



La Cámara de Diputados se iluminó de color púrpura con motivo del Día Mundial de la Epilepsia

Actualmente existen 6.5 millones de personas con esta enfermedad

Boletín No. 3664

La Cámara de Diputados se iluminó de color púrpura con motivo del Día Mundial de la Epilepsia

- Actualmente existen 6.5 millones de personas con esta enfermedad

La Comisión de Salud de la Cámara de Diputados realizó el encendido en color púrpura del frontispicio de este recinto legislativo, con motivo del Día Mundial de la Epilepsia.

La diputada Cecilia Márquez Alkadeff (Morena), integrante de la misma, dijo que cuando uno habla de un día no es para festejarlo, sino para subrayar la importancia que tiene, y no para olvidar todas y cada una de estas enfermedades que tienen una grave afectación al ser humano.

Refirió que el Día Mundial de la Epilepsia se estableció desde el 2015 y en México hay aproximadamente unos 6.5 millones de personas con esta enfermedad, por lo que es importante no solo empoderar a los pacientes, sino también a la sociedad, con base en la información adecuada para no estigmatizar a quienes la padecen.

Destacó que anteriormente esta enfermedad se relacionaba con algún tipo de demonio o de hechizo, cuando es una enfermedad del sistema neuronal central y que afecta de manera grave a los pacientes, por eso es importante contar con el tratamiento adecuado.

Por su parte, el diputado Arturo Hernández Tapia (Morena), secretario de la Comisión de Salud, ofreció su testimonio como padre de un joven de 31 años que tiene epilepsia refractaria, de difícil control, resistente a los medicamentos y que no se le desea a nadie.

Señaló que existen personas de escasos recursos económicos que cuentan con algún enfermo de epilepsia y, además, sufren el estigma de la sociedad que ve a sus hijos como bichos raros y sin el



apoyo necesario. De ahí la importancia de hacer visible esta enfermedad, para poder hacer una sola comunidad, para que su vida no sea difícil.

A su vez, la secretaria técnica de dicha comisión legislativa, María Rebeca Alcaide Cruz, también ofreció su testimonio como paciente de epilepsia derivado de un accidente a los 19 años, por lo que, afirmó, se requiere ser empáticos con todas las enfermedades y romper muchos paradigmas.

“Necesitamos empoderar a los pacientes, pero también a la sociedad, hacernos sensibles, visibilizar a todas las enfermedades, pero lo más importante, construir una sociedad solidaria, donde no nos veamos como el otro raro. Hagamos conciencia de que la epilepsia no es una enfermedad aislada, le puede dar cualquier persona, a cualquier edad”, refirió.

Por su parte, la doctora Iris Martínez Juárez, neuróloga y epileptóloga, jefa de la Clínica de Epilepsia, del Instituto Nacional de Neurología y Neurocirugía Manuel Velazco Suárez, agradeció a la Cámara de Diputados por la invitación, pues destacó la importancia que este tipo de actos que contribuyen a terminar con el estigma sobre quienes sufren este padecimiento.

Subrayó que el 70 por ciento de las personas que la padecen, si toman uno o más fármacos anticrisis van a estar controlados; sin embargo, hasta un tercio de las personas con epilepsias seguirán con crisis, lo que conllevará a una discapacidad, por lo que “nosotros no celebramos este día, sino hacemos conciencia de esta enfermedad, por eso se convoca en el Día Internacional”.

