



Luisja Sánchez

Periodista jurídico



Afectados de ELA presentan una proposición de ley para reclamar recursos en Dependencia y Seguridad Social

“Pedimos a los partidos políticos, a todos, que se pongan de acuerdo en la aprobación de una **ley que garantice una vida digna a las personas con ELA y que lo hagan ya**. Los enfermos de ELA no podemos esperar más”.

Así se manifestaba el exfutbolista de Osasuna y Barcelona **Juan Carlos Unzué** como portavoz de la Confederación Nacional de Asociaciones de la Esclerosis Lateral Amiotrófica (CONELA) entidad que agrupa a 19 entidades en toda España y representa a la mayoría de personas afectadas por la ELA, en la presentación que ha realizado esta mañana en el Congreso de los diputados de una **proposición de Ley ELA elaborada por estas asociaciones**.

En esa propuesta reclaman la **reforma de la Ley General de derechos de las personas con discapacidad** para agilizar el reconocimiento de la condición de persona con discapacidad a las personas con ELA, así como de la Ley de Seguridad Social para que facilite su proceso de incapacitación y la creación de plazas residenciales para este colectivo.

En la presentación de la propuesta le han acompañado el presidente de CONELA, **Fernando Martín**, el vicepresidente de CONELA, **José Jiménez**, la presidenta de la Fundación Luzón, **María José Arregui**, y diversos activistas y enfermos de ELA, entre los que destacan **Jordi Sabaté**, **Noemi Sobrino** y **Jorge Murillo**.

Re ...

SUSCRÍBETE >

para una conversión completa a PDF |