

Diario Sanitario

La información más relevante del sector reunida en un solo documento

n° 266

Martes
3 de noviembre de 2015

acobur



Madrid destinará a Sanidad
7.446 millones de euros, un 2,2%
más que en 2015

ACTELION
FRANQUICIA HAP

LIDERAMOS EL FUTURO.

 ACTELION

Madrid destinará a Sanidad 7.446 millones de euros, un 2,2% más que en 2015



El gobierno de la Comunidad de Madrid ha dado a conocer el proyecto de Presupuestos para 2016 con buenas noticias en el campo sanitario. Durante el próximo ejercicio la región destinará a esta partida 7.446,2 millones de euros, lo que implica un incremento respecto a 2015 del 2,2 por ciento.

La partida es, con mucho, la más significativa del presupuesto. La cartera dirigida por Jesús Sánchez Martos dispondrá del 41,62 por ciento del dinero que gastará Madrid durante el próximo ejercicio. Por segmento, el gasto farmacéutico en Atención primaria será de 1.088 millones de euros, un 5,4 por ciento más que en 2015. Asimismo, la factura farmacéutica de hospital está presupuestada en 885 millones de euros, lo que implica un descenso del 0,7 por ciento.

La comunidad de Madrid ha explicitado en sus presupuestos la partida que irá destinada a cubrir el Plan Nacional contra la hepatitis C. Así, la comunidad espera gastar 59 millones de euros durante el próximo año, por los 25 gastados en 2015.

[Enlace a Web](#)

La ruta de las vacunas



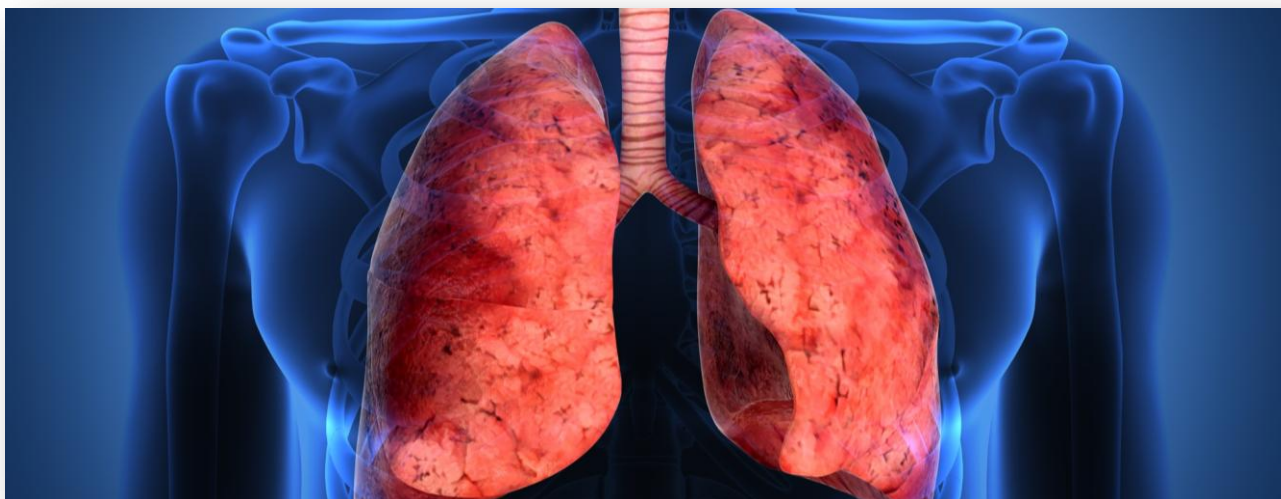
Para los padres no hay nada más importante que la salud de los hijos. Por ellos son capaces de viajar cientos de kilómetros para conseguir una vacuna o de gastar 100 euros sólo por un pinchazo que los inmunice. Pero a veces ni haciendo esos esfuerzos logran sus objetivos. Conseguir las vacunas contra la varicela, cierto tipo de meningitis y la tos ferina lleva a muchos progenitores a un peregrinaje no siempre exitoso.

Y eso que el calendario vacunal del Servicio Andaluz (SAS) se ha ido ampliando y mejorando con el correr de los años. De inmunizar de forma gratuita contra cinco patologías allá por 1984, a vacunar contra 12 en la actualidad (Gráfico). Pero hay algunas vacunas que no están incluidas en el calendario del SAS (meningococo B), que los pediatras recomiendan a edades más tempranas de lo estipulado por la sanidad pública (varicela) o que los ginecólogos aconsejan administrar a las embarazadas para que traspasen anticuerpos al bebé a fin de protegerlos hasta que reciban la primera dosis (tos ferina). Es en estas vacunas donde hay problemas. Aunque las razones de su escasez son diferentes.

"Yo he hecho turismo de vacuna", bromea José, que fue a Gibraltar por la dosis. "Me tuve que poner en una lista de espera en una farmacia de allí y esperar un mes y pico. Cuando me llamaron, me llevé una nevera y me planté allí. Aparte de unos 70 euros, tuve que pagar la gasolina, pero mi niña está vacunada", afirma.

[Enlace a Web](#)

El diagnóstico precoz, clave para combatir la fibrosis pulmonar idiopática



La fibrosis pulmonar idiopática es una enfermedad minoritaria, crónica y progresiva que afecta a los pulmones. Las causas que desencadenan su desarrollo son desconocidas. Si bien se empieza a disponer de tratamientos capaces de frenar la pérdida de función pulmonar, el diagnóstico precoz es clave para poder combatir la enfermedad con eficacia y, para ello, es fundamental una educación activa entre los profesionales médicos que tienen el contacto con los pacientes en su fase inicial. "¿Cómo podemos mejorar el diagnóstico de la fibrosis pulmonar idiopática?" es el título de una de las Mesas que se celebrarán en la Reunión de Invierno que organiza la Sociedad Española de Neumología y Cirugía Torácica los días 20 y 21 de noviembre en Alcalá de Henares.

"La educación activa de los profesionales de la salud tanto especialistas de respiratorio como de atención primaria, pasa por saber reconocer los signos precoces y diferenciales de la fibrosis pulmonar idiopática basados en la exploración física del paciente", explica el Dr. José Antonio Rodríguez Portal, coordinador del Área de Enfermedades Pulmonares Intersticiales de SEPAR. Una de las medidas actuales que facilitan el diagnóstico en fases tempranas es la presencia durante la auscultación de "crepitantes velcro", un sonido que se puede escuchar al auscultar a un paciente. Cuando éste inspira aire produce un ruido similar al que se produce al pisar nieve o despegar un velcro, por eso se llama crepitantes tipo velcro. "Si los crepitantes finos, bilaterales, al final de la inspiración se mantienen tras varias respiraciones y persisten durante varias semanas en personas mayores de 50 años, debemos sospechar la presencia de FPI e iniciar un estudio más completo mediante técnicas de la imagen", explica el Dr. Rodríguez Portal.

[Enlace a Web](#)

Los usuarios de las farmacias comunitarias de Australia, a favor de que los farmacéuticos presten servicios en la AP



La encuesta Consumer Voices on Expanding the Roles of Pharmacist into Primary Care Services, publicada durante el verano del 2015 y realizada a más de 500 usuarios de oficinas de farmacia de Australia, mostró que un 71,5% de los encuestados estaba de acuerdo o muy de acuerdo en que los farmacéuticos comunitarios deberían prestar más servicios sanitarios: vacunaciones, revisiones de presión arterial, gestión de la medicación de los enfermos crónicos... Por otro lado, menos de una cuarta parte de los encuestados estaba en contra de dicha propuesta, sobre todo por miedo a que su médico de cabecera se quedara al margen del tratamiento médico, por temor a una peor calidad y seguridad del servicio, a un menor nivel de privacidad o a un menor nivel de confidencialidad de la información.

En cualquier caso, muchas farmacias ya prestan algunos de estos servicios y al preguntar a los encuestados sobre su uso, un 69,6% afirmó que estarían dispuestos a usarlos en caso de que su oficina de farmacia local los prestara. La encuesta también indicó que cuatro de cada cinco encuestados afirmaba que su oficina de farmacia ofrecía por lo menos uno de los siguientes servicios de atención primaria: revisiones de presión arterial (69,3%), control de peso (50,8%), gestión de diabetes (40,8%), vacunaciones (36,1%), apoyo a las adicciones (25,3%) y apoyo a la salud mental (8,8%).

[Enlace a Web](#)



Las 5 noticias +vistas

1. Así se amanian los concursos públicos en Cataluña, algo imposible según Mas
2. Teresa Romero hoy: así vive la superviviente del ébola un año después
3. 10 cambios tecnológicos para revolucionar la Industria Farmacéutica
4. Uno de cada 100 bebés nace con una enfermedad genética de por vida
5. El CEO de 30 años que revolucionó la industria farmacéutica

PUBLICIDAD

DE LUCAS ABOGADOS

C/ Serrano 58, 1ªA 28001 Madrid

Telf. 915 78 33 58

Fax. 914 49 50 91

el nombre del día



Joaquín Rodrigo

El salón de actos Ernest Lluch del Ministerio de Sanidad, Servicios Sociales e Igualdad ha acogido este martes la presentación de la Asociación Española de Biosimilares, Biosim. Joaquín Rodrigo, director general de Sandoz en España y encargado de presidir esta nueva organización que aglutina a los fabricantes de medicamentos biosimilares, se ha encargado de abrir una jornada en la que se han determinado los motivos de su creación, así como sus objetivos estratégicos y posicionamiento sobre el papel de los biosimilares en el Sistema Nacional de Salud (SNS).

acobur



Hospital da Luz doblará su dimensión hasta
2018

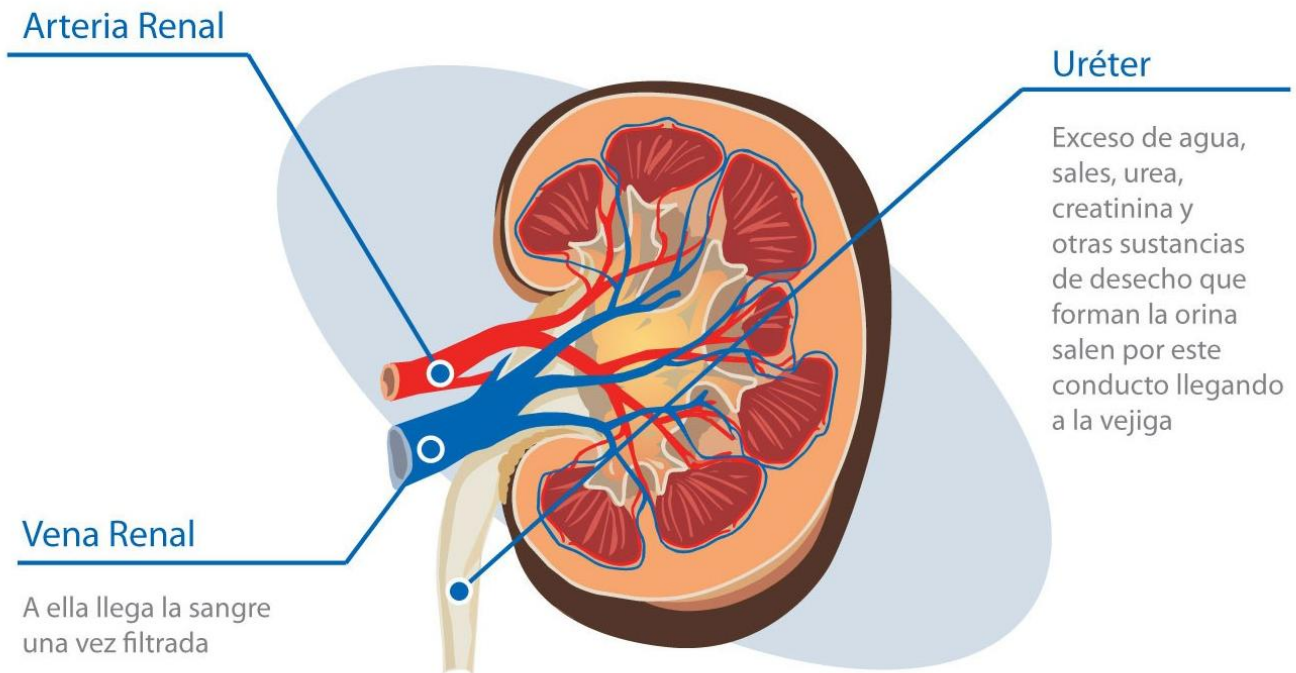
[Enlace a Web](#)



Para saber más...

LOS RIÑONES

La sangre ingresa al riñón por la arteria renal y se distribuye por una red de vasos que finalizan en delgadísimos capilares sanguíneos. A través de las paredes de los capilares la sangre se desprende del agua y de las sustancias nocivas que contiene.



Funciones del Riñón

- Los riñones filtran 200 litros de sangre al día
- Ayudan a producir glóbulos rojos
- Regulan la presión arterial
- Mantienen los huesos saludables

PUBLICIDAD

ACTELION
Creative Science for Advanced Medicine

PUBLICIDAD

NEXUS Executive Search



LUIS MORA



Director general
de PharmaMar

En unas horas Zeltia pasará a cotizar en bolsa como PharmaMar. ¿Cómo ha transcurrido este proceso?

Fue una decisión estratégica de la compañía. Es un proceso básicamente legal y administrativo. El día 30 dejan de cotizar las acciones como Zeltia y el 2 de noviembre ya cotizarán las de PharmaMar, con un canje de uno a uno.

¿Qué objetivos se buscan con esta fusión?

Es un paso previo para, en un futuro, salir a cotizar al Nasdaq. El mercado bursátil natural de las empresas biotech es el americano, que es donde hay más de 200 compañías cotizando. Es un mercado donde valoran muy bien no solo lo que tienes en el mercado, sino el desarrollo que va a llegar. La valoración de estos compuestos que están en desarrollo no se hace igual en Europa que en Estados Unidos. Además este proceso viene acompañado por una estrategia, que es la de comercializar nosotros directamente en EE UU.

Y este proceso viene acompañado de la aprobación de Yondelis por la FDA, ¿no?

Yondelis es el primer producto español aprobado por la FDA. Un mes antes anunciamos la aprobación en Japón. La oncología es el foco estratégico y en cinco años queremos tener tres productos y cinco o seis indicaciones en el mercado.

¿En qué fármacos están trabajando?

Con Yondelis la EORTC está haciendo un ensayo para meningioma, y nosotros estamos haciendo otro de mesotelioma. Con Aplidin acabamos el reclutamiento del ensayo pivotal en verano y tendremos los topline en el primer trimestre del año que viene. Otro compuesto clave es el PM1183; hemos empezado el ensayo de registro para un tipo de cáncer de ovario platino resistente. El ensayo pivotal está en

marcha y va mejor de lo previsto y en diciembre de este año empezaremos otro ensayo pivotal para cáncer de pulmón de célula pequeña. Además en Fase II estamos en cáncer de mama y en cáncer de endometrio. El último compuesto es el PM60184, del que estamos diseñando la fase II.

Dentro del área de oncología se centran también en enfermedades huérfanas ¿Es fácil investigar en este campo?

Ha habido un avance importante, pero todavía hay grandes diferencias entre la FDA y la EMA. En indicaciones donde la incidencia es muy baja, mientras que por la FDA puedes hacer un ensayo o registro de un solo brazo con un número de pacientes limitado, la EMA te pide el ensayo randomizado, y eso es inviable. Es uno de los grandes problemas que hay para enfermedades ultra huérfanas. Por otro lado tienes una ventaja, que es una extensión de exclusividad que pasa de 7 a 10 años. En EE UU pasas de 5 a 7 años, pero aquí cuando investigas una enfermedad huérfana el 50 por ciento de la inversión es tax credit y allí también está el premium pricing.

¿Hace falta un gran pacto por la I+D en España?

Desde el año 2000 venimos predicando lo mismo. Durante la crisis países como Alemania no han tocado la inversión ni en I+D, ni en educación, que son dos pilares principales en cualquier país. Tiene que haber un pacto que, independientemente de quien gobierne, se mantenga y que aglutine a todos los agentes. Yo lo veo difícil.

Uno de los grandes debates es el de cómo afrontar las innovaciones. ¿Cuál es la fórmula?

Todos los modelos al final se concretan en un descuento. El premio a la investigación es la innovación; pero sin remuneración no hay incentivo... [Enlace a Web](#)

La Contraportada

¿Dulce o truco? Se equivocaron y en lugar de caramelos repartieron medicamentos



Accidentalmente, una farmacia de Quebec, en Canadá, proporcionó a varios chicos medicación para el tratamiento del trastorno bipolar en lugar de caramelos durante la fiesta de Halloween, según informa el medio británico Daily Mail.

Entre las pastillas había antipsicóticos, también utilizados para combatir la esquizofrenia y la depresión, y antiepilépticos, que se emplean en la fase maníaca del trastorno bipolar.

El incidente se produjo cuando una mujer perdió la medicación para su hijo de 17 años. Otro cliente dejó entonces los medicamentos cerca de un cesto con dulces para Halloween. El error final lo cometió una empleada del establecimiento, que mezcló pastillas y caramelos por accidente.

Según trascendió la policía quiso calmar a los padres de los chicos afectados y les explicó que los medicamentos consumidos no dañarían su salud. Lo cierto es que los efectos secundarios de este tipo de pastillas puede provocar ciertas complicaciones, como diarrea, vómitos o dolor de estómago.

[Enlace a Web](#)

+Noticias del Sector Sanitario

- Los ensayos en fases tempranas suponen casi el 50% de la investigación clínica de la industria en España
- Prevenir un ictus es posible
- Las CC.AA. reclaman más transparencia y participación
- Los laboratorios serán los que decidan si publican sus pagos a profesionales de forma individualizada
- DrugFacts: Los medicamentos con y sin prescripción médica

CONTRATACIÓN PÚBLICA SANITARIA

“Somos la única empresa consultora del sector sanitario en España que asesora desde que se publica una licitación hasta que finaliza”

