

Hoy, durante el debate del PL para mejorar la calidad de vida de personas con ELA

Alicia García: “Hoy hacemos algo más grande que aprobar una ley; demostramos que la política se pone al servicio de las personas”

- Destaca que “esta es la política en la que creemos todos en el Partido Popular. Esta es una norma justa y necesaria; es un compromiso que asumimos plenamente”
- La portavoz del PP a los enfermos de ELA, familiares, cuidadores y entidades presentes en el hemiciclo: “Esta Ley es vuestra Ley”
- Subraya que “la Ley Presupuestaria permite al Gobierno financiar y dotar económicamente esta Ley tan necesaria; ya no le quedarán más excusas para llegue ya a todos los pacientes”

23 de octubre de 2024.-

- La portavoz del Grupo Parlamentario Popular en el Senado, **Alicia García**, asegura que hoy la política cumple con “nuestro deber esencial” que es situar “a las personas en el centro para que tengan una vida digna”.
- “Esta es la política en la que creemos todos en el Partido Popular”, asevera García, quien subraya que “esta es una norma justa y necesaria; es un compromiso que asumimos plenamente”.
- Durante el debate del Proyecto de Ley para mejorar la calidad de las personas con ELA explica que este miércoles “demostramos que la política ha estado a la altura de las personas”.
- En su opinión, esta Ley “representa el reconocimiento más básico que toda persona ha de tener garantizado: el derecho a vivir con dignidad”. Así, Alicia García deja claro que hoy el Senado hoy “hará algo mucho más grande que aprobar definitivamente una Ley”, como es poner la política “al servicio de las personas”.
- A continuación, se dirige a los enfermos que padecen “esta dura

enfermedad”, familiares, cuidadores y entidades presentes en el hemicycle para reiterarles que “esta Ley es vuestra Ley”.

- Hace una mención especial a aquellos para quienes, “lamentablemente”, la Ley no ha llegado a tiempo.
- Recuerda que en marzo de 2022 tuvo el privilegio de defender en el Congreso la toma una Ley sobre la ELA que el PSOE y sus socios paralizando su tramitación en nada menos que en 48 ocasiones; pero pide no mirar hacia atrás, “miremos hacia delante”.

ALICIA GARCÍA PIDE QUE EL PASO DE HOY NO SEA EN FALSO

- La portavoz pone el foco en el Ejecutivo, ya que independientemente que se aprueben los PGE, “la Ley Presupuestaria permite al Gobierno financiar y dotar económicamente esta Ley tan necesaria”.
- En este contexto remarca que “al Gobierno no le quedarán más excusas que poner encima de la mesa la financiación necesaria para que la ayuda llegue ya a todos los pacientes”. “Es cuestión de voluntad política dotarla de crédito suficiente” y se dirige a la bancada socialista para indicarles que “está en sus manos”.
- Alicia García apremia al Gobierno para que “el paso que damos hoy, no sea en falso”, ya que la Ley contempla el reconocimiento del grado de discapacidad a los pacientes desde el momento del diagnóstico; la atención continuada y especializada 24 horas; la formación específica de los cuidadores profesionales; la ayuda a los electrodependientes; y, sobre todo, la dotación económica imprescindible para la aplicación de todas estas medidas.
- “Y los enfermos de ELA, como cualquier otra persona, merecéis vivir con la mayor calidad de vida posible, recibiendo el cuidado y la atención que merecéis”, defiende.
- Antes de concluir, Alicia García pone en valor el consenso que representa el resultado de esta Ley. “Hoy demostramos que hemos dejado a un lado nuestras diferencias políticas para priorizar lo verdaderamente importante: el cuidado y la atención de las personas”, finaliza la portavoz del PP en la Cámara Alta.