



Félix-José Valdés Conde, com a secretari general de l'Ajuntament d'Alella,

CERTIFICO: Que el Ple municipal, amb la salvetat del que disposa l'article 206 del R.O.F. i R.J. de les Entitats Locals, en sessió ordinària celebrada el dia 30 de juny de 2022, adoptà, entre d'altres, el següent acord:

6.- DECLARACIÓ INSTITUCIONAL PROPOSADA PEL GRUP MUNICIPAL CIUTADANS, PARTIDO DE LA CIUDADANÍA, PER A LA TRAMITACIÓ DE LES AJUDES DE LA LLEI ELA APROVADES PER UNANIMITAT EN EL CONGRÉS DELS DIPUTATS.

Fa tot just uns dies, el 21 de juny se celebràvem el dia mundial de l'Esclerosi Lateral Amiotròfica. Les malalties neurodegeneratives com l'ELA van minvant a poc a poc amb més o menys rapidesa les capacitats de les persones que la pateixen, a poc a poc van fent del pacient una persona cada cop més dependent fins que al final necessita d'una persona cuidadora al seu costat pràcticament tot el temps.

La lentitud dels processos de l'administració fa que moltes vegades l'ajuda per a aquestes persones arribi tard i fins i tot quan el pacient ja és mort. Els terminis de l'administració no són els terminis de la vida ni molt menys de la malaltia perquè potser aquesta persona acudeix en bones condicions a sol·licitar la discapacitat però no se li concedeix o bé no arriba amb prou celeritat. A poc a poc la malaltia segueix el seu curs sense que aquesta persona pugui accedir a la discapacitat ni als ajuts que necessita i als que té dret i que tant ajudarien a alleujar la seva situació i la de la seva família.

És per això que el mes de març passat es va aprovar per unanimitat al Congrés dels Diputats una Proposició de Llei presentada pel Grup Parlamentari de Ciutadans destinada a garantir una vida digna als malalts d'ELA.

Aquesta nova llei se sustenta en tres pilars fonamentals. El primer és reconèixer el 33% del grau de discapacitat als pacients d'ELA des del diagnòstic, canviant així la vida d'aquestes persones perquè actualment passen un any aproximadament amb el tràmit administratiu i, malauradament, hi ha famílies que reben l'ajuda quan el pacient ja ha mort. Així mateix, aquesta nova llei per a les persones malaltes d'ELA proposa introduir una atenció preferent perquè es compti amb els recursos tècnics i humans especialitzats per cobrir les necessitats provocades per la malaltia i, a més, puguin acollir-se al bo social elèctric. Concretament per a aquells casos en què l'estat avançat de la malaltia necessiti un ús de ventilació mecànica invasiva o no invasiva.

El tercer punt important d'aquesta Proposició de Llei és garantir l'accés al servei de fisioteràpia i atenció especialitzada al domicili durant 24 hores, ja que hi ha una etapa molt dura d'aquesta malaltia en què els pacients necessiten serveis al domicili. A més, aquesta llei té aplicació per a altres persones que pateixin malalties cròniques, degeneratives i autoimmunes.



AJUNTAMENT D'ALELLA

No obstant, tres mesos després de l'aprovació d'aquesta llei, les persones malaltes d'ELA encara no han rebut cap ajuda de les acordades i votades per unanimitat al Congrés dels Diputats. En aquest sentit, el Govern espanyol ha de complir la llei, executar aquestes propostes i garantir als i les malaltes d'ELA l'ajuda necessària perquè puguin viure dignament. Són més de 900 persones les diagnosticades cada any amb aquesta malaltia i és per això que s'han d'impulsar com més aviat millor aquestes ajudes.

Per complir amb allò acordat i per donar a les persones malaltes d'ELA l'atenció que necessiten, el Ple municipal acorda:

Instar el Govern d'Espanya a la tramitació i al pagament immediat dels ajuts aprovats per unanimitat al Congrés dels Diputats destinats a garantir una vida digna a les persones malaltes d'ELA.

I perquè en prengueu coneixement i tingui els efectes que correspongui, lliuro aquest certificat.

Document signat electrònicament.

El secretari general.