



ESQUERRA
REPUBLICANA



MOCIÓ AMB MOTIU DEL DIA MUNDIAL DE L'ESCLEROSI LATERAL AMIOTRÒFICA (ELA) QUE ES COMMEMORA EL 21 DE JUNY

L'Esclerosi Lateral Amiotròfica (ELA) és una malaltia neurodegenerativa greu, progressiva i incurable que afecta greument la qualitat de vida de les persones que la pateixen, així com la de les seves famílies i entorn proper. Davant d'aquesta realitat, el món local no pot restar indiferent.

Celebrem que, després d'anys de lluita per part de les entitats i les persones afectades, el Congrés dels Diputats hagi aprovat el juny de 2024 la Llei de l'ELA, que estableix per primera vegada un marc normatiu específic per a garantir una atenció integral, pública, especialitzada, urgent i domiciliària a les persones amb ELA a tot l'Estat.

Aquesta llei reconeix drets fonamentals com:

- El reconeixement automàtic del 33% de discapacitat amb el diagnòstic.
- L'accés preferent i urgent a serveis de dependència, ajudes tècniques i assistència personal.
- L'atenció especialitzada i domiciliària des del sistema públic de salut i serveis socials.
- El suport a les famílies cuidadores, sovint carregades amb una responsabilitat desmesurada.
- El compromís amb la recerca biomèdica i l'impuls de centres de referència en l'abordatge de l'ELA.

Des del Consell Comarcal del Vallès Occidental ens sumem al clam social que exigeix reconeixement, drets i cures dignes per a les persones amb ELA. A més, manifestem el nostre reconeixement a les entitats de pacients i familiars, que han estat motor de canvi i altaveu de justícia social i prenem els següents

ACORDS:

Primer.- Manifestar el compromís ferm amb les persones afectades per l'ELA i les seves famílies, i el compromís a difondre i donar suport a la implementació de la Llei de l'ELA aprovada pel Congrés dels Diputats, col·laborant amb les entitats de pacients i familiars per garantir una atenció integral, digna i urgent.

Segon.- Instar el Govern de la Generalitat de Catalunya a desplegar de manera efectiva i amb la màxima celeritat la Llei de l'ELA, garantint els recursos necessaris, la coordinació entre salut, serveis socials i dependència, i la creació d'equips multidisciplinaris per a l'atenció especialitzada i domiciliària de les persones amb ELA.

Tercer.- Reconèixer i agrair la tasca de les entitats de pacients, familiars i persones afectades, que han estat motor de canvi i de justícia social, i manifestar el compromís del Consell Comarcal per continuar treballant conjuntament amb aquestes entitats per avançar en el reconeixement de drets, la millora de la qualitat de vida i el suport a la recerca biomèdica en l'àmbit de l'ELA.

El Vallès Occidental, 17 de juliol de 2025