

Moció per donar suport a la proposició d'una Iniciativa Legislativa Popular (ILP) per a la protecció social dels malalts de fibromiàlgia (FM) i síndrome de fatiga crònica (SFC), encefalomièlitis miàlgica.

A proposta dels grups municipals d'Iniciativa per Catalunya Verds-Esquerra Unida i Alternativa, Socialista, Esquerra Republicana, Ciutadans-El Prat de Llobregat, Agrupación de Electores Se Puede El Prat, Guanyem El Prat i Convergència i Unió, s'acorda:

Primer. Donar suport a la proposta presentada per l'Asociación FM Unión y Fuerza amb relació a la proposició d'una ILP per a la protecció social dels malalts de fibromiàlgia i síndrome de fatiga crònica o encefalomièlitis miàlgica, que literalment diu el següent:

"La fibromiàlgia (FM) i la síndrome de fatiga crònica o encefalomièlitis miàlgica (SFC/EM) són dues malalties diferents, però amb una forma de presentació i uns símptomes similars de diagnòstic clínic. Totes dues són malalties de causa desconeguda, cròniques i sense cura en la medicina actual, que tenen efectes invalidants per al treball i les tasques quotidianes, extremadament negatius en l'esfera laboral, social, familiar i econòmica dels que la pateixen. Els tractaments actuals es limiten, amb escàs èxit, a alleujar els símptomes de totes dues patologies.

Tant la fibromiàlgia com la síndrome de fatiga crònica o encefalomièlitis miàlgica afecten especialment les dones, en proporcions que poden ser de 21 dones per cada home en el cas de la fibromiàlgia i de 9 dones per cada home si parlem de la SFC/EM.

La fibromiàlgia és una malaltia que es caracteritza pel dolor crònic que els pacients localitzen en diferents parts de l'aparell locomotor. Els malats presenten amb freqüència una hipersensibilitat al dolor que es manifesta en pressionar en múltiples punts del cos.

A més a més del dolor, altres símptomes que acompanyen contínuament la malaltia són: fatiga intensa, alteracions del son, parestèsies a les extremitats, depressió, ansietat, rigidesa articular, cefalees i sensació de tumefacció a les mans. A la complexitat de la malaltia normalment s'hi afegeixen els efectes secundaris dels medicaments amb què es tracta i, molt freqüentment, la presència d'altres patologies.

Des de l'any 1992 l'Organització Mundial de la Salut reconeix la fibromiàlgia com a malaltia, i està classificada dins dels reumatismes amb el codi M79.7 a la Classificació Internacional de Malalties (CIE-10). S'estima que a Espanya afecta el 2,4% de la població general més gran de vint anys, el que suposa en números absoluts unes 700.000 persones, la immensa majoria de mitjana edat. Entre el 10 i el 17% dels pacients presenten una forma severa de la malaltia.

La síndrome de fatiga crònica o encefalomièlitis miàlgica és una malaltia neurològica greu, complexa i debilitant, caracteritzada per una fatiga intensa, tant física com mental, que no remet amb el descans i que empitjora amb l'activitat física o mental. A més a més, normalment va acompanyada de símptomes com debilitat a les cames, dolors musculars i articulars, deteriorament de la memòria i la concentració, intolerància a les olors, insomni i una recuperació molt lenta després dels esforços. La SFC/EM està classificada amb el codi G93.3 a la Classificació Internacional de Malalties (CIE-10) de l'Organització Mundial de la Salut.

A Espanya, entre el 0,2% i el 0,5% de la població pateix SFC/EM. Aproximadament el 25% dels pacients presenten una forma molt severa d'aquesta malaltia, que en la seva manifestació més severa és un trastorn devastador, complex i altament invalidant.

La falta d'informació sobre la fibromiàlgia i la síndrome de fatiga crònica o encefalomièlitis miàlgica provoca que, en molts casos, les persones que pateixen aquestes malalties es trobin amb la incomprensió i la incredulitat del seu entorn, en especial en el marc de les relacions laborals i això afegeix patiment a unes patologies que ja són complicades.

A aquesta incomprensió generalitzada, fins i tot entre els professionals sanitaris, s'hi suma la manca de suport de les institucions públiques. Avui dia les persones malaltes de FM i SFC/EM a més d'enfrontar-se a les dificultats diàries inherents a la malaltia, s'han d'enfrontar a una infinitat de traves burocràtiques a l'hora d'aconseguir el reconeixement d'un grau de disminució, sol·licitar ajudes a la dependència o en sol·licitar les prestacions econòmiques derivades dels diferents graus d'incapacitat permanent i, si s'escau, de lesions permanents no invalidants.

Malauradament, a Espanya els procediments per a la concessió d'aquests ajuts i prestacions es dilaten injusticadament, la normativa no es compleix o simplement es fa impossible a la pràctica el reconeixement als malalts de FM i SFC/EM. En els casos d'incapacitats permanents, les autoritats competents els deneguen sistemàticament les reclamacions, que es veuen obligats a recórrer, els que tenen recursos per fer-ho, a l'Administració de Justícia per aconseguir de l'organisme corresponent el reconeixement dels seus drets.

Aquest context i la total manca d'interès a modificar aquesta situació que han demostrat reiteradament les institucions públiques, tant nacionals com autonòmiques, motiven la presentació d'aquesta iniciativa legislativa popular per a la protecció social de les persones malaltes de fibromiàlgia i síndrome de fatiga crònica o encefalomièlitis miàlgica.

Per tot això es proposa al Ple d'adopció dels següents acords:

1. Donar suport al procés de recollida de signatures per fer possible la discussió parlamentària d'una reforma de la llei a través de la iniciativa legislativa popular (ILP) impulsada per l'Asociación FM Unión y Fuerza. Aquesta ILP té la finalitat que s'afegeixin la fibromiàlgia i la síndrome de fatiga crònica als barems de l'Institut Nacional de la Seguretat Social (INSS), així com que es creïn unitats multidisciplinàries a la xarxa sanitària pública nacional i que es dotin de partides de fons públics per a la investigació. Amb tot això es creu que s'agilitaran els processos d'incapacitació.
2. Continuar donant suport al grup d'afectats d'aquestes malalties i als seus col·laboradors per a la recollida de signatures, que estem portant a terme des del mes d'abril a diferents carrers del Prat de Llobregat, per facilitar alhora informació a la població d'aquestes malalties que per a molts són desconegudes i on estem comprovant que un gran número de persones les pateixen."

Segon.- Comunicar aquest acord a l'Asociación FM Unión y Fuerza.

Sotmesa la proposta a votació:
APROVADA PER UNANIMITAT

Motivació:

Aquesta moció va ser presentada per un grup de ciutadanes del Prat, que van realitzar la campanya de recollida de signatures presentada per l'Associació FM Unió i Força amb relació a la proposició d'una ILP per a la protecció social dels malalts de fibromiàlgia i síndrome de fatiga crònica o encefalomièlitis miàlgica. Com a grup polític vam adherir-nos a la moció i també vam estar col·laborant amb elles en la recollida de signatures.

Acta del ple:

https://seu.elprat.cat/siac/Publicacion_ver_doc.aspx?coddoc=SECZI24X&id=4629