



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.