



L'Associació Celíacs de Catalunya celebra que el Congrés ha aprovat la Proposta de Llei per aconseguir ajudes per al col·lectiu amb celiàquia i la creació d'un registre estatal

- L'Associació aplaudeix la iniciativa, però recorda que cal que la Proposta de Llei acabi convertint-se en una llei que entri en vigor

Barcelona, 21 d'octubre de 2025 — L'Associació Celíacs de Catalunya celebra una fita històrica per al col·lectiu: el Ple del Congrés dels Diputats ha aprovat la presa en consideració d'una Proposta de Llei que contempla ajudes econòmiques per a les persones amb celiàquia i la creació d'un registre estatal de pacients amb malaltia celíaca, adscrit al Ministeri de Sanitat.

Aquesta iniciativa, presentada pel Grup Parlamentari Popular (PP), recull una de les reivindicacions històriques de les entitats de persones celíaques i proposa dues mesures principals:

- La creació d'un **registre estatal de pacients amb malaltia celíaca**, per recopilar dades d'incidència i prevalença i millorar l'atenció sanitària; i
- Una **deducció de fins a 600€ a l'IRPF** per cada membre de la unitat familiar amb diagnòstic de celiàquia, amb la possibilitat de sol·licitar-ne l'abonament anticipat, encara que no es tingui l'obligació de presentar la declaració de renda.

“Des de l'Associació Celíacs de Catalunya aplaudim la iniciativa i instem a tots els grups polítics que aprofitin aquesta oportunitat per donar cobertura real a totes les demandes essencials del col·lectiu afectat per patologies relacionades amb la ingesta de gluten. És un primer pas històric, però no definitiu. Esperem que aquesta llei realment entri en vigor”, ha declarat **Irene Puig**, portaveu de l'Associació Celíacs de Catalunya.

Un gran punt de partida

L'Associació subratlla que aquesta aprovació representa un gran punt d'inici per començar a treballar en una norma que doni resposta real a les necessitats del col·lectiu. Tot i això, recorda que encara queda molt camí per recórrer fins que la llei entri en vigor: la Proposta de Llei haurà de superar diverses fases parlamentàries —com la presentació d'esmenes, el debat en comissió, el pas pel Senat i la publicació al BOE—, i poden passar mesos o més d'un any.

A més a més, l'Associació recorda que cal tenir en compte que quan els partits presentin esmenes poden proposar canviar aspectes d'aquesta Proposta de Llei, ja sigui modificant punts en la redacció o incorporant noves propostes que enriqueixin la proposta actual. Per exemple, s'ha plantejat l'opció que en comptes d'una deducció de l'IRPF hi hagi una ajuda econòmica directa, perquè la deducció a l'IRPF podria deixar fora a famílies, ja que tècnicament la deducció anticipada si no es té l'obligació de fer la declaració de la renda és inviable. A més a més, per fer un registre estatal de pacients cal coordinar-se amb les autonomies, cosa que caldria veure com es duria a terme a la pràctica.

“Des de l'Associació Celíacs de Catalunya considerem que és millor que hi hagi una ajuda econòmica directa a totes les persones amb celiàquia, establint dos trams, un per a infants i un per a adults. I, a més, que addicionalment hi hagi especial condicions per aquelles persones que estiguin per sota del salari mínim interprofessional”, indica Puig.

Altres demandes pendents

Tot i valorar positivament aquesta iniciativa, l'Associació Celiacs de Catalunya recorda que la proposta no inclou algunes de les reivindicacions essencials del col·lectiu, com ara la inclusió dels productes específics sense gluten a la cartera nacional de salut o complementària; el foment de la recerca i del diagnòstic precoç, la garantia d'accés a una dieta sense gluten segura en institucions públiques o en restauració i hosteleria, i el reconeixement i suport a les persones amb altres patologies relacionades amb la ingesta del gluten.

Aquesta Proposta de Llei recull part de les demandes que l'Associació Celiacs de Catalunya va presentar l'any 2023 durant la primera jornada sobre celiàquia al Congrés dels Diputats, i posteriorment el 2024 al Parlament Europeu, per reivindicar la necessitat pal·liar el greuge sanitari que pateixen les persones que pateixen malaltia celíaca.

Les persones amb celiàquia gasten de mitjana uns 1.000€ més a l'any per persona en la compra de productes sense gluten. Aquesta ajuda econòmica seria un suport essencial per compensar el sobrecost i avançar cap a una major equitat.

“Celebrem aquesta aprovació com un pas clau cap al reconeixement i la igualtat d'oportunitats per al nostre col·lectiu. Continuarem treballant perquè la futura Llei sigui realment útil, justa i efectiva”, ha conclòs Puig.

Contacte de premsa:

Diana Fernandez – diana.fernandez@weareboth.com – Tel. 670 312 920
Irene Puig – irene@celiacscatalunya.org – Tel. 670 34 96 82

Terminologia:

Celiàquia: És una malaltia autoimmunitària crònica de component genètic. No és una intolerància ni una al·lèrgia. Quan una persona celíaca 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 celiàquia 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 Celiacs de Catalunya](http://www.associacionceliacscatalunya.org).

Sobre l'Associació Celiacs de Catalunya

L'Associació Celiacs de Catalunya, entitat constituïda l'any 1977, és la primera organització creada a Espanya en defensa dels interessos de les persones celíaques i sensibles al gluten no celíaques.

Declarada Entitat d'Utilitat Pública l'any 1982, representen a les 541.000 persones (77.400 celíacs i 464.000 sensibles al gluten) que s'estima que hi ha a Catalunya i Menorca afectades per alguna patologia relacionada amb la ingesta de gluten, però també és l'organisme referent per als fabricants, distribuïdors, restauradors i empreses de servei del sector.

El 1988, les Associacions Celiacs de Catalunya, el Regne Unit, Itàlia i França, es van reunir a Barcelona per fundar l'AOECS (Associació d'Associacions de Celiacs d'Europa) formada actualment per 36 associacions membres.

Des de la seva constitució l'any 2012, som membres del Plenari del Consell Consultiu de Pacients, òrgan assessor que representa les entitats de pacients davant de l'Administració catalana i que permet donar veu als pacients. A través d'aquest òrgan, les entitats adherides podem proposar aquelles iniciatives que considerem oportunes i també permet la participació en el procés d'elaboració de polítiques de salut.

El 2023, la Unió de Consumidors de Catalunya (UCC) li va atorgar el "Premi Catalunya Consum" per ser una entitat compromesa amb els consumidors i per la seva trajectòria.