

La secretaria de Política Social del PSOE

Critica la falta de apoyo total del PP a los pacientes de enfermedades raras

Según la socialista Nora Hammad, el PP rechaza una iniciativa en apoyo a las personas con "piel de mariposa" en el Congreso de los Diputados

Por El Telegrama / R.E.C

"Palabras bonitas, pero palabras huecas. Ahí empieza y termina el compromiso del Ejecutivo del PP con las personas que padecen enfermedades raras". Así lamenta la secretaria de Política Social del PSOE, Nora Hammad, el rechazo del PP en el Congreso a una iniciativa en apoyo a las personas con epidermólisis bullosa o "piel de mariposa".

La dirigente socialista apunta en nota de prensa que el pasado 26 de febrero la Dirección del Ingesa hizo público un comunicado en el que Francisco Robles, máximo responsable de la entidad en Melilla, aseguraba que se intentarían poner todos los medios disponibles al servicio de los pacientes con enfermedades raras.

Según el PSOE melillense, el mismo día en que se emitió el comunicado, el Grupo Parlamentario Popular, durante la Comisión para las Políticas Integrales de la Discapacidad del Congreso, rechazó la iniciativa socialista en apoyo a las personas

con epidermólisis bullosa y la cual pedía la gratuidad en el acceso al material de cura y a los productos para el tratamiento. Un tratamiento que supondría hasta 2.000 euros mensuales de gasto para los afectados.

Tras este rechazo por parte del PP, Nora Hammad exige al Gobierno la exención del copago para los pacientes afectados por

La epidermólisis bullosa o "piel de mariposa" afecta a unas 1.000 personas en España

enfermedades raras y es que, según ésta "la avalancha de copagos establecidos por el PP están suponiendo una carga inasumible para los enfermos y sus familias, que ven agravada su situación clínica y social".

También el diputado adscrito a la Oficina Parlamentaria de Melilla y portavoz socialista de Sanidad en el Congreso, José Martínez Olmos,



Nora Hammad, secretaria de Política Social del PSOE melillense

criticó en nota de prensa la decisión del Gobierno del PP de dejar de financiar en los PGE para 2013 los centros, servicios y unidades de referencia a través del Fondo de Cohesión Sanitaria.

Tras estas críticas, el Grupo Parlamentario Socialista, intentará que la Comisión de Sanidad y Servicios Sociales del Congreso, adopte una Declaración Institucional para expresar el apoyo

de la Cámara a los pacientes afectados de enfermedades raras y a la Federación Española de Enfermedades Raras (FEDER) como muestra de reconocimiento a su gran labor en este campo.



P.R. MOLUSCOS Y MARISCOS

DEPURADORA DE MOLUSCOS Y CENTRO DE EXPEDICIÓN

VENTA DE MOLUSCOS Y MARISCOS

Calle del Clavel, Nave 4
Polígono Industrial SEPES - 52006 MELILLA
(Naves del Real junto al DIA)
Telf. 952 68 58 25 - Telf. Móvil: 629 47 51 80

DE LUNES A SÁBADOS
DE 9:00 A 15:00 H.

