

Lupus, enfermedad femenina que requiere otras realidades posibles

Del 13 al 15 de marzo se realizará el II Congreso Internacional PotenciaLupus en el CUCS, donde se dialogará de forma constructiva y divulgativa sobre esta enfermedad

El Centro de Estudios Transdisciplinarios Athié-Calleja por los Derechos de las Personas con Lupus AC (Cetlu) y el [Centro Universitario de Ciencias de la Salud \(CUCS\)](#) [1] de la Universidad de Guadalajara, invitan al II Congreso Internacional PotenciaLupus, "Otras realidades son posibles", en el que se abordará la situación actual nacional del lupus.

"El congreso está dirigido a: académicos, profesionales de la salud, investigadores, estudiantes, activistas, grupos de apoyo, asociaciones civiles y familiares que deseen conocer más de esta enfermedad", explicó el Rector del CUCS, doctor José Francisco Muñoz Valle.

"El lupus es una enfermedad considerada *femenina*, puesto que nueve de cada diez enfermos son mujeres; por eso, en el congreso abordaremos la ley en beneficio de las personas con lupus que se debate actualmente, para erradicar la discriminación y mejorar los diagnósticos y tratamientos de la enfermedad", dijo la Presidenta del Cetlu, doctora Laura Athié.

El doctor Efrén Calleja Macedo, miembro del Cletu, señaló que la enfermedad tiene más de 100 manifestaciones y que puede tardar hasta seis años en diagnosticarse por la falta de médicos, ausencia de marco legal y falta de pruebas.

Sobre el mismo tenor, el reumatólogo y profesor del CUCS, doctor Miguel Marín Rosales, explicó que hay dificultades para acceder a las pruebas, tanto por la parte económica como de conocimiento médico, puesto que se cuenta con un espectro de síntomas amplios y en ocasiones se descubre la enfermedad cuando las manifestaciones clínicas amenazan la vida.

Aunque hoy es posible atender el lupus con una mayor eficiencia que hace 50 años, falta mejorar las políticas de salud pública para saber cuántas personas tienen la enfermedad, en qué condiciones se desarrolla y encontrar tratamientos personalizados y medibles, dijo.

Calleja Macedo mencionó que el congreso contará 40 ponentes que tratarán temas de diagnóstico, tratamiento, política de salud pública, mirada transdisciplinar, cuidado y desarrollo del lupus.

Laura Athié añadió que habrá tres mesas de trabajo, así como seis talleres, el anuncio del Premio Cetlu, así como la Asamblea de la Liga Mexicana por los Derechos de las Personas con Lupus (Limdeplu).

La inscripción al congreso, así como el programa e información para participar en las mesas de trabajo se puede encontrar en el sitio cetlu.com.mx/potencialupus2025/; la inscripción tiene un costo con descuento por pronto pago hasta el 10 de febrero, y los estudiantes del CUCS tienen registro gratuito.

Atentamente
“Piensa y Trabaja”
“1925-2025. Un Siglo de Pensar y Trabajar”
Guadalajara, Jalisco, 5 de febrero de 2025

Texto: Prensa UdeG
Fotografía: Fernanda Velazquez

Etiquetas:
[José Francisco Muñoz Valle](#) [2]
[Laura Athié](#) [3]
[Miguel Marín Rosales](#) [4]

URL Fuente: <https://www.comsoc.udg.mx/noticia/lupus-enfermedad-femenina-que-requiere-otras-realidades-posibles>

Links
[1] <https://www.cucs.udg.mx/>
[2] <https://www.comsoc.udg.mx/etiquetas/jose-francisco-munoz-valle>
[3] <https://www.comsoc.udg.mx/etiquetas/laura-athie>
[4] <https://www.comsoc.udg.mx/etiquetas/miguel-marin-rosales>