



Estamos pasando tiempos difíciles, en estos momentos de crisis, las asociaciones cobran más valor y son más necesarias para denunciar y luchar por una sanidad pública en contra de los recortes que nos afectarán tarde o temprano en nuestras enfermedades o en las de nuestros familiares o amigos, en contra de la drástica reducción de los presupuestos en Investigación, con todas las esperanzas que tenemos depositadas en que se encuentre curación o al menos un tratamiento para las enfermedades que aún no lo tienen. Ninguna enfermedad debería dejarse en la cuneta.

Se están desmantelando los servicios sociales, hospitales, ambulatorios, la ley de la dependencia. **Hemos de decir basta, esta crisis está abriendo muchas heridas.**

Nos están recortando nuestros derechos y dado que hay mayores expectativas de vida en general, cada día que pasa es más necesaria la atención a un mayor número de personas, todos vamos a llegar a mayores, con mayor o menor dependencia y la calidad en los servicios ya se ha visto afectada.

La segunda gran preocupación es que nos penalizan por estar enfermos, si estamos tomando medicación la deberemos de pagar más cara.

Por ejemplo en Cataluña entra en vigor a final de Junio 2012 el pagar 1 € por receta, y al parecer sin ninguna excepción, es decir, lo tendrán que pagar tanto jubilados como personas con alguna invalidez y los enfermos crónicos, cómo somos la mayoría de afectados por enfermedades renales. La medicación que tomamos significará un gasto extra considerable al final de cada mes, hará aumentar nuestra ya precaria situación económica y parece ser que **aún tardaremos años en salir de esta crisis que nos está cambiando la vida a todos.**

Al cierre de esta edición, nos sentimos conternados por la muerte de David, de 8 años, hijo de nuestros socios Lina y Manuel Armayones, presidente de la ASLE, Asociación del Síndrome de Lowe, que participó en nuestra última Jornada Anual del pasado 19 de Noviembre 2011. Ante tan dura noticia, lamentamos tan sentida pérdida y estamos con vosotros en vuestra pena.



M. Carmen Caballero
Presidenta de la AIRG-E
 Asociación para la información y las investigaciones de las enfermedades renales genéticas