

gente de aquí

MATILDE SÁNCHEZ PRESIDENTA DE LA ASOCIACIÓN DE DIABÉTICOS DE GRANADA

«El banco de células madre es nuestra única esperanza»

TEXTO Y FOTO: **BEGOÑA DAMIÁN**

Mañana es un día histórico para la investigación científica. El motivo no es otro que la puesta de largo del banco de células madre en Granada. Éste se inaugura en un contexto tenso marcado por el pulso que mantienen la Junta de Andalucía y el Gobierno Central. Al margen de esta pugna están los afectados: diabéticos, enfermos de corazón, demandantes de órganos y un sinfín de personas a las que le cambiaría la vida con los experimentos con embriones. Esperan impacientes los resultados de las investigaciones, entre ellos, la presidenta de la Asociación de Diabéticos de Granada, Matilde Sánchez.

—Imagino que mañana será un día muy importante para vosotros.

—No lo dudes. Estamos muy ilusionados con este proyecto. El banco de células madre es nuestra única esperanza de curación. La diabetes no es una enfermedad tan simple como parece. Eso es para vivirlo.

—¿Qué opina de la pugna que mantienen la Junta y el Gobierno?

—No acabo de comprender por qué el Gobierno se niega a la implantación de células madre con fines terapéuticos. Lo único que se me ocurre son motivos religiosos.

—El rector de la Universidad de Grana-

da, David Aguilar, ha asegurado que se trata de una polémica marcada por las elecciones, ¿es así?

—A nosotros lo único que nos importa es que den luz verde a las investigaciones con embriones. Si quieren que el banco esté en Madrid, que pongan otro. ¡Cuántos más haya mejor!

—¿Qué pasará a partir del día 23 de enero?

—Que comenzará un periodo histórico para nosotros. Bernart Soria nos aseguró que pueden pasar diez años hasta que las investigaciones den resultados. Pero no nos importa esperar.

—¿Y si finalmente se paraliza el proceso?

—Nos echaremos a la calle. No vamos a quedarnos ni parados ni sentados.

