



Barcelona, 18 de novembre de 2025

La Comissió Europea reconeix la vulnerabilitat del col·lectiu celíac i dona suport a la petició presentada per l'Associació Celíacs de Catalunya

La Comissió Europea ha respost oficialment a la petició presentada per l'Associació Celíacs de Catalunya davant la Comissió de Peticions del Parlament Europeu (PETI), en què es denunciava la situació de vulnerabilitat que viuen les persones amb malaltia celíaca a Espanya i a Europa.

La petició, admesa a tràmit el març de 2025, sol·licitava la investigació de les mesures que l'Estat espanyol aplica per garantir el diagnòstic, el tractament i la seguretat alimentària de les persones celíaques, així com la creació d'una Directiva Europea específica sobre la malaltia celíaca que harmonitzi els protocols de diagnòstic, tractament i protecció a tots els Estats membres.

Un reconeixement europeu al greuge sanitari

En la seva resposta, la Comissió Europea reconeix que la celiàquia és una malaltia greu, crònica i no transmissible, que afecta milions de persones i que només es pot controlar amb una dieta estricta sense gluten de per vida. També **admet que les persones celíaques pateixen una situació de vulnerabilitat marcada per l'alt infradiagnòstic, les complicacions de salut i l'impacte econòmic i social que suposa mantenir una alimentació segura.**

La Comissió confirma que:

- Els Estats membres tenen la responsabilitat principal d'aplicar i fer complir la normativa alimentària i sanitària.
- El marc legal europeu ja permet aplicar un IVA reduït als productes sense gluten i finançar mesures de suport si els estats així ho decideixen.
- Actualment s'estan impulsant projectes de recerca amb més de 39 milions d'euros dins dels programes Horizon 2020 i Horizon Europe, així com el primer material de referència europeu per al diagnòstic de la celiàquia.
- La Comissió continuarà supervisant la situació i promovent la cooperació entre estats per reduir la càrrega de les malalties cròniques com la celiàquia.

Una oportunitat per a un canvi real a Espanya

Per a l'Associació Celíacs de Catalunya, aquest posicionament europeu és un aval institucional que dona força a les demandes històriques del col·lectiu celíac.

"La Unió Europea reconeix que l'Estat espanyol té la responsabilitat d'actuar davant la situació de vulnerabilitat de les persones celíaques. Ara ja no hi ha excuses: cal garantir ajudes per cobrir el tractament, tipus impositius mínims i menús segurs sense gluten en tots els àmbits públics", ha declarat Irene Puig, responsable de comunicació de l'Associació.

L'entitat demana al Govern espanyol que:

- Redueixi l'IVA dels productes sense gluten al 4%, com a aliments bàsics.

- Implanti ajudes o reemborsaments per compensar el sobrecost de la dieta.
- Garanteixi menús segurs sense gluten en menjadors escolars, hospitals i restaurants.

Compromís europeu, responsabilitat nacional

L'Associació Celiacs de Catalunya continuarà treballant amb la Comissió de Peticions i amb eurodiputats per mantenir la petició oberta i aconseguir que la Unió Europea impulsi una resolució específica sobre la malaltia celíaca, que promogui la igualtat sanitària i alimentària per a tots els ciutadans europeus.

Contacte premsa:

Associació Celiacs de Catalunya

irene@celiacscatalunya.org

ww.celiacscatalunya.org

Terminologia:

Celiaquia: 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](#).

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 celíacques i sensibles al gluten no celíacques.

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.