

## PROYECTO DE RESOLUCIÓN

La H. Cámara de Diputados de la Nación

### **RESUELVE**

Adherir a la conmemoración del Día Mundial de la Esclerosis Lateral Amiotrófica (ELA), a celebrarse como cada año, el 21 de junio.



#### **FUNDAMENTOS**

#### Señor Presidente:

Desde el año 1997, cada 21 de junio, se celebra el Día Mundial contra la Esclerosis Lateral Amiotrófica.

La Esclerosis Lateral Amiotrófica, es una enfermedad neurodegenerativa, que se caracteriza por una atrofia progresiva de todos los músculos del organismo, excepto el corazón y la musculatura que controla la motilidad de los ojos y los

del cerebro y la médula espinal. No se conoce todavía cuál es la causa que origina esta patología y no tiene cura, pero el tratamiento con ciertos fármacos puede frenar su evolución y es importante la fisioterapia para colaborar en mejorar la calidad de vida de los pacientes afectados esfínteres (vesical y anal), sin producir alteraciones de la sensibilidad.

Generalmente afecta a personas mayores de 50 años. Se van afectando progresivamente las neuronas motoras.

La ELA es la forma más frecuente de Esclerosis Múltiple y se la considera la más grave degeneración de las motoneuronas que provoca una progresiva paralización de los músculos que intervienen en la movilidad, el habla, la deglución y la respiración.

En la actualidad, se conocen dos tipos de ELA, y concretamente la de carácter esporádico es la que se considera la forma más frecuente de la enfermedad, representando aproximadamente el 90% de todos los casos de esta patología. Un dato significativo es que esta enfermedad se produce de forma aleatoria y esporádica, sin que esté presente ningún factor de riesgo asociado y sólo entre el 5% y el 10% de los afectados tienen antecedentes familiares de dicha enfermedad.



# H. Cámara de Diputados de la Nación

Las motoneuronas son las células nerviosas que se ven afectadas por esta patología; estas células nerviosas llegan a los músculos desde el cerebro y la médula espinal, y hacen que los músculos se contraigan de forma voluntaria. Cuando estas motoneuronas se degeneran y dejan de enviar mensajes a los músculos, se pierde la capacidad para iniciar y controlar el movimiento voluntario. De esta forma, los músculos, que no pueden funcionar sin este control, se contraen sin orden y de debilitan y atrofian de forma gradual. Por otra parte, es importante señalar que esta patología no afecta nunca a la función intelectual, a los sentidos ni a los músculos oculares y de esfínteres.

Los datos más recientes indican que la incidencia de esta enfermedad es de aproximadamente 1-2 casos por 100.000 habitantes al año, y su prevalencia llega a 3-5 por cada 100.000. A pesar de no tener una prevalencia excesivamente elevada, hay que señalar que tanto la mortalidad asociada a esta patología como la supervivencia de los pacientes son dos factores que preocupan a los expertos.

En este sentido, cabe señalar que la supervivencia media se sitúa entre 3 y 5 años, aunque un 10% de los afectados sobrevive 10 o incluso más años.

Aunque en principio es una patología que podrían desarrollar personas de cualquier edad, la evidencia ha mostrado que afecta principalmente a personas de entre 55 y 75 años, y dentro de este grupo, la mayor proporción de casos se registra entre las mujeres.

El objetivo de esta fecha es el de concientizar a la población sobre la esclerosis lateral amiotrófica, promover la investigación para averiguar la causa de la enfermedad y abrir el camino para hallar medidas terapéuticas.

Por tal motivo, invito a mis pares me acompañen en la aprobación del presente proyecto.