



Luisja Sánchez

Periodista jurídico



El ministro de Derechos Sociales pide que se agilice la futura ley ELA y afirma que habrá fondos económicos para implantarla

Este viernes se conmemora el Día Mundial de la Esclerosis Lateral Amiotrófica (ELA) y, con motivo de esta efeméride, la Oficina en España del Parlamento Europeo ha organizado, en colaboración con la asociación ADELA, un acto con el título "Vivir con ELA" que ha sido inaugurado por **Pablo Bustinduy**, ministro de Derechos Sociales, Consumo y Agenda 2030.

El evento, celebrado en Madrid, ha contado, además, con la participación de **Javier Padilla**, secretario de Estado de Sanidad, de diputadas del Parlamento Europeo y de responsables de sanidad y salud a nivel comunitario y nacional, así como de investigadores sobre la ELA y de personas con esta enfermedad.

El evento, moderado por **Carlos Franganillo** presentador de informativos tele5 ha contado también con una mesa redonda donde han participado las eurodiputadas **Rosa Estarás (PP)** y **Estrella Galán (Sumar)**, así como **Carmen González**, coordinadora sanitaria de Salud Madrid, que han explicado las iniciativas que hay en Europa sobre esta enfermedad.

Al mismo tiempo, el auditorium del Parlamento europeo, repleto de familias y cuidadores de estas personas afectadas, donde hemos detectado la presencia del presentador televisivo Pepe Navarro quien nos ha confesado su apoyo y participación a esos proyectos, ha contado con las intervenciones online de **Sandra Gallina**, Directora General d ...

SUSCRÍBETE >

para una conversión completa a PDF |