



Cámara de Diputados se ilumina de color lila por el Día Internacional de las Mastocitosis y las Patologías Mastocitarias

Boletín No. 5224

- Se requiere hacer evidente la necesidad de recursos para la atención de estas enfermedades raras: diputada Sodi

La Comisión de Atención a Grupos Vulnerables, que preside la diputada Gabriela Sodi (PRD), llevó a cabo el encendido de la iluminación del frontispicio de la Cámara de Diputados en color lila, con motivo del Día Internacional de las Mastocitosis y las Patologías Mastocitarias, que se conmemora el 20 de octubre.

La legisladora Sodi dijo que es importante entender que este tipo de enfermedades no son consideradas dentro de los presupuestos de manera contundente, por eso se requiere hacer evidente en la Cámara de Diputados que existen y que requieren de recursos.

Puntualizó que son síntomas tan variados que implican una barrera que dificulta su diagnóstico y que exigen de atención de médicos especializados. “Es un tema desconocido que apenas se está nombrando en México, del cual apenas se conoce; por ello la importancia de que la sociedad sepa de ella”.

Indicó que como Poder Legislativo se deben tomar cartas en el asunto para que las personas con esta u otras enfermedades raras puedan acceder al tratamiento adecuado de manera eficaz y con eficiencia.

La diputada María José Sánchez Escobedo (PRI) dijo que es un honor estar en este evento importante, ya que como una persona que tiene discapacidad, sabe de la problemática a la que se enfrentan las personas y sus familias, dado que existen fallas en hospitales y a veces los mismos doctores no saben cómo atenderlas.



PERIÓDICO

PÁGINA

FECHA

SECCIÓN

BOLETINES

19/10/2023

LEGISLATIVO

A nombre de familias con mastocitocisis, Karen Jacobo López, mamá de un niño con esta enfermedad, agradeció a la Comisión por abrirles la puerta para visibilizar institucionalmente en México las enfermedades raras mastocitocisis y patologías mastocitarias.

“Mi hijo fue diagnosticado con mastocitocisis, en el camino hemos aprendido mucho como familia, ir descubriendo esta enfermedad que ataca a las personas y el sistema de salud no está preparado para atenderlas”, expresó.

