

A LA MESA DEL CONGRESO DE LOS DIPUTADOS

D. Iñigo ALLI MARTÍNEZ y D. Carlos SALVADOR ARMENDÁRIZ, diputados de Unión del Pueblo Navarro (UPN), adscritos al Grupo Parlamentario Mixto, al amparo de lo dispuesto en el artículo 185 del Reglamento de la Cámara, presentan la siguiente pregunta para la que se solicita respuesta por ESCRITO.

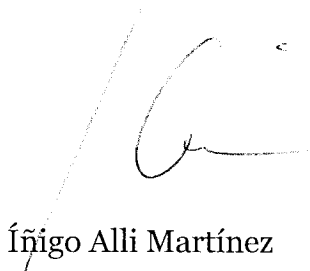
En el Congreso de los Diputados, a 11 de junio de 2018

En relación a la enfermedad de la Esclerosis Lateral Amiotrófica [ELA], se pregunta al Gobierno, y en especial, a la Ministra de Sanidad, Consumo y Bienestar social:

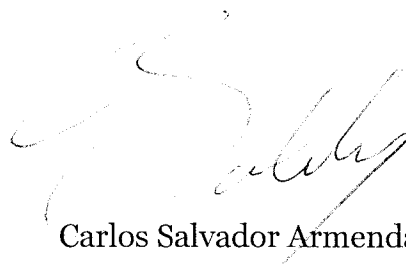
- Los afectados por a ELA presentan una esperanza de vida de 2 a 5 años, ¿en qué momento el Ministerio de Sanidad, Consumo y Bienestar social tiene previsto acortar los plazos de valoración de dependencia y derecho a la prestación?

- ¿Considera el Gobierno de España que la actual inversión en investigación para paliar esta dramática enfermedad es suficiente?

-¿Cómo va a solucionar su Ministerio el grave problema de espera en las diferentes especialidades médicas en la atención y diagnóstico de la ELA?



Iñigo Alli Martínez
Diputado por Navarra



Carlos Salvador Armendáriz
Diputado por Navarra