

Neurociencias busca fondos fuera para poder continuar con la lucha contra la ELA - Información - 12/05/2018

## Neurociencias busca fondos fuera para poder continuar con la lucha contra la ELA

► Salvador Martínez quiere encontrar financiación exterior tras el rechazo del Carlos III a sufragar su ensayo con enfermos

### BORJA CAMPOY

■ El revés que recibió hace un par de semanas el Instituto de Neurociencias de la Universidad Miguel Hernández (UMH), cuando el Instituto Carlos III rechazó su propuesta, no ha frenado el ánimo de sus investigadores de seguir avanzando en la lucha contra la Esclerosis Lateral Amiotrófica (ELA). Y más todavía tras el fuerte impulso que recibieron el jueves, jornada en la que

se entregaron 627.000 firmas en el Congreso de los Diputados para pedir que se lleve a cabo el ensayo clínico, pionero a nivel mundial, en hospitales con pacientes de esta enfermedad de carácter degenerativo, la tercera con más afectados tras el alzhéimer y el párkinson.

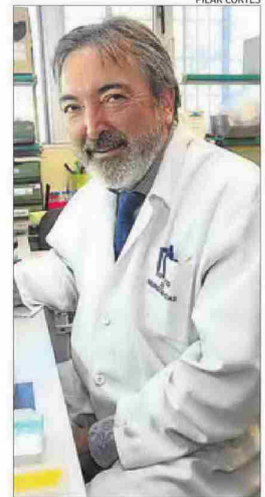
El Carlos III, instituto que controla el reparto para la investigación sanitaria en España, ha rechazado en primera instancia la propuesta presentada por el grupo de investigación que lidera Salvador Martínez, director del Instituto de Neurociencias, centro mixto de la UMH y el CSIC. El organismo dependiente del Ministerio de Ciencia e Innovación considera que hay otros pro-

yectos prioritarios. Ante la negativa, los investigadores no se han quedado de brazos cruzados y están intensificando sus contactos con inversores privados, procedentes de países europeos como Italia y Noruega o de Estados Unidos. Desde el continente americano, diversas comunidades científicas se han interesado por los avances que este proyecto está ofreciendo en pacientes y han contactado con el instituto.

Martínez lleva cerca de dos décadas implicado en esta investigación, que se puso en marcha en el año 2000 gracias a la aportación en primera instancia que realizó la ilicitana Fundación Diógenes, que desapareció arrastrada por la crisis

económica. En estos 18 años, el científico y su equipo han conseguido completar dos fases de terapia celular con inyecciones en la médula espinal. Hace tres años, iniciaron una terapia más efectiva todavía, de carácter intramuscular. Este ensayo ha completado con éxito su primera fase en una veintena de pacientes y ahora busca dar el salto a una segunda etapa con cien afectados de ELA.

Si está investigación no recibe una inyección económica, el equipo trabajará en otras líneas de investigación que sí cuenten con soporte económico. Con todo, no dejan la ELA de lado y avanzan con otros estudios sobre la enfermedad.



Salvador Martínez.