

La SEN reconoce la labor de Francisco Luzón en la visibilización de la ELA

- La Sociedad Española de Neurología (SEN) concede el Premio Enfermedades Neuromusculares al presidente de la Fundación Luzón en su modalidad social por su trabajo.
- Desde 2016 la Fundación trabaja por para crear un modelo asistencial sociosanitario integrado para estos pacientes.

Madrid, 1 de junio -. La Sociedad Española de Neurología (SEN) ha reconocido el trabajo de Francisco Luzón, y le ha entregado el Premio en Modalidad Social en la categoría de Premio SEN Enfermedades Neuromusculares, “por sus esfuerzos en el conocimiento y defensa de la esclerosis lateral amiotrófica (ELA)”. Estos premios reconocen a aquellas personas y entidades que durante 2016 han realizado actividades de promoción de la neurología en su ámbito científico y social, contribuyendo al desarrollo de la información científica o a la promoción social de las enfermedades neurológicas.

El presidente de la SEN, Óscar Fernández Fernández, explicó durante el discurso inaugural que “el Acto Institucional de la SEN es el acto más importante del año de nuestra especialidad, Neurología. Es el acto de reconocimiento, felicitación y agradecimiento a todas aquellas personas, organismos e instituciones que han impulsado con sus iniciativas y esfuerzo, el avance de la Neurología en nuestro país durante el año previo”. Fruto de ello, la sociedad ha distinguido el trabajo durante el año pasado de 17 entidades como la Asociación de Demencia Frontotemporal o la Asociación Cefalea en Racimos Ayuda, entre otros.

Estíbaliz Luzón Gómez, vocal de la Fundación Luzón e hija de Francisco Luzón, fue la encargada de recoger el galardón, entregado el pasado miércoles en el acto institucional organizado por la sociedad científica en la **Real Academia de Medicina de Madrid**. A través de un vídeo, Francisco Luzón trasladó el “**profundo agradecimiento a la SEN por la aportación de valor social que hace a la Fundación**”. “Gracias a vuestro apoyo conseguiremos nuestro objetivo que es mejorar la calidad de vida de los enfermos de ELA y encontrar una cura a la enfermedad”, añadió.

La ELA es una enfermedad neurodegenerativa de causa desconocida que provoca una pérdida progresiva de la actividad de las neuronas motoras, dando lugar a debilidad y atrofia muscular. La **Fundación Francisco Luzón** promueve la coordinación de las administraciones públicas, asociaciones de pacientes y ámbito investigador y académico para propiciar la investigación clínica en esta patología y para avanzar en la



definición de un modelo sociosanitario de atención integral al paciente y sus cuidadores que mejore su calidad de vida.

Para más información:

Beatriz García Suárez

consultoria@thinkingheads.com

T. (+34) 669 459 735

