



8 Junio, 2024

Vithas aborda con pacientes y expertos el futuro de la asistencia neurológica

Una de cada tres personas en el mundo padece algún tipo de trastorno neurológico

LP/DLP

LAS PALMAS DE GRAN CANARIA

El impulso a la investigación, el acompañamiento personalizado y humano al paciente y sus familias para mejorar su calidad de vida, el abordaje multidisciplinar y el trabajo en equipo de todos los actores fueron los conceptos claves sobre los que el jueves se desarrolló la I Jornada del Instituto de Neurociencias Vithas (INV) en un encuentro que reunió, en Madrid, a más de cien neurólogos, neurorurujanos, neurofisiólogos, psiquiatras, psicólogos y fisioterapeutas, entre otros especialistas, junto a representantes de asociaciones de pacientes y familias, así como del sector farmacéutico.

Según datos de la Sociedad Española de Neurología (SEN), en España las enfermedades neurológicas afectan a más de 7 millones de personas, y lideran los rankings de incidencia, mortalidad o discapacidad. A nivel mundial, una de cada tres personas padece algún tipo de trastorno neurológico.

La inauguración de la jornada corrió a cargo del Dr. Jesús Porta, presidente de la Sociedad Española de Neurología. En su conferencia magistral, titulada *El futuro de la salud del cerebro*, destacó la elevada prevalencia de las patologías neurológicas ya que, como trasladaba un estudio científico publicado en *The Lancet Neurology*, «el 47% de la población mundial tiene una enfermedad neurológica». La mayor esperanza de vida de las personas es el factor principal que incide en el aumento del número de casos, subrayó el doctor Porta, una situación que, para revertirse, requiere «prevención, educación e investigación», ya que «en España, si no somos capaces de prevenir el ictus, esta patología aumentará un 35% en los próximos 5 años», mientras que «se podrían prevenir el 90% de los casos de ictus y el 35% de los casos de alzhéimer».

Posteriormente, Pedro Rico, director general de Vithas, citando a Santiago Ramón y Cajal, advirtió contra la vanidad, «porque no hay nada más contrario al avance del conocimiento que la vanidad y pensar que lo sabemos todo. Es la humildad de reconocer nuestra ignorancia la que nos empuja a estudiar más, a investigar más».



Neurocirugía realiza 150 operaciones de tumores cerebrales al año en el Complejo Hospitalario

Una investigación de la GAI albacetense busca reducir la resistencia a la quimioterapia ALBACETE 6 Y 7



8 Junio, 2024

SANIDAD | DÍA MUNDIAL

El Servicio de Neurocirugía opera una media anual de 150 tumores cerebrales

El grueso de los pacientes con la patología, tanto en su forma benigna como en la maligna, tiene edades comprendidas entre quinta, sexta y séptima década de la vida

TERESA ROLDÁN / ALBACETE

Cada año se diagnostican en España más de 5.000 nuevos casos de tumores cerebrales, que suponen aproximadamente el dos por ciento de todos los cánceres diagnosticados en adultos y el 15% de los diagnosticados en niños, según datos de la Sociedad Española de Neurología (SEN), con motivo de la celebración hoy del Día Mundial de los Tumores Cerebrales.

Este tipo de tumores, que aglutinan hasta 120 en el sistema nervio-

so, presenta un pico de incidencia en la edad pediátrica, pero también un aumento progresivo con la edad en adultos, hasta alcanzar su máximo de incidencia con la sexta y séptima década de la vida. Se estima que en todo el territorio nacional hay 20.000 personas que padecen algún tipo de tumor, tanto primario como metastásico.

Los profesionales del Servicio de Neurocirugía de la Gerencia de Atención Integrada de Albacete, a cuyo frente se encuentra el doctor Juan Campos, son los que se ocu-

pan de realizar las complejas operaciones del cerebro, tanto si se trata de tumores malignos como si son benignos. Tanto es así, que este Servicio, puntero en la comunidad autónoma, opera cada día más casos de tumores cerebrales.

En concreto, son tres las intervenciones quirúrgicas de tumores cerebrales que se realizan a la semana en los quirófanos del Complejo Hospitalario Universitario de Albacete, una cifra que no deja de crecer, ya que no sólo se atienden los pacientes del área sanitaria de

la provincia de Albacete, sino que también son derivados a este Servicio los casos del área de Cuenca, y algunos de la zona de Ciudad Real. Al margen del aumento de la incidencia de tumores cerebrales por el envejecimiento de la población, la causa principal de que hayan aumentado este tipo de cirugías en lo que a la GAI de Albacete respecta es por la derivación cada vez mayor de pacientes al centro hospitalario albacetense como área de referencia para estas complejas intervenciones quirúrgicas.

El doctor Juan Campos aseguró que «los tumores malignos no tienen demora, los pacientes ingresan para la realización del correspondiente estudio y a la semana siguiente o a lo sumo 15 días después son intervenidos de la lesión», aunque aclaró que «es cierto que hay tumores benignos de larga evolución que los vemos en la consulta de Neurocirugía y que tienen una demora de varios meses para la cirugía, siempre que no haya ningún cambio en el pronóstico que determine adelantar la cirugía», apuntó el jefe de Neurocirugía de la GAI de Albacete.

Afortunadamente, tal y como expuso el doctor Campos, en un hospital como el de Albacete, apenas se producen casos de tumores cerebrales en la edad infantil, entre dos y tres al año se diagnostican, siendo el grueso de los pacientes que debutan con esta patología, tanto en su forma benigna como maligna, de edades comprendidas entre los 50 y los 70 años.

SIGNOS DE ALERTA. Sobre los síntomas de alarma de este grupo de patologías, el doctor Campos aclaró que dependerá mucho de la localización y del tipo de tumor en concreto. «Algunos tumores benignos, como los más frecuen-



Varias profesionales del Servicio de Neurocirugía del Hospital General de Albacete señalan en la pantalla del ordenador la localización del tumor. / SESCAM

EN CORTO

5.000

tumores cerebrales se diagnostican cada año en España. Representan el dos por ciento de todos los cánceres que se diagnostican en adultos y el 15% en niños.

150

son las cirugías anuales de tumores cerebrales que de media practican los profesionales del Servicio de Neurocirugía del Complejo Hospitalario Universitario de Albacete, que no sólo trata a pacientes del área sanitaria de la provincia de Albacete.

20.000

personas en España tienen algún tipo de tumor cerebral, ya sea primario o metastásico.

15

días como máximo desde el ingreso se demora la cirugía de un tumor cerebral maligno.



tes, entre los que se encuentran el meningioma (cuya incidencia es de ocho casos por 100.000 habitantes), así como el adenoma hipofisiario, cuya localización más frecuente son las meninges, dan la cara cuando ya tienen un tamaño suficiente que comprime una parte del cerebro y puede ocasionar trastornos del movimiento o del habla, o afecta a la visión».

De hecho, la cirugía es el único tratamiento disponible en la actualidad para abordar los tumores cerebrales benignos, ya que a diferencia de los malignos, «éstos no se pueden tratar ni con quimioterapia ni con radioterapia localizada», dijo el neurocirujano de la GAI albacetense.

En el caso de los tumores malignos hay más herramientas terapéuticas para su abordaje, aunque en el caso de los cánceres primarios del cerebro más agresivos, como el glioblastoma multiforme, una enfermedad que a día de hoy no tiene cura, «pero donde la cirugía se convierte en el mejor aliado para aumentar la supervivencia de esos pacientes, ya que pese a que con la operación podemos eliminar hasta incluso la totalidad de la masa tumoral, y que después esos pacientes reciben ciclos quimioterapia y radioterapia, el tumor desgraciadamente vuelve a aparecer», apuntó el doctor Juan Campos.

MEJORAS. «Cuando el tumor se encuentra localizando en estas zonas sensibles, puede ocurrir que tras la intervención, el paciente tenga secuelas», agregó el doctor Campos. Por ello, para evitar al máximo estas complicaciones, el Servicio de Neurocirugía del Hospital General Universitario de Albacete incorporó en 2021 un nuevo sistema de neuronavegación que permite, entre otros beneficios, ganar precisión en las cirugías craneales que se realizan en el Complejo Hospitalario. El nuevo sistema de neuronavegación se usa, por ahora, para navegación craneal ofreciendo una visualización detallada de las estructuras cerebrales que se quieren abordar.

Esta herramienta, en opinión del jefe del Servicio de Neurocirugía del CHUA, «nos permite una cirugía más precisa, limitando los bordes de lesiones cerebrales co-

DECLARACIONES

JUAN CAMPOS
JEFE DEL SERVICIO DE
NEUROCIRUGÍA DEL CHUA

«Algunos tumores benignos como el meningioma dan la cara cuando tienen un tamaño suficiente comprime parte del cerebro»

«Otra de las opciones que usamos para evitar secuelas es que la cirugías se hagan con los pacientes despiertos para localizar mejor la lesión»

mo tumores o malformaciones arteriovenosas vasculares, consiguiendo una mayor planificación de la cirugía y resultando, así, una intervención menos invasiva con craneotomías más centradas y delimitadas de las estructuras a intervenir para extirpar el tumor».

También, en los tumores malignos otra herramienta que utilizan los profesionales de Neurocirugía es la fluorescencia tumoral. Así, se administra previamente un fármaco al paciente que viene a marcar la localización de las células tumorales y «después con una luz especial, con un ancho de onda especial, da un tipo de fluorescencia, de tal forma que las células brillan bajo el microscopio, lo que nos ayuda a realizar reseciones más completas y más limitadas a lo que es la zona tumoral».

Otra tercera opción para que los pacientes que tienen un tumor cerebral no tengan secuelas que les afecte a la función motora o al habla es la de realizar cirugías con los enfermos despiertos, «en casos en que el tumor esté afectando a algún área elocuente, es decir, que afecte al movimiento o al habla, o la visión, con el fin de que la cirugía no afecte a estas funciones esenciales del enfermo», agregó el doctor Campos, que insistió en que «las secuelas inesperadas por complicaciones surgidas durante la cirugía representan un 10% de todos los procesos que se realizan».



La SEN premia al doctor Francisco Javier López por su trabajo contra la epilepsia

SANTIAGO / LA VOZ

La Sociedad Española de Neurología (SEN) ha concedido el premio de la modalidad científica al doctor del CHUS Francisco Javier López González. Lo ha hecho como reconocimiento a su contribución al conocimiento y desarrollo científico en el ámbito de la epilepsia. La junta de la SEN ha valorado sus publicaciones en revistas de impacto, su labor como coordinador del grupo de Epilepsia, la puesta en marcha de proyectos y protocolos clínicos, y su labor asistencial y docente.

► POLÍTICA SANITARIA

Vía para mejorar el abordaje de la epilepsia y los trastornos neurológicos

● El nuevo Plan de Acción sobre Epilepsia y Trastornos Neurológicos de la OMS aterriza en España impulsado por varias organizaciones de pacientes y sociedades científicas

Ramiro Navarro

EpiAlliance presentó esta semana en Madrid un informe sobre la implementación en España del Plan de Acción sobre Epilepsia y Otros Trastornos Neurológicos de la OMS 2022-2031 (IGAP), pionera en epilepsia a nivel mundial que tiene como finalidad mejorar el acceso a la atención y el tratamiento de las personas con trastornos neurológicos, así como prevenir estos trastornos y promover la salud y el desarrollo del cerebro a lo largo del curso de la vida.

Bajo el prisma del sistema sanitario y lo económico, la epilepsia es una enfermedad asociada a una elevada carga económica tanto para el Sistema Nacional de Salud (SNS) como para el propio paciente y sus familiares. El coste total en España se estima en más de 2.763 millones de euros, de los que el 64,2% corresponde a costes directos sanitarios y no sanitarios, mientras que el restante 35,8% corresponde a costes indirectos derivados de la pérdida de productividad laboral y gastos asumidos por los propios pacientes.

El plan que ahora se ha presentado es una hoja de ruta de diez años lanzada por la Organización Mundial de la Salud (OMS) para abordar más eficazmente las afecciones neurológicas y mejorar la vida de las personas con epilepsia y otras enfermedades neurológicas en el mundo. EpiAlliance, una iniciativa liderada por la Federación Española de la Epilepsia y la Sociedad Española de Epilepsia, junto a la Sociedad Española de Neurología, la Sociedad Española de Neurología Pediátrica, las biofarmacéuticas



Representantes de las distintas entidades promotoras en el Ministerio de Sanidad.

políticas y programas actualizados sobre epilepsia y trastornos neurológicos.

En este sentido, el director general de salud pública del Ministerio de Sanidad, Pedro Gullón, recalca la necesidad de “impulsar políticas sobre la epilepsia”.

“Estamos celebrando que estos últimos meses hemos trabajado unidos la sociedad civil y la empresa privada y nos hemos puesto de acuerdo. Este Plan permite identificar puntos en los que podemos mejorar, hace falta un consenso, va a haber un avance y va a transformar la calidad de vida de las personas con epilepsia. España el primero en dar un paso al frente con el IGAP. Este primer paso se ha dado junto a la consultora EY que nos ha ayuda-

Hay desafíos clave en la equidad en las pruebas diagnósticas y acceso a los medicamentos

Fomento de la investigación

50.000.000 de personas en el mundo y 450.000 en España viven con epilepsia, siendo la cuarta enfermedad neurológica más común, la tercera enfermedad neurológica más frecuente en ancianos y el trastorno neurológico más frecuente en niños. Sin embargo, aún hay que avanzar en su diagnóstico temprano y su tratamiento correcto mejorando la calidad de vida de las personas que conviven con epilepsia. Del mismo

modo, la estrategia presentada también incluye entre sus líneas de actuación la necesidad de fomentar los proyectos de investigación en epilepsia donde se necesita “avanzar mucho e invertir más en investigación y motivación” ya que “los profesionales están un poco desanimados porque la investigación es complicada”, asegura el doctor José María Serratosa, vicepresidente SEEP y co-director de EpiAlliance.

Angelini Pharma, Jazz Pharmaceuticals y UCB Pharma, y la patronal Farmaindustria.

El Plan describe cinco objetivos estratégicos que incluyen: dar una mayor prioridad a los trastornos neurológicos y fortalecer la gobernanza, mejorar y proporcionar diagnósticos y tratamientos eficaces, fomentar la investigación e innovación, aplicar estrategias para la promoción de la salud cerebral y la prevención de los trastornos neurológicos, y tener un enfoque de salud pública sobre la epilepsia. Específicamente, se busca garantizar que los países dispongan de planes,

do a elaborar el documento”, explica por su parte la presidenta de FEDE y codirectora de EpiAlliance, Elvira Vacas.

La estrategia se divide en 22 objetivos, entre los que se destaca asegurar la equidad en las pruebas diagnósticas así como en el acceso a medicamentos y tiempos de espera ya que, según señala el doctor José María Serratosa, “en casi todos los pacientes hay un problema de acceso y desigualdades en cuanto a técnicas diagnósticas y tratamientos” y que, “en España, este problema es más acentuado que en otros países de Europa”.

9 Junio, 2024

POLÍTICA SANITARIA

Vía para mejorar el abordaje de la epilepsia y los trastornos neurológicos

● El nuevo Plan de Acción sobre Epilepsia y Trastornos Neurológicos de la OMS aterriza en España impulsado por varias organizaciones de pacientes y sociedades científicas

Ramiro Navarro

EpiAlliance presentó esta semana en Madrid un informe sobre la implementación en España del Plan de Acción sobre Epilepsia y Otros Trastornos Neurológicos de la OMS 2022-2031 (IGAP), pionera en epilepsia a nivel mundial que tiene como finalidad mejorar el acceso a la atención y el tratamiento de las personas con trastornos neurológicos, así como prevenir estos trastornos y promover la salud y el desarrollo del cerebro a lo largo del curso de la vida.

Bajo el prisma del sistema sanitario y lo económico, la epilepsia es una enfermedad asociada a una elevada carga económica tanto para el Sistema Nacional de Salud (SNS) como para el propio paciente y sus familiares. El coste total en España se estima en más de 2.763 millones de euros, de los que el 64,2% corresponde a costes directos sanitarios y no sanitarios, mientras que el restante 35,8% corresponde a costes indirectos derivados de la pérdida de productividad laboral y gastos asumidos por los propios pacientes.

El plan que ahora se ha presentado es una hoja de ruta de diez años lanzada por la Organización Mundial de la Salud (OMS) para abordar más eficazmente las afecciones neurológicas y mejorar la vida de las personas con epilepsia y otras enfermedades neurológicas en el mundo. EpiAlliance, una iniciativa liderada por la Federación Española de la Epilepsia y la Sociedad Española de Epilepsia, junto a la Sociedad Española de Neurología, la Sociedad Española de Neurología Pediátrica, las biofarmacéuticas



Representantes de las distintas entidades promotoras en el Ministerio de Sanidad.

políticas y programas actualizados sobre epilepsia y trastornos neurológicos.

En este sentido, el director general de salud pública del Ministerio de Sanidad, Pedro Gullón, recalca la necesidad de "impulsar políticas sobre la epilepsia".

"Estamos celebrando que estos últimos meses hemos trabajado unidos la sociedad civil y la empresa privada y nos hemos puesto de acuerdo. Este Plan permite identificar puntos en los que podemos mejorar, hace falta un consenso, va a haber un avance y va a transformar la calidad de vida de las personas con epilepsia. España es el primero en dar un paso al frente con el IGAP. Este primer paso se ha dado junto a la consultora EY que nos ha ayuda-

Hay desafíos clave en la equidad en las pruebas diagnósticas y acceso a los medicamentos

Fomento de la investigación

50.000.000 de personas en el mundo y 450.000 en España viven con epilepsia, siendo la cuarta enfermedad neurológica más común, la tercera enfermedad neurológica más frecuente en ancianos y el trastorno neurológico más frecuente en niños. Sin embargo, aún hay que avanzar en su diagnóstico temprano y su tratamiento correcto mejorando la calidad de vida de las personas que conviven con epilepsia. Del mismo

modo, la estrategia presentada también incluye entre sus líneas de actuación la necesidad de fomentar los proyectos de investigación en epilepsia donde se necesita "avanzar mucho e invertir más en investigación y motivación" ya que "los profesionales están un poco desanimados porque la investigación es complicada", asegura el doctor José María Serratos, vicepresidente SEEP y co-director de EpiAlliance.

Angelini Pharma, Jazz Pharmaceuticals y UCB Pharma, y la patronal Farmaindustria.

El Plan describe cinco objetivos estratégicos que incluyen: dar una mayor prioridad a los trastornos neurológicos y fortalecer la gobernanza, mejorar y proporcionar diagnósticos y tratamientos eficaces, fomentar la investigación e innovación, aplicar estrategias para la promoción de la salud cerebral y la prevención de los trastornos neurológicos, y tener un enfoque de salud pública sobre la epilepsia. Específicamente, se busca garantizar que los países dispongan de planes,

do a elaborar el documento", explica por su parte la presidenta de FEDE y codirectora de EpiAlliance, Elvira Vacas.

La estrategia se divide en 22 objetivos, entre los que se destaca asegurar la equidad en las pruebas diagnósticas así como en el acceso a medicamentos y tiempos de espera ya que, según señala el doctor José María Serratos, "en casi todos los pacientes hay un problema de acceso y desigualdades en cuanto a técnicas diagnósticas y tratamientos" y que, "en España, este problema es más acentuado que en otros países de Europa".



► POLÍTICA SANITARIA

Vía para mejorar el abordaje de la epilepsia y los trastornos neurológicos

● El nuevo Plan de Acción sobre Epilepsia y Trastornos Neurológicos de la OMS aterriza en España impulsado por varias organizaciones de pacientes y sociedades científicas

Ramiro Navarro

EpiAlliance presentó esta semana en Madrid un informe sobre la implementación en España del Plan de Acción sobre Epilepsia y Otros Trastornos Neurológicos de la OMS 2022-2031 (IGAP), pionera en epilepsia a nivel mundial que tiene como finalidad mejorar el acceso a la atención y el tratamiento de las personas con trastornos neurológicos, así como prevenir estos trastornos y promover la salud y el desarrollo del cerebro a lo largo del curso de la vida.

Bajo el prisma del sistema sanitario y lo económico, la epilepsia es una enfermedad asociada a una elevada carga económica tanto para el Sistema Nacional de Salud (SNS) como para el propio paciente y sus familiares. El coste total en España se estima en más de 2.763 millones de euros, de los que el 64,2% corresponde a costes directos sanitarios y no sanitarios, mientras que el restante 35,8% corresponde a costes indirectos derivados de la pérdida de productividad laboral y gastos asumidos por los propios pacientes.

El plan que ahora se ha presentado es una hoja de ruta de diez años lanzada por la Organización Mundial de la Salud (OMS) para abordar más eficazmente las afecciones neurológicas y mejorar la vida de las personas con epilepsia y otras enfermedades neurológicas en el mundo. EpiAlliance, una iniciativa liderada por la Federación Española de la Epilepsia y la Sociedad Española de Epilepsia, junto a la Sociedad Española de Neurología, la Sociedad Española de Neurología Pediátrica, las biofarmacéuticas



Representantes de las distintas entidades promotoras en el Ministerio de Sanidad.

Fomento de la investigación

50.000.000 de personas en el mundo y 450.000 en España viven con epilepsia, siendo la cuarta enfermedad neurológica más común, la tercera enfermedad neurológica más frecuente en ancianos y el trastorno neurológico más frecuente en niños. Sin embargo, aún hay que avanzar en su diagnóstico temprano y su tratamiento correcto mejorando la calidad de vida de las personas que conviven con epilepsia. Del mismo

modo, la estrategia presentada también incluye entre sus líneas de actuación la necesidad de fomentar los proyectos de investigación en epilepsia donde se necesita "avanzar mucho e invertir más en investigación y motivación" ya que "los profesionales están un poco desanimados porque la investigación es complicada", asegura el doctor José María Serratosa, vicepresidente SEEP y co-director de EpiAlliance.

Angelini Pharma, Jazz Pharmaceuticals y UCB Pharma, y la patronal Farmaindustria.

El Plan describe cinco objetivos estratégicos que incluyen: dar una mayor prioridad a los trastornos neurológicos y fortalecer la gobernanza, mejorar y proporcionar diagnósticos y tratamientos eficaces, fomentar la investigación e innovación, aplicar estrategias para la promoción de la salud cerebral y la prevención de los trastornos neurológicos, y tener un enfoque de salud pública sobre la epilepsia. Específicamente, se busca garantizar que los países dispongan de planes,

políticas y programas actualizados sobre epilepsia y trastornos neurológicos.

En este sentido, el director general de salud pública del Ministerio de Sanidad, Pedro Gullón, recalca la necesidad de "impulsar políticas sobre la epilepsia".

"Estamos celebrando que estos últimos meses hemos trabajado unidos la sociedad civil y la empresa privada y nos hemos puesto de acuerdo. Este Plan permite identificar puntos en los que podemos mejorar, hace falta un consenso, va a haber un avance y va a transformar la calidad de vida de las personas con epilepsia. España el primero en dar un paso al frente con el IGAP. Este primer paso se ha dado junto a la consultora EY que nos ha ayuda-

Hay desafíos clave en la equidad en las pruebas diagnósticas y acceso a los medicamentos

do a elaborar el documento", explica por su parte la presidenta de FEDE y codirectora de EpiAlliance, Elvira Vacas.

La estrategia se divide en 22 objetivos, entre los que se destaca asegurar la equidad en las pruebas diagnósticas así como en el acceso a medicamentos y tiempos de espera ya que, según señala el doctor José María Serratosa, "en casi todos los pacientes hay un problema de acceso y desigualdades en cuanto a técnicas diagnósticas y tratamientos" y que, "en España, este problema es más acentuado que en otros países de Europa".

► POLÍTICA SANITARIA

Vía para mejorar el abordaje de la epilepsia y los trastornos neurológicos

● El nuevo Plan de Acción sobre Epilepsia y Trastornos Neurológicos de la OMS aterriza en España impulsado por varias organizaciones de pacientes y sociedades científicas

Ramiro Navarro

EpiAlliance presentó esta semana en Madrid un informe sobre la implementación en España del Plan de Acción sobre Epilepsia y Otros Trastornos Neurológicos de la OMS 2022-2031 (IGAP), pionera en epilepsia a nivel mundial que tiene como finalidad mejorar el acceso a la atención y el tratamiento de las personas con trastornos neurológicos, así como prevenir estos trastornos y promover la salud y el desarrollo del cerebro a lo largo del curso de la vida.

Bajo el prisma del sistema sanitario y lo económico, la epilepsia es una enfermedad asociada a una elevada carga económica tanto para el Sistema Nacional de Salud (SNS) como para el propio paciente y sus familiares. El coste total en España se estima en más de 2.763 millones de euros, de los que el 64,2% corresponde a costes directos sanitarios y no sanitarios, mientras que el restante 35,8% corresponde a costes indirectos derivados de la pérdida de productividad laboral y gastos asumidos por los propios pacientes.

El plan que ahora se ha presentado es una hoja de ruta de diez años lanzada por la Organización Mundial de la Salud (OMS) para abordar más eficazmente las afecciones neurológicas y mejorar la vida de las personas con epilepsia y otras enfermedades neurológicas en el mundo. EpiAlliance, una iniciativa liderada por la Federación Española de la Epilepsia y la Sociedad Española de Epilepsia, junto a la Sociedad Española de Neurología, la Sociedad Española de Neurología Pediátrica, las biofarmacéuticas



Representantes de las distintas entidades promotoras en el Ministerio de Sanidad.

Fomento de la investigación

50.000.000 de personas en el mundo y 450.000 en España viven con epilepsia, siendo la cuarta enfermedad neurológica más común, la tercera enfermedad neurológica más frecuente en ancianos y el trastorno neurológico más frecuente en niños. Sin embargo, aún hay que avanzar en su diagnóstico temprano y su tratamiento correcto mejorando la calidad de vida de las personas que conviven con epilepsia. Del mismo

modo, la estrategia presentada también incluye entre sus líneas de actuación la necesidad de fomentar los proyectos de investigación en epilepsia donde se necesita "avanzar mucho e invertir más en investigación y motivación" ya que "los profesionales están un poco desanimados porque la investigación es complicada", asegura el doctor José María Serratosa, vicepresidente SEEP y co-director de EpiAlliance.

Angelini Pharma, Jazz Pharmaceuticals y UCB Pharma, y la patronal Farmaindustria.

El Plan describe cinco objetivos estratégicos que incluyen: dar una mayor prioridad a los trastornos neurológicos y fortalecer la gobernanza, mejorar y proporcionar diagnósticos y tratamientos eficaces, fomentar la investigación e innovación, aplicar estrategias para la promoción de la salud cerebral y la prevención de los trastornos neurológicos, y tener un enfoque de salud pública sobre la epilepsia. Específicamente, se busca garantizar que los países dispongan de planes,

políticas y programas actualizados sobre epilepsia y trastornos neurológicos.

En este sentido, el director general de salud pública del Ministerio de Sanidad, Pedro Gullón, recalca la necesidad de "impulsar políticas sobre la epilepsia".

"Estamos celebrando que estos últimos meses hemos trabajado unidos la sociedad civil y la empresa privada y nos hemos puesto de acuerdo. Este Plan permite identificar puntos en los que podemos mejorar, hace falta un consenso, va a haber un avance y va a transformar la calidad de vida de las personas con epilepsia. España el primero en dar un paso al frente con el IGAP. Este primer paso se ha dado junto a la consultora EY que nos ha ayuda-

Hay desafíos clave en la equidad en las pruebas diagnósticas y acceso a los medicamentos

do a elaborar el documento", explica por su parte la presidenta de FEDE y codirectora de EpiAlliance, Elvira Vacas.

La estrategia se divide en 22 objetivos, entre los que se destaca asegurar la equidad en las pruebas diagnósticas así como en el acceso a medicamentos y tiempos de espera ya que, según señala el doctor José María Serratosa, "en casi todos los pacientes hay un problema de acceso y desigualdades en cuanto a técnicas diagnósticas y tratamientos" y que, "en España, este problema es más acentuado que en otros países de Europa".

► POLÍTICA SANITARIA

Vía para mejorar el abordaje de la epilepsia y los trastornos neurológicos

● El nuevo Plan de Acción sobre Epilepsia y Trastornos Neurológicos de la OMS aterriza en España impulsado por varias organizaciones de pacientes y sociedades científicas

Ramiro Navarro

EpiAlliance presentó esta semana en Madrid un informe sobre la implementación en España del Plan de Acción sobre Epilepsia y Otros Trastornos Neurológicos de la OMS 2022-2031 (IGAP), pionera en epilepsia a nivel mundial que tiene como finalidad mejorar el acceso a la atención y el tratamiento de las personas con trastornos neurológicos, así como prevenir estos trastornos y promover la salud y el desarrollo del cerebro a lo largo del curso de la vida.

Bajo el prisma del sistema sanitario y lo económico, la epilepsia es una enfermedad asociada a una elevada carga económica tanto para el Sistema Nacional de Salud (SNS) como para el propio paciente y sus familiares. El coste total en España se estima en más de 2.763 millones de euros, de los que el 64,2% corresponde a costes directos sanitarios y no sanitarios, mientras que el restante 35,8% corresponde a costes indirectos derivados de la pérdida de productividad laboral y gastos asumidos por los propios pacientes.

El plan que ahora se ha presentado es una hoja de ruta de diez años lanzada por la Organización Mundial de la Salud (OMS) para abordar más eficazmente las afecciones neurológicas y mejorar la vida de las personas con epilepsia y otras enfermedades neurológicas en el mundo. EpiAlliance, una iniciativa liderada por la Federación Española de la Epilepsia y la Sociedad Española de Epilepsia, junto a la Sociedad Española de Neurología, la Sociedad Española de Neurología Pediátrica, las biofarmacéuticas



Representantes de las distintas entidades promotoras en el Ministerio de Sanidad.

Fomento de la investigación

50.000.000 de personas en el mundo y 450.000 en España viven con epilepsia, siendo la cuarta enfermedad neurológica más común, la tercera enfermedad neurológica más frecuente en ancianos y el trastorno neurológico más frecuente en niños. Sin embargo, aún hay que avanzar en su diagnóstico temprano y su tratamiento correcto mejorando la calidad de vida de las personas que conviven con epilepsia. Del mismo

modo, la estrategia presentada también incluye entre sus líneas de actuación la necesidad de fomentar los proyectos de investigación en epilepsia donde se necesita "avanzar mucho e invertir más en investigación y motivación" ya que "los profesionales están un poco desanimados porque la investigación es complicada", asegura el doctor José María Serratosa, vicepresidente SEEP y co-director de EpiAlliance.

Angelini Pharma, Jazz Pharmaceuticals y UCB Pharma, y la patronal Farmaindustria.

El Plan describe cinco objetivos estratégicos que incluyen: dar una mayor prioridad a los trastornos neurológicos y fortalecer la gobernanza, mejorar y proporcionar diagnósticos y tratamientos eficaces, fomentar la investigación e innovación, aplicar estrategias para la promoción de la salud cerebral y la prevención de los trastornos neurológicos, y tener un enfoque de salud pública sobre la epilepsia. Específicamente, se busca garantizar que los países dispongan de planes,

políticas y programas actualizados sobre epilepsia y trastornos neurológicos.

En este sentido, el director general de salud pública del Ministerio de Sanidad, Pedro Gullón, recalca la necesidad de "impulsar políticas sobre la epilepsia".

"Estamos celebrando que estos últimos meses hemos trabajado unidos la sociedad civil y la empresa privada y nos hemos puesto de acuerdo. Este Plan permite identificar puntos en los que podemos mejorar, hace falta un consenso, va a haber un avance y va a transformar la calidad de vida de las personas con epilepsia. España el primero en dar un paso al frente con el IGAP. Este primer paso se ha dado junto a la consultora EY que nos ha ayuda-

Hay desafíos clave en la equidad en las pruebas diagnósticas y acceso a los medicamentos

do a elaborar el documento", explica por su parte la presidenta de FEDE y codirectora de EpiAlliance, Elvira Vacas.

La estrategia se divide en 22 objetivos, entre los que se destaca asegurar la equidad en las pruebas diagnósticas así como en el acceso a medicamentos y tiempos de espera ya que, según señala el doctor José María Serratosa, "en casi todos los pacientes hay un problema de acceso y desigualdades en cuanto a técnicas diagnósticas y tratamientos" y que, "en España, este problema es más acentuado que en otros países de Europa".

9 Junio, 2024

POLÍTICA SANITARIA

Vía para mejorar el abordaje de la epilepsia y los trastornos neurológicos

● El nuevo Plan de Acción sobre Epilepsia y Trastornos Neurológicos de la OMS aterriza en España impulsado por varias organizaciones de pacientes y sociedades científicas

Ramiro Navarro

EpiAlliance presentó esta semana en Madrid un informe sobre la implementación en España del Plan de Acción sobre Epilepsia y Otros Trastornos Neurológicos de la OMS 2022-2031 (IGAP), pionera en epilepsia a nivel mundial que tiene como finalidad mejorar el acceso a la atención y el tratamiento de las personas con trastornos neurológicos, así como prevenir estos trastornos y promover la salud y el desarrollo del cerebro a lo largo del curso de la vida.

Bajo el prisma del sistema sanitario y lo económico, la epilepsia es una enfermedad asociada a una elevada carga económica tanto para el Sistema Nacional de Salud (SNS) como para el propio paciente y sus familiares. El coste total en España se estima en más de 2.763 millones de euros, de los que el 64,2% corresponde a costes directos sanitarios y no sanitarios, mientras que el restante 35,8% corresponde a costes indirectos derivados de la pérdida de productividad laboral y gastos asumidos por los propios pacientes.

El plan que ahora se ha presentado es una hoja de ruta de diez años lanzada por la Organización Mundial de la Salud (OMS) para abordar más eficazmente las afecciones neurológicas y mejorar la vida de las personas con epilepsia y otras enfermedades neurológicas en el mundo. EpiAlliance, una iniciativa liderada por la Federación Española de la Epilepsia y la Sociedad Española de Epilepsia, junto a la Sociedad Española de Neurología, la Sociedad Española de Neurología Pediátrica, las biofarmacéuticas



Representantes de las distintas entidades promotoras en el Ministerio de Sanidad.

Fomento de la investigación

50.000.000 de personas en el mundo y 450.000 en España viven con epilepsia, siendo la cuarta enfermedad neurológica más común, la tercera enfermedad neurológica más frecuente en ancianos y el trastorno neurológico más frecuente en niños. Sin embargo, aún hay que avanzar en su diagnóstico temprano y su tratamiento correcto mejorando la calidad de vida de las personas que conviven con epilepsia. Del mismo

modo, la estrategia presentada también incluye entre sus líneas de actuación la necesidad de fomentar los proyectos de investigación en epilepsia donde se necesita "avanzar mucho e invertir más en investigación y motivación" ya que "los profesionales están un poco desanimados porque la investigación es complicada", asegura el doctor José María Serratos, vicepresidente SEEP y co-director de EpiAlliance.

Angelini Pharma, Jazz Pharmaceuticals y UCB Pharma, y la patronal Farmaindustria.

El Plan describe cinco objetivos estratégicos que incluyen: dar una mayor prioridad a los trastornos neurológicos y fortalecer la gobernanza, mejorar y proporcionar diagnósticos y tratamientos eficaces, fomentar la investigación e innovación, aplicar estrategias para la promoción de la salud cerebral y la prevención de los trastornos neurológicos, y tener un enfoque de salud pública sobre la epilepsia. Específicamente, se busca garantizar que los países dispongan de planes,

políticas y programas actualizados sobre epilepsia y trastornos neurológicos.

En este sentido, el director general de salud pública del Ministerio de Sanidad, Pedro Gullón, recalca la necesidad de "impulsar políticas sobre la epilepsia".

"Estamos celebrando que estos últimos meses hemos trabajado unidos la sociedad civil y la empresa privada y nos hemos puesto de acuerdo. Este Plan permite identificar puntos en los que podemos mejorar, hace falta un consenso, va a haber un avance y va a transformar la calidad de vida de las personas con epilepsia. España el primero en dar un paso al frente con el IGAP. Este primer paso se ha dado junto a la consultora EY que nos ha ayuda-

Hay desafíos clave en la equidad en las pruebas diagnósticas y acceso a los medicamentos

do a elaborar el documento", explica por su parte la presidenta de FEDE y codirectora de EpiAlliance, Elvira Vacas.

La estrategia se divide en 22 objetivos, entre los que se destaca asegurar la equidad en las pruebas diagnósticas así como en el acceso a medicamentos y tiempos de espera ya que, según señala el doctor José María Serratos, "en casi todos los pacientes hay un problema de acceso y desigualdades en cuanto a técnicas diagnósticas y tratamientos" y que, "en España, este problema es más acentuado que en otros países de Europa".

9 Junio, 2024

POLÍTICA SANITARIA

Vía para mejorar el abordaje de la epilepsia y los trastornos neurológicos

● El nuevo Plan de Acción sobre Epilepsia y Trastornos Neurológicos de la OMS aterriza en España impulsado por varias organizaciones de pacientes y sociedades científicas

Ramiro Navarro

EpiAlliance presentó esta semana en Madrid un informe sobre la implementación en España del Plan de Acción sobre Epilepsia y Otros Trastornos Neurológicos de la OMS 2022-2031 (IGAP), pionera en epilepsia a nivel mundial que tiene como finalidad mejorar el acceso a la atención y el tratamiento de las personas con trastornos neurológicos, así como prevenir estos trastornos y promover la salud y el desarrollo del cerebro a lo largo del curso de la vida.

Bajo el prisma del sistema sanitario y lo económico, la epilepsia es una enfermedad asociada a una elevada carga económica tanto para el Sistema Nacional de Salud (SNS) como para el propio paciente y sus familiares. El coste total en España se estima en más de 2.763 millones de euros, de los que el 64,2% corresponde a costes directos sanitarios y no sanitarios, mientras que el restante 35,8% corresponde a costes indirectos derivados de la pérdida de productividad laboral y gastos asumidos por los propios pacientes.

El plan que ahora se ha presentado es una hoja de ruta de diez años lanzada por la Organización Mundial de la Salud (OMS) para abordar más eficazmente las afecciones neurológicas y mejorar la vida de las personas con epilepsia y otras enfermedades neurológicas en el mundo. EpiAlliance, una iniciativa liderada por la Federación Española de la Epilepsia y la Sociedad Española de Epilepsia, junto a la Sociedad Española de Neurología, la Sociedad Española de Neurología Pediátrica, las biofarmacéuticas



Representantes de las distintas entidades promotoras en el Ministerio de Sanidad.

Fomento de la investigación

50.000.000 de personas en el mundo y 450.000 en España viven con epilepsia, siendo la cuarta enfermedad neurológica más común, la tercera enfermedad neurológica más frecuente en ancianos y el trastorno neurológico más frecuente en niños. Sin embargo, aún hay que avanzar en su diagnóstico temprano y su tratamiento correcto mejorando la calidad de vida de las personas que conviven con epilepsia. Del mismo

modo, la estrategia presentada también incluye entre sus líneas de actuación la necesidad de fomentar los proyectos de investigación en epilepsia donde se necesita "avanzar mucho e invertir más en investigación y motivación" ya que "los profesionales están un poco desanimados porque la investigación es complicada", asegura el doctor José María Serratos, vicepresidente SEEP y co-director de EpiAlliance.

Angelini Pharma, Jazz Pharmaceuticals y UCB Pharma, y la patronal Farmaindustria.

El Plan describe cinco objetivos estratégicos que incluyen: dar una mayor prioridad a los trastornos neurológicos y fortalecer la gobernanza, mejorar y proporcionar diagnósticos y tratamientos eficaces, fomentar la investigación e innovación, aplicar estrategias para la promoción de la salud cerebral y la prevención de los trastornos neurológicos, y tener un enfoque de salud pública sobre la epilepsia. Específicamente, se busca garantizar que los países dispongan de planes,

políticas y programas actualizados sobre epilepsia y trastornos neurológicos.

En este sentido, el director general de salud pública del Ministerio de Sanidad, Pedro Gullón, recalca la necesidad de "impulsar políticas sobre la epilepsia".

"Estamos celebrando que estos últimos meses hemos trabajado unidos la sociedad civil y la empresa privada y nos hemos puesto de acuerdo. Este Plan permite identificar puntos en los que podemos mejorar, hace falta un consenso, va a haber un avance y va a transformar la calidad de vida de las personas con epilepsia. España el primero en dar un paso al frente con el IGAP. Este primer paso se ha dado junto a la consultora EY que nos ha ayuda-

Hay desafíos clave en la equidad en las pruebas diagnósticas y acceso a los medicamentos

do a elaborar el documento", explica por su parte la presidenta de FEDE y codirectora de EpiAlliance, Elvira Vacas.

La estrategia se divide en 22 objetivos, entre los que se destaca asegurar la equidad en las pruebas diagnósticas así como en el acceso a medicamentos y tiempos de espera ya que, según señala el doctor José María Serratos, "en casi todos los pacientes hay un problema de acceso y desigualdades en cuanto a técnicas diagnósticas y tratamientos" y que, "en España, este problema es más acentuado que en otros países de Europa".