarias</b>	C/ Las Arenas nº 98 38400 Puerto de la Cruz (Tenerife) Tel.: 900 460 280 922 374 121	<a href="mailto:asolouco@hotmail.com">asolouco@hotmail.com</a>
		<b>Fundación Española de Anemia de Fanconi</b>	C/ Pradillo 5 Bajo Ext. dcha. 28002 Madrid Tel.: 654617808	<a href="http://anemiadefanconi.org/">http://anemiadefanconi.org/</a> <a href="mailto:presidenciaFAF@anemiadefanconi.org">presidenciaFAF@anemiadefanconi.org</a>
		<b>Asociación Española de Angioedema Familiar por Déficit C1</b>	C/ Las Minas nº 6 28250 Torrelodones (Madrid) Tel.: 629 477 566	<a href="http://www.aedaf-es.com">www.aedaf-es.com</a> <a href="mailto:info@angiodema-aedaf.org">info@angiodema-aedaf.org</a>
		<b>Asociación Española de Aniridia</b>	Hospital Clínico San Carlos, Puerta A (Vestíbulo) Despacho 3. C/ Profesor Martín Lagos s/n 28040 Madrid Tel.: 91 330 38 72	<a href="http://www.aniridia.com/">www.aniridia.com/</a> <a href="mailto:aniridia@aniridia.es">aniridia@aniridia.es</a>
		<b>Asociación Española de Déficits Inmunitarios Primarios</b>	Av. Pompeu i Fabra, 10 -1º E 08024 Barcelona Tel.: 937 211 414 937 214 002	<a href="http://www.aedip.com">www.aedip.com</a> <a href="mailto:aedip@aedip.com">aedip@aedip.com</a>
		<b>Asociación Española de Enfermos de Glucogenosis</b>	Centro Sociocultural José Saramago Rúa de Carlos Maside, 7 15704 Santiago de Compostela (La Coruña) Tel.: 675 629 685	<a href="http://www.glucogenosis.org">www.glucogenosis.org</a> <a href="mailto:correo@glucogenosis.org">correo@glucogenosis.org</a>
		<b>Asociación Española de Enfermos de Pompe</b>	Astigarragako Bidea 2, 6º izquierda oficina 2 20180 Oiartzun (Gipuzkoa) Tel.: 943 509 402	<a href="http://www.asociaciondepompe.org/">http://www.asociaciondepompe.org/</a> <a href="mailto:secretaria@asociaciondepompe.org">secretaria@asociaciondepompe.org</a>
		<b>Asociación Española de Enfermos por Pseudoxantoma Elástico</b>	C/ Cartaya nº 1, 9º D 29004 Málaga Tel.: 952 234 504 689 440 810	<a href="http://www.pxe-espana.es/">http://www.pxe-espana.es/</a> <a href="mailto:enfermedadesraras.pxe@gmail.com">enfermedadesraras.pxe@gmail.com</a>
		<b>Asociación Española de Enfermos y Familiares de la Enfermedad de Gaucher</b>	C/ Buenos Aires, 16 10680 Malpartida de Plasencia (Cáceres) Tel.: 927 459 226	<a href="http://www.aeefegaucher.es">www.aeefegaucher.es</a> <a href="mailto:gaucher@eresmas.com">gaucher@eresmas.com</a>

 www.feeteg.org	<b>Fundación Española para el Estudio y Terapéutica de la Enfermedad de Gaucher</b>	C/ Lacarra de Miguel, 35 2º I. 50008 Zaragoza Tel.: 976 468 041	<a href="http://www.feeteg.org">www.feeteg.org</a> <a href="mailto:feeteg@fehha.org">feeteg@fehha.org</a>
	<b>Asociación Española de Esclerodermia</b>	C/ Rosa Chacel, 1 28230 Las Rozas (Madrid) Tel.: 917 103 210	<a href="http://www.esclerodermia.com/manoloxanadu@hotmail.com">www.esclerodermia.com/ manoloxanadu@hotmail.com</a>
	<b>Asociación de Esclerodermia de Castellón</b>	Apartado de Correos nº 197 12080 Castellón de la Plana Tel.: 964 250 048 630 579 866	<a href="http://www.esclerodermia-adec.org">www.esclerodermia-adec.org</a> <a href="mailto:adec@esclerodermia-adec.org">adec@esclerodermia-adec.org</a>
	<b>Asociación Española de Extrofia Vesical, Cloacal, Episidias (ASEXVE)</b>	Av. La Libertad, 9 28924 Alcorcón (Madrid) Tel.: 656 366 622	<a href="http://www.asexve.es">www.asexve.es</a> <a href="mailto:info@asexve.es">info@asexve.es</a>
	<b>Asociación Española de Hemocromatosis</b>	Hospital de l'Esperit Sant 08923 Santa Coloma de Gramenet (Barcelona) Tel.: 933 860 202 Ext. 4326	<a href="http://www.hemocromatosis.es/aeh@hes.scs.es">http://www.hemocromatosis.es/ aeh@hes.scs.es</a>
	<b>Asociación Española de Familiares y Enfermos de Wilson</b>	Av. de la Constitución, 82 – 5º - 11º A 46009 Valencia Tel.: 986 410 077	<a href="http://www.enfermedaddewilson.org">www.enfermedaddewilson.org</a> <a href="mailto:asociaciondewilson@gmail.com">asociaciondewilson@gmail.com</a> <a href="mailto:adewilson@hotmail.com">adewilson@hotmail.com</a>
	<b>Asociación Española de Histiocitosis</b>	Av. Europa nº 14 28224 Pozuelo de Alarcón (Madrid)	<a href="http://www.histiocitosis.org/info@histiocitosis.org">http://www.histiocitosis.org/ info@histiocitosis.org</a>
	<b>Asociación Española de Ictiosis (ASIC)</b>	Av. Ballester, nº 3 - 3º-2ª 08840 Viladecans (Barcelona) Tel.: 626 677 609 645 174 803	<a href="http://www.ictiosis.org">www.ictiosis.org</a> <a href="mailto:info@ictiosis.org">info@ictiosis.org</a>
	<b>Asociación Española de la Enfermedad de Behçet</b>	C/ García Paredes, 62 - 5º Iz. 28010 Madrid Tel.: 659 576 879	<a href="http://www.behcet.es/behcet@bechet.es">http://www.behcet.es/ behcet@bechet.es</a>
	<b>Asociación Española de la Enfermedad de Castleman</b>	C/ Hortaleza, 51 - 1º Dcha 28004 Madrid Tel.: 915 225 054	<a href="http://www.asociacion-castleman.org/josemanuelfernandezr@hotmail.com">www.asociacion-castleman.org/ josemanuelfernandezr@hotmail.c om</a>
	<b>Asociación Española de las Mucopolisacaridosis y Síndromes Relacionados</b>	Hogar MPS España (piso de acogida) Avda. Barcelona, 174, 1º 2ª 08700 Igualada (Barcelona) Tel.: 938 040959 617 080 198	<a href="http://www.mpseesp.org">www.mpseesp.org</a> <a href="mailto:info@mpseesp.org">info@mpseesp.org</a>
	<b>Asociación Española de Linfangioleiomiomatosis</b>	Av. Gregorio Espino nº 3, 9º C 36205 Vigo Tel.: 986 129 340 693 639 362	<a href="http://www.aelam.org">www.aelam.org</a> <a href="mailto:aelam@aelam.org">aelam@aelam.org</a>
	<b>Asociación Española de Lucha contra las Hemoglobinopatías y Talasemias (ALHETA)</b>	Av. José Mª Alcaraz y Alenda, 20 06011 Badajoz Tel.: 637 702 139 924 260 167	<a href="http://www.alheta.com">www.alheta.com</a> <a href="mailto:info@alheta.com">info@alheta.com</a>

	<b>Asociación Española de Narcolepsia</b>	C/ Arroyo Fontarrón 371 B-Izda. 28030 Madrid Tel.: 915 338 936 666 250 594	<a href="http://www.narcolepsia.org/información@narcolepsia.org">www.narcolepsia.org/información@narcolepsia.org</a>
	<b>Asociación Española de Osteocondromas Múltiples Congénitos</b>	C/ Pico Artilleros nº 11, 1º C 28030 Madrid Tel.: 649 116 241	<a href="http://aeomc.blogspot.com/teixoro@hotmail.com">http://aeomc.blogspot.com/teixoro@hotmail.com</a>
	<b>Asociación Española de Padres de Niños con Nutrición Parenteral</b>	C/ Martín Cortés nº 5, Principal Dcha. 50005 Zaragoza Tel.: 615 918 168 654 910 817	<a href="http://www.aepannupa.org">www.aepannupa.org</a> <a href="mailto:aepannupa@aepannupa.org">aepannupa@aepannupa.org</a>
	<b>Asociación Española de Paraparesia Espástica Familiar (AEPEF)</b>	C/ Fuente Grande, 18 Bajo 28860 Paracuellos de Jarama (Madrid) Tel.: 91667225/ 916 584 859 636 580 681	<a href="http://www.aepfef.org">www.aepfef.org</a> <a href="mailto:info@aepfef.org">info@aepfef.org</a>
	<b>Asociación Española de Paraparesia Espástica Familiar de Castilla y León (APEF-CYL)</b>	Plaza Mª Pacheco 1, 7º B 09006 Burgos Tel.: 659 965 294	<a href="http://www.aepfef.org/aepfef-cyl@hotmail.com">http://www.aepfef.org/aepfef-cyl@hotmail.com</a>
	<b>Asociación Española de Porfiria</b>	C/ Alonso Cano, 20-7ºB 28003 Madrid Tel.: 606 185 738	<a href="http://www.porfiria.org">www.porfiria.org</a> <a href="mailto:porfiria.es@porfiria.org">porfiria.es@porfiria.org</a>
	<b>Asociación Española de Síndrome de Crigler-Najjar</b>	C/ Cañada Rosal nº 10, B 33519 La Carrera Siero (Asturias) Tel.: 985 724 832	<a href="http://es.geocities.com/sindromecriglernejjar">es.geocities.com/sindromecriglernejjar</a> <a href="mailto:laplazacorreo@yahoo.es">laplazacorreo@yahoo.es</a>
	<b>Asociación Española de Stickler</b>	C/ Estacada, 56 06470 Guareña (Badajoz) Tel.: 629 802 752	<a href="http://www.sindromedestickler.com">www.sindromedestickler.com</a> <a href="mailto:evacb@coachingextremadura.es">evacb@coachingextremadura.es</a>
	<b>Asociación de afectados por el Síndrome de Stickler, SEDC y otras colagenopatías tipo II</b>		
	<b>Asociación Española de Vasculitis Sistémicas</b>	C/ Fuensanta nº 5 14640 Villa del Río (Córdoba) Tel.: 957 177 041 660 626 471	<a href="http://www.aevasi.com">www.aevasi.com</a> <a href="mailto:aevasi@terra.es">aevasi@terra.es</a> <a href="mailto:aevasi@aevasi.com">aevasi@aevasi.com</a>
	<b>Asociación Española del Pénfigo, Penfigoide y Otras Enfermedades Vesiculoampollosas</b>	C/ Merced, 5, 2º Izq. 09002 Burgos Tel.: 947 207 733	<a href="http://www.aeppeva.es/">http://www.aeppeva.es/</a> <a href="mailto:info@aeppeva.org">info@aeppeva.org</a>
	<b>Asociación Española Síndrome Defectos Congénitos de la Glicosilación (CDG)</b>	Av. Castelldefels, 120A, 2º 2ª 08860 Castelldefels (Barcelona)	<a href="http://www.aescdg.com">http://www.aescdg.com</a> <a href="mailto:aescdg@gmail.com">aescdg@gmail.com</a>
	<b>Asociación Española del Síndrome de Cornelia de Lange</b>	C/ Parera nº 9, 1º 2 08740 Sant Andreu de la Barca (Barcelona) Tel.: 936 821 135	<a href="http://www.corneliadelange.es">www.corneliadelange.es</a> <a href="mailto:cornelia@corneliadelange.es">cornelia@corneliadelange.es</a>



	<b>Asociación Española del Síndrome de Joubert</b>	C/ Pablo Neruda nº 98, 6º B 28038 Madrid Tel.: 917 782 286 616 551 517	<a href="http://webs.ono.com/sindrome_joubert_bruano@ree.es">webs.ono.com/sindrome_joubert_bruano@ree.es</a>
	<b>Asociación Española del Síndrome de Sjögren</b>	C/ Cea Bermúdez nº 14 A, 6º 2 28003 Madrid Tel.: 915 358 653 915 358 654	<a href="http://www.aesjogren.org/">www.aesjogren.org/</a> <a href="mailto:info@aesjogren.org">info@aesjogren.org</a> <a href="mailto:direccion@aesjogren.org">direccion@aesjogren.org</a>
	<b>Asociación Catalana de Síndrome de Sjögren</b>	C/ Sant Sebastià, 11 baixos 08800 – Vilanova i la Geltrú – Barcelona Tel.: 938156329/ 934 537 337	<a href="http://www.acatsjogren.org">www.acatsjogren.org</a> <a href="mailto:info@aesjorgen.org">info@aesjorgen.org</a> <a href="mailto:direccion@aesjorgen.org">direccion@aesjorgen.org</a>
	<b>Asociación Smith-Magenis España (ASME)</b>	C/ La Luna 5, 1º 1 28922 Alcorcón (Madrid) Tel.: 669 297 552	<a href="http://asociacionsmithmagenis.org">http://asociacionsmithmagenis.org</a> <a href="mailto:asmespain@gmail.com">asmespain@gmail.com</a> <a href="mailto:info@asociacionsmithmagenis.org">info@asociacionsmithmagenis.org</a>
	<b>Asociación Española para el Déficit de Alfa 1 Antitripsina</b>	C/ Xose Chao Rego 8, bajo 15705 Santiago de Compostela Tel.: 981 555 920	<a href="http://www.alfa1.org.es">www.alfa1.org.es</a> <a href="mailto:info@alfa1.org.es">info@alfa1.org.es</a> <a href="mailto:secretaria@alfa1.org.es">secretaria@alfa1.org.es</a> <a href="mailto:presidente@alfa1.org.es">presidente@alfa1.org.es</a>
	<b>Asociación Española para el Síndrome de Prader Willi</b>	C/ Río Ter, 2 bajo 28913 Leganés (Madrid) Tel.: 915 336 829	<a href="http://www.pader-will-esp.com">www.pader-will-esp.com</a> <a href="mailto:praderwillisindrome@gmail.com">praderwillisindrome@gmail.com</a> <a href="mailto:spw@aespw.org">spw@aespw.org</a>
	<b>Asociación Valenciana Síndrome Prader Willi</b>	C/ Valle de Laguar, nº 12-50ª 46009 Valencia Tel.: 961 935 781	<a href="http://www.avspw.org">www.avspw.org</a> <a href="mailto:avspw@avspw.org">avspw@avspw.org</a>
	<b>Asociación Catalana para el Síndrome de Prader Willi</b>	Paseo Dels Cireres ( Hotel Entitats San Feliu), nº 56-58 08906 L'Hospitalet de Llobregat (Barcelona) Tel.: 646 055 545	<a href="http://www.praderwillicat.entitatsbcn.net">http://www.praderwillicat.entitatsbcn.net</a>
	<b>Asociación del Síndrome de Prader Willi de Andalucía</b>	Carretera Socorro nº 11 23200 La Carolina (Jaén) Tel.: 953 660 957	<a href="http://www.praderwilliandalucia.es">www.praderwilliandalucia.es</a> <a href="mailto:praderwilliandalucia@hotmail.com">praderwilliandalucia@hotmail.com</a>
	<b>Asociación para el Síndrome de Prader Willi de Asturias</b>	C/ Rafael Fernández, 2 - 6º C 33008 Oviedo Asturias Tel.: 985 218 468	<a href="mailto:aespw.asturias@gmail.com">aespw.asturias@gmail.com</a>
	<b>Asociación Española para la Investigación y Ayuda al Síndrome de Wolfram</b>	C/ Fiesta de la Cremá, nº 1, 1º A 29640 Fuengirola (Málaga) Tel.: 925 523 257 653 115 070	<a href="http://www.aswolfran.org">www.aswolfran.org</a> <a href="mailto:aswolfram@hotmail.com">aswolfram@hotmail.com</a> <a href="mailto:spainwolfran@hotmail.com">spainwolfran@hotmail.com</a>
	<b>Asociación Española para Pacientes con Tics y Síndrome de Tourette</b>	Av. Gran Vía de las Corts Catalanes nº 562, Pral. 2 08011 Barcelona Tel.: 934 514 988 686 405 802	<a href="http://www.astourette.com">www.astourette.com</a> <a href="mailto:aptt@astourette.com">aptt@astourette.com</a>

	<b>Asociación Andaluza de pacientes con Síndrome de Tourette y Trastornos Asociados</b>	Apdo. de Correos 189 14500 Puente Genil (Córdoba) Tel.: 957 603 161 954 454 754 627 573 706	<a href="http://www.tourette.es">www.tourette.es</a> <a href="mailto:tourette@mixmail.com">tourette@mixmail.com</a> <a href="mailto:saludjurado@hotmail.com">saludjurado@hotmail.com</a>
	<b>Asociación Familias Aragonesas con Pacientes de Síndrome de Tourette</b>	C/Honorio García Condoy 12, local, despacho nº 3 Bº Torrero, 50007 Zaragoza	<a href="http://www.aragontourette.org">www.aragontourette.org</a> <a href="mailto:asociacion@aragontourette.org">asociacion@aragontourette.org</a>
	<b>Asociación Madrileña de Pacientes con Síndrome de Tourette y Trastornos Asociados</b>	Av. del Deporte, Despacho 8 28529 Rivas-Vaciamadrid (Madrid) Tel.: 917 651 897 639 130 323	<a href="http://www.ampastta.com/">http://www.ampastta.com/</a> <a href="mailto:info@ampastta.es">info@ampastta.es</a> <a href="mailto:ampastta@gmail.com">ampastta@gmail.com</a>
	<b>Asociación HHT España</b>	C/ Ramiro de Maeztu, 9, casillero 22 28040 Madrid Tel.: 630 904 306	<a href="http://www.asociacionhht.org">www.asociacionhht.org</a> <a href="mailto:info@asociacionhht.org">info@asociacionhht.org</a>
	<b>Asociación Humanitaria de Enfermedades Degenerativas y Síndrome de la Infancia y la Adolescencia (AHEDYSIA)</b>	Apartado de correos 142 03570 Villajoyosa (Alicante) Tel.: 965 893 831	<a href="http://www.ahedysia.org/">http://www.ahedysia.org/</a> <a href="mailto:ahedysia@hotmail.es">ahedysia@hotmail.es</a> <a href="mailto:ahedysia@wanadoo.es">ahedysia@wanadoo.es</a>
	<b>Asociación Madrileña de Personas con Artritis Reumatoide</b>	C/ Cea Bermúdez nº 14, 2º D 28003 Madrid Tel.: 915 358 807 654 522 293	<a href="http://www.amapar.org">www.amapar.org</a> <a href="mailto:amapar@amapar.org">amapar@amapar.org</a>
	<b>Asociación Malagueña contra el Síndrome de Fatiga Crónica</b>	C/ Del Remo, 9, portal 1, Bajo B - Residencial Los Nidos, 2ª fase 29650 Torremolinos (Málaga) Tel.: 617 635 850	<a href="mailto:fatigacronicamalaga@telefonica.net">fatigacronicamalaga@telefonica.net</a>
	<b>Asociación Nacional Afectados por Síndromes de Hiperlaxitud y Patologías Afines</b>	Plaza Ingeniero Manuel Becerra nº 1, 10º E 35008 Las Palmas de Gran Canaria Tel.: 679 701 785	<a href="http://farmaguia.net/hiperlaxitud/">farmaguia.net/hiperlaxitud/</a> <a href="mailto:hiperlaxitud@canarias.org">hiperlaxitud@canarias.org</a>
	<b>Asociación Nacional del Síndrome de Ehlers Danlos e Hiperlaxitud (ANSEDH)</b>	Apdo. de correos 1016 08204 Sabadell (Barcelona) Tel.: 934 562 987 650 004 524	<a href="http://ehlersdanlos.org.es/">http://ehlersdanlos.org.es/</a>
	<b>Asociación Nacional Amigos de Arnold Chiari (A.N.A.C.)</b>	Av. Gaspar Aguilar, 97 Pla. 2 46017 Valencia Tel.: 663 235 736	<a href="http://www.arnoldchiari.es">www.arnoldchiari.es</a> <a href="mailto:anacjunta@gmail.com">anacjunta@gmail.com</a>
	<b>Asociación de familiares y afectados de Chiari y patologías asociadas</b>	Apdo. de correos 2074 08208 Sabadell Tel.: 638 008 679	<a href="http://www.afacpa.org/">http://www.afacpa.org/</a> <a href="mailto:secretaria@afacpa.org">secretaria@afacpa.org</a> <a href="mailto:info@afacpa.org">info@afacpa.org</a>
	<b>Federación Española de Malformación de Chiari y Patologías Asociadas (FEMACPA)</b>	Avenida Diagonal, Nº 227 - Planta 7 Puerta 4 08013 Barcelona Tel.: 600 520 216 609 767 104	<a href="http://www.femacpa.com/">http://www.femacpa.com/</a> <a href="mailto:contacto@femacpa.com">contacto@femacpa.com</a>

	<b>Associació d'Afectats de Siringomielia</b>	Travessera de Gracia, 272, 3er - 2ª 08025 Barcelona Tel.: 639 253 356	<a href="http://www.siringomielia.org">www.siringomielia.org</a> <a href="mailto:siringomielia@bcn-associacions.org">siringomielia@bcn-associacions.org</a>
	<b>Asociación Española de Malformaciones Craneocervicales</b>	Paseo María Agustín, 26 (Local COCEMFE) 50004 Zaragoza Tel.: 628 486 243 647 956 408	<a href="http://www.aemc-chiari.com/">http://www.aemc-chiari.com/</a> <a href="mailto:aemc@aemc-chiari.com">aemc@aemc-chiari.com</a>
	<b>Asociación Nacional de Afectados de Epilepsia Mioclónica de Lafora</b>	C/ Carreteros, nº 46 45125 Pulgar (Toledo) Tel.: 925 292 156	<a href="http://www.arrakis.es/~lafora">www.arrakis.es/~lafora</a> <a href="mailto:laforaa@hotmail.com">laforaa@hotmail.com</a>
	<b>Asociación de Padres con hijos con Epilepsias y Mioclonías Severas de la Infancia (APEMSI)</b>	C/ Cervantes, 5 1º Dcha. 18810 Caniles (Granada) Tel.: 958 710 134 655 485 029	<a href="http://www.apemsi.org/">http://www.apemsi.org/</a> <a href="mailto:info@apemsi.org">info@apemsi.org</a>
	<b>Asociación Nacional de Afectados por el Síndrome de Maullido de Gato</b>	C/ Tomelloso, nº 11 13710 Argamasilla de Alba (Ciudad Real) Tel.: 926 521 345	<a href="http://www.asimaga.org">www.asimaga.org</a> <a href="mailto:presidenta@asimaga.org">presidenta@asimaga.org</a>
	<b>Fundación Síndrome 5P- de la Comunidad Valenciana</b>	C/ Calixte nº 6 03690 San Vicente del Raspeig (Alicante) Tel.: 965 672 202	<a href="http://www.fundacionsindrome5p.org/">www.fundacionsindrome5p.org/</a> <a href="mailto:fundacionsindrome5p@fundacion-sindrome5p.org">fundacionsindrome5p@fundacion-sindrome5p.org</a>
	<b>Asociación Nacional de Esclerosis Tuberosa</b>	C/ Camarena, nº 119, Bajo Local 28047 Madrid Tel.: 917 193 685	<a href="http://www.escleroristuberosa.org">www.escleroristuberosa.org</a> <a href="mailto:escleruber10@gmail.com">escleruber10@gmail.com</a>
	<b>Asociación Nacional de Hipertensión Pulmonar</b>	Av. de las Artes nº 7 28300 Aranjuez (Madrid)	<a href="http://www.hipertensionpulmonar.es">www.hipertensionpulmonar.es</a> <a href="mailto:información@hipertensionpulmonar.es">información@hipertensionpulmonar.es</a>
	<b>Fundación contra la Hipertensión Pulmonar</b>	C/ Pablo Neruda 39 28980 Parla, Madrid Tel.: 91 128 05 02/ 663 147 040	<a href="http://www.fchp.es">www.fchp.es</a> <a href="mailto:info@fchp.es">info@fchp.es</a>
	<b>Asociación de Fiebre Mediterránea Familiar y Síndromes Autoinflamatorios de España</b>	C/ Bernia nº 4, 3º A 13 46013 Valencia Tel.: 963 25 31 16 645 378 068	<a href="http://www.fmfspain.com/">http://www.fmfspain.com/</a> <a href="mailto:info@fmfspain.com">info@fmfspain.com</a>
	<b>Asociación Española de Fiebre Mediterránea Familiar</b>	C/ San Antonio nº 52, 2º, 2ª Cerdanyola del Vallès 08290 Barcelona Tel.: 961 310 423 688 205 435	<a href="http://fmf.org.es/">http://fmf.org.es/</a> <a href="mailto:contacto@fmf.org.es">contacto@fmf.org.es</a>
	<b>Asociación Nacional Síndrome de Apert y otras Craneosinostosis Síndrómicas</b>	C/ Bravo Murillo nº 39-41, 6º 2º 28015 Madrid Tel.: 914 475 163	<a href="http://www.apertcras.org">www.apertcras.org</a> <a href="mailto:apertcras@apertcras.org">apertcras@apertcras.org</a>

	<b>Asociación para el Apoyo e Investigación de la Enfermedad de Ceroidolipofuscinosi</b>	C/ Armando Buscarini nº 13 28280 Ezcaray (La Rioja) Tel.: 941 427 429	<a href="http://www.hispataxia.es/ELENA/HOME.htm">www.hispataxia.es/ELENA/HOME.htm</a> <a href="http://www.fedaes.org">www.fedaes.org</a> <a href="mailto:elenald2002@yahoo.es">elenald2002@yahoo.es</a>
	<b>Asociación para la Información e Investigación sobre Enfermedades Renales Genéticas (AIRG-E)</b>	C/ Cartagena, nº 340-350 08025 Barcelona Tel.: 690 302 872	<a href="http://www.airg-e.org">www.airg-e.org</a> <a href="mailto:info@airg-e.org">info@airg-e.org</a>
	<b>Asociación para la Lucha contra las Enfermedades Biliares Inflammatorias (Albi)</b>	C/ Pere Terré i Doménech nº 12, 1º 2 08027 Barcelona	<a href="http://www.albi-espana.org">www.albi-espana.org</a> <a href="mailto:info@albi-espana.org">info@albi-espana.org</a>
	<b>Asociación para las Deficiencias que afectan al Crecimiento y al Desarrollo</b>	C/ Enrique Marco Dorta nº 6, Local 41018 Sevilla Tel.: 954 989 889	<a href="http://www.asociacionadac.org">www.asociacionadac.org</a> <a href="mailto:info@asociacionadac.org">info@asociacionadac.org</a> <a href="mailto:administracion@asociacionadac.org">administracion@asociacionadac.org</a>
	<b>Asociación Nacional para Problemas de Crecimiento (CRECER)</b>	C/ Cuartel de Artillería, nº 12, Bajos 30002 Murcia Tel.: 968 346 218	<a href="http://www.crecimiento.org">www.crecimiento.org</a> <a href="mailto:crecer@crecimiento.org">crecer@crecimiento.org</a>
	<b>Asociación del Síndrome de Angelman España (ASA)</b>	C/ Dos de Mayo, 6 28701 San Sebastian de los Reyes (Madrid) Tel.: 670 909 007	<a href="http://www.angelman-asa.org/">http://www.angelman-asa.org/</a> <a href="mailto:info@angelman-asa.org">info@angelman-asa.org</a>
	<b>Asociación Síndrome de Peutz Jeghers</b>	C/ Badajoz nº 5 B, 1º B 37500 Ciudad Rodrigo (Salamanca) Tel.: 660 839 147	<a href="http://sindromedepeutzjeghers.blogspot.com/es/">http://sindromedepeutzjeghers.blogspot.com/es/</a> <a href="mailto:sindromedepeutzjeghers@gmail.com">sindromedepeutzjeghers@gmail.com</a> <a href="mailto:laurasuares@hotmail.com">laurasuares@hotmail.com</a>
	<b>Asociación Síndrome Williams de España (ASWE)</b>	C/ Mayo, 37 B 28022 Madrid Tel.: 914 136 227	<a href="http://www.sindromewilliams.org">www.sindromewilliams.org</a> <a href="mailto:sindromewilliams@gmail.com">sindromewilliams@gmail.com</a>
	<b>Asociación Valenciana Síndrome de Williams</b>	Plaza Alquería Nova, 13 – 49 46950 Xirivella (Valencia) Tel.: 963 833 547 616 490 840 - 659 273 234	<a href="http://www.sindromewilliams.org">www.sindromewilliams.org</a> <a href="mailto:avswvalencia@gmail.com">avswvalencia@gmail.com</a> <a href="mailto:avsw@wanadoo.es">avsw@wanadoo.es</a>
	<b>Asociación Síndrome de Williams de Cantabria</b>	Bº Aviche, 79-A 39012 Monte (Santander) Tel.: 638 611 127	<a href="http://www.sindromewilliamscantabria.org/">http://www.sindromewilliamscantabria.org/</a> <a href="mailto:info@sindromewilliamscantabria.org">info@sindromewilliamscantabria.org</a>
	<b>Asociación Síndrome de Williams Andalucía</b>	C/ José Vera, nº 7 18170 Alfácar (Granada) Tel.: 950 144 657 636 220 616	<a href="http://www.aswa.es">www.aswa.es</a> <a href="mailto:aswa@aswa.es">aswa@aswa.es</a>
	<b>Asociación Valenciana de Afectados de Lupus</b>	C/ Monsén Jordi, 10 bajo Valencia Tel.: 962 034 288 676 059 792	<a href="http://www.lupusvalencia.org/">http://www.lupusvalencia.org/</a> <a href="mailto:info@lupusvalencia.org">info@lupusvalencia.org</a> <a href="mailto:lupusvalencia@gmail.com">lupusvalencia@gmail.com</a>



	<b>Asociación Española del Síndrome de Rett</b>	C/ Sollana nº 28, Bajo 46013 Valencia Tel.: 963 470 333	<a href="http://www.rett.es">www.rett.es</a> <a href="mailto:info@rett.es">info@rett.es</a>
	<b>Associació Catalana del Síndrome de Rett</b>	C/ Masia, 39-43 08110 Montcada i Reixac (Barcelona) Tel.: 934 451 888 Ext:1684 608 926 612	<a href="http://www.rettcatalana.es">www.rettcatalana.es</a> <a href="mailto:secretaria@rettcatalana.es">secretaria@rettcatalana.es</a>
	<b>Asociación Valverdeña de la Enfermedad de Andrade</b>	C/ Dr. Fleming, nº 60 A 21600 Valverde del Camino (Huelva) Tel.: 670 599 909	<a href="http://www.asvea.org">www.asvea.org</a> <a href="mailto:correo@asvea.org">correo@asvea.org</a>
	<b>Asociación Balear de la Enfermedad de Andrade</b>	C/Sor Clara Andreu 15, bajos 07010 Palma de Mallorca, Tel.: 971 498 777	<a href="http://www.andradebalear.es">www.andradebalear.es</a> <a href="mailto:soniapalmanova@yahoo.es">soniapalmanova@yahoo.es</a>
	<b>Associació d' Ajuda als Afectats de Cardiopaties Infantils de Catalunya</b>	C/ Martí i Alsina 22, local (08031) Barcelona Tel.: 934 586 653	<a href="http://www.aacic.org">www.aacic.org</a> <a href="mailto:info@aacic.org">info@aacic.org</a>
	<b>Associació Catalana de les Neurofibromatosis</b>	C/ Bilbao nº 93-95, 5º 1 08005 Barcelona Tel.: 932 384 545	<a href="http://www.acnefi.org">www.acnefi.org</a>
	<b>Associació Catalana de PKU i altres Trastorns Metabòlics</b>	Centre Civic Can Taio Parc Catalunya s/n 08130 Santa Perpetua de Mogoda (Barcelona) Tel.: 637 293 712 647 798 753	<a href="http://www.pkuatm.org">www.pkuatm.org</a> <a href="mailto:opku@hotmail.com">opku@hotmail.com</a>
	<b>Associació Catalana Pro Afectats d' Osteogènesis Imperfecta</b>	Gran Vía, 562, Pral 2a 08011 Barcelona Tel.: 933 056 205 934 515 550	<a href="http://www.xarxabcn.net/aco/">www.xarxabcn.net/aco/</a> <a href="mailto:osteogenesisbcn@teleline.es">osteogenesisbcn@teleline.es</a>
	<b>Asociación Madrileña de Osteogènesis Imperfecta</b>	C/ Mayorazgo(Hotel Asociaciones), nº 25, 1º desp. 13 28915 Leganés (Madrid) Tel.: 916 802 284	<a href="http://www.amoimadrid.org/">www.amoimadrid.org/</a> <a href="mailto:info@amoimadrid.org">info@amoimadrid.org</a>
	<b>Asociación Huesos de Cristal de España</b>	C/ San Ildefonso nº 8, Bajo Dcha. 28012 Madrid Tel.: 914 678 266 696 939 725	<a href="http://www.ahuce.org">www.ahuce.org</a> <a href="mailto:ahuce@ahuce.org">ahuce@ahuce.org</a>
	<b>Associació M3 Serveis Social</b>	Av. Santa Coloma, nº 54, 4t 1a 08922 Santa Coloma de Gramenet (Barcelona) Tel.: 666 950 510 934 495 332	<a href="http://www.associaciosuportm3.net">www.associaciosuportm3.net</a> <a href="mailto:associaciosuport@entitatm3.e.telefonica.net">associaciosuport@entitatm3.e.telefonica.net</a>

	<b>Associació Síndrome Opitz C</b>	C/ Arquímedes nº 122,1º 2 08224 Terrassa (Barcelona) Tel.: 687 902 380	<a href="http://www.asopitzc.org">www.asopitzc.org</a> <a href="mailto:info@asopitzc.org">info@asopitzc.org</a>
	<b>Coffin Lowry, Síndrome de</b>	C/ Dr. Medina Olmos nº 32 18015 Granada	
	<b>D' Genes Asociación de Enfermedades Raras de Totana</b>	C/ Estrecha 4 30850 – Totana (Murcia) Tel.:968 420 287	<a href="http://www.dgenes.es/">http://www.dgenes.es/</a> <a href="mailto:info@dgenes.es">info@dgenes.es</a>
	<b>Federación de Ataxias de España</b>	C/ San Martín, 17 47003 Valladolid Tel.: 983 278 029 695 760 368	<a href="http://www.fedaes.org">www.fedaes.org</a> <a href="mailto:sede.valladolid@fedaes.org">sede.valladolid@fedaes.org</a>
	<b>Asociación Gallega de Ataxia (AGA) Centro Municipal Asociativo "Domingo García Sabell"</b>	Plaza Esteban Lareo, Blq. 17, Sótano 15008 A Coruña Tel.: 981 240 985 636 779 682 / 655 890 190	<a href="mailto:ataxias.galicia@gmail.com">ataxias.galicia@gmail.com</a> <a href="mailto:marpg80@yahoo.es">marpg80@yahoo.es</a> <a href="mailto:icasabiellpintos@yahoo.es">icasabiellpintos@yahoo.es</a>
	<b>Asociación Ataxias de Extremadura (ASATEX)</b>	C/ Benito Pérez Galdós nº 7 06870 La Garrovilla (Badajoz) Tel.: 924 335 047	<a href="mailto:asatex@telefonica.net">asatex@telefonica.net</a>
	<b>Asociación de Ataxias de Castilla-La Mancha</b>	C/ Pozo Dulce 21, 3º A 13001 Ciudad Real Tel.: 926 251 210	<a href="http://www.hispataxia.org">www.hispataxia.org</a> <a href="mailto:acampo4@almez.pntic.mec.es">acampo4@almez.pntic.mec.es</a> <a href="mailto:icfedaes@gmail.com">icfedaes@gmail.com</a>
	<b>Asociación Madrileña de Ataxias</b>	C/ Doctor García Tapia, 126 posterior, local 5 28030 Madrid Tel.: 914 370 652	<a href="http://www.atamad.org/">http://www.atamad.org/</a> <a href="http://www.ataxiasmadrid.org">www.ataxiasmadrid.org</a> <a href="mailto:atamad@terra.es">atamad@terra.es</a>
	<b>Asociación Provincial de Ataxias de Jaén</b>	C/ Alfredo Calderón s/n, 2º Bajo 23200 La Carolina (Jaén) Tel.: 953 680 901	<a href="http://www.fejdif.org/aspaj/">www.fejdif.org/aspaj/</a> <a href="mailto:aspaj@fejdif.org">aspaj@fejdif.org</a>
	<b>Federación Andaluza de Asociaciones de Ataxias</b>	C/ Antonio Filpo Rojas, nº 13, Bajo Dcha. 41008 Sevilla Tel.: 954 537 964	<a href="http://www.ataxiasandalucia.org/">http://www.ataxiasandalucia.org/</a> <a href="mailto:ataxia.andalucia@gmail.com">ataxia.andalucia@gmail.com</a>
	<b>Asociación Española Familiar Ataxia Telangiectasia (AEFAT)</b>	C/ Urbina, 15 - 7º D 01002 Vitoria Gasteiz Tel.: 639 674 174	<a href="http://www.aefat.es">www.aefat.es</a> <a href="mailto:admin@aefat.es">admin@aefat.es</a>
	<b>Federación Española de Asociaciones de Espina Bífida e Hidrocefalia</b>	C/ Pechuan nº 14, Local 6-2 28002 Madrid Tel.: 914 152 013	<a href="http://www.febhi.org">http://www.febhi.org</a> <a href="mailto:administracion@febhi.org">administracion@febhi.org</a> <a href="mailto:comunicacion@febhi.org">comunicacion@febhi.org</a>
	<b>Asociación Bizkaia Elkartea Espina Bífida e Hidrocefalia (ASEBI)</b>	C/ Pedro Astigarraga nº 2, Local 4 48015 Bilbao Tel.: 944 473 397	<a href="http://www.asebi.es/">http://www.asebi.es/</a> <a href="mailto:info@asebi.es">info@asebi.es</a>

	<b>Asociación Catalana de Espina Bífida e Hidrocefalia</b>	C/ Sorolla 10, bajos 08035 Barcelona Tel.: 934 282 180	<a href="http://www.espinabifida.cat">www.espinabifida.cat</a> <a href="mailto:info@espinabifida.cat">info@espinabifida.cat</a>
	<b>Federación Española de Enfermedades Neuromusculares (ASEM)</b>	C/ Ter, nº 20 Local 10 08006 Barcelona Tel.: 934 516 544	<a href="http://www.asem-esp.org/">www.asem-esp.org/</a> <a href="mailto:info@asem-esp.com">info@asem-esp.com</a>
	<b>Asociación de Enfermos Neuromusculares de Bizkaia (BENE)</b>	Av. Lehendakari Aguirre nº 42, 1º 48014 Bilbao Tel.: 944 480 155	<a href="http://www.asociacionbene.com">www.asociacionbene.com</a> <a href="mailto:bene@asociacionbene.com">bene@asociacionbene.com</a>
	<b>Asociación de Enfermos Neuromusculares de Álava (ARENE)</b>	C/ Pintor Vicente Abreu, 7 bajo, ofic. 8 Vitoria-Gasteiz Tel.: 945 200 836	<a href="http://www.arene.es">http://www.arene.es</a> <a href="mailto:contacto@arene.es">contacto@arene.es</a>
	<b>Asociación de Enfermos Neuromusculares de Guipúzkoa (GENE)</b>	Paseo de Zarategi, 100 20015 San Sebastián Tel.: 943 245 611 / 943 279 897	<a href="http://gene.eus/asociacion/info@gene.eus">http://gene.eus/asociacion/ info@gene.eus</a>
	<b>Asociación Navarra de Enfermedades Neuromusculares, ASNAEN</b>	C/ Ermitagaña 42 Bajo Pamplona Tel.: 608 774001	<a href="mailto:asnaen@hotmail.com">asnaen@hotmail.com</a>
	<b>Asociación de Enfermedades Neuromusculares del Principado de Asturias, ASEMPA</b>	Gaspar Garcia Laviana, (Esq. Severo Ochoa), Bloque 40, Portal 1, Bajo- 33210 Gijón Tel.: 985 165 671 / 984 299 718	<a href="mailto:asemasturias@hotmail.com">asemasturias@hotmail.com</a> <a href="http://www.telecable.es/personales/aseempa/">www.telecable.es/personales/ase empa/</a>
	<b>Asociación de Enfermedades Neuromusculares de Canarias (ASENECAN)</b>	C/ Presidente Alvear, 47 Bajo 35007 Las Palmas de Gran Canaria Tel.: 619 913826 / 928 602302 / 928 246236	<a href="mailto:asenecan@gmail.com">asenecan@gmail.com</a> <a href="http://www.asenecan.org">www.asenecan.org</a>
	<b>Asociación de Enfermedades Neuromusculares de Córdoba (ASENCO)</b>	C/ Periodista Quesada Chacón nº 2, bl 3, 5-D 14005 Córdoba Tel.: 649 04 17 34	<a href="mailto:asenco2010@gmail.com">asenco2010@gmail.com</a> <a href="mailto:areasocial.asenco@gmail.com">areasocial.asenco@gmail.com</a> <a href="http://www.asencordoba.org">www.asencordoba.org</a> <a href="http://www.asencordoba.org/blog.html">www.asencordoba.org/blog.html</a>
	<b>Asociación Aragonesa de Enfermedades Neuromusculares</b>	Paseo María Agustín, nº 26, Locales de COCEMFE 50004 Zaragoza Tel.: 976 282 242 617 483 975	<a href="http://www.asemaragon.com">www.asemaragon.com</a> <a href="mailto:asem@asemaragon.com">asem@asemaragon.com</a>
	<b>Asociación de Enfermos Neuromusculares de Castilla-La Mancha</b>	C/ Jacinto de Aguirre, 8 - Bajo Dcha. 45600 Talavera de la Reina (Toledo) Tel.: 925 813 968	<a href="http://www.asemclm.com">www.asemclm.com</a> <a href="mailto:asemclm@hotmail.com">asemclm@hotmail.com</a>
	<b>ASEM Catalunya</b>	C/ Montsec, 20-22 08030 Barcelona Tel.: 932 744 983 Fax: 932 741 392	<a href="http://www.asemcatalunya.com">www.asemcatalunya.com</a> <a href="mailto:asemcatalunya@telefonica.net">asemcatalunya@telefonica.net</a>

	<b>ASEM Galicia</b>	C/ Párroco José Otero, 6 bajo 36206 Vigo Tel.: 986 378 001	<a href="mailto:presidencia@asemgalicia.com">presidencia@asemgalicia.com</a>
	<b>ASEM Madrid</b>	C/ Valdebernardo, 24 local posterior (local 15) 28030 Madrid Tel.: 91 773 72 05 / 675 094 624	<a href="http://www.asemmadrid.org">www.asemmadrid.org</a> <a href="mailto:info@asemmadrid.org">info@asemmadrid.org</a> <a href="mailto:asem_madrid@hotmail.com">asem_madrid@hotmail.com</a>
	<b>Asociación de Enfermedades Neuromusculares de Andalucía (Asense-A)</b>	C/ Vicente Aleixandre, nº 3, local interior 41701 Dos Hermanas (Sevilla) Tel.: 955 357 508	<a href="http://www.asense-a.org">www.asense-a.org</a> <a href="mailto:info@asense-a.org">info@asense-a.org</a>
	<b>Fundación Isabel Gemio</b>	Tel.: 911 103 158 671 514 164	<a href="http://www.fundacionisabelgemio.com">www.fundacionisabelgemio.com</a> <a href="mailto:eppm@fundacionisabelgemio.com">eppm@fundacionisabelgemio.com</a> <a href="mailto:info@fundacionisabelgemio.com">info@fundacionisabelgemio.com</a>
	<b>Federación Española de Fibrosis Quística</b>	C/ Duque de Gaeta, nº 56, 5º 14 46022 Valencia Tel.: 963 318 200	<a href="http://www.fibrosis.org">www.fibrosis.org</a> <a href="mailto:fqfederacion@fibrosis.org">fqfederacion@fibrosis.org</a>
	<b>Asociación Madrileña contra la Fibrosis Quística</b>	C/ Pedroñeras, nº 41 F, 4º D 28043 Madrid Tel.: 913 015 495 607 278 762	<a href="http://www.fqmadrid.org">www.fqmadrid.org</a> <a href="mailto:info@fqmadrid.org">info@fqmadrid.org</a>
	<b>Asociación Andaluza contra la Fibrosis Quística</b>	Av. Bami nº 7, 2º D 41013 Sevilla Tel.: 954 705 705	<a href="http://www.fqandalucia.org/">www.fqandalucia.org/</a> <a href="mailto:info@fqandalucia.org">info@fqandalucia.org</a>
	<b>Asociación Aragonesa contra la Fibrosis Quística</b>	C/ Julio García Condoy 1, local 2 50018 Zaragoza Tel.: 976 522 742	<a href="http://www.fibrosisquistica.org/aragones">www.fibrosisquistica.org/aragones</a> a <a href="mailto:fqaragon@telefonica.net">fqaragon@telefonica.net</a> <a href="mailto:fqaragon@hotmail.com">fqaragon@hotmail.com</a>
	<b>Associació Catalana de Fibrosis Quística</b>	Paseo Vall d'Hebrón, nº 208, 1º 2 08035 Barcelona Tel.: 934 272 228	<a href="http://www.fibrosiquistica.org">www.fibrosiquistica.org</a> <a href="mailto:fqatalana@fibrosisquistica.org">fqatalana@fibrosisquistica.org</a>
	<b>Asociación Extremeña contra la Fibrosis Quística</b>	C/ Carrera nº 8 10002 Cáceres Tel.: 927 228 043 636 655 855	<a href="http://www.cocemfecaceres.org/w">http://www.cocemfecaceres.org/w</a> <a href="http://www.cocemfecaceres.org/w/ebfibrosisquistica/">ebfibrosisquistica/</a> <a href="mailto:fqextremadura@telefonica.net">fqextremadura@telefonica.net</a>
	<b>Asociación de Fibrosis Quística de la Comunidad Valenciana</b>	C/ Explorador Andrés, 4-5º Pta.10 46022 Valencia Tel.: 963 567 616	<a href="http://www.fqvalencia.org">www.fqvalencia.org</a> <a href="mailto:presidencia@fqvalencia.org">presidencia@fqvalencia.org</a>
	<b>Asociación Murciana de Fibrosis Quística</b>	C/ Las palmeras, 48 30120 El Palmar (Murcia) Tel.: 968 215 606	<a href="http://www.fibrosisquisticamurcia.org/">http://www.fibrosisquisticamurcia.org/</a> <a href="mailto:direccion@fibrosisquisticamurcia.org">direccion@fibrosisquisticamurcia.org</a>



	<b>Asociación Cántabra contra la Fibrosis Quística</b>	C/ Cardenal Herrera Oria, 63 interior 39011 Santander Tel.: 942 321 541	<a href="http://www.fqcantabria.org">www.fqcantabria.org</a> <a href="mailto:fibrosis@fqcantabria.org">fibrosis@fqcantabria.org</a>
	<b>Asociación Castellano Manchega contra la Fibrosis Quística</b>	C/ Puercas, 5 16670 El Provencio (Cuenca) Tel.: 967 165 064	<a href="http://www.fibrosis.org">www.fibrosis.org</a> <a href="mailto:fqcmancha@gmail.com">fqcmancha@gmail.com</a>
	<b>Asociación Navarra contra la Fibrosis Quística</b>	C/ Concejo de Olaz, 1 - 18 - 3º C 31600 Burlada Tel.: 948 143 222	<a href="http://www.fibrosisquistica.org">www.fibrosisquistica.org</a> <a href="mailto:cafruni@terra.es">cafruni@terra.es</a>
	<b>Asociación Castellano Leonesa contra la Fibrosis Quística</b>	C/ Cristo, 14 47194 Fuensaldaña (Valladolid) Tel.: 686 758 173	<a href="http://www.fibrosisquistica.org">www.fibrosisquistica.org</a> <a href="mailto:fibrosisquisticacyl@hotmail.com">fibrosisquisticacyl@hotmail.com</a>
	<b>Asociación Gallega contra la Fibrosis Quística</b>	Centro Municipal García Sabell - Plaza Esteba Lareo, bloque 17 Bajo - 2ª Fase de Elviña 15008 A Coruña Tel.: 981 240 867	<a href="http://www.fggalicia.org">www.fggalicia.org</a> <a href="mailto:fggalicia@fggalicia.org">fggalicia@fggalicia.org</a>
	<b>Asociación de Fibrosis Quística de Euskadi</b>	Paseo de Zarategi 100 Edificio Txara 1 local 15B 20015 Donosti (Gipuzkoa) Tel.: 943 32 72 39 610793748	<a href="http://www.fgeuskadi.org">http://www.fgeuskadi.org/</a> <a href="mailto:fgeuskadi@gmail.com">fgeuskadi@gmail.com</a>
	<b>Asociación Balear contra la Fibrosis Quística - Fundació Respiralia</b>	C/ Dinamarca, 9 07015 San Agustín (Palma de Mallorca) Tel.: 971 733 771	<a href="http://www.respiralia.org">www.respiralia.org</a> <a href="mailto:fundacio@respiralia.org">fundacio@respiralia.org</a> <a href="mailto:fgbalear@respiralia.org">fgbalear@respiralia.org</a>
	<b>Fundación Canaria Oliver Mayor Contra la Fibrosis Quística</b>	C/ Luis Correa Medina, nº 9 Centro Comercial Dinocentro Miller Bajo, Local 6 35013 Las Palmas de Gran Canaria Tel.: 928 420 509	<a href="http://www.fundacioncanariaolivermayorfq.org/">http://www.fundacioncanariaolivermayorfq.org/</a> <a href="mailto:fundacionolivermayor@hotmail.es">fundacionolivermayor@hotmail.es</a>
	<b>Asociación de Familiares y Enfermos de Fibrosis Pulmonar Idiopática (AFEFPI)</b>	Tel.: 646 668 690	<a href="http://www.afefpi.org/">http://www.afefpi.org/</a> <a href="mailto:afefpi@gmail.com">afefpi@gmail.com</a>
	<b>Fundación Atrofia Muscular Espinal</b>	Av. Juan Pablo II nº 36, 11º B 50009 Zaragoza Tel.: 652 141 093	<a href="http://www.fundame.net/">http://www.fundame.net/</a> <a href="mailto:organizacion@fundame.net">organizacion@fundame.net</a> <a href="mailto:info@fundame.net">info@fundame.net</a>
	<b>Fundación Menudos Corazones</b>	C/ Emerenciana Zurilla, 35 B 28039 Madrid Tel.: 913 736 746 913 866 122	<a href="http://www.menudoscrazones.org">www.menudoscrazones.org</a> <a href="mailto:informacion@menudoscrazones.org">informacion@menudoscrazones.org</a>
	<b>Fundación Niemann Pick de España</b>	C/ Cronista Muntaner nº 27, 1º 1ª 25001 Lleida Tel.: 973 206 117	<a href="http://www.fnp.es">www.fnp.es</a> <a href="mailto:info@fnp.es">info@fnp.es</a>

	<b>Fundación Síndrome de Moebius</b>	C/ 232 nº 98, 6º 46182 Paterna Tel.: 961 329 203	<a href="http://www.moebius.org">www.moebius.org</a> <a href="mailto:info@moebius.org">info@moebius.org</a>
	<b>Asociación Española para la Galactosemia</b>	C/ Manlleu, 54, 4º, 2ª 08500 Vic (Barcelona) Tel.: 938 893 391 620 301 318	<a href="http://www.galactosemia.es">www.galactosemia.es</a> <a href="mailto:info@galactosemia.es">info@galactosemia.es</a> <a href="mailto:galactosemia.es@gmail.com">galactosemia.es@gmail.com</a>
	<b>Grupo de Apoyo de Insensibilidad a los Andrógenos</b>	C/ Providencia (Hotel de Entidades de Gracia) nº 42 08024 Barcelona Tel.: 673 280 640	<a href="http://www.grapsia.org">www.grapsia.org</a> <a href="mailto:grapsia@gmail.com">grapsia@gmail.com</a>
	<b>Mc Leod, Síndrome de</b>	C/ Curras (Barreiro) nº 24 36214 Vigo	
	<b>Persona Rígida, Síndrome de la</b>	C/ Joaquín Belón nº 6,4º C 35013 Las Palmas de Gran Canaria Tel.: 928 253 364	<a href="http://www.personarigida.mforos.com/">http://www.personarigida.mforos.com/</a>
	<b>Sense Barreres de Petrer</b>	C/ Alicante nº 16, Bajo 03610 Petrer (Alicante) Tel.: 966 312 838	<a href="http://www.sensebarreres.es">www.sensebarreres.es</a> <a href="mailto:sensebarreres@hotmail.com">sensebarreres@hotmail.com</a>
	<b>Síndrome de Gorlin</b>	C/ Núcleo Santa Justa nº 6, 1º B 41008 Sevilla Tel.: 954 062 020	
	<b>Suprarrenalectomía Bilateral</b>	C/ Tinamús, nº 22, 6º A 28019 Madrid Tel.: 915 697 273	
	<b>Asociación Española Síndrome Rubinstein Taybi</b>	C/ Alcalde Antonio Estrella nº 10, 2º A 37008 Salamanca Tel.: 696 444 996 676 905 873	<a href="http://www.rubinsteintaybi.es">www.rubinsteintaybi.es</a> <a href="mailto:info@rubinsteintaybi.es">info@rubinsteintaybi.es</a> <a href="mailto:rubinsteintaybiesp@gmail.com">rubinsteintaybiesp@gmail.com</a>
	<b>Asociación Síndrome de Cowden-Galicia</b>	C/ Médico Durán 15-4º 15005 A Coruña Tel: 663 133 183	<a href="http://scowdengalicia.blogspot.com.es/">http://scowdengalicia.blogspot.com.es/</a> <a href="mailto:scowdengalicia@gmail.com">scowdengalicia@gmail.com</a>
	<b>Fundación Gallega de Enfermedades Raras y crónicas (FEGEREC)</b>	Centro Municipal de enfermos crónicos Domingo García Sabadell Plaza de Esteban Lareo, bloque 17 Sótano 15008 A Coruña Tel.: 981 234 651	<a href="http://fegerec.es/index.php">http://fegerec.es/index.php</a> <a href="mailto:fegerec@cofc.es">fegerec@cofc.es</a>
	<b>Asociación Española Síndrome de Sotos</b>	C/ Isaac Peral, 8, Blq. 2, 3º B 28660 Boadilla del Monte (Madrid)	<a href="mailto:sotosasociacion@hotmail.com">sotosasociacion@hotmail.com</a> <a href="mailto:monica@sindromedesotos.org">monica@sindromedesotos.org</a> <a href="http://www.asociacionsotos.org/">http://www.asociacionsotos.org/</a>

	<b>Asociación Molinense de Enfermedades Raras (AMER)</b>	C/ Mayor, 169 Bajo 30500 Molina de Segura (Murcia) Tel.: 627 275 147	<a href="http://www.amer.enfermedadesraras.es">www.amer.enfermedadesraras.es</a> <a href="mailto:amer.molinadesegura@gmail.com">amer.molinadesegura@gmail.com</a>
	<b>Asociación Castellano-Manchega de Errores Innatos del Metabolismo (ACMEIN)</b>	C/ Álvarez de Castro s/n Casa de las Asociaciones Campo de Criptana Tel.: 926 589 577	<a href="mailto:castillalamanca@metabolicos.es">castillalamanca@metabolicos.es</a> <a href="http://metabolicoscm.blogspot.com/">http://metabolicoscm.blogspot.com/</a>
	<b>Asociación de Afectados de Linfedema Primario y Secundario (ADELPRISE)</b>	C/ Pintor Vicente Abreu, 7 - bajo 01008 Vitoria-Gasteiz Tel.: 945 226 061/ 600 555 105	<a href="http://www.adelprise.org/es/">http://www.adelprise.org/es/</a> <a href="mailto:adelprise@yahoo.es">adelprise@yahoo.es</a> <a href="mailto:biz_adelprise@hotmail.com">biz_adelprise@hotmail.com</a>
	<b>Asociación de personas con Linfedemas de Aragón</b>	C/ Honorio García Condoy 12, interior 50007 Zaragoza Tel.: 976 379 024 (ext. 6) 650 835 345	<a href="http://www.adplaragon.org">www.adplaragon.org</a> <a href="mailto:adplaragon@hotmail.com">adplaragon@hotmail.com</a>
	<b>Asociación Gallega de Linfedema</b>	Lopez ballesteros nº7, Oficina 6 Vilagarcia de arousa Pontevedra Tel.: 630 024 428/ 986 505 443	<a href="mailto:info@linfedemagalicia.com">info@linfedemagalicia.com</a> <a href="http://www.linfedemagalicia.com/">http://www.linfedemagalicia.com/</a>
	<b>Asociación Madrileña de afectados de Linfedema</b>	Calle Noblejas, 1 Sede GEPAC 28013 Madrid Tel.: 915 913 588 626 834 676	<a href="http://www.amalmadrid.com/">http://www.amalmadrid.com/</a> <a href="mailto:amal.org.es@gmail.com">amal.org.es@gmail.com</a>
	<b>Limfacat, Associacio Catalana D'Afectats de Linfedema</b>	Rambla de Francesc Macia 189, 08226 Terrasa, (Barcelona) C/ Marco Aurelio, 14 bajos 08006 Barcelona Tel.: 654 50 26 53	<a href="http://www.limfacat.org">www.limfacat.org</a> <a href="mailto:info@limfacat.org">info@limfacat.org</a>
	<b>Asociación Comunidad Valenciana Enfermos de Linfedema ACVEL</b>	C/ Fuencaliente 1 46023 Valencia Tel.:663 037 043/ 665 837 412	<a href="http://acvelasociacion.blogspot.com.es/">http://acvelasociacion.blogspot.com.es/</a> <a href="mailto:acvelasociacion@gmail.com">acvelasociacion@gmail.com</a>
	<b>Asociación de Afectados por Linfedema Primario y Secundario ADELPRISE (Sevilla)</b>	Tel.: 667325001	<a href="http://www.adelprise-sevilla.es/">www.adelprise-sevilla.es/</a> <a href="mailto:adelprise-sevilla@gmail.com">adelprise-sevilla@gmail.com</a>
	<b>Asociación de Afectados de Enfermos de Linfedema Primario y Secundario de Castilla y León, Adelprise CYL</b>	Tel.: 629 318 598	<a href="mailto:adelprisecyl@gmail.com">adelprisecyl@gmail.com</a> <a href="https://www.facebook.com/Adelprise-CYL-471129692961021/">https://www.facebook.com/Adelprise-CYL-471129692961021/</a>
	<b>Asociación de Afectados de Linfedema Primario y Secundario, ADELPRISE</b>		<a href="https://www.facebook.com/adelprise.asociaciondelinfedemas">https://www.facebook.com/adelprise.asociaciondelinfedemas</a>

	<b>Asociación Española de Familias afectadas por Lipofuscinosis (AEFAL)</b>	C/Armando Buscarini 13 26280 Ezcaray- La Rioja Tel: 941 427 429 654 462 485	<a href="http://aefal.org/index.php">http://aefal.org/index.php</a> <a href="mailto:familias@aefal.org">familias@aefal.org</a>
	<b>Asociación de Atrofia del Nervio Óptico de Leber (ASANOL)</b>	C/ Betis, 1, 1º B 41010 Sevilla (España) Tel.: 954 332 666	<a href="http://www.asanol.com/">http://www.asanol.com/</a> <a href="mailto:info@asanol.com">info@asanol.com</a>
	<b>Asociación Española de Malformaciones Anorrectales y Enfermedad de Hirschsprung (AEMAREH)</b>	Tel.: 902 353 646	<a href="http://aemar.org/">http://aemar.org/</a> <a href="mailto:asociacion@aemar.org">asociacion@aemar.org</a>
	<b>Asociación Púrpura Trombocitopénica Idiopática Española "Corazones Púrpuras" (APTIE)</b>	C/ Cerro de los Alcaldes 12, 1º H 44003 Teruel Tel.: 690 128 213	<a href="http://www.aptie.org">www.aptie.org</a> <a href="mailto:aptiecorazonespurpuras@gmail.com">aptiecorazonespurpuras@gmail.com</a>
	<b>Asociación Española del Síndrome de Wolf-Hirschhorn (AESWH)</b>	C/ Inmaculada, 17 28909 Getafe (Madrid) Tel.: 650 783 351 625 335 998	<a href="http://www.aes-wolf-hirschhorn.es/">http://www.aes-wolf-hirschhorn.es/</a> <a href="mailto:aeswh@hotmail.com">aeswh@hotmail.com</a>
	<b>Fundación Síndrome Wolf Hirschhorn o 4p- (FSWH)</b>	C/ Gran Vía, 8. 5ª Planta – Departamento 5. 48001 Bilbao Tel.: 680 262 877	<a href="https://www.4pmenos.org">https://www.4pmenos.org</a> <a href="mailto:4pmenos@gmail.com">4pmenos@gmail.com</a>
	<b>Associació Junts en Acció</b>	C/ Major, 110 08810 Sant Pere de Ribes- Garraf (Barcelona) Tel.: 600 501 563 938 932 556	<a href="http://www.juntsenaccio.org/">http://www.juntsenaccio.org/</a> <a href="mailto:juntsenaccio@juntsenaccio.org">juntsenaccio@juntsenaccio.org</a> <a href="mailto:juntsenaccio1@gmail.com">juntsenaccio1@gmail.com</a>
	<b>Asociación de Familiares y Afectados de Lipodistrofias (AELIP)</b>	Tel.: 690 945 233	<a href="http://www.aelip.org">www.aelip.org</a> <a href="mailto:info@aelip.org">info@aelip.org</a>
	<b>Sociedad Española de Lipodistrofias</b>	Rua de San Francisco s/n 15782 Santiago de Compostela	<a href="mailto:lipodistrofias@gmail.com">lipodistrofias@gmail.com</a>
	<b>Fundación Síndrome de Dravet</b>		<a href="http://www.dravetfoundation.eu/">http://www.dravetfoundation.eu/</a> <a href="mailto:informacion@dravetfoundation.eu">informacion@dravetfoundation.eu</a> <a href="mailto:Julian.isla@dravetfoundation.eu">Julian.isla@dravetfoundation.eu</a>
	<b>Asociación Charge España</b>	Tel.: 627 423 154	<a href="http://www.sindromecharge.org/">http://www.sindromecharge.org/</a>
	<b>Asociación de Pacientes con Tumores Raros de España</b>		<a href="http://www.apture.org/">http://www.apture.org/</a>
	<b>Asociación Duchenne Parent Project España</b>	Av. de Almargen nº 106 41930 Bormujos (Sevilla) Tel.: 685 344 291	<a href="http://www.duchenne-spain.org">www.duchenne-spain.org</a> <a href="mailto:info@duchenne-spain.org">info@duchenne-spain.org</a>



	<b>Asociación Distrofia Muscular Facioescapulohumeral (FSHD Spain)</b>	Tel.: 633 240 788	<a href="http://fshd-spain.org/">http://fshd-spain.org/</a> <a href="mailto:administrador@fshd-spain.org">administrador@fshd-spain.org</a>
	<b>Asociación de Víctimas de la Talidomida en España y otras inhabilidades</b>	C/ Comadrona Carmita, 1-2º-H 30820 Alcantarilla (Murcia) Tel.: 639 169 393 676 408 265	<a href="http://www.avite.org/?info@avite.org">http://www.avite.org/? info@avite.org</a>
	<b>Fundación Síndrome de West</b>	Plaza Mayor, 1 28229 Villanueva del Pardillo (Madrid) Tel.: 902 999 797	<a href="http://www.sindromedewest.org">www.sindromedewest.org</a>
	<b>Asociación West Galicia, enfermedades raras y epilepsia</b>	C/ Simón Bolívar, 7, 3ºB 15011 Los Rosales (A Coruña)	<a href="mailto:galiciawest@gmail.com">galiciawest@gmail.com</a> <a href="http://westgalicia.es/t/">http://westgalicia.es/t/</a>
	<b>Asociación Stop Sanfilippo</b>	Av. Camino de Santiago, 45 Portal B 4º D 28050 Madrid	<a href="http://www.stopsanfilippo.org">www.stopsanfilippo.org</a> <a href="mailto:info@stopsanfilippo.org">info@stopsanfilippo.org</a>
	<b>Asociación Valenciana de Sanfilippo i Altres Mucopolisacaridosis</b>	C/ Coladores nº 24, 2º 8 46960 Aldaya (Valencia) Tel.: 610 444 191	<a href="mailto:fsoto@auto-res.es">fsoto@auto-res.es</a>
	<b>Asociación Miastenia de España (AMES)</b>	C/ Hornos, 45 casa 11 41100 Coria del Río (Sevilla) Tel.: 954 771 335	<a href="http://www.miasteniagravis.es">www.miasteniagravis.es</a> <a href="mailto:ames@miasteniagravis.es">ames@miasteniagravis.es</a>
	<b>Asociación 22q Madrid</b>	Plaza Arroyomolinos 3 Bajo A 28938 Móstoles	<a href="http://www.22q.es">www.22q.es</a> <a href="mailto:info@22q.es">info@22q.es</a>
	<b>Asociación Síndrome 22q Andalucía</b>	C/ Agustín Lara, 36 18008 Granada Tel.: 655 904 129 958 817 725	<a href="http://www.22q-andalucia.blogspot.com">www.22q-andalucia.blogspot.com</a> <a href="mailto:asociacion.22q.andalucia@gmail.com">asociacion.22q.andalucia@gmail.com</a>
	<b>Fundación del Síndrome de Phelan-McDermid</b>	C/ Condesa de Chinchón, 11 Bloque 6 Bajo A 28660 Bodilla del Monte (Madrid)	<a href="http://www.22q13.org.es">www.22q13.org.es</a> <a href="mailto:info@22q13.org.es">info@22q13.org.es</a>
	<b>Asociación Infantil Oncológica de la Comunidad de Madrid</b>	C/ Reyes Magos, 10 bajo Interior 28009 Madrid Tel.: 915 040 998	<a href="http://www.asion.org">www.asion.org</a> <a href="mailto:asion@asion.org">asion@asion.org</a>
	<b>Asociación para la información y la investigación de la hipomagnesemia familiar</b>	Av. Del Taió, 90 Castellví de Rosanes 08769 Barcelona Tel.: 677 752 626	<a href="http://www.hipofam.org/">http://www.hipofam.org/</a> <a href="mailto:consultas@hipofam.org">consultas@hipofam.org</a>
	<b>Grupo de Enfermedades Raras de Navarra</b>	C/ San Pedro, 24 - Bajo izq. Pamplona Tel.: 948 152068	<a href="http://www.enfermedadespocofrecuentes.org/">http://www.enfermedadespocofrecuentes.org/</a> <a href="mailto:enfermedadesrarasnavarra@hotmail.com">enfermedadesrarasnavarra@hotmail.com</a>

	<b>Asociación de Enfermedades Neurodegenerativas por Acumulación Cerebral de Hierro (ENACH)</b>	Tel.: 619 405 091	<a href="http://www.enach.org/info@enach.org">http://www.enach.org/info@enach.org</a>
	<b>Asociación Nacional del Síndrome idic15</b>	Clara Campoamor 88, casa 9 29720 Rincón de la Victoria (Málaga) Tel.: 637 386 980	<a href="http://www.idic15q.es">www.idic15q.es</a> <a href="mailto:info@idic15q.com">info@idic15q.com</a>
	<b>Asociación Española de Disfonía Espasmódica</b>	C/ Pedro Muñoz Seca 9 - 1ª planta 11500 Puerto de Santa María (Cádiz) Tel.: 956 857 562 600 651 062	<a href="http://www.disfoniaespasmodica.org/">http://www.disfoniaespasmodica.org/</a> <a href="mailto:asociacion@disfoniaespasmodica.org">asociacion@disfoniaespasmodica.org</a>
	<b>Asociación de Afectados por Coroideremia</b>		<a href="http://www.coroideremia.org/info@coroideremia.org">http://www.coroideremia.org/info@coroideremia.org</a>
	<b>Asociación Dedines (Defensa del niño Discapacitado con Necesidades Especiales)</b>	C/ Bohime, 1 28902 Getafe Tel.: 910 805 865	<a href="http://www.dedines.es">www.dedines.es</a> <a href="http://www.asociaciondedines.net/info@asociaciondedines.net">http://www.asociaciondedines.net/info@asociaciondedines.net</a>
	<b>Asociación Nacional de Síndrome de Treacher Collins Zaira Sardina Gil</b>	C/ Beriain, 11 1º Izq 31015 Pamplona (Navarra) Tel.: 678 296 552	<a href="http://asociaciontreachercollins.wordpress.com/marisa.gil19@gmail.com">http://asociaciontreachercollins.wordpress.com/marisa.gil19@gmail.com</a> <a href="mailto:treachercollinsasoc@gmail.com">treachercollinsasoc@gmail.com</a>
	<b>La Casa de Aaron</b>	Tel.: 609 815 925	<a href="http://www.lacasadeaaron.org/">http://www.lacasadeaaron.org/</a>
	<b>Asociación Nacional de Afectados por Holt-Oram (ANAHO)</b>	C/ María Tubau 17 29014 Málaga Tel.: 686 145 149	<a href="http://www.holt-oram.es">www.holt-oram.es</a> <a href="http://www.anaho.holt-oram.es">www.anaho.holt-oram.es</a> <a href="mailto:info@holt-oram.es">info@holt-oram.es</a>
	<b>Asociación Española de Mastocitosis y enfermedades relacionadas (AEDM)</b>	Los Metales, 18 28970 Humanes de Madrid (Madrid) Tel.: 659 945 548	<a href="http://www.mastocitosis.com">www.mastocitosis.com</a> <a href="mailto:cuentanos@mastocitosis.com">cuentanos@mastocitosis.com</a>
	<b>Asociación de Microsomía Hemifacial</b>	C/ General Urrutia, 67-4-4 46013 Valencia Tel.: 626 258 976	<a href="http://www.microsomialhemifacial.org/">http://www.microsomialhemifacial.org/</a> <a href="mailto:info@microsomialhemifacial.org">info@microsomialhemifacial.org</a>
	<b>Asociación Costello y CFC España</b>	Tel.: 636 630 035 660 634 223	<a href="http://www.costellocfc.es/info@costellocfc.es">http://www.costellocfc.es/info@costellocfc.es</a>
	<b>Asociación Española de Síndrome de Poland (AESIP)</b>		<a href="http://www.aesip.es/contacto@aesip.es">http://www.aesip.es/contacto@aesip.es</a>
	<b>Asociación Española Cromosoma 18</b>	Av. de las Germanías, 2 pta 1 46113 Moncada (Valencia) Tel.: 606 740 713	<a href="http://www.aecr18.org/aecr18@aecr18.org">http://www.aecr18.org/aecr18@aecr18.org</a>

	<b>Gure Nahia Elkartasuna (Asociación de Enfermedades Raras de Gipuzkoa)</b>			<a href="http://gurenahiaelkartasuna.blogspot.com.es/info@gurenahiaelkartasuna.com">http://gurenahiaelkartasuna.blogspot.com.es/ info@gurenahiaelkartasuna.com</a>
	<b>Red Española de Padres Solidarios</b>	Tel.: 627 801 321 666 529 995		<a href="http://www.reddepadressolidarios.com/reddepadressolidarios@gmail.com">http://www.reddepadressolidarios.com/ reddepadressolidarios@gmail.com</a>
	<b>Fundación Ana Carolina Díez Mahou</b>	Av. del Valle, 38 28003 Madrid Tel.: 915 344 008		<a href="http://www.fundacionanacarolinadiezmahou.com/info@fundacionanacarolinadiezmahou.com">http://www.fundacionanacarolinadiezmahou.com/ info@fundacionanacarolinadiezmahou.com</a>
	<b>Asociación Nacional de enfermedad de Sarcoidosis (ANES)</b>	Apartado de correos 4053 39011 Santander Tel.: 630 962 244		<a href="http://www.sarcoidosis.es/index.htm">http://www.sarcoidosis.es/index.htm</a> <a href="mailto:anes.spain@gmail.com">anes.spain@gmail.com</a>
	<b>Asociación Española de afectados por la Xantomatosis cerebrotendinosa</b>			<a href="mailto:aexctspain@gmail.com">aexctspain@gmail.com</a>
	<b>Asociación Española del Síndrome de Allan-Herndon-Dudley (MCT8)</b>			<a href="http://www.mct8.es/mct8@mct8.es">http://www.mct8.es/ mct8@mct8.es</a>
	<b>Asociación Española Síndrome de Noonan</b>			<a href="http://asociacionnoonan.wordpress.com/">http://asociacionnoonan.wordpress.com/</a>
	<b>Asociación Síndrome de Noonan de Cantabria</b>	Urbanización La Soloba, 43 E Puente de San Miguel 39530 Reocín (Cantabria) Tel.: 942 820 664 649 024 740		<a href="mailto:asindromenoonancantabria@yahoo.es">asindromenoonancantabria@yahoo.es</a>
	<b>Agrupación de Enfermedades Raras de Salamanca (AERS)</b>	Tel.: 606 469 691		<a href="mailto:aers2014@yahoo.es">aers2014@yahoo.es</a>
	<b>Asociación de la Enfermedad de Dent (Asdent)</b>	C/ Perú, 57-61 Local 1 08921 Sta. Coloma de Gramanet (Barcelona)		<a href="http://www.asdent.es/asdent@asdent.es">http://www.asdent.es/ asdent@asdent.es</a>
	<b>Asociación Síndrome Hemolítico Urémico Atípico en España (ASHUA)</b>	C/ Rey Juan Carlos I, 18 12530 Burriana (Castellón) Tel.: 667 766 179		<a href="http://www.ashua.es/info@ashua.es">www.ashua.es info@ashua.es</a>
	<b>Asociación Española de Esofagitis Eosinofílica (Aedeseo)</b>	Apartado de Correos 4 45080 Toledo Tel.: 619 276 816		<a href="http://www.aedeseo.org/index.htm">http://www.aedeseo.org/index.htm</a> ! <a href="mailto:info@aedeseo.org">info@aedeseo.org</a>

	<b>Asociación de Familias con Perthes en España (Asfape)</b>	C/ Cáceres, 18 28100 Alcobendas (Madrid)	<a href="http://www.asfape.org">http://www.asfape.org</a> <a href="mailto:presidente@asfape.org">presidente@asfape.org</a>
	<b>Noelandia Asociación pro afectados por el Síndrome de Noonan</b>	Tel.: 606 428 864	<a href="https://www.facebook.com/NOELANDIA.Asociacion?fref=ts">https://www.facebook.com/NOELANDIA.Asociacion?fref=ts</a> <a href="mailto:tokudo_88me@yahoo.com">tokudo_88me@yahoo.com</a> <a href="mailto:lucarrovi7@gmail.com">lucarrovi7@gmail.com</a>
	<b>Asociación de personas y familias afectadas de extrofia vesical, cloacal, epispadias y patologías afines (ASAFEX)</b>	Tel.: 688 932 988	<a href="http://www.adelauskalherria.com">http://www.adelauskalherria.com</a> <a href="mailto:info@extrofia.info">info@extrofia.info</a>
	<b>Federación de Esclerosis Lateral Amiotrófica, ADELA Euskal Herria</b>	Pº Zarategi, 68 Trasera Donostia-San Sebastián - 20015 Tel.: 943245609 / 679234059	<a href="mailto:adelaeh@adelaeh.com">adelaeh@adelaeh.com</a> <a href="http://www.adelauskalherria.com">www.adelauskalherria.com</a>
	<b>Asociación de Enfermos Neuromusculares de Granada, ASEMGRA</b>	C/Vivaldi, 57 18650 Dúrcal (Granada) Tel. 670 785 671	<a href="http://www.asemgra.com">www.asemgra.com</a> <a href="mailto:asemgra@gmail.com">asemgra@gmail.com</a>
	<b>Asociación Cántabra de Enfermedades Neuromusculares, ASEM CAN</b>	Avd. Cardenal Herrera Oria, 63 Interior - 39011 Santander Tel.: 942 32 05 79	<a href="http://www.asemcantabria.org">www.asemcantabria.org</a> <a href="mailto:asemcan@yahoo.es">asemcan@yahoo.es</a>
	<b>Asociación Familiares y Enfermos Neuromusculares de Valencia, AFENMVA</b>	C/Burriana, nº 59 bajo 46980 Paterna (Valencia) Tel. 963 638 332	<a href="http://www.afenmva.org">www.afenmva.org</a> <a href="mailto:afenmva@afenmva.org">afenmva@afenmva.org</a>
	<b>GIELMAR, Gipuzkoako Elbarriak Martxan (Discapacitados De Guipúzcoa En Marcha)</b>	Tel.: 688 651 607	<a href="mailto:gilmar@hotmail.com">gilmar@hotmail.com</a> <a href="https://www.facebook.com/GIPUZKOAKOELBARRIAKMARTXAN.GIELMAR">https://www.facebook.com/GIPUZKOAKOELBARRIAKMARTXAN.GIELMAR</a>
	<b>Chromo22</b>	Avenida de Sitges, 14 08859 Begues-Barcelona Tel. 620 223 264 Ana Mercé	<a href="http://www.chromo22.org/">www.chromo22.org/</a> <a href="mailto:info@chromo22.org">info@chromo22.org</a>
	<b>Asociación PHEIPAS</b>	C/ Joaquín García Girona, 45 - 1º J 12006 Castellón Tel.: 666 671 179	<a href="mailto:info@pheipas.org">info@pheipas.org</a> <a href="http://www.pheipas.org">http://www.pheipas.org</a>
	<b>Asociación Macrocefalia-Malformación Capilar España</b>	C/ Norte, 7 Bustarviejo 28720 Madrid Tlf: 626185616 (Rosa) 626689433 (Angeles)	<a href="http://amcme.es/">http://amcme.es/</a> <a href="mailto:lauraoblanca.mcm@gmail.com">lauraoblanca.mcm@gmail.com</a>
	<b>Asociación Síndrome de Turner de Andalucía, ASTA</b>	C/ Sierra de Cazorla, 10 29620 Torremolinos, Málaga Tel.: 616699250	<a href="mailto:asociacionturnerandalucia@hotmail.com">asociacionturnerandalucia@hotmail.com</a> <a href="mailto:contacto@turnerandalucia.org">contacto@turnerandalucia.org</a> <a href="http://www.turnerandalucia.org/">http://www.turnerandalucia.org/</a>



	<b>Asociación Española de PHP, AEPHP</b>		<a href="http://asociacionespanolaphp.blogspot.com.es/">http://asociacionespanolaphp.blogspot.com.es/</a> <a href="mailto:asociacionpacientesphp@gmail.com">asociacionpacientesphp@gmail.com</a>
	<b>Asociación Chiari y Siringomielia del Principado de Asturias, Chyspa</b>	Hotel de Asociaciones - despacho 2 Av. de Roma nº 4, Oviedo - Asturias Tel.: 638 177 690 – 628 537 931	<a href="http://www.chyspa.org/">http://www.chyspa.org/</a> <a href="mailto:chiariasturias@hotmail.com">chiariasturias@hotmail.com</a>
	<b>Asociación Malagueña de Afectados Polio y Postpolio, AMAPyP</b>	Centro Ciudadano Bailén C/ Natalia, 40 29009 Málaga Tel.: 617555033 Delegación de Antequera: 617729833	<a href="mailto:amapyp@gmail.com">amapyp@gmail.com</a> <a href="mailto:delegacionantequeraamapyp@gmail.com">delegacionantequeraamapyp@gmail.com</a>
	<b>EPE-Euskadiko Polio Elkarte</b>	P. Unzaga, 6 pta. baja Eibar 20600 Tel.: 688 857 319	<a href="https://polioeuskadi.org/">https://polioeuskadi.org/</a> <a href="mailto:pps.euskadi@gmail.com">pps.euskadi@gmail.com</a>
	<b>Asociación Postpolio Madrid</b>	Av. Doctor García Tapia nº 126 Posterior 28030 Madrid Tel.: 914 370 315	<a href="http://www.postpoliomadrid.org">www.postpoliomadrid.org</a> <a href="mailto:postpoliomadrid@gmail.com">postpoliomadrid@gmail.com</a>
	<b>Asociación de Polio y Postpolio de Cataluña (APPCAT)</b>	Casal de Barri Can Portabella Carrer Virgili, 18 08030 Barcelona Tel.: 633 185 011	<a href="http://www.appcat.cat/">http://www.appcat.cat/</a> <a href="mailto:appcat@appcat.cat">appcat@appcat.cat</a>
	<b>Asociación de Familiares y Enfermos de FPI (Fibrosis Pulmonar Idiopática) y FPF (Fibrosis Pulmonar Familiar) Afefpi</b>	C/ Tablas de Daimiel 2 - local 7 28924 Alcorcón (Madrid)	<a href="http://www.fibrosispulmonar.es">www.fibrosispulmonar.es</a> <a href="mailto:afefpi@gmail.com">afefpi@gmail.com</a> <a href="mailto:inscripciones.afefpi@gmail.com">inscripciones.afefpi@gmail.com</a>
	<b>Fundación Inversión Duplicación del Cromosoma 15Q</b>	C/ Camino Viejo de Leganés 146 28025 Madrid Tel.: 692434610 - 606855154	<a href="http://fundacioninvdup15q.es">fundacioninvdup15q.es</a> <a href="mailto:info.fundacioninvdup15q@gmail.com">info.fundacioninvdup15q@gmail.com</a>
	<b>Asociación Nacional de afectados, familiares y amigos del Cromosoma 18, AFEC 18</b>	Tel.: 695 220 103	<a href="http://www.afec18.org">www.afec18.org</a> <a href="mailto:info@afec18.org">info@afec18.org</a>
	<b>Asociación de Enfermos y Familiares de Hipertensión Intracraneal Idiopática/Pseudotumor Cerebri</b>	Aptdo. de Correos 35 42200 Almazán (Soria)	<a href="http://www.adehnic.org/">http://www.adehnic.org/</a> <a href="mailto:presidenta@adehnic.org">presidenta@adehnic.org</a>
	<b>Asociación Ondine</b>	C/ Lucientes nº 10, 4º 29006 Málaga	<a href="http://www.sindromedeondine.es/">http://www.sindromedeondine.es/</a> <a href="mailto:aribes@rimontgo.es">aribes@rimontgo.es</a>
	<b>Asociación ADISCON Anemia Diseritropoyética Congénita</b>	Av. del Ejercito 1B, 4º - 1º El Puerto de Santa María 11500 Cádiz 607 959 946 – 661 569 184	<a href="http://www.adiscon.es/">http://www.adiscon.es/</a> <a href="mailto:asociacionadiscon@gmail.com">asociacionadiscon@gmail.com</a>

	<b>Personas y Enfermedades Raras de Aragón (PERA)</b>	Mayoral, 4 5004 Zaragoza Tel.: 651 610 883	<a href="http://www.somospera.org">www.somospera.org</a> <a href="mailto:saraberdejo@gmail.com">saraberdejo@gmail.com</a>
	<b>Asociación Síndrome Shy-Drager</b>	Av. Francisco Aguirre, 60, 45600 Talavera de la Reina, Toledo Tel.: 925 823 066 – 616 498 765	<a href="http://www.asyd.es">http://www.asyd.es</a> <a href="mailto:info@asyd.es">info@asyd.es</a>
	<b>Asociación Murciana de Disfagia Infantil y Botón gástrico (AMDIB)</b> "Ayúdame a comer"	Tel.: 646 321 258	<a href="mailto:amdib.presidencia@gmail.com">amdib.presidencia@gmail.com</a>
	<b>Asociación Española del Síndrome de Vómitos Cíclicos</b>	C/ Naranjos 19 10480 Madrigal de la Vera	<a href="http://www.aesvc.org">www.aesvc.org</a>
	<b>HOPE, Asociación Española para la Investigación del Síndrome de Brown Vialletto Van Laere (BVVL)</b>		<a href="http://www.soyhope.wordpress.com">www.soyhope.wordpress.com</a> <a href="mailto:soyhope2@fmail.com">soyhope2@fmail.com</a>
	<b>Asociación Valenciana de afectados de artritis</b>	C/ José Grollo, 57 bajo 46025 Valencia Tel.: 961 510 522 608 703 472	<a href="http://www.avaar.org">www.avaar.org</a> <a href="mailto:artritisvalenciana@hotmail.com">artritisvalenciana@hotmail.com</a>
	<b>Asociació Catalana d'Atàxies Hereditàries (ACAH)</b>	Gran Via de les Corts Catalanes, 562, pral. 2ª 08011 Barcelona Tel.: 934 515 550 / 934 234 065	<a href="http://www.acah.cat">www.acah.cat</a> <a href="mailto:info@acah.cat">info@acah.cat</a>
	<b>Asociación Españolas del Síndrome de Beckwith-Wiedemann (ASEBEWI)</b>	C/ Escorial 20, Alcobendas 28100 Madrid Tel.: 656 679 317	<a href="http://www.asebewi.org">www.asebewi.org</a> <a href="mailto:asebewi@gmail.com">asebewi@gmail.com</a>
	<b>Asociación Española de Afectados por el Síndrome de Camurati-Engelmann</b>		<a href="http://www.camurati-engelmann-spain.blogspot.com.es">www.camurati-engelmann-spain.blogspot.com.es</a> <a href="mailto:camuratispain@gmail.com">camuratispain@gmail.com</a>
	<b>Asociación Corazón y Vida</b>	C/ Castillo Alcalá de Guadaira 3, 6ºD 41013 Sevilla Tel: 954 655 484 / 608 406 485	<a href="http://www.corazonyvida.org">www.corazonyvida.org</a> <a href="mailto:asociacion@corazonyvida.org">asociacion@corazonyvida.org</a>
	<b>Associació Balear d'infants amb malalties rares. ABAIMAR</b>	C/ Sor Clara Andreu, 15 Bajos 07010 Palma de Mallorca Tel.: 971 498 777 638 316 778	<a href="http://www.abaimar.es">www.abaimar.es</a> <a href="mailto:abaimar@abaimar.org">abaimar@abaimar.org</a>
	<b>Asociación Cuenta con Nosotros Melilla</b>	C/ Álvaro de Bazán 66 52006 Melilla- Melilla Tel.: 951 086 001 671 223 313	<a href="mailto:cuentaconnosotros.melilla@gmail.com">cuentaconnosotros.melilla@gmail.com</a>

	<b>Associació de mares i pares d'alumnes Escola Bressol nexefundació Privada</b>	C/ Escorial 169 08024 Barcelona Tel.: 932 853 240 932 846 423	<a href="http://www.nexefundacio.org">www.nexefundacio.org</a> <a href="mailto:info@nexefundacio.org">info@nexefundacio.org</a>
	<b>Ayuda Infantil SOS</b>	Paseo Duques de Lugo 11 30009 Murcia Tel.: 671 23 313	<a href="http://www.facebook.com/pages/Ayuda-Infantil-SOS/176859939015758">http://www.facebook.com/pages/Ayuda-Infantil-SOS/176859939015758</a> <a href="mailto:info@ayudainfantil-sos.es">info@ayudainfantil-sos.es</a>
	<b>Asociación de Enfermedades Raras de Alcalá de Henares, ADERAH</b>	C/ Entrepeñas, local comercial 201 en Nueva Alcalá, AAVV Azaña 28803 Alcalá de Henares, Madrid Tel.: 918 812 027 910 834 476 606 544	<a href="http://Enfermedadesrarasalcaladehenares.blogspot.com">Enfermedadesrarasalcaladehenares.blogspot.com</a> <a href="mailto:asocenfermedadesraras@yahoo.es">asocenfermedadesraras@yahoo.es</a>
	<b>Asociación de Enfermedades Raras y discapacidad PANIDE</b>	Av Cádiz, Conjunto Galicia, Edificios Lugo 18006 Zaidín, Granada Tel.: 985 126 176 600 513 837	<a href="http://www.panide.com">www.panide.com</a> <a href="mailto:secretaria@panide.com">secretaria@panide.com</a>
	<b>Asociación de Fenilcetonúricos y OTM de Madrid</b>	Paseo de los Melancólicos 16, Bajo C 28005 Madrid	<a href="http://www.asfema.org">www.asfema.org</a> <a href="mailto:contacto@asfema.org">contacto@asfema.org</a>
	<b>Asociación Española del Síndrome de la Hemiplejía Alternante, AESHA</b>	C/ del Sol 50, 2º 08505 Santa Eulalia de Ruiprimer, Barcelona Tel.: 93 883 03 80	<a href="http://www.aesha.org">www.aesha.org</a> <a href="mailto:rafi.munoz@aesha.org">rafi.munoz@aesha.org</a>
	<b>Asociación de Hemoglobinuria Paroxística Nocturna</b>	C/ Sant Carles 31, 2ª- 4ª 08700 Igualada, Barcelona Tel.: 93 804 09 59/ 617 080 198	<a href="http://www.hpne.org">www.hpne.org</a> <a href="mailto:info@hpne.org">info@hpne.org</a>
	<b>Asociación De Síndrome Hemolítico Urémico Atípico en España (ASHUA)</b>	C/ Rey Juan Carlos I 18 12530 Burriana, Castellón Tel.: 667 766 179	<a href="http://www.ashua.es">www.ashua.es</a> <a href="mailto:info@ashua.es">info@ashua.es</a>
	<b>Asociación Española de CJD (Creutzfeldt-Jakob Disease)</b>	Tel.: 618 682 920	<a href="http://www.asociacioncjd.com">www.asociacioncjd.com</a> <a href="mailto:info@asociacioncjd.org">info@asociacioncjd.org</a>
	<b>Asociación de Familias con Síndrome de Joubert y Trastornos Relacionados (FABERT)</b>	Paseo de las Cumbres S/N 21449 Islantilla (Huelva)	<a href="http://www.asociacionfabert.wix.com/fabert">www.asociacionfabert.wix.com/fabert</a> <a href="mailto:asociacion.fabert@gmail.com">asociacion.fabert@gmail.com</a>
	<b>Asociación "Síndrome de Microdelección 5q14.3-MEF2C"</b>	Av. Barcelona, nº23, 2ºF 12004 Castellón Tel.: 670 305 476	<a href="http://www.asociacionmef2c.com/">http://www.asociacionmef2c.com/</a> <a href="mailto:asociacion.mef2c@gmail.com">asociacion.mef2c@gmail.com</a>
	<b>Asociación Síndrome de Ménière España - ASMES</b>		<a href="http://www.asmespana.es/">http://www.asmespana.es/</a> <a href="mailto:asmespana@gmail.com">asmespana@gmail.com</a>



CREEER


h: [secretaria@adcsur.org](mailto:secretaria@adcsur.org) /

	<b>Asociación para el Desarrollo de Centros, Servicios y Unidades de Referencia en Errores Congénitos del Metabolismo en adultos (ADCSUR)</b>		<a href="mailto:secretaria@adcsur.org">secretaria@adcsur.org</a>
	<b>Asociación La Hora Violeta</b>		<a href="https://lahoravioleta.org/info@lahoravioleta.org">https://lahoravioleta.org/info@lahoravioleta.org</a>
	<b>Asociación Ayuda Enfermedades Raras Solidaridad y Esperanza</b>	Tel.: 671 923 966	<a href="http://www.solidaridadguipuzcoa.es">www.solidaridadguipuzcoa.es</a> <a href="mailto:sergiogomezvidela63@gmail.com">sergiogomezvidela63@gmail.com</a> <a href="mailto:sergiogomez63@hotmail.com">sergiogomez63@hotmail.com</a>
	<b>Asociación Cadasil España (ACE)</b>	Tel.: 643 013 046 684 358 11	<a href="http://cadasil.org/info@cadasilspain.es">http://cadasil.org/info@cadasilspain.es</a>
	<b>Asociación Miradas que Hablan Duplicación Mecp2</b>		<a href="https://twitter.com/Asocmecp2">https://twitter.com/Asocmecp2</a> <a href="http://www.duplicacionmecp2.es/duplicacionmecp2@gmail.com">http://www.duplicacionmecp2.es/duplicacionmecp2@gmail.com</a>
	<b>Asociación de Familiares y Enfermos de Coats en España (AFECE)</b>	Tel.: 649 322 929	<a href="http://www.afece.net/info@afece.net">http://www.afece.net/info@afece.net</a>
	<b>Asociación Española Síndrome Deleción 1p36</b>	Tel.: 610 408 163	<a href="http://www.delecion1p36.es/info@delecion1p36.es">http://www.delecion1p36.es/info@delecion1p36.es</a>
	<b>Asociación Nacional Síndrome de Bardet-Biedl y Ciliopatías</b>	Tel.: 654233324	<a href="http://www.anasbabciliopatias.org/info@anasbabciliopatias.org">http://www.anasbabciliopatias.org/info@anasbabciliopatias.org</a>
	<b>Asociación de Discapacitados de Enfermedades Neurológicas y Enfermedades Raras (ADEN)</b>	C/ Millán Astray (Edificio San Luis) Portal 8, Entreplanta-Derecha 51001 Ceuta Tel.: 956 515479	<a href="mailto:adenceuta@hotmail.com">adenceuta@hotmail.com</a>
	<b>Asociación Española de Cavernomas (AE-CCM)</b>		<a href="http://www.cavernomas.org">http://www.cavernomas.org</a> <a href="mailto:cavernomas@gmail.com">cavernomas@gmail.com</a>
	<b>Asociación de Afectados por Intolerancia Hereditaria a la Fructosa (deficiencia Aldolasa B) (AAIHF)</b>		<a href="https://asociacionihf.wordpress.com/asociacionihf@gmail.com">https://asociacionihf.wordpress.com/asociacionihf@gmail.com</a>
	<b>Asociación Atresia de Esófago (Ateosofago)</b>		<a href="https://www.facebook.com/ateosofacion/">https://www.facebook.com/ateosofacion/</a> <a href="https://twitter.com/ATEasociacion">https://twitter.com/ATEasociacion</a>
	<b>Asociación Española de Familiares y Afectados por Síndrome Kabuki</b>	C/ Valdebernardo, 43 - 1º B 28030 Madrid	<a href="http://www.sindromekabuki.es/contacto@sindromekabuki.es">http://www.sindromekabuki.es/contacto@sindromekabuki.es</a>



	<b>Plataforma Seguimos Viviendo. Síndrome Tóxico</b>	C/ Sierra Espuña, 22 Local Espacio de Barrio Almudena Grandes 28031 Madrid Tel.: 689 838 835	<a href="https://plataformaseguimosviviendo.blogspot.com/es/seguimosviviendo@gmail.com">https://plataformaseguimosviviendo.blogspot.com/es/seguimosviviendo@gmail.com</a>
	<b>Asociación de Enfermedades Raras con epilepsia desde la infancia (Aerei)</b>	Tel.: 661 258 700	<a href="https://www.facebook.com/AEREI2015">https://www.facebook.com/AEREI2015</a> <a href="mailto:aerei2015@gmail.com">aerei2015@gmail.com</a>
	<b>SDH Asociación (feocromocitoma y paraganglioma)</b>		<a href="https://www.facebook.com/feocromocitomasyparagangliomasdhasociacion/">https://www.facebook.com/feocromocitomasyparagangliomasdhasociacion/</a> <a href="mailto:sdhasociacion@gmail.com">sdhasociacion@gmail.com</a>
	<b>ImpulsaT para la cura de los niños con Déficit de Merosina</b>	Tel.: 649 920 902	<a href="http://impulsate.org/info@impulsate.org">http://impulsate.org/info@impulsate.org</a>
	<b>Asociación Artrogriposis Múltiple Congénita de España (AMC)</b>	Bulevar Indalecio Prieto, 21 28032 Madrid Despacho en Centro Cultural de Valdebernardo Tel.: 634 817 897	<a href="http://amc-esp.blogspot.com/es/artrogriposis.multiple@gmail.com">http://amc-esp.blogspot.com/es/artrogriposis.multiple@gmail.com</a>
	<b>Asociación Española Síndrome Uña – Rotula (AESUR)</b>	C/ Residencial Ronda, nº5, 1º C 13004 Ciudad Real Tel.: 722 607 896	<a href="http://www.aesursindromeunrotula.org/">http://www.aesursindromeunrotula.org/</a> <a href="mailto:a.e.sindromeunrotula@gmail.com">a.e.sindromeunrotula@gmail.com</a>
	<b>Asociación de afectados de la mutación del gen CDKL5 o Síndrome de Hanefeld en España</b>		<a href="https://aacdkl5.org/info@aacdkl.org">https://aacdkl5.org/info@aacdkl.org</a>
	<b>Asociación de apoyo a las Familias con Enfermedades Raras y sin diagnosticar de Ávila y provincia (AFERD)</b>	Travesía de la estación, 1, 3º A - 05001 Ávila Tel.: 676 784 974 630 578 520	<a href="mailto:apoyoavilaer@yahoo.com">apoyoavilaer@yahoo.com</a>
	<b>Asociación Leonesa de Enfermedades Raras y sin diagnóstico (ALER)</b>		<a href="mailto:asociacionaler@gmail.com">asociacionaler@gmail.com</a> <a href="https://www.facebook.com/groups/477175676123893/">https://www.facebook.com/groups/477175676123893/</a>
	<b>Asociación de Displasia Fibrosa</b>	Ibargarai Hiribidea, 5 - 4º A, 20570 Bergara (Gipuzkoa) Tel.: 627 439 294	<a href="http://www.displasiafibrosa.es/info@displasiafibrosa.es">http://www.displasiafibrosa.es/info@displasiafibrosa.es</a>
	<b>Asociación Nacional de Afectados por la Duplicación Cromosómica 7q11.23</b>		<a href="http://7q1123-duplicados.org/duplicados7q11.23@gmail.com">http://7q1123-duplicados.org/duplicados7q11.23@gmail.com</a>
	<b>Asociación de pacientes con sarcomas y tumores raros de Aragón (APSATUR)</b>	C/ Carlos Saura s/n Portal 19, 4ºD 50018 Zaragoza Tel.: 611 011 710	<a href="http://www.apsaturaragon.org/info@apsaturaragon.org">http://www.apsaturaragon.org/info@apsaturaragon.org</a>

	<b>Asociación del Síndrome Renal del Cascanueces</b>		<a href="https://www.facebook.com/asireca">https://www.facebook.com/asireca</a> <a href="https://twitter.com/asireca">https://twitter.com/asireca</a>
	<b>Asociación de afectados por Acromatopsia y Monocromatismo de Conos Azules</b>	C/ Rosalía de Castro 56 36201 Vigo (Pontevedra)	<a href="mailto:acromatopsiaes@gmail.com">acromatopsiaes@gmail.com</a> <a href="https://twitter.com/acromates">https://twitter.com/acromates</a>
	<b>Asociación de Enfermedades Raras de La Rioja (ARER)</b>	Torrecilla en Cameros 3, 26008 Logroño Tel.: 647 685 968	<a href="https://arer.es/">https://arer.es/</a> <a href="mailto:info@arer.es">info@arer.es</a>
	<b>Asociación Española de GRINpatías</b>	Plaza de Francesc Macià 8-9, 4ºE, 08029 Barcelona Tel.: 679 475 525	<a href="https://www.grinpatias.org/">https://www.grinpatias.org/</a> <a href="mailto:info@grinpatias.org">info@grinpatias.org</a>
	<b>Asociación Española del Síndrome Schaaf-Yang (AESYS)</b>		<a href="https://www.aesys.org/">https://www.aesys.org/</a> <a href="mailto:contacto@aesys.org">contacto@aesys.org</a>
	<b>Asociación de Adultos Jóvenes con Enfermedades Raras y Atípicas (Asociación Ajera)</b>		<a href="http://www.asociacionajera.org/">http://www.asociacionajera.org/</a> <a href="mailto:asociacionajera@gmail.com">asociacionajera@gmail.com</a>
	<b>Asociación de Afectados de Neoplasias Mieloproliferativas</b>	C/ Pau Alsina 64, Esc. B, Entresuelo 5 08024 Barcelona, España	<a href="https://www.mpn-esp.es/">https://www.mpn-esp.es/</a> <a href="mailto:info@mpn-esp.es">info@mpn-esp.es</a>
	<b>Asociación para la información y la investigación de la Hipomagnesemia familiar (HIPOFAM)</b>	Av. Del Taió, 90 Castellví de Rosanes 08769 Barcelona 677 752 626	<a href="http://hipofam.org/">http://hipofam.org/</a> <a href="mailto:consultas@hipofam.org">consultas@hipofam.org</a>
	<b>Asociación Española de Síndrome DYRK1A</b>	Av. Juan Carlos I, 41, 30700 Torre-Pacheco (Murcia) 617 767 962	<a href="https://www.aesdyrk1a.org/">https://www.aesdyrk1a.org/</a> <a href="mailto:info@aesdyrk1a.org">info@aesdyrk1a.org</a>
	<b>Asociación Española SATB2</b>	C/ Asturias, 7 28700 San Sebastián de los Reyes (Madrid)	<a href="https://www.satb2.es/">https://www.satb2.es/</a> <a href="mailto:comunicacion@satb2.es">comunicacion@satb2.es</a>
	<b>Asociación GNAO1 España</b>	Av. del Oeste nº4 28922 Alcorcón (Madrid)	<a href="http://gnao1.es/">http://gnao1.es/</a> <a href="mailto:asociaciongnao1@gmail.com">asociaciongnao1@gmail.com</a>
	<b>Asociación Española Síndrome Tatton Brown Rahman</b>	+34 670 415 831	<a href="https://aestbr.org/">https://aestbr.org/</a> <a href="mailto:info@astbr.org">info@astbr.org</a>
	<b>Asociación DDX3X</b>	Av. del Oeste 35 4D 28922 Alcorcón (Madrid)	<a href="https://asociacionddx3x.es/">https://asociacionddx3x.es/</a> <a href="mailto:info@asociacionddx3x.es">info@asociacionddx3x.es</a>

	<b>Asociación Nacional de Dermatosis Juvenil (Anadeju)</b>	Av. Extremadura nº 1, 2º B 28702 San Sebastián de los Reyes (Madrid) 633 657 803	<a href="http://anadeju.org/dermatosisjuvenil@gmail.com">http://anadeju.org/dermatosisjuvenil@gmail.com</a>
---	--	--	---

## OTRAS ASOCIACIONES DEL MUNDO

	<b>Asociación Síndrome Rubinstein-Taybi Argentina</b>		<a href="http://www.rubinsteintaybi.com.ar/index.html">http://www.rubinsteintaybi.com.ar/index.html</a> <a href="mailto:info@rubinsteintaybi.com.ar">info@rubinsteintaybi.com.ar</a>
	<b>Asociación en Pro de Niños con Trastornos de Crecimiento</b>	19 calle 16-74 zona 12 La Reformita (Guatemala) Tel.: 2474-4634	<a href="http://procrece.blogspot.com.es/procrece@yahoo.com">http://procrece.blogspot.com.es/procrece@yahoo.com</a>
	<b>Federación Colombiana de Enfermedades Raras (FECOER)</b>	Av. Cra 15 No 124 -17 Edificio Jorge Barón Torre B Oficina 703 Bogotá (Colombia) Tel.: (+57-1) 520 53 76	<a href="http://www.fecoer.org/info@fecoer.org">http://www.fecoer.org/info@fecoer.org</a>
	<b>Federación Peruana de Enfermedades Poco Comunes (FEPEPCO)</b>		Tel.: (51-1) 795-0304 <a href="http://fepepco.blogspot.com.es/fepepco@peru.com">http://fepepco.blogspot.com.es/fepepco@peru.com</a>
	<b>Deficit de L-carnitina</b>		<a href="http://www.asociacionangelito.wordpress.com">www.asociacionangelito.wordpress.com</a> <a href="mailto:asociacionangelito@gmail.com">asociacionangelito@gmail.com</a>
	<b>Síndrome de Stevens Johnson</b>	Verónica Ferreyro Salazar México, DF Tel.: (55) 4624 - 1478	<a href="http://www.sindromestevensjohnson.com">www.sindromestevensjohnson.com</a> <a href="mailto:veronica@sindromestevensjohnson.com">veronica@sindromestevensjohnson.com</a>
	<b>Fundación Iberoamericana de Artrogriposis Múltiple Congénita y Otras Enfermedades no Comunes (Asoiberoamc)</b>		Tel.: 5716789973 / 5713107931810 <a href="http://asoiberoamc.wix.com/asoiberoamc">asoiberoamc.wix.com/asoiberoamc</a> <a href="mailto:japesa81@hotmail.com">japesa81@hotmail.com</a> / <a href="mailto:asoiberoamc@outlook.com">asoiberoamc@outlook.com</a>
	<b>Rare Diseases South Africa</b>		Tel.: +27 010 584 3844 <a href="http://www.rarediseases.co.za/admin@rarediseases.co.za">http://www.rarediseases.co.za/admin@rarediseases.co.za</a>