

Afectados por esclerosis múltiple piden un acceso ágil a las terapias.

Medio centenar de enfermos esperan tratamientos para retrasar la discapacidad.

La Asociación Sevillana de Esclerosis Múltiple reivindica hoy 18 de diciembre, en el Día Nacional de esta enfermedad, un acceso más ágil a los tratamientos, que favorecen la calidad de vida al retrasar la discapacidad que genera. “Hoy pedimos que los comités de los hospitales respeten las decisiones de los especialistas y que la prescripción de los tratamientos sólo esté sujeta a criterios médicos”, explica Águeda Alonso, presidenta de la Asociación Sevillana de Esclerosis Múltiple. Esta entidad tiene contabilizados a más de medio centenar de enfermos que se encuentran a la espera de un tratamiento. “Aunque la situación ha mejorado respecto a los problemas de acceso a los tratamientos de años anteriores, aún hay enfermos esperando durante meses e incluso un año”, añade.

Alonso explica que “un comité de un hospital no debería frenar decisiones tomadas por especialistas que son de reconocido prestigio”. Los afectados de esclerosis múltiple lamentan que muchas decisiones dependan de criterios economicistas. “Cada médico debería tener libertad para prescribir lo que considere mejor para cada paciente, cueste lo que cueste el tratamiento; pero esa libertad no existe”, asevera Alonso.

El reconocido neurólogo Guillermo Izquierdo, responsable de esta asistencia en el Macarena, incide también en que las decisiones sobre los tratamientos deberían recaer en los expertos. “Este año han surgido tres nuevos tratamientos muy eficaces y en el plazo de año y medio aparecerá otro capaz de reducir la discapacidad y mejorar la esperanza de vida”, añade. A largo plazo estas terapias suponen un ahorro al sistema público ya que reducen la discapacidad y la dependencia.

“Son los especialistas en esclerosis múltiple los que realmente saben valorar el coste/beneficio de cada tratamiento. Las terapias son cada vez más personalizadas”, añade. Además de la dificultad en el acceso a los tratamientos (el coste anual por enfermo suele girar en torno a los 12.000 y los 24.000 euros) la Asociación Sevillana de Esclerosis Múltiple lamenta los recortes en los fondos sociales. Esta entidad, a poco de que termine el año, aún espera los fondos procedentes de la Junta de Andalucía (3.000 euros) para su funcionamiento.

Fuente: [diariodesevilla.es](http://diariodesevilla.es)