



Acto de presentación de Mieloma España

Lunes, 07 de Mayo de 2012

Estimado compañero,

Con el propósito de dar mayor visibilidad al **Mieloma Múltiple (MM)** y que los pacientes con esta patología se sientan más identificados con la asociación a la que pertenecen, el próximo **lunes 7 de mayo, a las 11 horas en la sede de GEPAC (C/ Santa Hortensia 15, Oficina K, Madrid) se presentará Mieloma España.**

Será una nueva división creada bajo el paraguas de **AEAL, Asociación Española de Afectados por Linfoma, Mieloma y Leucemia** con el objetivo de atender las necesidades básicas de los pacientes con mieloma múltiple, y fomentar así que se les tenga en cuenta en la investigación, que sean atendidos por equipos multidisciplinares, tratados con equidad en todo el territorio, que tengan acceso a los mejores tratamientos disponibles y que se reconozcan sus necesidades sociales y laborales.

El acto estará dirigido por **Dña. Begoña Barragán**, presidenta de GEPAC y AEAL, y presidido por el consejero de sanidad de la Comunidad de Madrid, **Excmo. Sr. D. Javier Fernández Lasquetty**. Este acto contará también con la presencia de la **Dra. Dña. Carmen Burgaleta**, presidenta de la Sociedad Española de Hematología y Hemoterapia (SEHH) y con el **Dr. D. Juan Jose Lahuerta**, jefe del servicio de Hematología del Hospital 12 de Octubre.

Sede de GEPAC- C/ Santa Hortensia 15, Oficina K
Madrid
Madrid
España

Noticias

La Asociación Española de Afectados por Linfoma, Mieloma y Leucemia presentó “Mieloma España” una nueva división dentro de su Asociación



Twitter

La Asociación Española de Afectados por Linfoma, Mieloma y Leucemia (AEAL) presentó ayer martes 7 de mayo, Mieloma España, una nueva división dentro de AEAL con el objetivo de dar más visibilidad a esta patología que constituye el segundo tipo más frecuente de cáncer sanguíneo, que sufren en España unos 12.000 enfermos y del que cada año se diagnostican 2.000 nuevos casos

Madrid, 8 de mayo de 2012 (medicosypacientes.com)

La Asociación Española de Afectados por Linfoma, Mieloma y Leucemia (AEAL) presentó ayer martes 7 de mayo, Mieloma España, una nueva división dentro de AEAL con el objetivo de dar más visibilidad a esta patología que constituye el segundo tipo más frecuente de cáncer sanguíneo, que sufren en España unos 12.000 enfermos y del que cada año se diagnostican 2.000 nuevos casos.

En el acto de presentación, la presidenta de AEAL, Begoña Barragán, explicó las competencias de esta nueva división que serán, entre otras, proporcionar información actualizada sobre el diagnóstico, el tratamiento, la asistencia y el soporte a pacientes y familiares; garantizar un acceso igualitario a los estándares más elevados de tratamientos y asistencia; crear alianzas con otras organizaciones de pacientes de todo el mundo para compartir experiencias y conocimientos y aumentar el nivel de concienciación sobre el mieloma múltiple.



Asimismo aseguró que “con la creación de Mieloma España pretendemos que sean atendidas las necesidades básicas de los pacientes con mieloma múltiple (MM). Buscamos que sean tenidos en cuenta en la investigación, que sean atendidos por equipos multidisciplinares, tratados con equidad en todo el territorio, que tengan acceso a los mejores tratamientos disponibles y que se reconozcan sus necesidades sociales y laborales”.

“Una asociación que representa a pacientes con enfermedades raras, tiene menor nivel de notoriedad de cara a la sociedad, pero precisamente por la rareza y por ser muchas menos personas, hay que hacer un mayor esfuerzo e hincapié en atenderles. Por eso se ha creado esta división dentro de AEAL, ya que como grupo de pacientes está muy inmerso en Europa y en contacto con otras

asociaciones y plataformas europeas" añadió Barragán.

En el acto, presidido por el consejero de Sanidad de la Comunidad de Madrid, Javier Fernández Lasquetty, la presidenta de la Sociedad Española de Hematología y Hemoterapia (SEHH), Dra. Carmen Burgaleta, recalcó que "el grupo español de mieloma múltiple (GEM) perteneciente a la SEHH, es uno de los que más ha contribuido en los últimos años al avance en el tratamiento de esta enfermedad, a nivel internacional, desarrollando protocolos de tratamiento para pacientes mayores de 65 años y para pacientes más jóvenes"

El mieloma múltiple es una enfermedad que resulta de la transformación neoplásica (pérdida de la fisiología de las células plasmáticas). Estas células son las que producen los anticuerpos, y tienen una función muy compleja, un desarrollo muy largo y una gran especialización. Cuando se sufre esta transformación neoplásica que implica cambios genéticos relevantes que hacen que pierdan la normalización de su función, es cuando se produce el mieloma múltiple, explicó el jefe del servicio de Hematología del Hospital 12 de Octubre, Dr. Juan José Lahuerta.

Dicha patología afecta a múltiples partes del cuerpo, principalmente aquellas donde la médula es activa, en los adultos: en la espina dorsal, cráneo, pelvis, costillas y alrededor de hombros y caderas. Las áreas no afectadas generalmente son las extremidades: manos, pies y las regiones más bajas de brazos y piernas, que generalmente conservan su función completamente.

La edad media de los pacientes a los que se diagnostica la enfermedad es de 60-65 años. Únicamente el 2 por ciento de los pacientes de mieloma tiene menos de 40 años en el momento de ser diagnosticado, y en general afecta a un número ligeramente superior de hombres que de mujeres, matizó Lahuerta.

[pacientes](#)

Lasquetty asegura que las reformas en Sanidad no afectan a los pacientes con enfermedades muy graves

7/05/2012 14:36 | lainformacion.com

El consejero de Sanidad de la [Comunidad de Madrid](#), Javier Fernández-Lasquetty, ha asegurado este lunes que las reformas en materia sanitaria que ha aprobado el Gobierno central no afectan a los [pacientes](#) con [enfermedades](#) muy graves, sino que tienen que ver más con el pago de [medicamentos](#) que se dispensan con recetas. [0]



MADRID, 07 (EUROPA PRESS)

El consejero de Sanidad de la Comunidad de Madrid, Javier Fernández-Lasquetty, ha asegurado este lunes que las reformas en materia sanitaria que ha aprobado el Gobierno central no afectan a los pacientes con enfermedades muy graves, sino que tienen que ver más con el pago de medicamentos que se dispensan con recetas.

"No hay que confundir a la gente y menos a pacientes de enfermedades muy graves", ha señalado en un acto, donde ha explicado que las reformas que ha introducido el Gobierno hace un par de semanas en el decreto ley, "cada uno puede tener la valoración que quiera pero afecta a lo que afecta".

Esto es, "al porcentaje de pago de los medicamentos que se dispensan con receta". "No hagamos que una parte de la parte haga que todo se vea de una manera que no se respondería con la realidad", ha indicado Lasquetty, quien ha señalado que ahí están los 36 hospitales públicos de Madrid. "Hace cuatro semanas, en Madrid había 35, ahora 36 y pasado verano, serán 37", ha sostenido.

Según Lasquetty, los médicos están trabajando y la enfermería continúa en la parte de los cuidados a los enfermos "exactamente igual que el mes pasado y que hace cuatro años" porque es "evidente" que el tratamiento de todas las patologías y "las de muy alta complejidad" son "la prioridad de la Comunidad de Madrid en su conjunto".

En este sentido, Lasquetty ha señalado que la Comunidad va a seguir actuando como hasta ahora y que "otra cosa es" que busquen medidas "para ser más eficientes en gasto" y traten de lograr "que con los mismos recursos" se pueda obtener más. "Sobre todo, tratar de aprovechar mejor lo que tenemos", ha dicho.

LA INVESTIGACIÓN NO ES UN GASTO

Por su parte, tanto el doctor Juan José Lahuerta, jefe del servicio de hematología del Hospital 12 de Octubre de Madrid como la presidenta de la Sociedad Española de Hematología y Hemoterapia, Carmen Burgaleta, han hecho un llamamiento contra los recortes en materia sanitaria.

Lahuerta ha señalado que la investigación clínica "no es ningún gasto" sino una "fuente de ahorro muy importante" porque los enfermos que entran en los ensayos clínicos se benefician de dos cuestiones: entran en terapias avanzadas de última generación y el tratamiento es gratuito porque la ley así lo impone.

En este sentido, ha recordado que, por ejemplo, el tratamiento promedio asistencial de un paciente con mieloma podía estar por encima de 20 millones de las antiguas pesetas por paciente en inducción y mantenimiento. "Las instancias administrativas deben comprender que si quieren ahorrar en sanidad, el mejor camino sobre todo en cáncer, es la investigación", ha considerado.

Burgaleta, en la misma dirección, ha indicado que no se pueden hacer recortes que afecten a los enfermos, sobre todo, cuando son "gente anciana y pensionista" por lo que no entiende el "ataque" a la sanidad. Por otro lado, ha señalado que "no se puede poner en entredicho" la labor de sus profesionales.

Estás en: [El Norte de Castilla](#) > [Vida y Ocio](#) > [Últimas noticias](#) > [Lasquetty: la sanidad seguirá absorbiendo la mayor partida presupuestaria](#)

ÚLTIMAS NOTICIAS DE VIDA Y OCIO 14:59

Lasquetty: la sanidad seguirá absorbiendo la mayor partida presupuestaria

Noticias EFE

Madrid, 7 may (EFE).- El consejero de Sanidad, Javier Fernández-Lasquetty, ha dicho hoy que el tratamiento de las patologías de alta complejidad, como el cáncer, son una prioridad para la Comunidad de Madrid y ha asegurado que la sanidad absorbe el 40 del presupuesto de la región "y así va a seguir ocurriendo".

Fernández-Lasquetty ha presidió el acto de presentación de Mieloma España, una nueva asociación integrada dentro de la Asociación Española de Afectados por Linfoma, Mieloma y Leucemia (AEAL) que preside Begoña Barragán.

Mieloma España inicia su andadura para dar visibilidad a esta patología, de la que en 2011 se diagnosticaron 1.457 nuevos casos en 25 de los 36 hospitales de la Comunidad de Madrid, y con la pretensión de que los pacientes sean tratados con equidad en todo el territorio nacional y tengan acceso a los mejores tratamientos disponibles.

El consejero ha subrayado el "extraordinario" trabajo que llevan a cabo las asociaciones de pacientes, "que no es sustituible", y ha pedido no generar confusión en los enfermos respecto al decreto-ley de medidas urgentes para la sostenibilidad del sistema sanitario, aprobado por el Gobierno.

Ha precisado que las reformas del decreto solo afectan al porcentaje de participación en el pago de los medicamentos que se dispensan con receta, "mientras tanto ahí están los hospitales, que siguen trabajando igual".

"Los grandes hospitales son al mismo tiempo grandes centros de investigación", ha asegurado el consejero, quien ha subrayado que "lo eran, lo son y lo van a seguir siendo" con independencia de los ajustes.

Ha asegurado que el tratamiento de las patologías de alta complejidad, como el cáncer, son una prioridad para el Gobierno regional y ha subrayado que la sanidad absorbe el 40 por ciento del presupuesto de la región "y así va a seguir ocurriendo".

"Otra cosa", ha precisado, es que se intente buscar medidas de racionalización del gasto y se trate de aprovechar mejor los recursos.

Lasquetty ha explicado que 30 hospitales de la Comunidad atienden a pacientes con mieloma, el segundo tipo más frecuente de cáncer sanguíneo, y entre ellos forman una red "para evitar desequilibrios en el tratamiento".

Ha destacado los "sustanciales avances" logrados en los últimos años en el tratamiento de esta enfermedad y ha considerado que se debe continuar en esa senda "de la mano de la investigación traslacional".

Según sus datos, la mortalidad por cáncer en la Comunidad de Madrid ha disminuido globalmente un 14 por ciento en la última década. EFE

[Tienes tu dinero totalmente disponible, sin gastos, ni comisiones.](#)

ANUNCIOS GOOGLE

Investigadores Baleares

Investigación Privada, Seguimientos Infidelidades. Llame Ahora!
www.grupocabanach.com

Dos licenciaturas

ESADE. Estudia dos carreras en 5 años ¡Infórmate y contáctanos!
www.esade.edu/DobleGrado

Entradas conciertos

Garantía, experiencia y seriedad Las mejores entradas a tu alcance
www.reventa.org

Convento de San Francisco

Una boda única en un convento del siglo XVI a orillas del Duratón
www.paradordelduratón.com

Powered by  SARENET

elnortedecastilla.es

© EL NORTE DE CASTILLA
Registro Mercantil de Valladolid, Tomo 933, Folio 115, Hoja 12169, Inscripción 1ª C.I.F.: B47468152 Domicilio social en c/ Vázquez de Menchaca, 10, 47008 - Valladolid Correo electrónico de contacto ncdigital@elnortedecastilla.es Copyright © El Norte de Castilla Digital S.L., Valladolid, 2008. Incluye contenidos de la empresa citada, del medio El Norte de Castilla, S.A., y, en su caso, de otras empresas del grupo de la empresa o de terceros.

EN CUALQUIER CASO TODOS LOS DERECHOS RESERVADOS:

Queda prohibida la reproducción, distribución, puesta a disposición, comunicación pública y utilización, total o parcial, de los contenidos de esta web, en cualquier forma o modalidad, sin previa, expresa y escrita autorización, incluyendo, en particular, su mera reproducción y/o puesta a disposición como resúmenes, reseñas o revistas de prensa con fines comerciales o directa o indirectamente lucrativos, a la que se manifiesta oposición expresa.

[Contactar](#) | [Staff](#) | [Mapa Web](#) | [Aviso legal](#) | [Política de privacidad](#) | [Publicidad](#)

ENLACES VOCENTO

ABC.es	Hoy Digital
El Correo	La Rioja.com
Elnortedecastilla.es	DiarioVasco.com
Elcomercio.es	Ideal digital
SUR.es	Las Provincias
Qué.es	El Diario Montañés
La Voz Digital	Laverdad.es
ABC Punto Radio	Finanzas
hoyCinema	hoyMotor
Infoempleo	Guía TV
Autocasion	11870.com
Mujerhoy	Pisos.com



discapnet

Contactar Mapa web Accesibilidad 483 usuarios conectados
Anúnciate en discapnet Usuarios Registrarse

Inicio [Áreas temáticas](#) [Comunidad](#) [Actualidad](#)

Actualidad

Noticias sobre Discapacidad
 El sector social, al día
 Actualidad general
 Noticias de fácil lectura
 Hemeroteca
 Solidaridad Digital
 Discapacidad en los medios
 Agenda
 Boletines
 Equipo de redacción Actualidad



Quizás te interese...

Discapnet: AEAL organiza por primera vez un crucero por el ...

Hemeroteca: EL CÁNCER DE LINFOMA CRECE ENTRE LOS ...

AEAL presenta Mieloma Española

En un acto presidido por el Consejero de Sanidad de la Comunidad de Madrid, Excmo. Sr. D. Javier Fernández Lasquetty.

07/05/2012 Nota de Prensa / AEAL [Escriba el primer comentario de esta noticia](#)

El Consejero de Sanidad de la Comunidad de Madrid ha presidido el acto de presentación de Mieloma España, una división dentro de AEAL, Asociación Española de Afectados por Linfoma, Mieloma y Leucemia, con el objetivo de dar más visibilidad a esta patología y que los pacientes con esta enfermedad se sientan más identificados con la asociación a la que pertenecen.

Proporcionar información actualizada sobre el diagnóstico, el tratamiento, la asistencia y el soporte a pacientes y familiares, garantizar un acceso igualitario a los estándares más elevados de tratamientos y asistencia, crear alianzas con otras organizaciones de pacientes de todo el mundo para compartir experiencias y conocimientos y aumentar el nivel de concienciación sobre el mieloma múltiple, serán algunas de las actividades que llevará a cabo Mieloma España.



Dña. Begoña Barragán, presidenta de AEAL, ha asegurado en la presentación que "con la creación de Mieloma España pretendemos que sean atendidas las necesidades básicas de los pacientes con mieloma múltiple (MM). Buscamos que sean tenidos en cuenta en la investigación, que sean atendidos por equipos multidisciplinares, tratados con equidad en todo el territorio, que tengan acceso a los mejores tratamientos disponibles y que se reconozcan sus necesidades sociales y laborales".

"Una asociación que representa a pacientes con enfermedades raras, tiene menor nivel de notoriedad de cara a la sociedad, pero precisamente por la rareza y por ser muchas menos personas, hay que hacer un mayor esfuerzo e hincapié en atenderles. Por eso se ha creado esta división dentro de AEAL, ya que como grupo de pacientes está muy inmerso en Europa y en contacto con otras asociaciones y plataformas europeas", ha explicado la presidenta de AEAL.

Sobre el Mieloma Múltiple

En España existen unos 12.000 pacientes con mieloma múltiple y cada año se diagnostican 2.000 nuevos casos de esta enfermedad, que constituye el segundo tipo más frecuente de cáncer sanguíneo después del linfoma de Hodgkin.

La edad media de los pacientes a los que se diagnostica la enfermedad es de 60-65 años. Únicamente el 2 por ciento de los pacientes de mieloma tiene menos de 40 años en el momento de ser diagnosticado, y en general afecta a un número ligeramente superior de hombres que de mujeres.

El mieloma afecta a múltiples partes del cuerpo, principalmente aquellas donde la médula es activa, en los adultos: en la espina dorsal, cráneo, pelvis, costillas y alrededor de hombros y caderas. Las áreas no afectadas generalmente son las extremidades: manos, pies y las regiones más bajas de brazos y piernas, que generalmente conservan su función completamente.

Es una enfermedad que resulta de la transformación neoplásica (pérdida de la fisiología de las células plasmáticas). Estas células son las que producen los anticuerpos, y tienen una función muy compleja, un desarrollo muy largo y una gran especialización. Cuando se sufre esta transformación neoplásica que implica cambios genéticos relevantes que hacen que pierdan la normalización de su función, es cuando se produce el mieloma múltiple, ha explicado el Dr. D. Juan José Lahuerta, jefe del servicio de hematología del Hospital 12 de Octubre.

La supervivencia y calidad de vida de los pacientes que sufren mieloma múltiple ha mejorado notablemente en los últimos años, debido al tratamiento de intensificación con trasplante de médula y a la disponibilidad de nuevos fármacos, que consiguen un mejor control de la enfermedad y de sus complicaciones.

La Dra. Dña. Carmen Burgaleta, presidenta de la Sociedad Española de Hematología y Hemoterapia (SEHH) ha explicado cómo "el grupo español de mieloma múltiple (GEM) perteneciente a la SEHH, es uno de los que más ha contribuido en los últimos años al avance en el tratamiento de esta enfermedad, a nivel internacional, desarrollando protocolos de tratamiento para pacientes mayores de 65 años y para pacientes más jóvenes". Asimismo, la definición del grupo pronóstico y la valoración de criterios de respuesta y enfermedad mínima mediante técnicas moleculares y de citometría, permite definir el mejor tratamiento para estos pacientes en cada caso.

Más información en la [Web Oficial de AEAL](#).



Comentarios

Actualmente no existen comentarios.

Danos tu opinión

Comentario

* Introduzca el resultado de la siguiente operación matemática $4 * 4 =$

Acepto las [normas de colaboración](#)

Actualidad

2012-05-07 14:13:02

Comentarios: 0

AEAL presenta Mieloma España

Compartir

Tweet 2 | Me gusta 0



flores.floraqueen.com

Ads by C

Madrid, 7 de mayo de 2012. El Consejero de Sanidad de la Comunidad de Madrid ha presidido el acto de presentación de Mieloma España, una división dentro de AEAL, Asociación Española de Afectados por Linfoma, Mieloma y Leucemia, con el objetivo de dar más visibilidad a esta patología y que los pacientes con esta enfermedad se sientan más identificados con la asociación a la que pertenecen. Proporcionar información actualizada sobre el diagnóstico, el tratamiento, la asistencia y el soporte a pacientes y familiares, garantizar un acceso igualitario a los estándares más elevados de tratamientos y asistencia, crear alianzas con otras organizaciones de pacientes de todo el mundo para compartir experiencias y conocimientos y aumentar el nivel de concienciación sobre el mieloma múltiple, serán algunas de las actividades que llevará a cabo Mieloma España. Dña. Begoña Barragán, presidenta de AEAL, ha asegurado en la presentación que "con la creación de Mieloma España pretendemos que sean atendidas las necesidades básicas de los pacientes con mieloma múltiple (MM). Buscamos que sean tenidos en cuenta en la investigación, que sean atendidos por equipos multidisciplinares, tratados con equidad en todo el territorio, que tengan acceso a los mejores tratamientos disponibles y que se reconozcan sus necesidades sociales y laborales". "Una asociación que representa a pacientes con enfermedades raras, tiene menor nivel de notoriedad de cara a la sociedad, pero precisamente por la rareza y por ser muchas menos personas, hay que hacer un mayor esfuerzo e hincapié en atenderles. Por eso se ha creado esta división dentro de AEAL, ya que como grupo de pacientes está muy inmerso en Europa y en contacto con otras asociaciones y plataformas europeas", ha explicado la presidenta de AEAL. Sobre el Mieloma Múltiple En España existen unos 12.000 pacientes con mieloma múltiple y cada año se diagnostican 2.000 nuevos casos de esta enfermedad, que constituye el segundo tipo más frecuente de cáncer sanguíneo después del linfoma de Hodgkin. La edad media de los pacientes a los que se diagnostica la enfermedad es de 60-65 años. Únicamente el 2 por ciento de los pacientes de mieloma tiene menos de 40 años en el momento de ser diagnosticado, y en general afecta a un número ligeramente superior de hombres que de mujeres. El mieloma afecta a múltiples partes del cuerpo, principalmente aquellas donde la médula es activa, en los adultos: en la espina dorsal, cráneo, pelvis, costillas y alrededor de hombros y caderas. Las áreas no afectadas generalmente son las extremidades: manos, pies y las regiones más bajas de brazos

y piernas, que generalmente conservan su función completamente. Es una enfermedad que resulta de la transformación neoplásica (pérdida de la fisiología de las células plasmáticas). Estas células son las que producen los anticuerpos, y tienen una función muy compleja, un desarrollo muy largo y una gran especialización. Cuando se sufre esta transformación neoplásica que implica cambios genéticos relevantes que hacen que pierdan la normalización de su función, es cuando se produce el mieloma múltiple, ha explicado el Dr. D. Juan José Lahuerta, jefe del servicio de hematología del Hospital 12 de Octubre. La supervivencia y calidad de vida de los pacientes que sufren mieloma múltiple ha mejorado notablemente en los últimos años, debido al tratamiento de intensificación con trasplante de médula y a la disponibilidad de nuevos fármacos, que consiguen un mejor control de la enfermedad y de sus complicaciones. La Dra. Dña. Carmen Burgaleta, presidenta de la Sociedad Española de Hematología y Hemoterapia (SEHH) ha explicado cómo "el grupo español de mieloma múltiple (GEM) perteneciente a la SEHH, es uno de los que más ha contribuido en los últimos años al avance en el tratamiento de esta enfermedad, a nivel internacional, desarrollando protocolos de tratamiento para pacientes mayores de 65 años y para pacientes más jóvenes". Asimismo, la definición del grupo pronóstico y la valoración de criterios de respuesta y enfermedad mínima mediante técnicas moleculares y de citometría, permite definir el mejor tratamiento para estos pacientes en cada caso. Para más información: Weber Shandwick: Alba Ruiz-aruiz@webershandwick.com, 91 745 86 59 GEPAC: Mar Lázaro y Natalia Bermúdez comunicacion@gepac.es , 91 563 18 01 / 647 873 274

Madrid

Lasquetty asegura que las reformas en Sanidad no afectan a los pacientes con enfermedades muy graves

Directorio

- [Javier Fernández Lasquetty](#)
- [LA Por](#)
- [Según Lasquetty](#)
- [Sanidad Comunidad Madrid](#)

MADRID, 7 May. (EUROPA PRESS) -

El consejero de Sanidad de la Comunidad de Madrid, Javier Fernández-Lasquetty, ha asegurado este lunes que las reformas en materia sanitaria que ha aprobado el Gobierno central no afectan a los pacientes con enfermedades muy graves, sino que tienen que ver más con el pago de medicamentos que se dispensan con recetas.

"No hay que confundir a la gente y menos a pacientes de enfermedades muy graves", ha señalado en un acto, donde ha explicado que las reformas que ha introducido el Gobierno hace un par de semanas en el decreto ley, "cada uno puede tener la valoración que quiera pero afecta a lo que afecta".

Esto es, "al porcentaje de pago de los medicamentos que se dispensan con receta". "No hagamos que una parte de la parte haga que todo se vea de una manera que no se respondería con la realidad", ha indicado Lasquetty, quien ha señalado que ahí están los 36 hospitales públicos de Madrid. "Hace cuatro semanas, en Madrid había 35, ahora 36 y pasado verano, serán 37", ha sostenido.

Según Lasquetty, los médicos están trabajando y la enfermería continúa en la parte de los cuidados a los enfermos "exactamente igual que el mes pasado y que hace cuatro años" porque es "evidente" que el tratamiento de todas las patologías y "las de muy alta complejidad" son "la prioridad de la Comunidad de Madrid en su conjunto".

En este sentido, Lasquetty ha señalado que la Comunidad va a seguir actuando como hasta ahora y que "otra cosa es" que busquen medidas "para ser más eficientes en gasto" y traten de lograr "que con los mismos recursos" se pueda obtener más. "Sobre todo, tratar de aprovechar mejor lo que tenemos", ha dicho.

LA INVESTIGACIÓN NO ES UN GASTO

Por su parte, tanto el doctor Juan José Lahuerta, jefe del servicio de hematología del Hospital 12 de Octubre de Madrid como la presidenta de la Sociedad Española de Hematología y Hemoterapia, Carmen Burgaleta, han hecho un llamamiento contra los recortes en materia sanitaria.

Lahuerta ha señalado que la investigación clínica "no es ningún gasto" sino una "fuente de ahorro muy importante" porque los enfermos que entran en los ensayos clínicos se benefician de dos cuestiones: entran en terapias avanzadas de última generación y el tratamiento es gratuito porque la ley así lo impone.

En este sentido, ha recordado que, por ejemplo, el tratamiento promedio asistencial de un paciente con mieloma podía estar por encima de 20 millones de las antiguas pesetas por paciente en inducción y mantenimiento. "Las instancias administrativas deben comprender que si quieren ahorrar en sanidad, el mejor camino sobre todo en cáncer, es la investigación", ha considerado.

Burgaleta, en la misma dirección, ha indicado que no se pueden hacer recortes que afecten a los enfermos, sobre todo, cuando son "gente anciana y pensionista" por lo que no entiende el "ataque" a la sanidad. Por otro lado, ha señalado que "no se puede poner en entredicho" la labor de sus profesionales.

© 2012 Europa Press. Está expresamente prohibida la redistribución y la redifusión de todo o parte de los servicios de Europa Press sin su previo y expreso consentimiento.

AEAL presenta Mieloma España vía streaming el próximo lunes

[Array Imprimir Array](#)

redacción prnoticias

04/05/12

12:12

En un acto presidido por el Consejero de Sanidad de la Comunidad de Madrid, Javier Fernández Lasquetty, AEAL presenta Mieloma España, una división de Asociación Española de Afectados por Linfoma, Mieloma y Leucemia, con el objetivo de dar más visibilidad a esta patología. El acto podrá seguirse a partir de las 11 de la mañana en directo a través de prsalud.com, prnoticias.com y La Sombra Producciones.



Proporcionar información actualizada sobre el diagnóstico, el tratamiento, la asistencia y el soporte a pacientes y familiares, garantizar un acceso igualitario a los estándares más elevados de tratamientos y asistencia, crear alianzas con otras organizaciones de pacientes de todo el mundo para compartir experiencias y conocimientos y aumentar el nivel de concienciación sobre el mieloma múltiple, serán algunas de las actividades que llevará a cabo Mieloma España.

En España existen unos 12.000 pacientes con mieloma múltiple y cada año se diagnostican 2.000 nuevos casos de esta enfermedad, que constituye el segundo tipo más frecuente de cáncer sanguíneo después del linfoma de Hodgkin.

En el acto de presentación participarán además del consejero de sanidad de la Comunidad de Madrid, Javier Fernández Lasquetty, estarán también presentes **Carmen Burgaleta**, presidenta de la Sociedad Española de Hematología y Hemoterapia (SEHH), **Juan José Lahuerta**, jefe del servicio de hematología del Hospital 12 de Octubre, **Begoña Barragán**, presidenta de **AEAL**. El acto podrá seguirse en directo a través de las páginas web de [prsalud](#), [prnoticias](#) y [La Sombra Producciones](#). También podrá seguirse en **Twitter** a través de los hashtags [#mielomaespaña](#) y [#tengocancer](#).

- NBA
- Fórmula 1
- Tenis
- Ciclismo
- Motociclismo
- Otros deportes
- Parada y Gol
- Poste bajo
- Sin Pleitesías
- La Calculadora



- MEDIO AMBIENTE

- Portada
- Ciencia
- Salud



- CULTURA

- Portada Cultura
- Libros
- Música
- Cine
- Exposiciones
- Industria del cine
- Zoé en el metro

- COMUNICACIÓN

- Portada
- Televisión
- Radio
- Prensa
- Internet

BlogsCarteleraLibrosEl tiempoVÍdeos

Lasquetty asegura que las reformas en Sanidad no afectan a los pacientes con enfermedades muy graves

7/05/2012 - 14:36

El consejero de Sanidad de la Comunidad de Madrid, Javier Fernández-Lasquetty, ha asegurado este lunes que las reformas en materia sanitaria que ha aprobado el Gobierno central no afectan a los pacientes con enfermedades muy graves, sino que tienen que ver más con el pago de medicamentos que se dispensan con recetas.

MADRID, 07 (EUROPA PRESS)

"No hay que confundir a la gente y menos a pacientes de enfermedades muy graves", ha señalado en un acto, donde ha explicado que las reformas que ha introducido el Gobierno hace un par de semanas en el decreto ley, "cada uno puede tener la valoración que quiera pero afecta a lo que afecta".

Esto es, "al porcentaje de pago de los medicamentos que se dispensan con receta". "No hagamos que una parte de la parte haga que todo se vea de una manera que no se respondería con la realidad", ha indicado Lasquetty, quien ha señalado que ahí están los 36 hospitales públicos de Madrid. "Hace cuatro semanas, en Madrid había 35, ahora 36 y pasado verano, serán 37", ha sostenido.

Según Lasquetty, los médicos están trabajando y la enfermería continúa en la parte de los cuidados a los enfermos "exactamente igual que el mes pasado y que hace cuatro años" porque es "evidente" que el tratamiento de todas las patologías y "las de muy alta complejidad" son "la prioridad de la Comunidad de Madrid en su conjunto".

En este sentido, Lasquetty ha señalado que la Comunidad va a seguir actuando como hasta ahora y que "otra cosa es" que busquen medidas "para ser más eficientes en gasto" y traten de lograr "que con los mismos recursos" se pueda obtener más. "Sobre todo, tratar de aprovechar mejor lo que tenemos", ha dicho.

LA INVESTIGACIÓN NO ES UN GASTO

Por su parte, tanto el doctor Juan José Lahuerta, jefe del servicio de hematología del Hospital 12 de Octubre de Madrid como la presidenta de la Sociedad Española de Hematología y Hemoterapia, Carmen Burgaleta, han hecho un llamamiento contra los recortes en materia sanitaria.

Lahuerta ha señalado que la investigación clínica "no es ningún gasto" sino una "fuente de ahorro muy importante" porque los enfermos que entran en los ensayos clínicos se benefician de dos cuestiones: entran en terapias avanzadas de última generación y el tratamiento es gratuito porque la ley así lo impone.

En este sentido, ha recordado que, por ejemplo, el tratamiento promedio asistencial de un paciente con mieloma podía estar por encima de 20 millones de las antiguas pesetas por paciente en inducción y mantenimiento. "Las instancias administrativas deben comprender que si quieren ahorrar en sanidad, el mejor camino sobre todo en cáncer, es la investigación", ha considerado.

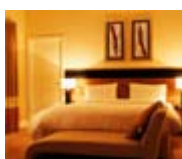
Burgaleta, en la misma dirección, ha indicado que no se pueden hacer recortes que afecten a los enfermos, sobre todo, cuando son "gente anciana y pensionista" por lo que no entiende el "ataque" a la sanidad. Por otro lado, ha señalado que "no se puede poner en entredicho" la labor de sus profesionales.



¡ATENCIÓN FUNCIONARIOS!

Aprovéchate de un 7% de DESCUENTO adicional en el seguro de tu coche con Génesis.

» [Pincha aquí](#)



trivago: 4* desde 39€

Compara precios de hoteles entre más de 100 webs, encuentra tu hotel ideal y ahorra con trivago

» [Pincha aquí](#)



¡Oferta EXCLUSIVA!

58% DTO: fascículos ilustrados por solo 4,95€ sin gastos de envío. ¡Te REGALAMOS un Puzzle!

» [Pincha aquí](#)



Ahorro responsable

Descubra en Triodos Bank cómo su dinero tiene un impacto positivo en la sociedad.

» [Pincha aquí](#)

Publicidad  Ligatus



Martes, 8 de mayo de 2012

Nace Mieloma España para garantizar el acceso a los mejores tratamientos

EEE/Madrid
Mieloma España inicia su andadura para dar visibilidad a esta patología, de la que cada año se diagnostican más de 2.000 nuevos casos, y con la pretensión de que los pacientes sean tratados con equidad en todo el territorio nacional y tengan acceso a los mejores tratamientos disponibles.

Así lo manifestaron ayer Begoña Barragán, presidenta de la Asociación Española de

Afectados por Linfoma, Mieloma y Leucemia (AEAL), bajo cuyo paraguas nace Mieloma España, durante el acto de presentación de esta organización, que ha presidido el consejero de Sanidad de la Comunidad de Madrid, Javier Fernández Lasquetty.

Objetivo

El objetivo de Mieloma España es lograr que los 12.000 afectados por esta enfermedad, el segundo tipo más fre-

cuente de cáncer sanguíneo, sean tenidos en cuenta en la investigación y sean atendidos por equipos multidisciplinarios.

El consejero ha subrayado el "extraordinario" trabajo que llevan a cabo las asociaciones de pacientes, "que no es sustituible", y ha pedido no generar confusión en los enfermos respecto al decreto-ley de medidas urgentes para la sostenibilidad del sistema sanitario, aprobado por

el Gobierno. Lasquetty ha precisado que las reformas del decreto solo afectan al porcentaje de participación en el pago de los medicamentos que se dispensan con receta, "mientras tanto ahí están los hospitales, que siguen trabajando igual".

Grandes hospitales

"Los grandes hospitales son al mismo tiempo grandes centros de investigación", ha asegurado el consejero,

quien ha subrayado que "lo eran, lo son y lo van a seguir siendo" con independencia de los ajustes.

Al respecto, la presidenta de la Sociedad Española de Hematología y Hemoterapia (SEHH), Carmen Burgaleta, ha pedido que no haya discrepancias ni asimetrías en el tratamiento a los pacientes y ha exigido que no se hagan recortes que afecten a la vida de los enfermos.

La doctora Burgaleta ha señalado que el mieloma múltiple es una enfermedad muy compleja que requiere de tratamientos y avances científicos "que están cambiando mucho y que son muy costosos".



Mieloma España garantizará el acceso a tratamientos

EFE

MADRID. - Mieloma España inicia su andadura para dar visibilidad a esta patología, de la que cada año se diagnostican más de 2.000 nuevos casos, y con la pretensión de que los pacientes sean tratados con equidad en todo el territorio nacional y tengan acceso a los mejores tratamientos disponibles.

Así lo manifestó ayer Begoña Barragán, presidenta de la Asociación Española de Afectados por Linfoma, Mieloma y Leucemia (AEAL), bajo cuyo paraguas nace Mieloma España, durante el acto de presentación de esta organización, que presidió el consejero de Sanidad de la Comunidad de Madrid, Javier Fernández Lasquetty.

El objetivo de Mieloma España es lograr que los 12.000 afectados por esta enfermedad, el segundo tipo más frecuente de cáncer sanguíneo, sean tenidos en cuenta en la investigación y sean atendidos por equipos multidisciplinares.

El consejero subrayó el "extraordinario" trabajo que llevan a cabo las asociaciones de pacientes, "que no es sustituible", y pidió no generar confusión en los enfermos respecto al decreto-ley de medidas urgentes para la sostenibilidad del sistema sanitario, aprobado por el Gobierno.

Lasquetty precisó que las reformas del decreto solo afectan al porcentaje de participación en el pago de los medicamentos que se dispensan con receta, "mientras tanto ahí están los hospitales, que siguen trabajando igual".

"Los grandes hospitales son al mismo tiempo grandes centros de investigación", aseguró el consejero, quien subrayó que "lo eran, lo son y lo van a seguir siendo" con independencia de los ajustes.

Al respecto, la presidenta de la Sociedad Española de Hematología y Hemoterapia (SEHH), Carmen Burgaleta, pidió que no haya discrepancias ni asimetrías en el tratamiento a los pacientes y exigió que no se hagan recortes que afecten a la vida de los enfermos.

La doctora Burgaleta dijo que el mieloma múltiple es una enfermedad muy compleja que requiere de tratamientos y avances científicos "que están cambiando mucho y que son muy costosos".

Por su parte, el doctor Juan José Lahuerta, jefe del Servicio de Hematología del Hospital 12 de Octubre de Madrid, destacó que la supervivencia de los enfermos se ha duplicado desde finales de los 90, debido a la intensificación del trasplante de médula y a la disponibilidad de nuevos fármacos.



ASOCIACIÓN ESPAÑOLA
DE GASTROENTEROLOGÍA

hacerse socio de AEG

contactar AEG

inicio

Grupos de Trabajo >

Estómago

Páncreas y vía biliar

EII

Oncología

Endoscopia

Trastornos funcionales

MENU

AEG

Publicaciones

Ayudas prácticas

Ayudas para el médico
residente

Recursos para
enfermería

Congresos

Becas

Agenda

Noticias

MBE

Webs de interés

Atención al paciente

NOTICIAS AEG

Cada año se diagnostican en España 2.000 casos de mieloma múltiple

JANO.es
07/05/2012

Se crea, en el seno de la AEAL, la división Mieloma España, que nace con el objetivo de aumentar la visibilidad de esta patología, el segundo tipo más frecuente de cáncer sanguíneo.



De izquierda a derecha, Juan José Lahuerta, Javier Fernández Lasquetty, Begoña Barragán y Carmen Burgaleta.

Hoy se ha presentado Mieloma España, una división dentro de la Asociación Española de Afectados por Linfoma, Mieloma y Leucemia (AEAL), con el objetivo de dar más visibilidad a esta patología y que los pacientes con esta enfermedad se sientan más identificados con la asociación a la que pertenecen.

Proporcionar información actualizada sobre el diagnóstico, el tratamiento, la asistencia y el soporte a pacientes y familiares, garantizar un acceso igualitario a los estándares más elevados de tratamientos y asistencia, crear alianzas con otras organizaciones de pacientes de todo el mundo para compartir experiencias y conocimientos y aumentar el nivel de concienciación sobre el mieloma múltiple, serán algunas de las actividades que llevará a cabo Mieloma España.

Dña. Begoña Barragán, presidenta de AEAL, ha asegurado que "con la creación de Mieloma España pretendemos que sean atendidas las necesidades básicas de los pacientes con mieloma múltiple (MM). Buscamos que sean tenidos en cuenta en la investigación, que sean atendidos por equipos multidisciplinares, tratados con equidad en todo el territorio, que tengan acceso a los mejores tratamientos disponibles y que se reconozcan sus necesidades sociales y laborales".

"Una asociación que representa a pacientes con enfermedades raras, tiene menor nivel de notoriedad de cara a la sociedad, pero precisamente por la rareza y por ser muchas menos personas, hay que hacer un mayor esfuerzo e hincapié en atenderles. Por eso se ha creado esta división dentro de AEAL, ya que como grupo de pacientes está muy inmerso en Europa y en contacto con otras asociaciones y plataformas europeas", ha explicado la presidenta de AEAL.

En España existen unos 12.000 pacientes con mieloma múltiple y cada año se diagnostican 2.000 nuevos casos de esta enfermedad, que constituye el segundo tipo más frecuente de cáncer sanguíneo después del linfoma de Hodgkin.

La edad media de los pacientes a los que se diagnostica la enfermedad es de 60-65 años. Únicamente el 2 por ciento de los pacientes de mieloma tiene menos de 40 años en el momento de ser diagnosticado, y en general afecta a un número ligeramente superior de hombres que de mujeres.

Mejor control de la enfermedad

El mieloma afecta a múltiples partes del cuerpo, principalmente aquellas donde la médula es activa, en los adultos: en la espina dorsal, cráneo, pelvis, costillas y alrededor de hombros y caderas. Las áreas no afectadas generalmente son las extremidades: manos, pies y las regiones más bajas de brazos y piernas, que generalmente conservan su función completamente.

Es una enfermedad que resulta de la transformación neoplásica (pérdida de la fisiología de las células plasmáticas). Estas células son las que producen los anticuerpos y tienen una función muy compleja, un desarrollo muy largo y una gran especialización. Cuando se sufre esta transformación neoplásica que implica cambios genéticos relevantes que hacen que pierdan la normalización de su función, es cuando se produce el mieloma múltiple, ha explicado el Dr. D. Juan José Lahuerta, jefe del servicio de hematología del Hospital 12 de Octubre.

La supervivencia y calidad de vida de los pacientes que sufren mieloma múltiple ha mejorado notablemente en los últimos años, debido al tratamiento de intensificación con trasplante de médula y a la disponibilidad de nuevos fármacos, que consiguen un mejor control de la enfermedad y de sus complicaciones.

La Dra. Dña. Carmen Burgaleta, presidenta de la Sociedad Española de Hematología y Hemoterapia (SEHH) ha explicado cómo “el grupo español de mieloma múltiple (GEM) perteneciente a la SEHH, es uno de los que más ha contribuido en los últimos años al avance en el tratamiento de esta enfermedad, a nivel internacional, desarrollando protocolos de tratamiento para pacientes mayores de 65 años y para pacientes más jóvenes”. Asimismo, la definición del grupo pronóstico y la valoración de criterios de respuesta y enfermedad mínima mediante técnicas moleculares y de citometría, permite definir el mejor tratamiento para estos pacientes en cada caso.

Noticias relacionadas

- [Los nuevos tratamientos han aumentado la supervivencia de los pacientes con mieloma múltiple 12/04/2012](#)
- [La combinación de nuevos fármacos permite mejorar la supervivencia de los pacientes con mieloma múltiple 28/03/2012](#)
- [La GEM constata la eficacia de los nuevos fármacos en el tratamiento del mieloma múltiple 13/02/2012](#)

Webs relacionadas

- [AEAL](#)

© AEG - Asociación Española de Gastroenterología - Todos los derechos reservados

Programa hotel Para La Gestión Integral de Hoteles y Restaurantes. Infórmate Ahora! www.AciGrup.com
Pregunte Médico Online 5 Médicos están en línea. Pregunte y obtenga su respuesta ya! Medicina.JustAnswer.es/Tratamiento
Descarga Google Chrome Buscar es fácil y rápido con el navegador web de Google. www.google.es/chrome

11:08 | 17 de mayo de 2012

tu zona personal salir



Madrid hoy: 31° / 17°

laOtra Onda Madrid

Portada	Madrid	Nacional	Internacional	Sociedad	Economía	Cultura	Deportes	Opinión	más temas	Informativos
										Telemadrid
Programación		09:30 Buenos días Madrid				11:25 Ahora Marta				

Última hora
España eleva hasta un 50 % el interés de los bonos emitidos este jueves
 NOTICIAS > MADRID > NOTICIA

Nace Mieloma España para garantizar el acceso a los mejores tratamientos

Sé el primero en comentar
 compártelo
 twittéalo
 enviar
 imprimir



Una niña madrileña viajará a EEUU para someterse a un tratamiento contra el síndrome de 'Angelman'

La encuesta:

¿Crees que se debería poner peaje en las autovías?

Sí
 25%

No
 75%

Disminuir fuente Aumentar fuente madrid | 07.05.2012 - 16:46 h

Mieloma España inicia su andadura para dar visibilidad a esta patología, de la que cada año se diagnostican más de 2.000 nuevos casos, y con la pretensión de que los pacientes sean tratados con equidad en todo el territorio nacional y tengan acceso a los mejores tratamientos disponibles. Así lo ha manifestado hoy Begoña Barragán, presidenta de la Asociación Española de Afectados por Linfoma, Mieloma y Leucemia (AEAL), bajo cuyo paraguas nace Mieloma España, durante el acto de presentación de esta organización, que ha presidido el consejero de Sanidad de la Comunidad de Madrid, Javier Fernández Lasquetty.

El objetivo de Mieloma España es lograr que los 12.000 afectados por esta enfermedad, el segundo tipo más frecuente de cáncer sanguíneo, sean tenidos en cuenta en la investigación y sean atendidos por equipos multidisciplinares.

También puede interesarte...

Muere un policía municipal motorizado al golpearse el cuello con una cadena

Aconsejan el uso del transporte público ante la entrada de una masa de polvo africano

La Audiencia de Madrid juzga hoy a seis dominicanos por un tiroteo en una discoteca

La nueva línea 177 de autobús dará servicio a los los barrios de Valdeacederas y Almenara



Lo más visto Lo más comentado

Mladic ordenó conscientemente la matanza de Srebrenica, según la Fiscalía

Muere un policía municipal motorizado al golpearse el cuello con una cadena

Nueva estafa en Internet con una supuesta multa de la SGAE

El Festival Titirimundi recala en Madrid con una selección de siete espectáculos

Rajoy destaca la importancia de Internet en nuestra sociedad

Nuevo Gobierno en Francia con el español Manuel Valls al frente de Interior

Un menor consumo e inversión meten a España en recesión por segunda vez

Detienen a un adolescente por abusar de otros niños que engañó por Internet

Los hospitales de la región diagnosticaron casi 1.500 mielomas en 2011



El consejero de Sanidad, Javier Fernández-Lasquetty

Los pacientes fueron atendidos en 25 de los 36 hospitales públicos de la región. El mieloma múltiple es el segundo tipo mas frecuente de cáncer sanguíneo después del linfoma de Hodgkin.

El consejero de Sanidad, Javier Fernández-Lasquetty, asistió hoy a la presentación de Mieloma España, una nueva asociación integrada dentro de Asociación Española de Afectados por Linfoma, Mieloma y Leucemia (AEAL). La asociación nace con el objetivo de cubrir las necesidades de los pacientes diagnosticados de Mieloma Múltiple en España.

El mieloma múltiple es el segundo tipo más frecuente de cáncer sanguíneo después del linfoma de Hodgkin y es una enfermedad que afecta a un número superior de hombres que de mujeres, principalmente personas mayores de 60 años.

La mayoría de los hospitales públicos incluyen en su cartera de servicios las especialidades de oncología y hematología con un altísimo nivel de complejidad. A lo largo de 2011 han sido diagnosticados 1.457 mielomas en 25 de los 36 hospitales de la región, que han supuesto 20.038 estancias hospitalarias.

Fernández-Lasquetty cerró el acto en el que participaron Begoña Barragán, presidenta de AEAL, la doctora Carmen Burgaleta, presidenta de la Sociedad Española de Hematología y Hemoterapia y jefe de servicio en el Hospital Príncipe de Asturias, y el doctor Juan José Lahuerta, jefe del servicio de Hematología y Hemoterapia del Hospital 12 de Octubre. El consejero expresó su reconocimiento a la labor de las asociaciones de pacientes como "una actividad insustituible que consideramos complementaria a la asistencial y que supone una gran ayuda directa a los pacientes y a sus familias".

La Consejería de Sanidad apoya todas las iniciativas que redunden en beneficio de los afectados por distintos tipos de enfermedades como es el caso de Mieloma España. De hecho, mantiene una línea de diálogo con más de 100 asociaciones de pacientes.

Por otra parte, la Comunidad ha firmado diversos convenios que pretenden mejorar la información que se ofrece a los pacientes y familiares en los centros sanitarios del Servicio Madrileño de Salud, formar a los profesionales en la atención a los pacientes más allá de sus enfermedades y dar a conocer a la sociedad, a través de los "días mundiales", las enfermedades poco frecuentes.

La conjunción de la asistencia, docencia e investigación ha hecho que el Servicio de Hematología del Hospital de La Princesa haya sido distinguido el pasado año con el Premio Best in Class al "mejor Servicio de Hematología de España", concedido por la Cátedra de Investigación Sanitaria de la Universidad Rey Juan Carlos y Gaceta Sanitaria, habiendo conseguido con anterioridad la Medalla de Plata de Sanidad de la Comunidad de Madrid.

Otros hospitales que destacan por el número de pacientes diagnosticados y atendidos con mieloma son el Hospital Universitario Gregorio Marañón, Hospital Universitario Ramón y Cajal, Hospital Universitario 12 de Octubre, Hospital Universitario La Paz y Hospital Universitario de Getafe.

Anexo

Copyright © 2012 Portal Local