

Hoy, durante el debate en el Congreso de las tres enmiendas a la totalidad a la Ley ELA

## **Ester Muñoz reclama voluntad política para aprobar la Ley ELA: “Su decisión cuesta vidas y es responsabilidad de todos”**

- La vicesecretaria de Sanidad y Educación reclama al Gobierno que deje de dilatar la tramitación de una ley que ya ha sufrido casi 50 retrasos en la pasada legislatura y 10 en la actual, con respecto a la propuesta del PP, y pregunta qué parte no ha entendido de las muertes que se producen a diario como consecuencia de esta enfermedad. “Cada día que pasa, cada mes que pasa sin que nos dejen hacer nuestro trabajo, su decisión cuesta vidas”, lamenta
- “Para miles de familias que tienen puestas sus esperanzas en lo que hacemos aquí, el drama continúa mientras vamos a comer, al gimnasio o cogemos el AVE para volver a casa”, recrimina antes de afirmar que los enfermos y sus familias están hartos de reuniones, fotos y promesas: “Quieren vivir y no pueden, no tienen tiempo, dejen de ampliar el plazo de enmiendas y déjenos trabajar”, reivindica
- Pregunta al Gobierno si no se le cae la cara de vergüenza después de que un cargo socialista la emprendiera en redes contra un enfermo de ELA que dijo que Sánchez llevaba cuatro años incumpliendo su promesa, y pide su cese
- “Estamos acostumbrados a que llamen fascistas a todos los que no piensan como ellos. Les sobran los periodistas, la oposición, los jueces, pero también les sobran los pacientes con ELA”, recrimina a los diputados del PSOE. “¿Dónde están los socialistas de verdad?”, se pregunta
- Acusa a Vox de perder el tiempo y hacérselo perder “a quien no lo tiene” y pregunta a sus dirigentes si les parece seria y responsable esta forma de actuar, cuando ni siquiera ha comenzado su tramitación. “Todo lo que ustedes han propuesto lo podíamos cambiar en comisión, dejen la

rabieta, trajeron un texto con memoria económica y el Gobierno se lo echó para atrás”

- “O no saben cómo funciona esto después de varios años o querían traer esto para que el Gobierno fuera contra ustedes. Arrimen el hombro y pónganse a trabajar, esto no va de su ego, va de dar dignidad a gente que quiere vivir”, censura
- Califica como una vergüenza que algunos grupos hayan llevado al debate el fascismo, Franco y los toros. “Qué vergüenza ajena y qué falta de respeto con los pacientes de ELA que están aquí y con las verdaderas víctimas del fascismo”, recrimina
- Reprocha a la formación de Abascal que siga retrasando la tramitación con un texto que deja fuera la parte más importante de la ley, diluyendo los efectos de la ELA y solicita a todos los diputados que reclamen a Armengol que habilite el Congreso durante el mes de julio para que la comisión pueda tramitar la ley, y les recuerda que la responsabilidad es de todos
- “Si quieren y tienen voluntad política esta ley podría estar aprobada en un mes y a finales de julio en el Senado”. “No presumen a diario con chulería de esa mayoría progresista, úsenla alguna vez para hacer el bien”
- “Mañana es el Día Mundial de la ELA y todos nos haremos videos y nos uniremos a las campañas de las diferentes asociaciones. Si quien pudiendo hacer no hace contribuya al ‘show’, la propaganda y la hipocresía”, avisa. “Somos 350, tenemos una responsabilidad y las herramientas, no hay más excusas, solo hagámoslo”, concluye