

Cáncer infantil: TIC para mejorar la accesibilidad

España participa en un proyecto europeo que pretende garantizar que los pacientes oncológicos menores tengan igualdad de acceso a tratamientos

VALENCIA
ENRIQUE MEZQUITA
dmredaccion@diariomedico.com

Cada año mueren en Europa más de 6.000 menores a causa del cáncer, aunque entre un 10 y un 20 por ciento de esos fallecimientos son por tumores que actualmente tienen tratamiento. Para conseguir garantizar la igualdad en el acceso y reducir las diferencias en las tasas de supervivencia del cáncer pediátrico en países de la Unión Europea -principalmente entre los países de Europa del Este y el resto-, se ha puesto en marcha el proyecto internacional *ExPO-r-Net* (*European Expert Paediatric Oncology Reference Network for Diagnostics and Treatment*).

Esta iniciativa piloto, en la que participan 17 países europeos, entre ellos España, trabaja para vincular los diferentes centros de referencia europeos en esta enfermedad y crear los mecanismos que faciliten el acceso a la asistencia sanitaria de calidad a los niños de países que no dispongan de esos conocimientos especializados. Según ha explicado a *DIARIO MÉDICO* Adela Cañete, del Grupo de Investigación Clínica y Traslacional de Cáncer del Instituto de Investigación Sanitaria del Hospital Universitario y Politécnico La Fe de Valencia (IIS-La Fe), la base de este proyecto, que ha celebrado una reunión en el centro valenciano, es garantizar el acceso de todos los pacientes al mismo nivel de calidad asistencial, independientemente del país en el que residan, gracias a las nuevas tecnología de la comunicación y las herramientas de *eSalud*. "Queremos conseguir que en lugar de tener que trasladar a los pacientes para recibir el tratamiento especializado que necesitan, se pueda trasladar el conocimiento y la experiencia".

El proyecto pretende determinar los requerimientos para la atención trans-



Adela Cañete, del Instituto de Investigación Sanitaria de La Fe.

Financiación europea para La Fe

La Fe de Valencia es el único hospital español que forma parte de la red de excelencia de esta experiencia piloto como socio beneficiario. La Universidad Politécnica de Valencia, la Consejería de Sanidad valenciana y el Hospital Valle de Hebrón, de Barcelona, figuran entre los más de 60 socios colaboradores procedentes de diferentes países. Cañete ha aclarado que "un socio beneficiario es responsable de ejecutar las acciones del paquete de trabajo correspondiente, para lo que tiene financiación de la UE. Un socio colaborador ayuda en las diferentes acciones de los diferentes paquetes de trabajo, pero no tiene responsabilidad ni financiación directa".

fronteriza a todos los niños y jóvenes con cáncer, cuyas enfermedades requieren una experiencia que no está disponible en todos los centros, dada la rareza de la enfermedad y la falta de recursos locales en muchos casos.

Tras identificar cuáles son las poblaciones que requieren una concentración especial de recursos, se establecerá una red de centros de excelencia. Desde un punto de vista práctico, esta apuesta se traduce en distintas iniciativas. En primer lugar, "identificar cuáles son las necesidades y desafíos para asegurar esa atención transfronteriza y superar la fragmentación actual".

Además, la utilización del concepto de comité de tumores o discusión multidisciplinar para, con el apoyo de la tecnología de la información para *eSalud*, "compartir experiencia y recomendaciones". Asimismo, se pretende definir los criterios para la certificación y reconocimiento de centros de excelencia en red en Europa, además de "asegurar la dimensión multinacional del cuidado del superviviente facilitando su movilidad y que su historial médico vaya siempre con ellos para ser utilizado en cual-

quier servicio sanitario europeo, si es necesario". Por último, otro objetivo es integrar el diagnóstico y tratamiento de niños y adolescentes con tumores muy raros en una red de excelencia como proyecto piloto.

LIDERAZGO

La Fe lidera dentro de este proyecto uno de los paquetes de trabajo para crear comités virtuales interhospitalarios, que permitirán integrar los últimos avances en investigación básica y aplicada y trasladarlos a la atención de los pacientes. "Los comités de tumores son sesiones multidisciplinares en las que intervienen diferentes especialistas con el objetivo de discutir casos clínicos complejos y ofrecer recomendaciones terapéuticas. Son, por tanto, el paradigma del buen cuidado y excelencia en la asistencia para el enfermo oncológico en general".

Cañete señala que su paquete de trabajo "pretende establecer lo mismo a nivel europeo, utilizando los recursos que nos ofrece la *eSalud*, para que el caso de cualquier paciente europeo de cualquier país pueda ser discutido por expertos europeos en dicha enfermedad, sin necesidad de que el paciente viaje".

Entre los objetivos de *ExPO-r-Net* destaca también fomentar el uso del *pasaporte del superviviente*, una tarjeta diseñada con la participación de investigadores y asociaciones de afectados europeas y que permite a los jóvenes que han superado un cáncer contar con un documento en el que se refleja su historial.

De esta forma, al viajar con ella a otros países puede ser consultada en caso de tener que recibir asistencia sanitaria. Cañete ha señalado que "la iniciativa ha partido de los mismos supervivientes, que han demandado el tener su historial disponible en todo momento aunque se desplacen por la UE".

Acuerdo entre el IACS y el Carlos III para evaluar tecnologías sanitarias

MADRID
REDACCIÓN

El Consejo de Gobierno de Aragón dio ayer luz verde a un convenio de colaboración entre el Instituto Aragonés de Ciencias de la Salud (IACS) y el Instituto de Salud Carlos III para la puesta en marcha de distintas actuaciones en materia de análisis y evaluación de la práctica clínica.

Así, ambos organismos elaboran informes de evaluación de tecnologías sanitarias, como guías de práctica clínica que documentan y proponen iniciativas tendientes a disminuir la variabilidad no justificada de la práctica clínica en el Sistema Nacional de Salud (SNS).

El acuerdo incluye también la elaboración de desarrollos metodológicos como procesos para la validación de herramientas de ayuda para la toma de decisiones dirigidas a pacientes y otras actividades como la participación en los proyectos del Sistema Nacional de Salud relacionados con la evaluación de tecnologías sanitarias en el ámbito internacional.

Esta colaboración se ratifica en el marco de la Red Española de Agencias de Tecnologías Sanitarias y prestaciones del Servicio Nacional de Salud, que permite la adaptación y coordinación de las estructuras existentes a nivel nacional y autonómico.

EMPRESAS

MedImmune, de AZ, se hace con Definiens por 150 millones

MADRID
REDACCIÓN

AstraZeneca (AZ) ha anunciado que su filial biotecnológica MedImmune ha alcanzado un acuerdo para la adquisición de la compañía Definiens, que ha desarrollado una tecnología pionera en análisis de datos e imágenes llamada *Tissue Phenomics*, que mejora de forma significativa la identificación de biomarcadores en tejido tumoral.

Según los términos del acuerdo, MedImmune se hace con el cien por cien del accionariado de Definiens por un pago inicial de 150 millones de dólares y otros pagos posteriores sujetos a resultados. Definiens podrá seguir desarrollando su actividad con clientes externos, como hasta ahora.

La guipuzcoana Clínica del Pilar cerrará por la crisis

MADRID
REDACCIÓN

La Clínica del Pilar, uno de los centros privados de referencia de Guipúzcoa, ha anunciado su cierre definitivo debido a "la crisis económica prolongada y la persistente caída de los ingresos por la caída de la demanda".

En concreto, los ingresos del centro han disminuido más del 45 por ciento desde 2011, pasando de los 9,6 millones a los 3,9 millones ingresados en septiembre de este año. La clínica, inaugurada en 1947, interrumpirá definitivamente su actividad el 8 de diciembre. La sociedad propietaria ya realizó ampliaciones de capital en 2012 y 2013 de hasta 2,8 millones de euros, y le concedió créditos que superaron otros dos millones.