

Tras aprobarse una moción del PP por unanimidad

El PP denuncia que después de aprobar la Ley ELA hace tres meses “su financiación ni está, ni se la espera”

- Rosa Romero: “Ya dudamos de que este Gobierno tenga alma, pero si algo le queda, le instamos para que no deje desamparados a los enfermos de ELA y a garantizar sin más demora la dotación presupuestaria necesaria para hacer realidad todos los avances de la ley ELA”
- Antonia López denuncia que después de la foto tras aprobarse la Ley no hay “nada de nada”, por ello pregunta a la bancada socialista si “les parece que ya está bien de jugar con la vida de miles de españoles”

12 de febrero de 2025.-

- El senado aprueba una moción del Grupo Parlamentario Popular en la que exige al Gobierno a no dejar desamparados a los enfermos de ELA y garantizar, sin más demora, su dotación presupuestaria, ya que tres meses después de aprobar la Ley “su financiación ni está, ni se la espera”.
- Así se pronuncian las senadoras populares **Rosa Romero y Antonia López**, tras aprobarse por unanimidad la iniciativa de su Grupo.
- Durante su intervención, Romero recuerda que hace tres meses se aprobó con unanimidad una ley tan ansiada, como necesaria, como es la Ley ELA. Un día que califica como histórico en la que recalca que se cumplió la misión de “hacer política de la buena, de la que sirve”, a pesar de llevar tres años de retrasos y que permaneció bloqueada hasta en 48 ocasiones.
- “¿Qué pasó después? Después de tres meses su financiación ni está ni se la espera”, asegura la senadora por Ciudad Real, al tiempo que reconoce que “es muy triste traer esta moción porque urge que las ayudas lleguen a los afectados”.
- En este punto, pone el foco en la falta de voluntad política de este Gobierno, que ha reconocido en más de una ocasión que “*se puede*

gobernar sin presupuestos”. Por ello, exige al Gobierno que ponga en marcha la financiación para poner en marcha la Ley ELA, ya que la situación de los enfermos y sus familias es crítica y exige respuestas inmediatas”.

- Frente a esta falta de voluntad del Gobierno, Rosa Romero reprocha mientras el Ejecutivo destina 161 millones para publicidad institucional, a los enfermos de ELA no les llega la financiación comprometida.
- “Los enfermos de ELA no tienen tiempo, la ELA avanza y la Ley no y sus avances y ayudas tampoco”, avisa.
- “Ya dudamos de que este Gobierno tenga alma, pero si algo le queda, le instamos para que no deje desamparados a los enfermos de ELA y a garantizar sin más demora, la dotación presupuestaria necesaria para hacer realidad todos los avances de la Ley ELA, en condiciones de equidad en toda España y para la totalidad de los afectados con independencia de que se aprueben los PGE 2025”, concluye.

DESPUÉS DE LA FOTO NO HAY NADA

- Por su parte, la senadora Antonia López denuncia que después de la foto tras aprobarse la Ley no hay “nada de nada”, por ello pregunta a la bancada socialista si “les parece que ya está bien de jugar con la vida de miles de españoles”.
- Frente a este “continuo engaño” de Sánchez que no cumple con sus compromisos adquiridos con los enfermos de ELA, la senadora por Murcia afirma que “Sánchez se tiene que marchar”, al tiempo que le pide que permita gobernar a “quien sí ganó las elecciones”.
- Igualmente, Antonia López afea que el Gobierno, además de justificar el retraso de la financiación por la ausencia de los PGE, se amparan en las CC.AA. “pidiéndolas más esfuerzo sin darles ningún presupuesto”.
- A su parecer, esto no es “creíble”, porque mientras la financiación a los enfermos de ELA sigue sin llegar, el Gobierno “gasta 36 millones en el Falcon o en los miles de asesores que tienen para su propia publicidad, y así ejemplo tras ejemplo”.
- Por todo ello, Antonia López asegura estamos ante un Gobierno “incompetente” e “indolente”, a la vez que recuerda que su Grupo continuará “vigilante” y que “les instaremos una y mil veces si hace falta para cumplan con lo comprometido”.