

Impulsan programa nacional para atención de pacientes con Hemofilia: Isaías Cortés Berumen

Realizan foro legislativo “Hemofilia: Rumbo a un tratamiento integral”

“El problema que tenemos en México para la atención de pacientes con Hemofilia es grave y deben reforzarse las acciones para la atención de estos pacientes”, reconoció Isaías Cortés Berumen Presidente de la Comisión de Salud en la Cámara de Diputados al encabezar la mañana de este miércoles el foro legislativo “Hemofilia: Rumbo a un tratamiento integral”, realizado en San Lázaro.

“Es urgente establecer un programa nacional para la atención de pacientes con hemofilia, para darles un cuidado integral. Las complicaciones serias si no se les atiende de manera integral incluyen hemorragias internas en músculos, articulaciones y órganos, que pueden terminar en discapacidad motora o incluso en la muerte. En el país se estima que hay por lo menos 5 mil pacientes que sufren este padecimiento”; informó el legislador.

El trabajo para impulsar un tratamiento integral para la atención de este padecimiento se llevará a cabo de manera conjunta entre legisladores y la Secretaría de Salud federal, y es que “El problema grave que se tiene en México es que sigan apareciendo casos y no se atiendan porque no es una prioridad de alto impacto; hay otras enfermedades crónico degenerativas no transmisibles que están teniendo una mayor atención en este momento y se está olvidando a este tipo de pacientes”, señaló.

El diputado destacó que la causa de esa enfermedad es genética y lamentó que uno de cada 6 mil recién nacidos padezca hemofilia tipo A, y uno de cada 30 mil recién nacidos presente hemofilia B.

Durante el encuentro al que asistieron especialistas, pacientes y legisladores comprometidos con el impulso de alcanzar en México tratamientos clínicos adecuados para enfermos de hemofilia, se reconoció que actualmente los bancos de sangre no tienen la calidad en los productos, aunado al problema de poca cultura de la donación.

“Si ellos (los pacientes de hemofilia) necesitan sangre 30 veces al año en promedio, hoy no lo tienen, y carecemos del mecanismo para obtener el tratamiento clínico que ellos requieren”, dijo Cortés Berumen.

Para impulsar el compromiso se adelantó que será presentado un punto de acuerdo para exhortar a la Secretaría de Salud (SS) a que a través de las normas oficiales mexicanas se pueda establecer “una línea de trabajo en el tema de la hemofilia, de una manera integral”.



Al foro asistió también Maki Ortiz Domínguez (PAN), presidenta de la Comisión de Salud de la Cámara de Senadores, quien se sumó a la propuesta para impulsar en todo el país un tratamiento estandarizado, integral y de calidad para quienes padecen hemofilia.

“Se necesita institucionalizar la utilización de las guías de práctica para hemofilia y enfermedad von Willebrand en todos los hospitales que atienden el padecimiento con el fin de estandarizar y garantizar una mejora en la atención médica”, señaló.

En representación de la Secretaría de Salud, la directora general del Centro Nacional de la Transfusión Sanguínea, Julieta Rojo Medina destacó que el 10 de enero de 2011, la dependencia federal incluyó en sus programas de atención el tratamiento de niños con hemofilia y enfermedad von Willebrand.

Asimismo, aseguró que la dependencia federal impulsará el diagnóstico oportuno y una cobertura universal a través del incremento de la filiación al Seguro Popular, a fin de que la población afectada por hemofilia cuente con un tratamiento seguro y adecuado para disminuir sus secuelas.

Por su parte el presidente de la Federación de Hemofilia de la República Mexicana, Carlos Gaitán Fitch, expresó su confianza en que entre el Legislativo y el Ejecutivo, junto con los sectores interesados, logren avances sobre el tratamiento integral de la hemofilia.

De acuerdo con la Federación de Hemofilia de la República Mexicana, de 5 mil 124 pacientes registrados, 3 mil 935 tienen hemofilia tipo A, 595 tipo B, 213 con la enfermedad de Von Willebrand y 381 sin diagnóstico. Además, existe un potencial de 10 mil pacientes, y sólo el 30 por ciento de las personas con esta enfermedad, reciben tratamiento, el cual consiste en la transfusión de sangre, para sustituir al factor deficitario de coagulación.