

NOTA DE PRENSA

GOBIERNO DE NAVARRA

ECONOMÍA, HACIENDA, INDUSTRIA Y EMPLEO

CULTURA, TURISMO Y RELACIONES INSTITUCIONALES

PRESIDENCIA, JUSTICIA E INTERIOR

EDUCACION

DESARROLLO RURAL, MEDIO AMBIENTE, Y ADMINISTRACIÓN LOCAL

SALUD

POLÍTICAS SOCIALES

FOMENTO

SEGURIDAD Y EMERGENCIAS

Responsables sanitarios animan a la población a hacerse donante de médula de forma escalonada, evitando acudir en respuesta a llamamientos por casos concretos

Las afluencias masivas dificultan la gestión del sistema y no resultan eficaces para encontrar donantes compatibles

Lunes, 29 de abril de 2013

Responsables de pediatría, trasplantes y hematología del Complejo Hospitalario de Navarra (CHN) han insistido hoy en la conveniencia de donar médula ósea de forma escalonada, evitando acudir como respuesta a un llamamiento público relacionado con un paciente en concreto, ya que estos ofrecimientos masivos colapsan el sistema de gestión y tipaje de las donaciones.

Así lo han expuesto los doctores Javier Molina, jefe de la Sección de Pediatría del Hospital B del CHN; Eduardo Olavarría, jefe del Servicio de Hematología y Hemoterapia del CHN, y Pablo Rodríguez, director del Banco de Sangre y Tejidos de Navarra.

Según han explicado, el registro internacional REDMO tiene en la actualidad más de 20 millones de donantes. De ellos, 107.000 están registrados en España. Navarra dispone de más de 8.000 donantes activos (7,5% del registro español, con un ratio de 12,3/1.000 habitantes).

El Plan Nacional de Médula Ósea aprobado en noviembre de 2012 persigue incorporar 100.000 nuevos donantes en España en los próximos cuatro años. Ello supondría obtener 340 nuevos donantes/año en Navarra, cifra que los facultativos estiman posible conseguir, teniendo en cuenta que en los últimos años se han registrado 1.000 donantes nuevos al año.

Los facultativos han insistido en la importancia de las donaciones, pero también en la necesidad de que éstas se lleven a cabo de forma escalonada, a lo largo de todo el año, y no como respuesta a llamamientos públicos por casos concretos, ya que, lejos de conseguir el objetivo perseguido, la afluencia masiva de donantes dificulta la gestión del sistema.

En este sentido, han señalado que en casos de respuesta masiva la probabilidad de encontrar un donante es muy pequeña. El registro internacional cuenta con varios millones de donantes. Un llamamiento masivo solo añadiría unos cuantos cientos o miles más, por lo que solo el azar podría facilitar el hallazgo de un donante entre éstos últimos.

Por el contrario, la calidad de la información que se transmite en una situación de emotividad inducida por un caso concreto es de una calidad

muy inferior, frente a la que se puede ofrecer a los donantes que acuden espontáneamente. También ocurre que los donantes de llamamientos masivos, en ocasiones, se ofrecen solo para el paciente en concreto, sin aceptar su inscripción en el registro internacional.

Un proceso sencillo

Los responsables médicos han indicado que cuando una persona quiera hacerse donante de médula ósea acuda al Banco de Sangre y Tejidos de Navarra (BSTN). Allí se le informará sobre el procedimiento a seguir, que consiste básicamente en la extracción de una muestra de sangre, a partir de la cual se realizará un estudio analítico básico. Los datos obtenidos pasarán a formar parte del registro internacional de donantes de médula ósea; es decir será un futuro candidato para la donación de médula para un paciente compatible en cualquier parte del mundo.

En la actualidad, la extracción de la médula no requiere intervenciones complicadas, ya que se realiza, la mayoría de las veces, a través de un pinchazo en una vena, recogiéndose la sangre a través de una maquina que separa las células progenitoras de médula ósea necesarias para realizar el trasplante.