

[Elche](#)

TERAPIA CELULAR

## **Avances lentos pero seguros**

**El Ministerio de Sanidad se interesa por dar un impulso nacional al estudio del Instituto de Neurociencias para tratar de frenar la esclerosis lateral amiotrófica**

En el centro de la imagen Javier Cabo conversa con el investigador Salvador Martínez, y a su lado el alcalde y otros ediles DIEGO FOTÓGRAFOS

**La esclerosis lateral amiotrófica no tiene aún cura, pero desde el Instituto de Neurociencias, y en**



**colaboración con otros centros, llevan desde principios de esta década a la búsqueda del mecanismo que permita, cuando menos, ralentizar el progreso de la enfermedad. Primero en ratones y ahora en humanos, los científicos están consiguiendo pequeños avances en este sentido pero muy positivos. El investigador principal, Salvador Martínez, anunció ayer como muy posible que se inicie un nuevo estudio más con el apoyo del Gobierno para seguir en esta línea.**

**J. M. GRAU** El estudio del Instituto de Neurociencias para intentar frenar el avance de la esclerosis lateral amiotrófica (ELA) mediante terapia celular, y que se ha llevado a cabo prácticamente en toda Europa de forma pionera en los dos últimos años a caballo entre Alicante y Murcia, va a dar un salto cualitativo.

Tras los buenos resultados de los experimentos en los que han participado 11 pacientes, la intención ahora es que la investigación se amplíe con otros 20 afectados de esta enfermedad degenerativa que va paralizando progresivamente distintas partes del cuerpo.

Para ello, está a punto de implicarse el Ministerio de Sanidad en un proyecto que hasta

ahora contaba con los fondos del gobierno murciano, el Ayuntamiento de Elche, las aportaciones de la Fundación Diógenes y de la Asociación Española de Esclerosis Lateral Amiotrófica (Adela).

Salvador Martínez, el investigador del Instituto de Neurociencias (centro mixto de la Universidad de Elche y el Consejo Superior de Investigaciones Científicas), no ocultaba ayer su satisfacción a pocos meses de que finalice el estudio iniciado hace algo más de dos años.

"A falta de que tres pacientes cumplan un año en septiembre u octubre desde que fueron intervenidos -se les introdujo mediante un autotrasplante células de médula ósea en la médula espinal-, algunos han mostrado que el progreso de la enfermedad se ha ralentizado", apuntó el investigador principal de este estudio.

Martínez también matizó que en otros pacientes no han notado ninguna evolución, pero para ninguno ha supuesto un empeoramiento en ningún sentido.

El científico apuntó también que este ensayo clínico "es esperanzador, pero para que sea significativo debe tener un mayor número de pacientes en estudio", de ahí que se esté en vías ahora de ampliar el estudio con la implicación del Ministerio de Sanidad.

Por su parte, el presidente de la Fundación Diógenes, entidad que impulsa la investigación de la ELA, el ex sindicalista Javier Cabo, reclamó ayer apoyo de la Generalitat para los discapacitados en general y para los afectados de ELA en particular.

"Estamos enfermos, no tenemos cura, tenemos derecho a ser tratados y desde la Generalitat se nos ningunea", señaló Cabo, quien agregó que esta situación "nos lleva a la desesperanza porque nos sentimos abandonados y desatendidos. Desde la fundación reivindicamos una atención para vivir con dignidad. Pedimos a la conselleria que no se muestre impasible con los enfermos".

Precisamente, el próximo domingo 21 se celebra el día mundial de esta enfermedad degenerativa y sin cura que afecta en España a entre 3.000 y 5.000 personas.

En Elche, donde su Ayuntamiento viene aportando 18.000 euros anuales desde el año 2000 y 20.000 desde 2005 para estas investigaciones, mañana se celebrará la IX Jornada Informativa sobre esta patología en el Centro de Congresos.