



En el marco del Día Mundial del Alzheimer (21 de septiembre)

Reclamo conjunto en el Congreso para que el Alzheimer sea una prioridad política estratégica

- Liderados por la Fundación Pasqual Maragall, entidades y expertos piden impulsar la investigación como única vía para vencer la enfermedad, y más recursos para mejorar la calidad de vida de las personas afectadas, sus familiares y sus cuidadores
- Más de 900.000 personas en España padecen demencia, el 75% de los casos debido al Alzheimer, y de no hallarse un tratamiento el número de casos podría duplicarse en 2050
- Antes del acto, la Fundación Pasqual Maragall ha entregado a la presidenta del Congreso, Meritxell Batet, un documento con 500.000 firmas de apoyo para reclamar acción política para la investigación del Alzheimer

Madrid, 13 de septiembre de 2021.- Las principales entidades relacionadas con el Alzheimer y del ámbito de las personas mayores han reclamado este lunes, en el Congreso de los Diputados, un **compromiso político para que el Alzheimer sea una prioridad estratégica** en los ámbitos científico, sanitario y asistencial, que impulse la **investigación como única vía** para vencer la enfermedad.

Lo han hecho en el acto “Los retos del Alzheimer y las demencias”, impulsado por la [Fundación Pasqual Maragall](#) junto a la Sociedad Española de Neurología (SEN), la Confederación Española de Alzheimer (CEAFA), la Fundación Matia y HelpAge, en el marco del **Día Mundial del Alzheimer**, que se celebra el próximo **21 de septiembre**. La presidenta del Congreso, **Meritxell Batet**, ha sido la encargada de inaugurar el acto, que también ha contado con los testimonios de una persona recién diagnosticada, dos familiares cuidadores y un participante en estudios de investigación.

Tal y como ha expresado en su discurso de bienvenida **Cristina Maragall**, presidenta de la Fundación Pasqual Maragall: *“el Alzheimer es una epidemia silenciosa y estructural que solo encontrará respuestas definitivas mediante la ciencia y la investigación. Expertos y entidades nos hemos unido hoy aquí para reclamar la atención política que esta realidad merece. Porque está en nuestras manos evitar que el Alzheimer ponga en peligro nuestro sistema sanitario y asistencial”*.

En la actualidad, **más de 900.000 personas en España** padecen demencia, el 75% de los casos a causa del Alzheimer. Esto son una de cada 10 personas de más de 65 años, y un tercio de las mayores de 85. Con la esperanza de vida en aumento, y si no se halla un tratamiento que modifique su curso, **el número de casos podría duplicarse en 2050**.



Más recursos para la investigación y el diagnóstico precoz

La **Dra. Raquel Sánchez Valle**, jefa del Servicio de Neurología del Hospital Clínic de Barcelona y Secretaria del Grupo de Estudio de Conducta y Demencias de la Sociedad Española de Neurología (SEN), ha reclamado **una dotación presupuestaria adecuada para el Plan Nacional de Alzheimer**:

“En enfermedades graves como las neurodegenerativas, el diagnóstico precoz es clave para mejorar la calidad de vida de las personas afectadas y reducir costes. Tenemos las herramientas probadas y aprobadas desde hace años, pero solo una minoría de centros en España y, por lo tanto, una minoría de pacientes, tienen acceso a ellas. Necesitamos que el Plan Nacional de Alzheimer garantice este acceso a toda la población”, ha reivindicado.

Los costes sanitarios y sociales de las enfermedades neurodegenerativas también son extraordinariamente elevados. Una estimación conservadora los sitúa en 21.000 millones de euros anuales, **24.000€ por persona afectada al año, cuyo 87% asumen directamente sus familias**. A estos costes económicos hay que añadirles los personales, sociales, psicológicos y laborales que padecen los familiares cuidadores, cuya situación tampoco recibe la consideración que merece.

Retos sociales y derechos de la ciudadanía

Ainhoa Etayo, miembro del Área de Atención Asociativa de CEAFA, ha comentado: *“el diagnóstico precoz y certero es el reto más urgente, pues es la base para poder desplegar todas las actuaciones y recursos sociales y sanitarios que garanticen el cumplimiento de los derechos y garantías de todas las personas afectadas por demencia, y esto incluye a los familiares cuidadores”*.

Para **Mayte Sancho**, miembro del Patronato de la Fundación Matia, *“es urgente que la sociedad en general apoye a las personas con la enfermedad de Alzheimer, normalizando su participación y presencia en cualquier ámbito de la vida social y comunitaria. No podemos permitir que pierdan ni un solo derecho de ciudadanía, ni que los estereotipos sobre la enfermedad justifiquen conductas excluyentes”*.

En la misma línea, **Isabel Martínez Lozano**, presidenta de HelpAge y de la Mesa Estatal por los Derechos de las Personas Mayores, ha reivindicado: *“todas las personas tienen derecho a ser cuidadas con los recursos adecuados, a mantener espacios de libertad, su identidad y sus relaciones sociales y afectivas. Pero también derecho a decidir, con los apoyos necesarios. Por ello, es urgente una modificación legal que no les niegue su capacidad de obrar, ni que modifique su derecho a decidir jurídicamente sin las garantías adecuadas”*.

Una preocupación social de gran magnitud

Antes del acto, la Fundación Pasqual Maragall ha entregado a la presidenta del Congreso, Meritxell Batet, un manifiesto que cuenta con 500.000 firmas de apoyo ciudadano para reclamar acción política frente al Alzheimer y la apuesta por la investigación.



matia
fundazioa

fundación
pasqual
maragall



Esta acción refleja, una vez más, el gran impacto social del Alzheimer, tal y como también recoge el [estudio “Actitudes y percepciones de la población española sobre el Alzheimer”](#), en el que la ciudadanía sitúa a la enfermedad como la segunda condición de salud que más les preocupa, justo después del cáncer. Además, 2 de cada 3 españoles afirma conocer a una persona con Alzheimer.

MÁS INFORMACIÓN Y CONTACTO DE PRENSA:

Agencia de Comunicación

ATREVIEWA

Albert Rimbau / Laura Puig

arimbau@atrevia.com / lpuig@atrevia.com

683 16 20 28 / 619 64 93 62

Departamento de Comunicación

Fundación Pasqual Maragall

Mar Escardó

mescardo@fpmaragall.org

93 316 09 90