

Andalucía sigue sin tener un centro para fármacos huérfanos

El centro de producción de medicamentos huérfanos sigue siendo una promesa pendiente de la consejera de Salud de Andalucía, María Jesús Montero, que ha afirmado que aún siguen en negociaciones.

REDACCIÓN
12/09/2007

María Jesús Montero, consejera de Salud de Andalucía, ha dicho que no ha renunciado "a la creación de un centro para la fabricación de medicamentos huérfanos", proyecto al que se comprometió en 2004 el anterior titular de este departamento, Francisco Vallejo, quien ya anunció que se ubicaría en el Parque Tecnológico Ciencias de la Salud (PTS) de Granada.

Sin embargo, tres años más tarde la localización del centro sigue siendo una incógnita. Hace unos meses Montero afirmó que la Junta de Andalucía se encontraba en negociaciones con empresas privadas y diversas entidades para la ubicación del edificio donde se elaborarán estos medicamentos (ver DM del 25-VI-2007).

El plan específico para enfermedades raras, en palabras de Montero, dará una "respuesta global" a la atención en la comunidad de las principales patologías de este tipo. Entre sus objetivos, contempla la necesidad de abordarlas en su conjunto desde el sistema sanitario con una estrategia global.

Más información

Además, el plan se propone aumentar el conocimiento epidemiológico de estas patologías, coordinando desde Andalucía una red temática nacional de investigación sobre enfermedades raras, y desarrollando un programa de vigilancia epidemiológica de enfermedades raras, "que nos permita establecer un modelo de registro clínico y evaluar las necesidades y los circuitos de atención a los enfermos".

De igual forma, este plan se propone resolver la actual "dispersión" de la atención a las enfermedades raras, de forma que los pacientes puedan tener un "referente clínico" en atención primaria y especializada, con la consiguiente acreditación de centros de referencia.

Montero pretende, además, mejorar la difusión de conocimientos sobre las enfermedades raras y la formación de los profesionales, así como la investigación relacionada con estas patologías, facilitando el acceso de guías sobre las distintas enfermedades raras y la formación médica de postgrado.

Diario Médico