

L'Associació Celíacs de Catalunya compareix per primera vegada al Parlament Europeu per denunciar el greuge sanitari que pateix el col·lectiu amb celiàquia

- L'entitat ha intervingut avui a la Comissió de Peticions del Parlament Europeu per reclamar accions immediates que garanteixin el dret a la salut dels més de cinc milions de persones amb celiàquia a Europa
- L'Associació denuncia que la desprotecció sanitària i la desigualtat en l'abordatge de la celiàquia a Europa vulneren els articles 21 i 35 de la Carta de Drets Fonamentals de la UE
- L'Associació demana una Directiva Marc Europea, protocols unificats de diagnòstic, cobertura i accés segur al tractament, entre altres mesures urgents

Barcelona/Brussel·les, 14 de maig de 2025. Avui, per primera vegada en la història, una associació de pacients amb celiàquia ha fet sentir la seva veu al Parlament Europeu. L'**Associació Celíacs de Catalunya** ha comparegut a la **Comissió de Peticions** per defensar la petició 1468/2024, amb l'objectiu de denunciar el greuge sanitari que pateixen les persones celíaques a Espanya i la manca d'equitat sanitària en l'abordatge de la celiàquia a Europa i reclamar l'harmonització de mesures a escala europea, demanant accions immediates que millorin la qualitat de vida dels més de cinc milions de persones afectades de celiàquia a Europa.

Després d'anys de reclamacions ignorades per part de les institucions espanyoles, l'Associació Celíacs de Catalunya ha decidit portar la situació d'indefensió del col·lectiu celíac a Europa. Durant la compareixença, la gerent de l'Associació, **Esther Roger**, ha presentat una petició sòlida, basada en l'evidència científica, i ha reclamat una resposta europea coordinada i ambiciosa per garantir una atenció sanitària equitativa a tot el territori europeu. El seu discurs ha posat sobre la taula casos reals de discriminació i risc per a la salut dels pacients amb celiàquia derivats de la manca de protocols homogenis, inversió en recerca, control normatiu i suport institucional. També ha intervingut la **secretària de l'AOECS** (Associació d'Associacions de Celíacs d'Europa), **Verònica Rubió**, en suport a la iniciativa, qui ha corroborat la invisibilitat institucional de la celiàquia a Europa.

L'Associació denuncia que **la desigualtat en l'abordatge de la celiàquia vulnera l'article 21 de la Carta de Drets Fonamentals de la UE i contradiu l'article 168 del Tractat de Funcionament de la Unió**, que exigeix garantir un nivell alt de protecció de la salut. **La realitat és que les persones amb celiàquia a Espanya i a altres Estats membres enfronten barreres econòmiques, socials i regulatòries que vulneren aquests drets**, i no hi ha una política unificada que en garanteixi el compliment de manera homogènia.

A Espanya **la dieta sense gluten no està reconeguda a la cartera de salut com un tractament mèdic**, a pesar de ser l'únic reconegut científicament com eficaç per les persones afectades per la



malaltia celíaca. Aquests han de fer front al cost íntegre del seu tractament, cosa que els suposa pagar uns 1000€ extra anuals que la resta de ciutadans amb malalties cròniques a Espanya. Vulnerant l'article 35 dels Drets Fonamentals de la UE. Un estudi de la Universitat de Columbia (2019) va revelar que un terç dels celíacs incompleixen la dieta per motius econòmics. Així doncs, la salut esdevé un privilegi.

A més a més, **el 75% i el 80% de les persones amb celiàquia a Europa no estan diagnosticades**. Milers conviuen amb un deteriorament progressiu de la seva salut sense saber el motiu. "Aquest retard comporta complicacions greus: infertilitat, avortaments, osteoporosi, limfomes o neuropaties, entre altres. Cal actuar urgentment", ha manifestat **Esther Roger, gerent de l'associació** i peticionària davant la Cambra europea. "És imprescindible **establir un Protocol Europeu de Diagnòstic actualitzat i homogeni, garantint un accés igualitari al diagnòstic i seguiment a tots els països**", ha afegit.

La mancança d'una Directiva Marc Europea perpetua les desigualtats en l'accés tant al diagnòstic com al tractament.

Entre les mesures clau que ha reclamat l'Associació, destaquen:

- La creació d'una **Directiva Marc Europea** sobre la Malaltia Celíaca que inclogui protocols de diagnòstic comuns i obligatoris.
- El **reconeixement econòmic de la dieta sense gluten** com a tractament mèdic, amb ajudes directes harmonitzades.
- El **desplegament d'un Observatori Europeu** que supervisi el compliment normatiu i promogui polítiques públiques eficients.
- L'impuls d'un **marc fiscal i d'incentius** per abaratir els productes sense gluten.
- **Formació obligatòria per a personal sanitari i manipuladors d'aliments**, i l'aplicació efectiva dels reglaments europeus sobre informació alimentària.
- **Creació d'un sistema europeu d'indicadors i avaluació periòdica sobre l'atenció a la celiàquia**, amb informes públics i recomanacions als estats membres per reduir desigualtats territorials.
- La **garantia d'accés universal** a una alimentació segura en centres de titularitat pública, menjadors escolars, hospitals, presons, restauració col·lectiva i restaurants, així com el **compliment estricte dels Reglaments Europeus** sobre seguretat alimentària en productes no envasats o envasats en el punt de venda oferts com "sense gluten".

"És el moment d'actuar. Europa no pot mirar cap a una altra banda mentre milions de persones veuen vulnerat el seu dret a la salut. La igualtat d'accés al diagnòstic i al tractament no pot dependre del país on has nascut, ni estar condicionat al teu nivell de renda. No és només un problema sanitari. És una qüestió de drets fonamentals", ha afirmat Roger durant la sessió.

Aquesta compareixença coincideix amb la setmana del **Dia Internacional de la Celiàquia**, que se celebra el 16 de maig, i representa una fita històrica en la lluita pels drets de les persones amb celiàquia a Europa. És un pas ferm per avançar cap a una Europa on la igualtat en salut no és un ideal abstracte, sinó una realitat assumible quan existeix voluntat de les institucions, tal com exigeix el Tractat de la Unió Europea.

L'Associació reitera que aquesta iniciativa **neix de la societat civil i no està impulsada per cap força política**.

L'Associació fa una crida a la ciutadania per adherir-se a la petició a través del següent enllaç: [Adhereix-te a la petició aquí](#)



Per a més informació:

Alèxia París – marta.perez@weareboth.com – Tel. 649 036 920
Julia Sunyer – institucional@weareboth.com – Tel. 618 697 117
Gemma Riera – gemma@celiacscatalunya.org – Tel. 648 11 84 25
Irene Puig · irene@celiacscatalunya.org · 670 34 96 82

L'Associació Celíacs de Catalunya

L'Associació Celíacs de Catalunya, fundada l'any 1977, és una de les associacions més veteranes d'Europa i la primera organització creada a Espanya en defensa dels interessos de les persones amb celiaquia i sensibilitat al gluten no celíaca.

Declarada Entitat d'Utilitat Pública l'any 1982, representem totes les persones afectades per patologies relacionades amb la ingesta de gluten a Catalunya i Menorca. Es calcula que hi ha un 1% de malalts celíacs i un 6% de persones sensibles al gluten no celíacs, és a dir, aproximadament 567.000 afectats a Catalunya i 7.173 a Menorca. A més, som l'organisme de referència per a fabricants, distribuïdors, restauradors i empreses del sector sense gluten, proporcionant-los informació sobre els protocols a seguir per desenvolupar o oferir productes i serveis segurs per a les persones celíacs.

Ús correcte de la terminologia:

Celiaquia: És una malaltia autoimmunitària crònica de component genètic. No és una intolerància ni una al·lèrgia. Quan una persona amb celiaquia ingereix gluten, s'atrofia l'intestí i afecta la capacitat d'absorbir els nutrients. A llarg termini, aquesta ingesta causa greus problemes de salut. L'únic tractament és el seguiment de la dieta sense gluten de per vida.

Sensibilitat al gluten no celíaca: Coneguda popularment -i erròniament- com a "intolerància al gluten", les persones sensibles al gluten no presenten els anticossos implicats a la celiaquia ni tampoc tenen una al·lèrgia al blat, però tenen simptomatologia en ingerir gluten, que millora al seguir la dieta sense gluten.

Al·lèrgia al blat i altres cereals: Es tracta d'una resposta del sistema immunitari cursant amb simptomatologia reactiva ràpida que pot provocar, entre d'altres, congestió nasal, nàusees, problemes respiratoris, inflamació de la boca, erupcions i en els pitjors dels casos pot arribar a un xoc anafilàctic. Necessita tractament antihistamínic.

Podeu trobar més informació sobre aquesta terminologia al web de l'[Associació Celíacs de Catalunya](http://www.associaciacelias.cat).