



Luisja Sánchez

Periodista jurídico



Solo cinco diputados se han presentado en el Congreso para escuchar las peticiones de los afectados por ELA

Más de 150 personas, entre pacientes con esclerosis lateral amiotrófica (ELA), expertos, cuidadores y familias, reclamaron este martes en la Sala Constitucional del Congreso de los Diputados —donde solo acudieron a la cita cinco de los 350 diputados de la Cámara Baja— **que se apruebe una Ley de la ELA para asegurar una vida digna** y que ningún enfermo tenga que "vivir o morir" en función de su capacidad económica.

Así se constató durante la jornada 'Por una regulación que garantice una vida digna a las personas con ELA', organizada por la Confederación Nacional de Entidades de la ELA (ConELA), tras decaer la tramitación de la anterior iniciativa legislativa de la ELA, debido a la convocatoria de las elecciones generales el pasado 23 de julio.

Juan Carlos Unzué, exguardameta de Osasuna, Barça, Tenerife y Sevilla, fue diagnosticado de ELA en 2019 y desde entonces es **la cara más visible de esta dura enfermedad**.

A través de su libro *Juan Carlos Unzué. Una vida plena* ha tratado de concienciar sobre la vida de estos enfermos tanto a la sociedad como a los políticos. Y este mismo martes 20 de febrero ha vuelto a protagonizar un episodio ejemplar en su cruzada por visibilizar esta enfermedad y conseguir una ley que garantice una vida digna a los afectados por ella.

En una visita al Congreso de los Diputados —enmarcada en la jornada para la regulación del día a día de los enfermo ...

SUSCRÍBETE >

para una conversión completa a PDF |