

ENFERMEDADES RARAS

Piden más centros de referencia

La Sociedad Española de Medicina Interna (SEMI) pidió ayer que se acelere la creación de centros de referencia para las enfermedades minoritarias, que afectan a tres millones de personas en España, las cuales reciben un diagnóstico tardío y, por tanto, un retraso en su tratamiento. Así lo señaló la SEMI en un comunicado, en el que subrayó que la aparición de fármacos huérfanos ha tenido un impacto muy importante en la calidad de vida de estos pacientes y en la evolución de sus enfermedades.