

A LA MESA DEL CONGRESO DE LOS DIPUTADOS

Marta Martín Llaguno, Diputada del Grupo Parlamentario Ciudadanos, al amparo de lo dispuesto en el artículo 185 y siguientes del Reglamento de la Cámara, presentan la siguiente pregunta para la que se solicita respuesta por escrito sobre la financiación de un ensayo pionero contra la esclerosis lateral amiotrófica (ELA) en el Instituto de Neurociencias de Alicante.

Congreso de los Diputados, a 14 de mayo de 2018

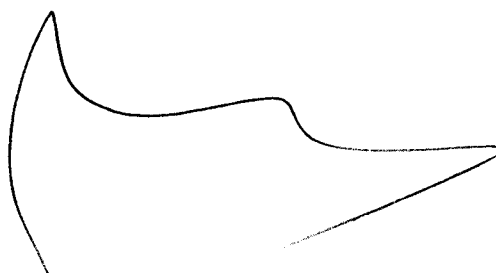
EXPOSICIÓN DE MOTIVOS

La esclerosis lateral amiotrófica (ELA) es la tercera enfermedad neurodegenerativa más común en nuestro país. El pasado jueves, Jesús Gómez, enfermo de ELA, entregó en el Congreso de los Diputados 627.000 firmas para pedir que se financie un ensayo pionero contra esta enfermedad en el Instituto de Neurociencias de Alicante.

Este Instituto, de la Universidad Miguel Hernández, ha desarrollado una terapia contra la ELA que ya ha sido probada con éxito en ratones: se trata de un estudio liderado por el doctor Salvador Martínez, que necesita 492.800 euros para poder acometer este ensayo pionero en el mundo con cien enfermos. Se desarrollaría durante tres años en hospitales de Murcia y Alicante y, en caso de éxito, posibilitaría aplicar después el tratamiento a los 900 nuevos pacientes de ELA que se diagnostican anualmente en España, con el fin de detener la parálisis progresiva e irremediable de sus músculos.

En relación a lo anterior, se formulan las siguientes preguntas:

1. ¿Es conceder el Gobierno del registro, en el Congreso de los Diputados, de 627.000 firmas que piden la financiación de un ensayo pionero contra la esclerosis lateral amiotrófica (ELA) en el Instituto de Neurociencias de Alicante?
2. ¿Piensa el Gobierno destinar los fondos necesarios para la financiación de este ensayo?



Marta Martín Llaguno

Diputada del Grupo Parlamentario Ciudadanos