

OBJETIVO: recibir las ayudas necesarias para su impulso

11/04/08 12:56

Hoy es el Día Mundial del Parkinson, día para acompañar a los más de 1.300 socios que tiene la Asociación Parkinson Madrid y dedicarlo los casi 10.000 afectados que tiene la ciudad de Madrid. Este año la reivindicación llega bajo el lema de Investigación y Parkinson. El impulso lo damos todos pero, además, desde la Asociación piden ayuda al Sistema para poder abarcar todas las demandas de los Pacientes y sus familiares. La Ley de Dependencia no arranca y las ayudas sociales son insuficientes. La Directora de la Asociación, el Presidente, quien además es Paciente, y una Doctora hablan a una voz para pedir ayuda.

A las 10.30 horas José Luis Molero, presidente de Parkinson Madrid, y la periodista de Punto Radio, Ana García Lozano, inauguraban el Día Mundial del Parkinson que este año se celebra con el lema Investigación y Parkinson. El impulso lo damos todos. A las 11.00 horas el doctor Pablo Martínez Martín, neurólogo e investigador titular de la Unidad de Neuroepidemiología del Centro Nacional de Epidemiología del Instituto de Salud Carlos III, hablaba sobre el Impacto de la enfermedad de Parkinson sobre Pacientes y cuidadores. A las 11.45 hizo lo mismo el doctor Pedro García Ruiz Espiga, Neurólogo de la **Fundación Jiménez Díaz y** Coordinador de la sección de Trastornos del Movimiento de la SEN, sobre la Evolución histórica y horizontes de la enfermedad de Parkinson.

A las 12.30 habrá un coloquio y le seguirá una entrega doble de premios. El consejero de Sanidad de la Comunidad de Madrid, Juan José Güemes, hará entrega del VI Premio Meritorio PKM a la Sociedad Española de Neurología (SEN) 'por el apoyo que esta sociedad científica y sus miembros aportan a la enfermedad de Parkinson'. Lo recogerá M^a Dolores Martínez Lozano, responsable de la vocalía del área de relaciones con Asociaciones de Enfermos de la SEN.

Gádor Ongil, consejera de Familia y Asuntos Sociales de la CAM, será la encargada de entregar el II Premio de reconocimiento anual PKM al presidente de honor de la Asociación Parkinson Madrid, Rafael Camarena, 'por toda la dedicación, cariño y esfuerzos que ha dedicado y sigue dedicando a esta asociación'. Clausurarán el acto los Consejeros; el director gerente de Obra Social, Carlos María Martínez; y el presidente de la Asociación Parkinson Madrid, José Luis Molero.

DOSSIER COMPLETO DE LA ASOCIACION PARKINSON MADRID POR EL DIA MUNDIAL DEL PARKINSON

El objetivo de este año es 'dar a conocer la necesidad de impulsar la investigación biomédica en España con la implicación de la Administración Pública, los investigadores y los pacientes y sus familias'. Ayer en rueda de prensa José Luis Molero, presidente de la Asociación Parkinson Madrid, explicó que, al amparo de lo dispuesto en el artículo 64 sobre Planes Integrales de Salud de la Ley 16/2003 de 28 de mayo de cohesión y calidad del Sistema Nacional de Salud y de la Ley 12/2991 de Ordenación Sanitaria de la Comunidad de Madrid, 'la ayuda de los organismos públicos es imprescindible en la creación de un Plan Regional de Salud y Atención Integral de la enfermedad de Parkinson, en el que se debería incluir un plan individualizado de atención que determine qué actuaciones y terapias hay que realizar para

cada paciente'.

Además, este proyecto, que cuenta con la experiencia pionera de un plan de la esclerosis lateral amiotrófica, también pondría en marcha medidas para la detección precoz del párkinson, se encargaría de dar apoyo formativo a los profesionales de Atención Primaria, informaría al enfermo y familiares sobre la enfermedad y el cuidado, buscaría fórmulas de cooperación efectiva entre los sistemas social y sanitario...

Laura Carrasco, directora de la Asociación Parkinson Madrid, aseguró que el principal objetivo de la entidad es solicitar a la Comunidad de Madrid la concertación del 100 por ciento de 'la atención la ayuda social, la atención sanitaria, la atención psicológica, la fisioterapia o la logopedia, fundamentales para mejorar la calidad de vida de los parkinsonianos y la de sus cuidadores porque les ayuda en acciones tan básicas como mantener el equilibrio, superar bloqueos, evitar atagantamientos o comunicarse con los demás'. 'Hasta ahora, los afectados y sus familias asumen la mayoría de los costes que supone recibir la atención especializada en la asociación, una situación que está ahogando sus economías'.

La neuróloga del Hospital Clínico San Carlos de Madrid, M^a José Catalán, informó sobre la etiología desconocida de la enfermedad y de los síntomas motores, además de los problemas asociados (problemas en el sueño, dolores musculares, fatiga, depresión, trastornos oculares, aislamiento social, etc) que tiene la enfermedad. Explicó los tratamientos farmacológicos y quirúrgicos que tratan de frenar su y las líneas de investigación actuales, como las células madre o la terapia genética.