

El plan de médula ósea duplicará los donantes y blindará el sistema público

La ONT confía en alcanzar las 200.000 donaciones en cuatro años y acortar más de un mes el tiempo hasta el trasplante

■ FERMÍN APEZTEGUIA

MADRID. El plan nacional de médula ósea permitirá duplicar en cuatro años el actual censo de donantes, hasta llegar a los 200.000, y sentará las bases para proteger el sistema de donación español del ataque de organizaciones privadas. La iniciativa, diseñada de manera conjunta con las organizaciones más destacadas en el ámbito del trasplante en España, contempla medidas tanto para la mejora de la información ciudadana, que se presenta como un «pilar básico» del proyecto, como para facilitar a los voluntarios el proceso de donación. «Había llegado el momento de reforzar y modernizar el sistema de captación de donantes», reconoció ayer el director de la Organización Nacional de Trasplantes (ONT), Rafael Matesanz.

La necesidad de actualizarlo se puso de manifiesto el pasado mes de enero al conocerse por EL CORREO que una fundación alemana, DKMS, había puesto en marcha una campaña irregular de donaciones masivas de médula ósea que aspiraba a ser de ámbito nacional y pretendía arrancar en Bilbao. La asociación intentó aprovechar los vacíos que presentaba la legalidad española para introducir el concepto de negocio en el sistema de donación y trasplantes de nuestro país, basado en la generosidad y el altruismo.

La maniobra encendió todas las alarmas de las instituciones sanitarias, que se comprometieron a diseñar un nuevo sistema de donación de células sanguíneas más ajustado a las necesidades sociales y que permitiera blindar el servicio público de donación de médula ósea. El nue-

vo plan, aprobado por el Consejo Interterritorial de Sanidad, que reúne al Gobierno central y las autonomías, se presentó ayer en un acto presidido por la secretaria general de Sanidad, Pilar Farjas. En la elaboración del documento han participado, además de la Fundación Carreras, que gestiona el registro nacional de donantes (Redmo), un total de nueve organizaciones profesionales y de pacientes, entre las que figuran la Asociación Española de Hematología, la de Afectados por Linfoma, Mieloma y Leucemia y el Grupo Español de Pacientes con Cáncer.

«Es insuficiente»

Las medidas contempladas en el plan buscan la mejora de la información ciudadana y un ahorro en tiempo y costes en las intervenciones de trasplante. El documento propone la puesta en marcha de un centro de llamadas (Call center) en las instalaciones del REDMO donde los ciudadanos podrán obtener respuestas personalizadas de todas sus dudas. Su servicio se completará con campañas informativas «de baja intensidad», que serán diseñadas por los Gobiernos autonómicos.

El sistema de donación se simplificará al comenzar a captarse voluntarios, «debidamente informados», mediante la recogida con bastoncillos de muestras de ADN de la saliva, que podrán ser enviadas por los donantes a los tres nuevos laboratorios de referencia, que se dispondrán en Madrid, Barcelona y Málaga. El Gobierno central habilitará un fondo de 830.000 euros para facilitar a las autonomías la puesta en marcha de todas estas iniciativas.

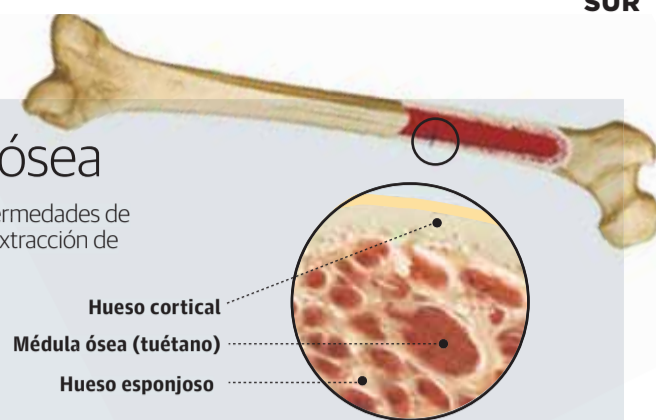
El colectivo de afectados Pelones Peleones, impulsor de las recientes campañas sociales para la mejora de los programas de donación de médula ósea, consideró insuficientes todas estas medidas. «Dona médula el 0,2% de la población. Ahora será el doble, es decir el 0,4%. Es insuficiente», se lamentó Janire Rivera.

Trasplante de médula ósea

Las células madre para tratar leucemia y otras enfermedades de la sangre pueden obtenerse con un trasplante, la extracción de sangre periférica y con sangre del cordón umbilical

¿Qué es la médula ósea?

Tejido esponjoso del interior de algunos huesos como las crestas ilíacas (cadera), esternón o cráneo



Contiene células madre sanguíneas

Estas células darán lugar a glóbulos rojos, glóbulos blancos y plaquetas

Glóbulos rojos
Transportan oxígeno



Glóbulos blancos
Evitan infecciones



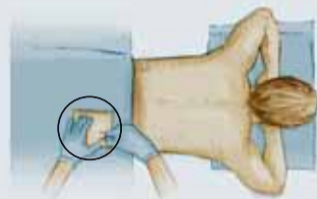
Plaquetas
Ayudan a coagular la sangre



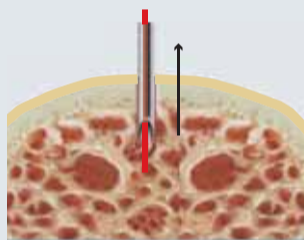
CÓMO OBTENER CÉLULAS MADRE

1 Trasplante

La médula con células malignas, se sana con quimioterapia y radioterapia y se implanta en él células madre obtenidas de una médula sana, que puede ser de un donante o del propio enfermo

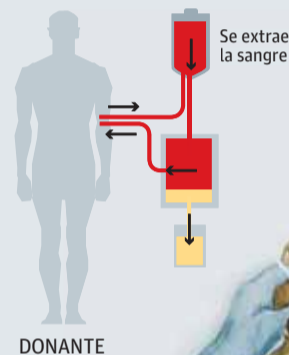


Las células inyectadas van por sí solas hasta las cavidades óseas donde crecen y reemplazan a las anteriores



2 Extracción de sangre periférica

Es la forma más frecuente de donación (aféresis). El separador celular se queda con las células madre y devuelve la sangre al donante



DONANTE

3 Sangre del cordón umbilical

Minutos después del nacimiento, se le corta el cordón al recién nacido. A continuación se pincha en la vena umbilical para extraer la sangre y se congela en tanques de nitrógeno líquido a -196°



■ GRÁFICO JOSEMI BENÍTEZ

«Las posibilidades de hallar un paciente compatible no van a aumentar significativamente»

Rafael Matesanz Director de la ONT

■ F. A.

MADRID. El director de la Organización Nacional de Trasplantes desmenuza los entresijos del nuevo plan nacional de médula ósea.

– ¿Por qué es tan importante?

– Porque complementa la estrategia llevada a cabo en el campo de las células madre sanguíneas. Nos planteamos disponer en un ban-

co de 60.000 unidades de cordón umbilical para 2015 y ese objetivo lo alcanzaremos este año. Era hora de trabajar por mejorar el sistema de donación de médula.

– ¿De qué servirán 100.000 donantes más?

– Hay que ser claro. Las posibilidades de hallar un paciente compa-

tible no van a aumentar significativamente con 100.000 donantes más, que son los que se sumarían a los más de 20 millones que hay en el mundo. El proceso será más barato para España porque habrá más probabilidad de hallar un donante local y no habrá que pagar más por una médula extranjera.



También se acelerarán los tiempos. Tener un donante de aquí permite ganar un mes o más en el proceso del trasplante.

– ¿El sistema público de donación queda protegido?

– Todos los partidos políticos se han puesto de acuerdo para que así sea. Privatizar un sistema como el nuestro, modelo internacional, sería un error; y un error grande.



Caracas, 6 - 1º. 28010 Madrid

Sant Marius, 9-11. 08022 Barcelona

Tlf.: 902 100 822

Colabora

www.accioncontraelhambre.org