

Hoy en Albacete, tras visitar el Centro Integral de Enfermedades Neurológicas

Navarro reclama la eliminación de las trabas burocráticas para agilizar el diagnóstico del ELA

- La vicesecretaria de Estudios se muestra partidaria de crear un Centro Nacional de Investigación sobre esclerosis lateral amiotrófica (ELA) para atender a las 900 personas que son diagnosticadas cada año y que esperan una atención
- Recalca que Feijóo ha prometido que la ELA será reconocida por ley con servicios profesionales y de calidad, tan pronto como el PP gobierne en España
- Navarro lamenta que durante más de un año y 49 retrasos en la Mesa del Congreso de los Diputados no haya salido adelante una ley para la atención a las personas con ELA. Critica el bloqueo del PSOE y Podemos a la iniciativa, mientras que el PP siempre se ha mostrado a su favor
- Insiste en centrarse en las “personas y en los servicios” que se merecen los españoles y promete eliminar todo aquello que retrasa la atención a las personas. “Lo que necesitan las personas son prestaciones y no de ir en ventanilla en ventanilla”, asegura
- La vicesecretaria de Estudios subraya que las propuestas del partido están enfocadas para todas las personas, elaboradas junto a los colectivos y asociaciones, como el Centro Integral de Enfermedades Neurológicas que hoy ha visitado en Albacete, con casi 30 años de trabajo a sus espaldas
- “Cuando tengamos un gobierno de Feijóo quiero que Albacete cuente mucho y cuente en aquellas medidas pioneras que van a ser nuestra seña de identidad”, asevera
- Pone en valor la campaña del PP: “En positivo, sin ruido, sin crispación y sin insultos”. Y reitera que “queremos teñir este verano de azul para centrarnos en las personas que más lo necesitan”