

Carta de AELAM al Dr. Ancochea

“Es con un profundo sentido de gratitud y aprecio me dirijo a usted en esta carta.

Quiero expresar mi más sincero agradecimiento por su inmenso apoyo y dedicación a la asociación AELAM, la Asociación Española de Linfangioleiomiomatosis.

Su compromiso y ayuda iniciales han sido fundamentales, sin duda, para la implicación y la concienciación de otros profesionales en esta enfermedad rara.

Es gracias a todo ello que hoy podemos celebrar el vigésimo aniversario de AELAM en esta Jornada Aelam 2023.

Su visión humanista de la medicina ha ayudado a muchísimas mujeres afectadas por la Linfangioleiomiomatosis y sus familias. Su dedicación a comprender y tratar esta enfermedad ha sido verdaderamente inspiradora.

Su compromiso con la Lam y su deseo de ayudar a las mujeres en edad fértil que padecen esta enfermedad, nos ha brindado esperanza y ha generado un impacto positivo en innumerables vidas.

Gracias a su maravillosa decisión de apoyar a AELAM, la asociación ha sido un faro de conocimiento, apoyo y recursos para aquellas mujeres que luchan contra la Linfangioleiomiomatosis.

Su enfoque compasivo y su habilidad para conectar con las personas han dejado una huella indeleble en todos aquellos que han tenido la fortuna de conocerlo.

Sin su valiosa contribución y su apoyo, hoy no estaríamos aquí celebrando este vigésimo aniversario. Su labor durante estas dos décadas, ha sido inspiradora para muchos de nosotros.

En nombre de todos los miembros de AELAM, así como de las mujeres y las familias afectadas por la Linfangioleiomiomatosis, le extendemos nuestro más sincero agradecimiento. Su dedicación y su contribución han sido invaluable para AELAM.

Esperamos que continúe siendo una guía y un referente para nosotras y para otros profesionales neumólogos, en el futuro.

Su legado es un testimonio de su compromiso y su pasión por la medicina y por ayudar a los demás.

Le agradecemos sinceramente su apoyo y el maravilloso vídeo que nos envió y sus cálidas palabras que nos hicieron llorar de emoción a más de una.

Con gratitud y admiración sinceras...

Silvia Leida Vallespí
Presidenta de la Asociación Española de Linfangioleiomiomatosis