

El PP de Alcorcón alza la voz por quienes no pueden: apoyo institucional a los pacientes de ELA

Alcorcón, 21 Junio 2025.- Con motivo de la conmemoración en el día de hoy del Día Mundial de la Esclerosis Lateral Amiotrófica (ELA), el Partido Popular de Alcorcón ha presentado una declaración institucional de cara al próximo Pleno Municipal del día 25

Alcorcón, 21 Junio 2025.- Con motivo de la conmemoración en el día de hoy del Día Mundial de la Esclerosis Lateral Amiotrófica (ELA), el Partido Popular de Alcorcón ha presentado una declaración institucional de cara al próximo Pleno Municipal del día 25 de junio, con el objetivo de visibilizar esta enfermedad, respaldar a quienes la padecen y promover mejoras en la atención que reciben tanto ellos como sus familias.

La ELA es una enfermedad neurodegenerativa grave, sin cura a día de hoy, que deteriora progresivamente las neuronas motoras, provocando la pérdida de movilidad y autonomía, y reduciendo drásticamente la esperanza de vida tras el diagnóstico. Sus consecuencias físicas, emocionales, sociales y económicas son devastadoras para los pacientes y sus entornos.

Por ello, a través de esta Declaración Institucional, el Partido Popular de Alcorcón propone que, desde las instituciones municipales, se adopten los siguientes compromisos: Garantizar una atención integral a las personas con ELA, adecuada a sus necesidades específicas y en el marco de las competencias locales. Exigir una coordinación sociosanitaria eficaz, que permita la derivación ágil y sin demoras de los pacientes a los recursos y servicios que precisen en cada etapa de la enfermedad. Instar al Gobierno de España a dotar de los recursos económicos necesarios a las comunidades autónomas, de manera que puedan asegurar una atención digna, eficaz y continua, en estrecha colaboración con los servicios sociales municipales. Reconocer y agradecer públicamente la labor incansable, el compromiso y la generosidad de las asociaciones, los pacientes y sus familias, que han hecho posible que la ELA se sitúe hoy en la agenda pública, institucional y legislativa. Impulsar campañas y acciones de sensibilización en Alcorcón, con el objetivo de dar visibilidad a esta enfermedad, informar a la ciudadanía sobre sus efectos devastadores, y fomentar el apoyo a la investigación científica y al acompañamiento social.

En palabras de Roberto Marín Vergara, Presidente y Portavoz del PP de Alcorcón: "Esta jornada nos recuerda que la lucha contra la ELA no puede quedar relegada al olvido. Desde el Partido Popular renovamos nuestro compromiso con la investigación, la atención digna y el acompañamiento a pacientes y familias. La Ley 3/2024 es un paso importante con una clara voluntad por parte de todos los grupos de llegar a un acuerdo, pero llega tras demasiadas demoras. Ahora toca aplicarla con urgencia, con sensibilidad y con recursos. Hablamos de una enfermedad que encierra a las personas en su propio cuerpo. No podemos mirar hacia otro lado. La ELA no puede seguir siendo invisible."

"Los pacientes reclaman un mayor compromiso, que nadie tenga que renunciar a vivir queriendo hacerlo"





OFICINA DE INFORMACIÓN

Pl. Sierra de la Pedriza, 6, 28923 Alcorcón, Madrid

www.ppalcorcon.com | popularesalcorcon@gmail.com | +34 689 85 84 25