

Hoy, en León

Muñoz exige al Gobierno que dote con 200 millones a la Ley ELA: “Está en sus manos”

- La vicesecretaria de Sanidad y Educación del PP muestra su satisfacción por que la Ley ELA haya salido adelante en el Congreso y lo haga ahora en el Senado, aunque recuerda que lo más importante es que se apruebe la financiación, y que eso “está en manos del Gobierno de España”
- “Espero que con independencia de que Pedro Sánchez saque o no los Presupuestos, plantee una partida extraordinaria, porque la ley presupuestaria se lo permite, para financiar y dotar con esos más de 200 millones de euros esta ley tan necesaria”, reclama
- Señala que la aprobación de esta ley se tiene que ver como el principio “de lo que puede estar por venir” y destaca que se ha dado un paso “se ha abierto una puerta”, pero que hay que seguir trabajando
- Recuerda que todas las consejerías del PP también están trabajando para homogeneizar los cribados neonatales “tan importantes a la hora de los diagnósticos precoces de enfermedades raras”. “Al final hay 3 millones de españoles que sufren una de esas más de 6.000 enfermedades”, señala
- Entiende la “desesperación” que tienen que sufrir las familias mientras esperan un diagnóstico, y cuando las dependencias llegan tarde y no responden a las necesidades de estos enfermos, además de reclamar más investigación para estas afecciones poco frecuentes
- “Hay que invertir más, investigar más. Hace pocos meses presentábamos en el Congreso también una PNL para que el Gobierno destine más recursos para investigación y para dotar también de psicólogos a todas estas familias a las que no podemos dejar solas”, destaca