



## **Médicos internistas reclaman centros de referencia para las enfermedades raras**

La Sociedad Española de Medicina Interna (SEMI) pidió 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 comunica-

do, en el 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. Los internistas recordaron la importancia de las asociaciones de pacientes para conocer sus necesidades.