



En el marc del Dia Mundial de l'Alzheimer (21 de setembre)

Clam conjunt al Congrés perquè l'Alzheimer sigui una prioritat política estratègica

- Liderats per la Fundació Pasqual Maragall, entitats i experts demanen impulsar la recerca com a única via per vèncer la malaltia, i més recursos per millorar la qualitat de vida de les persones afectades, els seus familiars i els seus cuidadors
- Més de 900.000 a l'estat tenen demència, en el 75% dels casos a causa de l'Alzheimer, i de no trobar-se un tractament el nombre de casos podria duplicar-se l'any 2050
- Abans de l'acte, la Fundació Pasqual Maragall ha entregat a la presidenta del Congrés, Meritxell Batet, un document amb 500.000 firmes de suport per reclamar acció política per la recerca de l'Alzheimer

Madrid, 13 de setembre del 2021.- Les principals entitats relacionades amb l'Alzheimer i de l'àmbit de les persones grans han reclamat aquest dilluns, al Congrés dels Diputats, un **compromís polític perquè l'Alzheimer sigui una prioritat estratègica** en els àmbits científic, sanitari i assistencial, que impulsi la **recerca com a única via** per vèncer la malaltia.

Ho han fet a l'acte "Els reptes de l'Alzheimer i les demències", impulsat per la [Fundació Pasqual Maragall](#) juntament amb la Societat Espanyola de Neurologia (SEN), la Confederació Espanyola d'Alzheimer (CEAFA), la Fundació Matia i HelpAge, en el marc del **Dia Mundial de l'Alzheimer**, que se celebra el proper **21 de setembre**. La presidenta del Congrés, **Meritxell Batet**, ha estat l'encarregada d'inaugurar l'acte, que també ha comptat amb els testimonis d'una persona recentment diagnosticada, dos familiars cuidadors i un participant en estudis d'investigació.

Tal i com ha expressat en el seu discurs de benvinguda **Cristina Maragall**, presidenta de la Fundació Pasqual Maragall: *"l'Alzheimer és una epidèmia silenciosa i estructural que només trobarà respostes definitives mitjançant la ciència i la recerca. Experts i entitats ens hem reunit avui aquí per reclamar l'atenció política que mereix aquesta realitat. Perquè és a les nostres mans evitar que l'Alzheimer posi en perill el nostre sistema sanitari i assistencial"*.

Actualment, **més de 900.000 persones arreu de l'estat** tenen demència, el 75% dels casos a causa de l'Alzheimer. Això són una de cada 10 persones de més de 65 anys, i un terç de les majors de 85. Amb l'esperança de vida en augment, i si no es troba un tractament que modifiqui el seu curs, **el nombre de casos podria duplicar-se l'any 2050**.



Més recursos per a la recerca i el diagnòstic precoç

La **Dra. Raquel Sánchez Valle**, cap del Servei de Neurologia de l'Hospital Clínic de Barcelona i Secretària del Grup d'Estudi de Conducta i Demències de la Societat Espanyola de Neurologia (SEN), ha reclamat **una dotació pressupostària adequada per al Pla Nacional d'Alzheimer**.

“En malalties greus com les neurodegeneratives, el diagnòstic precoç és clau per millorar la qualitat de vida de les persones afectades i reduir costos. Tenim les eines provades i aprovades des de fa anys, però només una minoria de centres a Espanya i, per tant, una minoria de pacients, hi té accés. Necessitem que el Pla Nacional d'Alzheimer garanteixi aquest accés a tota la població”, ha reivindicat.

Els costos sanitaris i socials de les malalties neurodegeneratives també són extraordinàriament elevats. Una estimació conservadora els situa en 21.000 milions d'euros anuals, **24.000€ per persona afectada l'any, el 87% del qual assumeixen directament les seves famílies**. A aquests costos econòmics cal afegir-hi els personals, socials, psicològics i laborals que pateixen els familiars cuidadors, que es troben en una situació que tampoc rep la consideració adequada.

Reptes socials i drets de la ciutadania

Ainhoa Etayo, membre de l'Àrea d'Atenció Associativa de CEAFA, ha comentat: *“el diagnòstic precoç i precis és el repte més urgent, doncs és la base per poder desplegar totes les actuacions i recursos socials i sanitaris que garanteixin el compliment dels drets i garanties de totes les persones afectades per demència, i això inclou els seus familiars cuidadors”*.

Per a **Mayte Sancho**, membre del Patronat de la Fundació Matia, *“és urgent que la societat en general doni suport a les persones amb malaltia d'Alzheimer, normalitzant la seva participació i presència en qualsevol àmbit de la vida social i comunitària. No podem permetre'ns que perdin ni un sol dret de ciutadania, ni que els estereotips sobre la malaltia justifiquin conductes excloents”*.

En la mateixa línia, **Isabel Martínez Lozano**, presidenta de HelpAge i de la Taula Estatal pels Drets de les Persones Grans, ha reivindicat: *“totes les persones tenen dret a ser cuidades amb els recursos adequats, a mantenir espais de llibertat, la seva identitat i les seves relacions socials i afectives. Però també tenen dret a decidir, amb els suports necessaris. Per això, és urgent una modificació legal que no els negui la seva capacitat d'obrar, ni que modifiqui el seu dret a decidir jurídicament sense les garanties adequades”*.

Una preocupació social de gran magnitud

Abans de l'acte, la Fundació Pasqual Maragall ha entregat a la presidenta del Congrés, Meritxell Batet, un manifest que compta amb 500.000 firmes de suport ciutadà per reclamar acció política davant l'Alzheimer i l'aposta per la recerca.



matia
fundazioa

fundació
pasqual
maragall



Aquesta acció reflecteix, una vegada més, el gran impacte social de l'Alzheimer, tal i com també recull l'[estudi "Actituds i percepcions de la població espanyola sobre el Alzheimer"](#), en què la ciutadania situa la malaltia com la segona condició de salut que més els preocupa, just després del càncer. A més, 2 de cada 3 espanyols afirma conèixer una persona amb Alzheimer.

MÉS INFORMACIÓ I CONTACTE DE PREMSA:

Agència de Comunicació

ATREVIÀ

Albert Rimbau / Laura Puig

arimbau@atrevia.com / lpuig@atrevia.com

683 16 20 28 / 619 64 93 62

Departament de Comunicació

Fundació Pasqual Maragall

Mar Escardó

mescardo@fpmaragall.org

93 316 09 90