

>>>

de acceso generalizado.

«El 20% de los reclusos están infectados con el virus de la hepatitis C y no reciben los tratamientos», asegura Fuertes. Sólo el 2,8 % de los presos tienen acceso a los tratamientos de última generación. «Con estas cifras no podemos estar satisfechos». También quedan por cumplir acuerdos. El Ministerio de Sanidad se comprometió con la plataforma a incluir 200 millones en los Presupuestos Generales del próximo año para el tratamiento de los afectados F1 y F0, es decir, lo que menos riesgo tienen a corto plazo. «Esos millones no están en los presupuestos que han presentado». La plataforma entregó el pasado mes de mayo en el Congreso de los Diputados 15.000 firmas exigiendo que se cumpliera con el compromiso acordado con los afectados.

Ángel Fuertes está libre del virus desde hace un año. Ahora tiene 44 años y desde los 9, que se lo detectaron, ha vivido consciente de que su hígado se dete-

LOS RETOS

1 Llegar a las personas no diagnosticadas. «Uno de los retos más importantes a los que se enfrenta cualquier programa de eliminación de la enfermedad», según la Sociedad Española de Médicos Generales y de Familia (SEMG).

2 Los presos, la asignatura pendiente del Plan Nacional contra la Hepatitis C. Sólo el 2,8% ha tenido acceso a los medicamentos de última generación.

3 Faltan 200 millones en los Presupuestos Generales del Estado comprometidos por la ministra de Sanidad. Los miembros de la Plataforma de Afectados se movilizarán para reclamar que se cumpla el compromiso.



Los miembros de la plataforma en Bruselas. DL

rioraba cada día. «Me hicieron una transfusión al nacer por la incompatibilidad sanguínea de mis padres. Me salvaron la vida y me dejaron el virus. Ahora ya no pienso que le quito vida a mi hígado. De momento sigue igual, con cirrosis, pero no ha avanzado y espero que se recupere».

DESTAPAR LOS CASOS OCULTOS

La hepatitis C es una enfermedad del hígado causada por un virus del mismo nombre (VHC). Cuando la infección se cronifica el hígado se inflama provocando cirrosis o cáncer.

El virus de la hepatitis C no da la cara hasta que el hígado está muy afectado. El gran reto es encontrar a los pacientes ocultos porque el afectado no sabe que tiene hepatitis C, no conoce la enfermedad y eso hace que puedan transmitir la infección. El virus de la hepatitis C se transmite a través de la sangre bien por transfusiones de sangre y productos sin analizar o por compartir jeringuillas. El riesgo de

Casos ocultos

El reto de los especialistas es localizar los casos ocultos de hepatitis C en pacientes sin síntomas

Síntomas

Cansancio, orina turbia, hinchazón del abdomen, fiebre, dolor abdominal y fatiga, entre otros

lesión hepática importante aumenta cuanto más tiempo se deja al paciente sin tratamiento para la hepatitis C.

Cuando empiezan los síntomas, el paciente nota dolor en el cuadrante superior derecho del abdomen, hinchazón abdominal, heces de color arcilla o pálidas, orina turbia, fatiga, fiebre, picazón y color amarillento en la piel.



Un momento de una de las actuaciones en la gala solidaria. JESÚS F. SALVADORES

León se solidariza con las enfermedades raras

● La gala de la Fundación Isabel Gemio recauda fondos para luchar por dolencias que afectan a 30.000 leoneses

DL | LEÓN

■ Artistas y famosos como Rosa López, Rafael Amargo, Lorena López o Rosario Mohedano apoyaron ayer con su presencia la gala solidaria que la fundación Isabel Gemio organizó en el Auditorio Ciudad de León para recaudar fondos destinados a proyectos para luchar contra las enfermedades raras, principalmente las distrofias musculares. Las enfermedades raras afectan a 30.000 leoneses. Son raras por el origen desconocido aunque no por el número de afectados.

Tras la gala, invitados y asistentes se trasladaron al Hostal San Marcos, donde a partir de las 22.00 horas tuvo lugar una cena benéfica cuyo cubierto costaba 75 euros.

La Fundación Isabel Gemio para la Investigación de Distrofias Musculares y otras Enfermedades raras nació en 2008 y centra sus esfuerzos en financiar proyectos de investigación científica en enfermedades minoritarias.

«Las enfermedades raras tienen que tener una respuesta de la sociedad y la sanidad», defendió el alcalde de León, Antonio Silván, que apoyó con su presencia esta iniciativa.

La cesión de uso del Auditorio por parte del Ayuntamiento de León permite dar visibilidad a las personas con distrofias musculares y otras enfermedades raras, concienciando a los ciudadanos de la



Asistentes y presentadora, ayer en León. JESÚS F. SALVADORES

importancia de la investigación en este campo, además de potenciar la oferta cultural y participativa de la ciudad de León.

La cena solidaria se presenta

como una propuesta cultural y gastronómica dedicada a los amantes del buen comer con un fin solidario: recaudar fondos para la investigación de las enfermedades raras.