



Bienvenidos a la lectura del nº 4 de nuestra revista NEFROGEN, revista dedicada a informar sobre todos los aspectos de las enfermedades renales genéticas que nos afectan. Este año 2009, hemos cambiado algunos miembros de la Junta en la Asamblea de Socios que se realizó el pasado 14 de Marzo en Barcelona. Después de 3 años al cargo de la Secretaría, he pasado a sustituir a nuestro Presidente Ramón Quintilla, a quien agradecemos todo su trabajo, ilusión y dedicación para fundar y consolidar la AIRG-España. Quisiera empezar este año dando las gracias a todos los miembros del Comité Científico, especialmente a la Dra. Roser Torra, su gran altruismo es envidiable, nos dedica mucho más tiempo del que dispone, y por todo el excelente trabajo que realiza en la investigación, en la consulta de pacientes, etc. etc.; dar las gracias también al presidente predecesor, a todos los socios y a todos los doctores que nos han seguido desde el principio, y decirles a todos que el combate continua. Porque si los progresos conseguidos son importantísimos para la comprensión de nuestras enfermedades, la gran mayoría de ellas siguen sin tratamiento, conduciendo inevitablemente a la diálisis y al trasplante. Cada día se salvan más niños y adultos gracias a la incontestable mejora en las condiciones para retrasar y tratar la insuficiencia renal, pero aún hay muchos que sufren las complicaciones que comporta. El futuro que esperamos para todos es un futuro muy positivo, mejorando día a día el tratamiento y conocimiento de nuestras enfermedades, apoyando la investigación para ganarle años a la enfermedad, promover con nuestras acciones y discursos la donación de órganos, y este año es muy especial, esperamos contar con toda vuestra ayuda y apoyo el día 13 de Diciembre, día de la Maratón de TV3 dedicada este año a recaudar fondos para la Investigación de las Enfermedades Raras o Minoritarias, y antes os queremos ver a todos en la 5ª Jornada Anual del próximo 21/11/09.

M. Carmen Caballero
Presidente de la AIRG-E
Asociación para la información y la
investigaciones de las enfermedades
renales genéticas