

## Médicos internistas piden centros de referencia para las enfermedades raras

La Sociedad Española de Medicina Interna (SEMI) ha pedido 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 un retraso en su tratamiento.

Así lo ha señalado la SEMI, que subraya 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.

Con motivo de la II Reunión de Enfermedades Minoritarias, los internistas han recordado la importancia de las asociaciones de pacientes para conocer sus necesidades.