



Congreso COVID-19

Una visión 360° de la enfermedad

Expertos de diferentes especialidades comparten durante una semana todo el conocimiento que se ha generado sobre el abordaje de la COVID-19. **Págs. 14-15**



La farmacia se 'conecta'

La FIP Virtual 2020 pone el foco en la COVID-19

Págs. 10-11

CARTA DEL EDITOR
por Santiago de Quiroga

Europa pide competencias en salud y las CCAA afrontan la pandemia **Pág. 4**

Los partidos de la Sanidad

Del rastreo a la I+D: las 'dudas COVID' reabren el curso parlamentario **Pág. 6 y 7**

Europa aumenta a 6.200 millones el presupuesto para la estrategia de vacunas **Pág. 8**

El Gobierno de Madrid recupera la tramitación de la Ley de Farmacia **Pág. 12**

C's plantea al Parlament de Cataluña que las farmacias hagan test de COVID-19 **Pág. 12**



CLAVES GLOBALES

Santiago de Quiroga

Editor de El Global

@santidequioga



#Estado de la UE

Europa concreta las prioridades sanitarias

Se trata de planes concretos que responden a la urgencia, magnitud y necesidades que se han identificado por parte de las autoridades europeas. Y es que la UE quiere prepararse mejor y repensar los sistemas de vigilancia e intervención.



La presidenta de la Comisión Europea, Ursula von der Leyen.

La creación de un "BARDA" (organismo para potenciar la investigación biomédica) para coordinar y acelerar acciones en casos de amenazas de salud naturales o por bioterrorismo. El refuerzo de la EMA, dotada de mayores recursos por parte de la CE, permitirá la agilidad en los procesos regulatorios, tanto para registrar, realizar ensayos clínicos o inspeccionar plantas de producción, entre otras. Además, el Centro Europeo para la Prevención y Control de Enfermedades Infecciosas se verá también reforzado. La reserva estratégica anunciada permitirá disponer de material sanitario para su distribución inmediata. El discurso del Estado de la UE de la presidenta Ursula von der Leyen resulta de un realismo y aceptación de la magnitud de un problema que necesita un nuevo resurgir del esfuerzo común europeo. Y es que la UE renace de nuevo ante el mayor reto al que se ha enfrentado desde la II Guerra Mundial.

#Farmacia comunitaria

El Parlament ve la primera iniciativa de España para el test rápido de Covid-19

El parlament de Cataluña alumbra la primera propuesta de resolución para facilitar los **test rápidos de COVID-19** en las farmacias comunitarias. Diversas instituciones de la farmacia española han mostrado su disposición a que éstas puedan facilitar dichos test rápidos de COVID-19. La primera propuesta, del **Colegio de Farmacéuticos de Madrid** a la Comunidad de Madrid, no ha tenido aún respuesta. El grupo C's, a través del diputado autonómico **David Mejía** ha abordado el asunto en el *Parlament de Catalunya*. El representante catalán ha aclarado que cada vez hay **más consultas de la población** en relación a la posibilidad de acceder a un test rápido en las farmacias.

Red de farmacias

La utilización de la red de farmacias comunitarias se incluye en la propuesta de resolución impulsada por C's y supone un primer paso que **no ha dado ningún parlamento** aún en España. La propuesta llega en un momento en el que el *Parlament* se encuentra con fuertes tensiones. De nuevo, veremos si los políticos que tienen la mayoría, dejan lado sus prioridades (en la línea del



La farmacia catalana podría ser pionera en ofrecer test rápidos de Covid-19.

independentismo) y se vuelcan en **atender las necesidades** de los catalanes. El tiempo dirá si vivemos a ver la responsabilidad que, en materia de salud, siempre ha lucido Cataluña. ¿Será capaz el *Parlament* de apoyar una resolución que podría convertir a Cataluña en pionera?

#Congreso de los diputados

La COVID-19 protagoniza iniciativas en la Comisión de sanidad

La Comisión de Sanidad sí se está centrando en los problemas reales que estamos afrontando en España. Las distintas PNL están abordando propuestas que **tienen como objetivo paliar los efectos de la pandemia**, evitar su diseminación o dotar de planes nacionales. Tras el confinamiento duro que puso en marcha el Gobierno de España toca el turno de la **co-Gobernanza**, dejando en manos de las CC.AA. las decisiones. Sin embargo, la pandemia no entiende de fronteras ni de regiones.

Trazabilidad en las CC.AA.

La trazabilidad es una iniciativa que debe implantarse, si así se decide, en toda España. Hay que sopesar el equilibrio entre la libertad individual y los **datos que sirvan para frenar la expansión del virus**. Una medida tan temporal como necesaria.

Alemania ya la ha puesto en marcha, por si no nos gusta ser pioneros en Europa: otros lo han hecho ya. PP, Vox y C's han planteado distintas PNL cada uno en este sentido. La **figura del "rastreador"** también ha sido propuesta para los profesionales de la farmacia.

En cuanto a las **app de rastreo**, Italia, Francia y Alemania ya tienen la aplicación **plenamente**

operativa. En España esperamos que esté integrada con los sistemas de información autonómicos de las 17 CC.AA. a finales de septiembre. ¿Otra vez nos retrasamos?

El **diagnóstico diferencial de la gripe y la COVID-19** ha sido objeto de debate, y eso se consigue con test. Los números de la gripe arrojan 2.500 ingresos en la UCI y 6.300 fallecidos en España en la última temporada. Urge coordinar una adecuada prevención que la comisión ha abordado, aunque ahora ya estamos a las puertas de la gripe estacional.

Salud mental

La salud mental y la prevención del suicidio se ha llevado a la comisión por el Grupo Socialista. El ejecutivo trabaja en una Estrategia de Salud Mental, aunque varias CC.AA. ya han comprendido que la COVID-19 impacta en la salud mental de la sociedad.

Al menos, que la Comisión de Sanidad siga abordando los temas que interesan nos da cierta esperanza.

#Cambio climático

El cambio climático sigue ganando protagonismo y consenso

El cambio climático está teniendo un protagonismo cada vez mayor. Pero sigue siendo un terreno muy amplio cuyas implicaciones en la salud de las personas abarcan desde su influencia en la **pandemia** hasta la **producción de medicamentos**. Durante el pasado reciente, el cambio climático ha sido vinculado en exclusiva a un incremento de la temperatura del planeta. Pero ahora ya se comprende la verdadera dimensión: afecta a la vida de las personas. Y no sólo están las **catástrofes** naturales, está la **contaminación** y su efecto demostrado en la mor-

bimortalidad de enfermedades respiratorias, cardiovasculares, del SNC o del cáncer.

No le faltó un hueco al cambio climático en el **discurso del Estado de la UE**: se quemaron bosques, se invaden ecosistemas que no han tenido acceso al hombre en miles de años o se descongelan glaciares que liberan microorganismos latentes durante cientos de miles de años. **Ursula von der Leyen** también ha destacado la influencia del cambio climático en la salud de las personas, y lo ha hecho en el parlamento de la UE.



El cambio climático está en la agenda política y empresarial.

Papel de las compañías

Pero ahora es necesario hacer compatibles los necesarios cambios preservando el empleo y facilitando la **transición empresarial**. Las compañías farmacéuticas están realizando importantes inversiones para adaptar sus plantas de producción a los requerimientos necesarios. Y serán necesarias inversiones. El 80% de las inversiones del **Plan nacional Integrado de Energía y Clima** estarán financiadas por el sector privado.

España se ha tomado muy en serio el cambio climático y la necesaria **transición ecológica**, que da nombre a la Vicepresidencia cuarta y a un ministerio. Está entre los Objetivos de Desarrollo Sostenible y debemos dar cuenta, como país, de todos los avances.

Nunca antes la **salud y el cambio climático** tuvieron ya el reconocimiento y el consenso global alcanzado.

ELGLOBAL

Publicación de



wecare-u. healthcare communication group

Redacción: Marta Riesgo (Subdirectora de El Global) Carlos B. Rodríguez (Editor Política Sanitaria de Wecare-u).

Alberto Cornejo, Nieves Sebastián, Mónica Gail y Carlos Siegfried (Fotografía)

Presidente: Santiago de Quiroga**Vicepresidenta:** Patricia del Olmo**Departamentos:**

Tania Viesca (Directora, Finanzas y RRHH)
Severino Expósito (Socio Director, Business Controlling)
Paloma García del Moral (Directora Comercial)

Áreas: Rocio Gómez-Cano (Coordinación Editorial y Solutions)**Consejo de Administración:**

Santiago de Quiroga (Presidente y Consejero Delegado), Borja García-Nieto y Vicente Díaz Sagredo

C/ Barón de la Torre, 5 28043 Madrid
Tlf.: 91.383.43.24 Fax: 91.383.27.96

Dépósito legal: M-2092-2000.
ISSN: 1576-0987

Imprime:
Rotomadrid SVP-288-R-CM

Todos los derechos reservados.

EDITORIAL

El Tour 'farma' y el riesgo de "hacer la goma"

Ahora que el pelotón de la farmacia comunitaria internacional 'encara' nuevos puertos (retos), es importante que España no se descuelgue y viaje en el gruppeto de cabeza; y equipo hay

El Congreso Virtual de la FIP ha revelado que la farmacia española tiene equipo para viajar en cabeza de carrera, pero también necesita apoyo para afrontar nuevos 'puertos'

El pelotón de ciclistas de múltiples nacionalidades que viene recorriendo estas semanas las carreteras de Francia en una atípica 107ª edición del Tour —por las fechas y medidas con las que se celebra— refleja a la perfección la situación de la farmacia comunitaria internacional. En sus aspectos (etapas) más llanos, se puede hablar de una profesión agrupada, que circula al mismo ritmo... Pero cuando llegan los retos en forma de rampas y puertos de montaña, ahí ya quedan los 'elegidos'. Los que destacan.

En esas ascensiones se produce con frecuencia una situación denominada "hacer la goma", que es aquella en la que un ciclista se esfuerza en no perder comba con el grupo que le precede. Simplificando: no quedarse atrás. Y esa es la situación que deben evitar las Administraciones respecto a la farmacia comunitaria española.

Se ha podido comprobar en las primeras jornadas del Congreso Virtual de la FIP, en el que participan entidades que representan a 4 millones de profesionales de centenares de Estados. Hay 'puertos' que la farmacia española los asciende en ese grupo de los elegidos — Ahí está el reconocimiento de la FIP al proyecto AdherenciaMed del CGCOF como "mejor iniciativa sanitaria"— pero también hay otros en los que 'sufrir' y se queda 'descolgada' del grupo cabecero. Véase la vacunación en farmacias. En este Congreso se ha elevado el listón al hablar de la posible vacunación futura en farmacias de otros países frente a la COVID-19... cuando en España ni siquiera hay indicios de que la vacunación antigripal pueda ser una realidad a corto plazo.

¿Lo importante? Hay calidad en el equipo para mantenerse en la 'carrera' con los grandes. Ahí están los reconocimientos que han recibido profesionales farmacéuticos



españoles en este Congreso internacional como Carmen Peña y Jaime Acosta (buen ciclista aficionado, por cierto). Y también hay estrategias. El objetivo que persigue la futura Ley de Farmacia de Madrid y los esfuerzos de Gobierno de la comunidad y COF regional para que el texto pueda recoger la Atención Farmacéutica Domiciliaria es ese: que la farmacia no haga la goma y sea uno más del gruppeto de cabeza.

Lo que la BARDA europea debe (y no debe) ser

Ursula von der Leyen se está confirmando como el mejor remedio contra el euroescepticismo. Si el liderazgo es aquel conjunto de habilidades gerenciales o directivas que un individuo tiene para influir en la forma de ser o actuar de las personas o en un grupo de trabajo

determinado, haciendo que este equipo trabaje con entusiasmo hacia el logro de sus metas y objetivos, la presidenta de la Comisión Europea merece ser considerada, por sus acciones incluso más que por sus palabras, como **una de las líderes europeas más carismáticas** de los últimos años.

Su último anuncio, la creación de **una agencia BARDA al estilo europeo**, ha vuelto a demostrar que las instituciones europeas, con la Comisión a la cabeza, han aprendido la lección, y que están trabajando para crear espacios con los que **aumentar la fuerza y el área de influencia de la Unión Europea**. Los planes lanzados en el Debate del Estado de la Unión para traer a Europa una versión de la Agencia de I+D Biomédica estadounidense constituyen **una de las iniciativas más prometedoras** para dirigir la innovación farmacéutica en Europa desde una perspectiva más estratégica y más coordinada.

Pero aunque la BARDA norteamericana sea un gran ejemplo a seguir, **hay cosas que la BARDA de la UE no debería llegar a ser**. Esta nueva agencia europea debería maximizar todo aquello que ya diferencia el sistema farmacéutico europeo del de USA: más acceso, más asequibilidad y más sostenibilidad, junto con mayor innovación, por supuesto, que dé respuesta a las necesidades. Una agencia que más que como donante pasivo, actúe como un inversor que aproveche los beneficios que la colaboración público-privada ya está consiguiendo en la UE, gracias a iniciativas como la IMI.

Ursula von der Leyen parece tener muy claro cómo caminar entre dos aguas. Sus palabras y hechos tienen la capacidad de generar el mismo entusiasmo en todos sus receptores, y esta es la base necesaria para avanzar. Sólo así se podrá equilibrar acceso e innovación, algo que para muchos euroescepticos no era posible.

La BARDA de la UE debería maximizar todo lo que ya diferencia al sistema farmacéutico europeo del de USA



CARTA DEL EDITOR

UNIDAD EN LA UE ANTE UN VIRUS QUE "PERSISTE"

Europa pide competencias en salud y las CC.AA. afrontan la pandemia en España



Santiago de Quiroga

Editor de El Global

@santidequirolga

La presidenta de la Comisión Europea (CE), Ursula von der Leyen, ha pedido al **Parlamento de la UE** más recursos económicos para su plan EU4Health. La CE y el Parlamento Europeo se afanan en poner en marcha **planes y políticas comunes**. Ante una adversidad de las proporciones de la pandemia de SARS-CoV-2 sólo cabe unir esfuerzos y centrarse en lo **mejor para los europeos**. Von der Leyen deja claro que, a la fragilidad del ser humano, se le une las **deficiencias de unos sistemas sanitarios** no preparados para afrontar los retos de una pandemia. Pero su discurso es optimista; se refiere a salir reforzados con una **nueva vitalidad**.

Propuestas sanitarias

Para la presidenta de la CE este "es un momento excepcional de unidad para nuestra Unión". Habla de mantener el rumbo y que conocemos las previsiones económicas en la UE, en referencia a

la caída del 12% del PIB en el segundo semestre.

La incertidumbre de un virus que no da muestras de retirada ni de atenuar su impacto es un **lastre para la economía**. Por eso la presidenta se refiere a que persiste el virus como lo hace la **incertidumbre**, tanto en Europa como en el resto del mundo. Con este panorama, afirma que "está claro que no es el momento de retirar la ayuda". Para la presidenta de la CE, nuestras economías necesitan un **apoyo político continuo** y habla de encontrar un delicado equilibrio entre la prestación de **apoyo financiero** y la garantía de **sostenibilidad presupuestaria**.

Los planes y propuestas que ha presentado la presidenta de la CE al parlamento incluyen inyecciones económicas para dar apoyo a las empresas. Dentro de los objetivos que propone, se incluye el refuerzo de la presencia del **sector farmacéutico en Europa**. Esto resulta imprescindible para gozar de mayor autonomía en

caso de cierre de fronteras entre continentes. Se trata de que dentro de la UE los mercados, las empresas y el movimiento de ciudadanos se garantice.

El debate en España

Una de las lecciones aprendidas es la interrelación de las economías y de la salud pública dentro de la UE. En países como España, las CC.AA. están aún más influenciadas entre sí en su economía. Por eso, las críticas entre CC.AA. por ser "foco de contagios" se hacen estériles. Urge trabajar en los **problemas sanitarios reales** y su solución, y dejar de lado un debate político que no está a la altura. El **Pleno del Congreso** de los diputados está siendo escenario de enfrentamientos políticos por los apoyos a los PGE (cuando se presenten), los asientos en el Consejo del Poder Judicial o el independentismo. Nada de esto tiene que ver con la **amenaza que tenemos dentro** y que sigue avanzando. ¿Son tan distintos nuestros representantes políticos del resto de europeos?

La comisión de sanidad: un oasis

Al menos, desde la **Comisión de Sanidad del Congreso** han abordado distintos aspectos de máximo interés. El **rastreo de la Covid-19** ha sido de especial preocupación para tres grupos parlamentarios: PP, VOX y Ciudadanos, que han presentado distintas PNL. El Grupo Socialista se ha interesado por el incremento de las **patologías mentales** y ha propuesto una **estrategia de salud mental**. Esto es responder a problemas reales, y no lo que vemos en el Pleno del Congreso en ocasiones.



CON LA VENIA:

¿Queremos algo más que un medicamento barato?



Jordi Faus

Abogado y socio de Faus & Moliner

@FausJordi

Al hablar de prestación farmacéutica ha sido muy frecuente escuchar mensajes respecto de la necesidad de contener los precios, la sostenibilidad, etc... Cuando oigo hablar tanto de precios me vuelve a la memoria la frase del astronauta John Glenn que decía "Cuando me lanzaban al espacio, no dejaba de asaltarme un pensamiento: cada parte de este cohete ha sido suministrado por quien ofreció el precio más bajo". En el caso de los medicamentos, el paciente puede estar tranquilo respecto de la calidad del producto, porque los medicamentos sólo se aprueban si la evaluación de su eficacia y seguridad ha sido netamente positiva. Por otro lado, entrados en el siglo XXI es necesario abrir la perspectiva con la que abordamos estas cuestiones. ¿Queremos solo medicamentos baratos?

Si la respuesta es 'sí', basta con aplicar aquello del fin de la historia, dejamos de innovar, tenemos seguramente bien cubiertas buena parte de las enfermedades crónicas y nos dedicamos a otra cosa. Por contra, si apostamos por seguir mejorando, una buena opción es ampliar la perspectiva bajo la cual analizamos la prestación farmacéutica. Esto es lo que intentamos hacer en un webinar de la SEFH titulado "Nuevos modelos de atención a pacientes y dispensación no presencial, ¿cómo damos el siguiente paso?" Junto con especialistas en atención farmacéutica hospitalaria intercambiamos ideas sobre cómo puede mejorar la gestión de la prestación farmacéutica, en particular la de medicamentos de dispensación hospitalaria.

Las medidas impulsadas durante el estado de alarma, dice el Real Decreto-ley 21/2020, han supuesto un progreso con efectos positivos en la población; y el Posicionamiento de la SEFH sobre telefarmacia, Recomendaciones para su implantación y desarrollo señala que los estudios publicados que evalúan el impacto de la telefarmacia sobre resultados en salud demuestran que tanto los pacientes como los profesionales sanitarios están satisfechos con los servicios prestados mediante telefarmacia, y que se han reportado mejoras en aspectos de seguridad y en resultados clínicos. El documento reconoce que es necesario realizar más investigaciones que ayuden a confirmar estos resultados, pero todo apunta a que estos cambios en la forma de entender la prestación farmacéutica han venido para quedarse. Mis conclusiones al respecto: dispensar es mucho más que entregar un producto; los nuevos modelos de atención pueden reportar ventajas a todos los agentes implicados (también al Sistema como tal); conviene generar confianza mediante un marco jurídico bien definido; y debe primar el interés del paciente por encima de cualquier otro.

Postdata: la Ley de Contratos del Sector Público dejó atrás el principio de adjudicación a la "oferta económicamente más ventajosa" y apuesta por adjudicaciones basadas en una pluralidad de criterios valorando precio pero también aspectos cualitativos, medioambientales, sociales o innovadores relacionados con el objeto del contrato.

Más GACETA MÉDICA



38
millones
de lectores

El rigor de Gaceta Médica para todos los públicos en

muy
INTERESANTE

marie claire

Ser
Padres

mia

POLÍTICA

Del rastreo a la I+D: Estas son las PNL que reabren el curso parlamentario

EG analiza algunas de las iniciativas más importantes pendientes de debate en el Congreso de los Diputados

CARLOS B. RODRÍGUEZ
Madrid

La actividad parlamentaria se ha reanudado con fuerza tras el verano, impulsada por la inesperada (por temprana) segunda ola de COVID-19. Y aunque el gran impulsor del debate en lo que queda de año será el proyecto de PGE, las dudas sobre el coronavirus continúan marcando la agenda. En la reapertura del curso, el rastreo de casos, la necesidad de encontrar un diagnóstico diferencial con la gripe estacional, la Salud Mental y la I+D protagonizan algunas de las PNL más interesantes que deberán debatirse en el Congreso.

El rastreo de la COVID

Cubrir incógnitas y lagunas sobre el rastreo de los casos de COVID-19 ha sido punto de encuentro entre PP, VOX y C's.

La solicitud de datos personales para agilizar los contactos en caso de contagio es el objetivo de la PNL popular. Su exposición de motivos vincula los rebotes de coronavirus en nuestro país tanto a la suspensión de las medidas de confinamiento como a la aplicación de las medidas de seguimiento. La propuesta popular se fija en el ejemplo de Alemania, donde se ha tomado la decisión de solicitar a las personas que accedan a edificios públicos, locales de ocio y restauración, museos, etc., su nombre completo y su número de teléfono para garantizar un contacto ágil y directo en caso de contagio. Para el PP, esta idea se ha mostrado "como una iniciativa sencilla, práctica y útil para favorecer la preservación de la salud pública y evitar la propagación del virus" y por ello apuesta por importarla a España.

VOX, en cambio, se fija en la figura del rastreador, que se ha convertido, reconoce, "en la principal herramienta contra la pandemia". Su PNL viene a decir que el ratio de rastreadores disponibles no cuadra con esa importancia. Mientras los expertos aseguran que los rebotes se deben en buena parte a una falta de rastreadores, VOX denuncia que el sistema "no aprovecha" a todos los profesionales. Según su propuesta, España va a necesitar más de 10.000 rastreadores. La formación es partidaria de acudir a "equipos multidisciplinares" que incluyan enfermeros, epidemiólogos, veterinarios y farmacéuticos del ámbito de la Atención Primaria y comunitarios. En el caso de estos últimos, VOX asegura que podrían colaborar "sin desatender en ningún momento las funciones propias de los servicios farmacéuticos".

Fiel a la integración y la cohesión del sistema, la propuesta de Ciudadanos en relación al rastreo es una crítica constructiva a Radar COVID. Tras lanzarse al público, esta app ha superado los 2 millones de descargas. Su puesta en funcionamiento requiere que las comunidades integren sus sistemas de información, un proceso que, para cuando Cs presentó la iniciativa, sólo habían completado unas pocas regiones. El Gobierno espera que la aplicación esté plenamente operativa en

El PP, que ya pidió la extensión de la campaña vacunal, pide ahora una estrategia integral para el abordaje de la gripe

toda España para finales de septiembre. Pero el plazo no convence a la formación naranja. Su PNL llama a redoblar esfuerzos para adelantar "significativamente" los plazos.

Diagnóstico diferencial gripe y COVID-19

"Test, test, test". El mensaje que la OMS envió a todos los países en marzo para hacer frente a la COVID-19 se inspiraba en una filosofía sencilla: No es posible detener la pandemia si no sabemos quién está infectado. Para el PP, esta valoración adquiere todavía mayor sentido ante las complicaciones que la gripe estacional introducirá en otoño. En una de las PNL más interesantes a debatir en el reinicio del curso parlamentario, los populares abogan por posibilitar "un diagnóstico diferencial claro y preciso" entre ambas.

Los datos que expone su propuesta hablan por sí solos. Durante el periodo 2018/2019 se detectaron en España 490.000 casos leves de gripe que acudieron a los centros de atención primaria,

Prioridad del Gobierno, se da por hecho que el Congreso vote a favor de impulsar la Estrategia de Salud Mental

hubo 35.300 hospitalizaciones con gripe confirmada por ensayos de laboratorio, se produjeron 2.500 ingresos en unidades de cuidados intensivos y se certificaron 6.300 fallecimientos asociados a la gripe.

"Se antoja necesario", dice el PP, no sólo adelantar y extender la campaña de vacunación en la medida de lo posible (lo que ya fue objeto de una PNL que el grupo registró en abril). También impulsar "una es-

trategia integral con la que garantizar un abordaje adecuado de la gripe" en el SNS.

Sería en el marco de esta estrategia en el que, plantea el principal grupo de la oposición, se debería garantizar la disponibilidad en cantidad y calidad de las pruebas diagnósticas necesarias para posibilitar un diagnóstico diferenciado y preciso de la gripe estacional y la COVID-19, "así como para garantizar un abordaje temprano y adecuado de ambas, para evitar la incertidumbre y la preocupación de los profesionales sanitarios y los pacientes ante la similitud de algunos de sus síntomas, y para procurar la optimización de los recursos existentes en el propio SNS".

La Salud Mental

Prioridad del Gobierno, el Congreso también se pronunciará a favor de un impulso extra a la Estrategia de Salud Mental. Se da por hecho que saldrá adelante una PNL registrada por el grupo socialista. Queda la duda de si también recibirá el visto bueno de la Cámara otra con los matices de C's.

Según la OMS, anualmente se producen en torno a 800.000 muertes por causa de suicidio en todo el mundo, siendo la segunda causa de muerte entre los 15 y los 29 años. Además, se proyecta que la depresión ocupará el primer lugar en la carga de morbilidad en 2030. El PSOE recuerda que los estudios "avalan la evidencia de empeoramiento de la salud mental de la población en periodos de crisis económicas profundas, como la que se prevé viviremos los próximos meses por el impacto de la COVID-19". Por ello, considera necesario "impulsar sin dilación" la actualización, "como prioridad política", de la Estrategia de Salud Mental en la que trabaja el Ejecutivo desde hace meses.

Asimismo, los socialistas en el Congreso defienden que este documento priorice, como línea estratégica, lo relativo a la prevención del riesgo suicida. Las acciones estarán orientadas a la prevención, abordaje y detección precoz de los trastornos desde la infancia y la adolescencia.

Precisamente en relación a ese último punto gira la PNL de Ciudadanos. Su exposición de motivos incluye datos que apoyan el reflejo de la adolescencia como un periodo especialmente vulnerable para desarrollar problemas de salud mental. La formación

naranja quiere que esta realidad se refleje de forma más concreta en la Estrategia de Salud Mental del Gobierno. Por ello, plantea que esta herramienta incluya la elaboración de un Plan Estratégico de Prevención del Suicidio Juvenil específico y que todos los centros educativos adopten "Códigos de Riesgo de Suicidio".

I+D

El último capítulo destacable en el marco de las iniciativas que reabren el curso parlamentario tiene que ver con la I+D. Están pendientes de debate dos PNL registradas, respectivamente, por Unidas Podemos y VOX, que atienden a la investigación biomédica en general y a la de medicamentos huérfanos en particular.



POLÍTICA

En el primer caso, la COVID-19 ha actualizado el consenso social sobre la necesidad de fortalecer la actividad de investigación biomédica y sanitaria. Y para Unidas Podemos, "es el momento de que los poderes públicos, en consonancia con las expectativas de la sociedad, reconozcan el carácter estratégico de la investigación biomédica y sanitaria". En su PNL la formación llamada a impulsar una consulta sobre el estado y necesidades de la investigación biomédica y sanitaria. Fruto de ella se crearía una comisión de expertos "a fin de elaborar un informe o libro blanco" que oriente "las principales líneas estratégicas según las necesidades de la población, las fórmulas organizativas y el liderazgo público" en este ámbito de la investigación. Más allá, Unidas Podemos

apuesta por "promover un nuevo marco legal" para la investigación biomédica, acompañado de una carrera científica consolidada y la garantía de financiación plurianual "suficiente y estable".

En cuanto a las enfermedades raras, el 3 de marzo de 2020, el Consejo de Ministros sacó a los medicamentos huérfanos del Sistema de Precios de Referencia. Pero no fue hasta el 12 de junio que el Ministerio de Sanidad publicó la resolución permitiente por la que se publicaba dicho acuerdo.

A juicio de VOX, es probable que esta medida permita garantizar a las familias afectadas un mejor y más fácil acceso a los medicamentos huérfanos. Sin embargo, añade no sólo que "llega muy tarde", sino que también "resulta insuficiente" y debe ser reforzada e implementada mediante una actualización y refuerzo de la estrategia de Enfermedades Raras. Más allá, en una PNL registrada a tal propósito, el grupo promueve que la Estrategia Española de Medicina Personalizada contemple la especificidad de las EERR.

El Congreso rechaza la iniciativa de Vox para elaborar un Plan Nacional para la Industria en España

MÓNICA GAIL

Madrid

El Grupo Parlamentario Vox ha hecho que el Congreso vuelva a poner el foco en la industria. Esta formación presentó una Proposición no de Ley (PNL), que se debatió el pasado 15 de septiembre en la Cámara Baja, por la que insta al Gobierno a la elaboración urgente de un Plan Nacional para la Industria en España. La propuesta fue rechazada con 154 votos a favor, 191 en contra y 2 abstenciones.

Vox considera que durante la crisis sanitaria ocasionada por la COVID-19 se ha puesto de manifiesto la debilidad del sector industrial español y su fuerte dependencia de los mercados internacionales. "En las últimas décadas, el sector industrial español ha sufrido una significativa pérdida de peso en el conjunto de la actividad económica", aseguró Patricia Rueda, diputada por Vox y quien presentó la iniciativa en el Congreso.

Lejos del plan europeo

Vox argumenta que España mantiene una posición intermedia, "por debajo de UE y lejos de alcanzar el objetivo del 20 por ciento que marcó Bruselas". En enero de 2014, la Comisión propuso invertir la tendencia del declive industrial y alcanzar el objetivo del 20 por ciento del PIB para las actividades manufactureras de cara al año 2020 en todos los países miembros. Por eso, ven indispensable impulsar el crecimiento y la agrupación de las empresas españolas. Además abogan por hacer una política exterior que defienda y promueva la industria nacional. Insisten en que fomentar el consumo de productos nacionales es una "prioridad", además de que "favorecerá la reactivación de la actividad industrial".

Rueda achacó a la crisis de la COVID-19 la razón por la que ve aún más necesario "diversificar la industria, autoabastecernos y depender menos de otros mercados". El partido

asegura que la falta de material sanitario y la imposibilidad de abastecerse de productos esenciales para afrontar la crisis ha sido una muestra de esa carencia de la industria nacional.

Industria, clave para la economía

Durante su discusión en el Congreso, Ciudadanos puso en valor que se volviera a hablar de industria. "La industria lo va a agradecer porque ha sido el gran desconocido desde hace mucho tiempo, por lo menos en los debates en este hemiciclo", afirmó el diputado Miguel Ángel Gutiérrez.

"Es un sector muy importante para la recuperación económica pero es un sector que está en la UCI", dijo Gutiérrez. Culpaba al Gobierno de llegar tarde en cuanto a la toma de medidas para incentivar la industria. A pesar de que esta formación es partidaria de un plan nacional para la industria, enmendó la iniciativa de Vox. A su juicio, faltan algunos puntos importantes, como incluir planes de estímulo o planes de choque, entre otros.

Alejandro Soler, del PSOE, también "saludó" el interés de Vox por la industria: "Es un factor clave, multiplicador en nuestra economía". Sin embargo, criticó que lo propusiera en estos momentos y no cuando gobernaba el Partido Popular y "ni siquiera había un Ministerio de Industria". Por su parte, los populares reprocharon que la iniciativa no fuera más que "un copia y pega del Pacto por la Industria que impulsó y diseñó el Partido Popular".

Objetivos del Plan Nacional

Vox definió un total de 12 objetivos que debería incluir un Plan Nacional para la Industria: 1/Fomentar la consolidación de las pymes. 2/Promover y dignificar la Formación Técnica Profesional. 3/Fomentar la orientación comercial de los proyectos de I+D+i. 4/Apoyar a las empresas industriales españolas en las exportaciones. 5/Defender los intereses industriales españoles en el ámbito internacional. 6/Fomentar el consumo de productos industriales fabricados en España y diseñar una campaña de publicidad. 7/Establecer medidas de homogeneización y deducción del coste logístico y de transporte. 8/Aprovechar las fuentes de energías autóctonas y competitivas. 9/Simplificación normativa. 10/Promover medidas de reducción de la carga fiscal de la industria. 11/Apoyar las inversiones tecnológicas y potenciar la digitalización. 12/Seguimiento del uso de ayudas a la I+D+i.



Ursula Von der Leyen anuncia la creación de una BARDA europea para una UE de la Salud "más fuerte"

La Efpia aplaude la intención de la Comisión Europea de crear una agencia europea de I+D biomédica avanzada

CARLOS B. RODRÍGUEZ

Madrid

"Es más que evidente: tenemos que construir una Unión Europea de la Salud más fuerte". El mensaje lanzado por la presidenta de la Comisión Europea, Ursula von der Leyen, en el Debate sobre el estado de la Unión, es mucho más que palabras. Bruselas promete una recuperación sostenible y transformadora que proporcionará a Europa una plataforma mundial para el liderazgo económico, medioambiental y geopolítico. Pero también para recuperar posiciones en I+D. La Efpia no ha tardado en recibir con los brazos abiertos el anuncio de la creación de una BARDA europea, una agencia de I+D biomédica avanzada.

Según destacó la presidenta de la Comisión, esta nueva agencia reforzará la capacidad y disposición de la UE para responder a las amenazas y emergencias transfronterizas, ya sean de origen natural o humano. "Necesitamos contar con existencias de productos estratégicos que nos permitan sortear las dependencias de la cadena de suministro, especialmente por lo que se refiere a los productos farmacéuticos", resaltó Von der Leyen.

BARDA, tras los pasos de Estados Unidos

La Biomedical Advanced Research and Development Authority (BARDA, por sus siglas en inglés) es una oficina del Departamento de Salud de los Estados Unidos creada en 2006. Es responsable del desarrollo y adquisición de contramedidas médicas, principalmente contra el bioterrorismo. Pero también nació para dar respuestas a las situaciones de gripe pandémica y a las enfermedades infecciosas emergentes.

Estos objetivos configuran a BARDA como un intermediario entre el Gobierno y la industria biomédica y farmacéutica estadounidense. Su labor facilita la



Ursula von der Leyen, presidenta de la Comisión Europea.

coordinación en el desarrollo y despliegue de nuevas herramientas de diagnóstico o terapéuticas, como vacunas, medicamentos o antibióticos.

El apoyo que ofrece incluye financiación, asistencia técnica y servicios básicos para facilitar las tareas de I+D, fabricación y almacenaje. Hasta la fecha, según el Gobierno federal, BARDA ha

ayudado a obtener aprobación de la FDA para más de 50 productos.

No es de extrañar que la patronal de la industria farmacéutica innovadora europea haya aplaudido la intención de la UE. Para la Efpia, la llegada de BARDA "respalda la capacidad y la disposición" de la UE para gestionar las amenazas sanitarias desde la I+D.

Una UE de la Salud más fuerte

La llegada de la BARDA europea es otro gesto más en el camino hacia una UE de la Salud más fuerte, que cuenta con el respaldo del Parlamento Europeo. Para empezar a hacer realidad este objetivo, la presidenta de la Comisión cuenta con otros planes.

En primer lugar, Von der Leyen aseguró que es preciso "dotar de perspectivas de futuro" al nuevo programa EU4Health. "Esta es la razón por la que he propuesto aumentar sus recursos, y por la que agradezco que este Parlamento esté dispuesto a luchar por conseguir una mayor financiación y compensar los recortes realizados por el Consejo Europeo", aseguró ante el Pleno de la Eurocámara.

En segundo lugar, la Comisión quiere reforzar la preparación ante la crisis y la capacidad de gestión de la UE de las amenazas transfronterizas de salud. En este objetivo se enmarca la creación de BARDA y el refuerzo extra a las capacidades de la EMA y del ECDC.

La estrategia industrial, antes de junio

El discurso de Von der Leyen todavía dejó otro anuncio de interés crucial para el sector farmacéutico europeo. La estrategia industrial, presentada el pasado mes de marzo, se actualizará el primer semestre de 2021.

Este anuncio ha llevado a la Efpia a recordar que la industria farmacéutica europea innovadora puede desempeñar un papel clave en la agenda comunitaria de la recuperación. En la misma línea, la patronal ha resaltado que, además de dicha estrategia, "ahora más que nunca es crucial que todos los actores trabajen juntos para forjar una estrategia farmacéutica que también impulse la recuperación económica de Europa al tiempo que construye su resiliencia estratégica".

Europa aumentará a 6.200 millones el presupuesto para la estrategia de vacunas contra la COVID-19

MÓNICA GAIL

Madrid

El Pleno del Parlamento Europeo saca adelante la propuesta para destinar 6.200 millones de euros a la estrategia de vacunas contra la COVID-19 comprometida por la Comisión Europea.

El Consejo de la UE ya acordó el pasado 11 de septiembre aumentar el presupuesto para 2020 con el objetivo de hacer frente a la crisis sanitaria y financiar la estrategia para la compra de vacunas contra el SARS-CoV-2. El Consejo Euro-

peo aseguró a través de un comunicado que, en concreto, el presupuesto europeo "aumenta los pagos para el Instrumento de Asistencia Urgente en 1.090 millones de euros con vistas a garantizar el desarrollo y la distribución de una vacuna contra la COVID-19".

De este modo, la Comisión Europea empleará estos fondos como pago a cuenta para pedir por anticipado dosis de vacunas.

La rectificación presupuestaria también aumenta los pagos en 5.100 millones de euros de varias partidas

destinadas a "cubrir las necesidades adicionales de financiación en materia de cohesión previstas hasta finales de año".

Encontrar la vacuna: cuestión prioritaria

La eurodiputada socialista Eider Gardiazabal halaga la aprobación de recursos para financiar, entre otras cuestiones, la anunciada estrategia de vacunas contra la COVID-19. "La Unión Europea demuestra que está donde debe estar en momentos difíciles, apoyando a la sociedad europea en la búsqueda de so-

luciones contra la COVID-19, y para que nadie se quede atrás", ha destacado. "La Unión Europea debe apoyar el esfuerzo internacional en desarrollar y distribuir una vacuna eficaz lo antes posible", ha asegurado la eurodiputada socialista. Y ha añadido que se ha convertido en "una cuestión prioritaria para hacer frente a la crisis sanitaria".

Además, Gardiazabal ha valorado "el rápido acuerdo" de los principales grupos políticos de la Eurocámara para actuar con agilidad y tramitar este informe en un procedimiento acelerado, para que los fondos lleguen cuanto antes allí donde son necesarios. Sin embargo, ha advertido de que "los procedimientos acelerados deben utilizarse solo en circunstancias excepcionales".

Los eurodiputados piden reducir las emisiones al 60 por ciento para 2030

La UE ha apoyado el objetivo de alcanzar la neutralidad climática para 2050

MÓNICA GAIL

Madrid

Los eurodiputados han apoyado mayoritariamente el objetivo general de la ley climática de la Unión Europea (UE) de conseguir la neutralidad climática para 2050. Pero solicitan un plan más ambicioso y cercano en el tiempo: reducir las emisiones de gases de efecto invernadero de la UE al 60 por ciento para 2030.

En un principio, la Comisión Europea propuso reducir "al menos un 50 por ciento" las emisiones e ir "hacia el 55 por ciento en comparación con los niveles de 1990". Sin embargo, durante la Comisión de Medio Ambiente, Salud Pública y Seguridad Alimentaria (ENVI) celebrada el pasado 11 de septiembre, los eurodiputados pidieron que se redujeran en un 60 por ciento en 2030.

Trayectoria hacia la neutralidad climática

El Parlamento Europeo ha abogado durante mucho tiempo por una política ambiciosa sobre el cambio climático. Por ello, ha desempeñado un papel importante al impulsar una legislación climática de la UE. Así, el pasado marzo, la CE propuso una ley climática europea para convertir a la UE en climáticamente neutra para 2050. Esto sigue a la decisión del Consejo Europeo de diciembre de 2019 de respaldar dicho objetivo. Esta propuesta es una parte central del Pacto Verde Europeo presentado por la presidenta Ursula von der Leyen.

Los eurodiputados quieren empezar cuanto antes a dar los primeros pasos para alcanzar la neutralidad de carbono en 2050. Para ello, piden a la Comisión que proponga antes del 31 de mayo de 2023 una trayectoria a nivel europeo sobre cómo alcanzar este objetivo a través del procedimiento ordinario de toma de decisiones. La trayectoria se revisará después de cada balance a nivel mundial. Además, también instan a evaluar



y proponer enmiendas a toda la legislación pertinente de la UE que contribuya a reducir las emisiones de gases de efecto invernadero. Asimismo, quieren que Bruselas emita un informe cada dos años sobre el progreso realizado por la UE y los Estados miembros hacia el logro de los objetivos climáticos. Para supervisar el progreso, plantean crear un organismo científico independiente.

Un esfuerzo climático

Los eurodiputados insisten en que tanto la UE como los Estados miembros de manera individual lleguen a tener neutralidad climática para 2050 y piden la financiación suficiente para ello. Esto significa que se deben eliminar más gases de efecto invernadero de los que emiten.

"Esperamos que todos los Estados miembros logren la neutralidad climática en 2050 y necesitamos objetivos intermedios sólidos en 2030 y 2040 para que la UE también lo logre", señaló la diputada sueca Jytte Guteland tras la votación.

"Estoy satisfecha con la inclusión de un presupuesto de gases de efecto invernadero, que establece la cantidad total restante de emisiones como equivalente de CO2 que podrían emitirse hasta 2050 a más tardar, sin poner en riesgo los compromisos de la UE en virtud del Acuerdo de París", añadió.

La UE y los países miembros también deben eliminar de forma gradual "todos los subsidios directos e indirectos" a los combustibles fósiles, como tarde, el 31 de diciembre de 2025. De esta manera, subrayan la necesidad de continuar los esfuerzos para combatir la pobreza energética. Finalmente, los eurodiputados incluyen un artículo de revisión para garantizar que la ley climática se mantenga alineada con los esfuerzos para limitar el aumento de la temperatura a 1,5 grados conforme al Acuerdo de París.

Tras la próxima votación en el Parlamento, del 5 al 8 de octubre, comenzarán las negociaciones con los Estados miembros.

El sector privado necesita "políticas inteligentes" para poder invertir

DANIELA GONZÁLEZ

Madrid

El sector privado necesita "políticas inteligentes" en materia de cambio climático que generen marcos estables para invertir. Así lo ha afirmado el presidente del Grupo Español para el Crecimiento Verde, Valentín Alfaya Arias, durante su intervención en la Comisión de Transición Ecológica en el Congreso de los Diputados.

El proyecto de Ley de cambio climático y transición energética del Ministerio para la Transición Ecológica y Reto Demográfico detalla que España se enfrenta a importantes riesgos derivados del cambio climático que inciden en varios sectores económicos. Alfaya recuerda que nuestro país "está muy bien posicionado" para poder hacer frente a "la revolución industrial que se avecina". Según él, el cambio climático es una evidencia científica "de absoluto consenso" y apuesta por una "revisión profunda del sistema fiscal que permita la aplicación del principio 'quien contamina, paga; quien descontamina, desgrava'".

Colaboración público-privada

Por otra parte, la colaboración público-privada "es clave" en la agenda verde gracias a la capacidad de innovación. "Cuando las medidas tienen sentido económico, siempre que podamos centrar el interés público y mantener una tutela de las administraciones eficiente, no es necesario que sea el capital público el que invierta, sino que lo puede hacer el privado", ha destacado Alfaya.

Asimismo, pide que el comité de expertos pendiente de la reglamentación sea "verdaderamente sostenible en el tiempo, independiente y con un papel fundamental en el monitoreo de los presupuestos del Estado".

El Plan Nacional de Adaptación al Cambio Climático, "a punto" de remitirse a debate

DANIELA GONZÁLEZ

Madrid

La vicepresidenta cuarta y ministra para la Transición Ecológica y Reto Demográfico, Teresa Ribera, ha anunciado la "inminente" presentación del Plan Nacional de Adaptación al Cambio Climático (PNACC 2021-2030). El documento está "a punto de ser remitido para debate" tras recibir más de 1.500 alegaciones, según ha explicado en el marco del Foro Nueva Economía.

Ribera confía en que el plan contribuirá a la transición ecológica en el contexto

de la recuperación tras la crisis sanitaria. La digitalización y la transición energética serán dos de los ejes transversales, en concordancia con las recomendaciones de la UE. Junto a estos, la cohesión territorial y la igualdad "determinarán la estructura de respuesta", según la ministra.

Recuperación económica tras la COVID-19

"Estas cuatro áreas serán fundamentales para cerrar la brecha que ha abierto la crisis sanitaria", ha destacado la vicepresidenta. En este sentido, crear infraestructuras y ecosistemas resilientes, acelerar

la transición energética, modernizar la industria española y saber la fiscalidad para 2021 son las bases de la transición.

"La clave del éxito será impulsar la eficiencia, la electrificación y las renovables", ha dicho Ribera. Aquí entra en juego la reducción de emisiones de efecto invernadero. Y, para ello, se gestionará "al menos" el 30 por ciento de los Fondos previstos tras la crisis de la COVID-19.

Ribera pide "paciencia" a la industria en relación a los proyectos que se beneficiarán de los proyectos europeos. Para poder facilitar una respuesta rápida ante la si-

tuación actual, ha indicado que es fundamental orientar las decisiones públicas y privadas frente al cambio climático.

Además, ha señalado que los datos del Gobierno apuntan a que "la progresiva integración de renovables en nuestro sistema contará con una convergencia de precios en el sistema eléctrico respecto a Alemania y Francia", en 2023. A partir de ese punto, "será incluso más barato".

Pero también ha recordado que existen otros desafíos, como la gestión de datos de las grandes tecnológicas para acompañar a un sistema energético "robusto", o una transición que nos aleje del carbono. Asimismo, ha destacado los beneficios de la biodiversidad que "deben abordarse de forma diferente", en relación a las demandas de gestión del agua y del litoral.

FARMACIA

Las dos velocidades de la vacunación en boticas: del “no” en gripe a pensar en COVID

Frente al rechazo en España, en Noruega, donde pueden prescribir la vacuna antigripal, plantean nuevos pasos

ALBERTO CORNEJO

Madrid

En Noruega, donde la vacunación de la gripe en farmacias —y por farmacéuticos— lleva años asentada, ya piensan en el siguiente paso. “Con pequeños cambios normativos, podríamos vacunar en el futuro de la COVID-19; tenemos 900 farmacias preparadas y trabajando para ello”, sugirió Hanne Andresen, directora de Asuntos Farmacéuticos de la Asociación de Farmacias de Noruega durante uno de los seminarios que abordó el papel de los boticarios en la vacunación del congreso FIP Virtual 2020 que está celebrando la Federación Internacional Farmacéutica (FIP).

Dado que ni tan siquiera existe aún vacuna frente a la COVID-19, este ofrecimiento no deja de ser aún un deseo o anhelo. Pero deja bien claro las dos velocidades a las que viaja la farmacia internacional —y las Administraciones nacionales— respecto a su papel en vacunación: mientras que en países como España se rechaza todavía la posibilidad de que las farmacias puedan ser puntos complementarios de vacunación frente a gripe (una realidad consolidada en muchos países y con resultados exitosos), en otros ya se piensa incluso en asumir la futura vacunación de la COVID-19.

De vuelta al país escandinavo, esta nueva campaña antigripal trae (positivas) novedades para su red de farmacias. Por primera vez desde que comenzaron a administrar vacunas en 2017, los farmacéuticos también podrán “prescribir”



la vacuna. Hasta ahora, podían inmunizar a la práctica totalidad de la población (salvo niños menores de 10 años o pacientes con contraindicaciones), pero siempre que se presentase una prescripción médica. “Son grandes noticias para nosotros; en especial en esta temporada en la que coinciden gripe y COVID-19”, expuso su representante en este seminario.

Las prescripciones farmacéuticas de la vacuna antigripal deben regirse por un procedimiento estandarizado (vigente desde el 8 de septiembre) y no pueden

ser realizadas —firmadas— por los titulares (para mantener cierta independencia de intereses económicos del acto). Las inmunizaciones realizadas quedan registradas en la base de datos del sistema sanitario noruego.

Estrategias fallidas en vacunación

En este mismo seminario organizado por la FIP, Bram Palache, miembro de la Federación Internacional de la Industria del Medicamento (Ifpma), también considera que “las farmacias comunitarias son un lugar perfecto para aumentar la

vacunación”. Respecto a la relación entre gripe y la pandemia, este profesional cree que “la inexistencia de una vacuna frente a la COVID-19 pone más en valor la importancia que tiene contar con vacunas para otras patologías, como puede ser la gripe”.

Ahora bien, el representante de la Ifpma es consciente: “las estrategias de cobertura, en especial para pacientes de riesgo, no siempre se están revelando efectivas”. De ahí su apuesta por las oficinas de farmacia como apoyo para mejorar estos índices.

La farmacia comunitaria internacional pide tener “más autoridad” ante los desabastecimientos

ALBERTO CORNEJO

Madrid

“Los farmacéuticos deberían tener mayor autoridad para resolver la escasez de medicamentos cuando éstos se produzcan y los gobiernos deberían, tan pronto como sea posible, instruir a las autoridades reguladoras de medicamentos para que desarrollen iniciativas que otorguen mayores poderes a los farmacéuticos ante los desabastecimientos”.

Esta es una de las recomendaciones que recoge una nueva Declaración

política sobre faltas de medicamentos publicada este 16 de septiembre por la Federación Farmacéutica Internacional (FIP).

“Las causas de la escasez son varias, multifactoriales y, a veces, impredecibles. En el contexto de una compleja cadena de suministro y un mercado globalizado, existe una creciente preocupación entre todas las partes interesadas, incluidos pacientes, profesionales de la salud, organizaciones gubernamentales, mayoristas e industria farmacéutica, sobre el futuro del abastecimiento de me-

dicamentos en todo el mundo”, apunta Lars-Åke Söderlund, presidente del Comité Político de Escasez de Medicamentos de la FIP y presidente de la sección de Farmacia Comunitaria de esta federación.

Las faltas “no diferencian” por países

Este representante avisa: “existe evidencia de que el desabastecimiento de medicamentos está empeorando con el paso del tiempo, creando cada vez más dificultades para los profesionales sanitarios y comprometiendo la seguridad

del paciente”. Se han constatado situaciones de escasez en países de todos los niveles de ingresos, los cuales se producen en todos los entornos sanitarios (farmacias, hospitales, etc.) “e involucran a medicamentos esenciales que salvan vidas, medicamentos de uso muy común y medicamentos tanto de alto como de bajo precio”, añade.

En esta declaración política, la FIP y sus organizaciones nacionales miembros —que representan a más de 4 millones de personas— asumen cuatro compromisos, incluido el desarrollo de pautas basadas en evidencia y programas de desarrollo de competencias dirigidos a las funciones de los farmacéuticos para mitigar el impacto de este problema.

FIP virtual 2020

Agilidad, responsabilidad y solidaridad: “lecciones” de la farmacia española en la gestión de la pandemia

El CGCOF expuso las experiencias y actuaciones asistenciales y sociales vividas en las boticas nacionales

ALBERTO CORNEJO

Madrid

La directora de Internacional del Consejo General de Farmacéuticos, Sonia Ruiz, detalló el 15 de septiembre en el encuentro de la Federación Internacional de Farmacia (FIP), *FIP Virtual 2020*, la gestión de la Farmacia española ante la COVID-19.

“Desde el primer momento fuimos conscientes de que una situación excepcional requería medidas excepcionales para frenar el impacto social y sanitario”. Así empezó su exposición Ruiz en la mesa *Lecciones aprendidas y cambios para el futuro*, en la que se han conocido también las experiencias en farmacia comunitaria de Italia, Reino Unido y Suecia y en farmacia hospitalaria de Australia y Estados Unidos.

Sonia Ruiz destacó cómo en España los “farmacéuticos y farmacias han sido fundamentales y esenciales absorbiendo gran parte de la presión asistencial del Sistema Nacional de Salud”. Pero sobre todo, quiso señalar que “han sido proactivos liderados por el Consejo General que desde el 13 de marzo ha ido remitiendo a las administraciones sanitarias una batería de medidas, para ga-



El CGCOF presentó a la comunidad internacional las actuaciones de la farmacia española.

rantizar el acceso a los medicamentos y evitar posibles contagios, ofreciendo soluciones asistenciales a cada fase”.

Cismed

En una primera fase las acciones tuvieron como objetivo asegurar que todos

los pacientes continuaran recibiendo su tratamiento.

Para ello se facilitó la coordinación entre la farmacia comunitaria y hospitalaria en la dispensación y entrega de medicamentos hospitalarios y se generó un protocolo para que los farmacéuticos

podieran entregar a domicilio medicamentos a grupos vulnerables.

Además, y en estrecha colaboración con la Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios (Aemps), la industria y la distribución farmacéutica, se monitorizó la disponibilidad de medicamentos gracias al Centro de Información sobre el Suministro de Medicamentos (Cismed), la herramienta del Consejo General que ha permitido que “el 94 por ciento de la población haya declarado no haber sufrido ningún problema de desabastecimiento”, señaló Ruiz.

Otra de las áreas donde se ha centrado el trabajo de la Farmacia española ha sido el ámbito tecnológico, “facilitando soluciones para asegurar la continuidad y seguridad de los tratamientos como la renovación automática de las prescripciones electrónicas para los pacientes crónicos en el ámbito público y agilizando la implantación de la receta electrónica en el ámbito privado, entre otros”. Por último, Sonia Ruiz quiso mostrar el lado más social de los farmacéuticos que no olvidaron a los grupos más vulnerables.

En definitiva, concluyó Ruiz, “la Farmacia y los farmacéuticos españoles han actuado con agilidad, responsabilidad y solidaridad”.

Sefac entra a formar parte de la FIP en calidad de “miembro observador”

EL GLOBAL

Madrid

En el transcurso del congreso FIP Virtual 2020 se anunció que la Sociedad Española de Farmacia Familiar y Comunitaria (Sefac) formará parte desde ahora de la Federación Farmacéutica Internacional (FIP) en calidad de miembro observador. Cabe recordar que, a día de hoy, la FIP representa a más de 4 millones de profesionales y científicos farmacéuticos de todo el mundo.

“Es todo un honor para la Sociedad este anuncio”, señala Jesús C. Gómez, presidente de Sefac. “La admisión en la FIP nos insuflará nuevas fuerzas para la consolidación y mejora de la farmacia asistencial, ahora también a nivel internacional, en colaboración con otras instituciones”.

La admisión de la principal sociedad científica de la farmacia comunitaria en España en la FIP consolida su estrategia a nivel internacional, materializada a través de su ingreso en 2016 en el PCNE (*Pharmaceutical Care European Network*) y con la presencia en distintos foros profesionales iberoamericanos.

Además de una cada vez mayor presencia de farmacéuticos comunitarios de ambos lados del Atlántico en su congreso nacional, que se reafirmará en la IX edición del evento (a celebrarse entre los días 19 y 22 de octubre en formato virtual), Sefac también ha venido liderando en nuestro país en los últimos años la participación farmacéutica en la campaña internacional MMM (*May Measurement Month*), promovida por la Sociedad Internacional de Hipertensión.

Premios, nombramientos... El ‘otro’ protagonismo de la farmacia nacional en el congreso

EL GLOBAL

Madrid

Más allá de la participación de representantes españoles en los seminarios, mesas y debates que se están desarrollando en el marco del programa científico del *FIP Virtual 2020*, el protagonismo de la farmacia española ha ido más allá. Reconocimientos, nombramientos y/o galardones a proyectos ‘made in Spain’ se suceden estos días en este Congreso virtual de la Federación Internacional Farmacéutica que se prolongará hasta el 25 de septiembre.

Respecto a estos últimos, cabe destacar el reconocimiento otorgado por la FIP al proyecto ‘AdherenciaMed’, del Consejo General de Farmacéuticos, como una de las mejores iniciativas para mejorar la práctica farmacéutica

El protagonismo español se completa con el nombramiento como presidenta honorífica de la FIP de Carmen Peña, “por su contribución durante su presidencia de la institución a la modernización de la misma, la elaboración y desarrollo de su plan estratégico (...) así como su trabajo en torno a la mujer en la farmacia y la igualdad de género”, apuntan. Carmen Peña (ex presidenta del CGCOF y de la FIP) es actualmente directora de Relaciones Institucionales de Grupo Cofares.

También Jaime Acosta ha recibido el *Fellow Award* de la FIP, que reconoce a farmacéuticos de todo el mundo que destacan por su liderazgo internacional y contribución al avance de la profesión. Acosta es farmacéutico en Madrid y miembro del Comité de la Sección de la Farmacia Comunitaria de la FIP.

El Gobierno de Madrid recupera la tramitación de la Ley de Farmacia

La presidenta regional alaba que los farmacéuticos “no hayan dudado en acercar la medicación a las casas”

ALBERTO CORNEJO

Madrid

En la agenda del Gobierno de Comunidad de Madrid sigue figurando la publicación de una nueva Ley de Farmacia regional, tras el intento fallido de la pasada legislatura. En el Debate sobre el estado de la región que se celebró en la Asamblea los días 14 y 15 de septiembre —coincidiendo con el primer aniversario de la legislatura—, la presidenta Isabel Díaz Ayuso ha confirmado que próximamente “se comenzará la tramitación de la Ley de Farmacia”.

Cabe recordar que la tramitación —y publicación— de una nueva normativa farmacéutica en Madrid que actualizase la aún vigente de 1999 forma parte de forma expresa (punto 15) del acuerdo de gobernabilidad firmado por PP y Ciudadanos. Incluso, el pasado mes de febrero, el consejero de Sanidad regional, Enrique Ruiz Escudero, informó de que ya se había elaborado un primer borrador —que partiría sustancialmente del documento sobre el que se trabajó la pasada legislatura “con algunas modificaciones”— y que pasaría a publicarse en el Portal de Transparencia.

Sin embargo, la evolución que siguió la pandemia de la COVID-19 y la para-

lización de facto de toda actividad parlamentaria acarreo a su vez el freno de este primer paso.

Alabanzas a la Atención Domiciliaria

Ahora, Díaz Ayuso ha confirmado que se retoma este objetivo. Junto a este anuncio, la presidenta regional quiso agradecer en su discurso la labor realizada por los farmacéuticos durante la crisis sanitaria.

Con alabanza incluida a la Atención Farmacéutica Domiciliaria. “Han sido héroes durante la pandemia. Han atendido a los ciudadanos y no han dudado en acudir a sus casas para acercarles la medicación”, valoró. Unas palabras a las que siguió un aplauso (también de reconocimiento) de toda la Asamblea madrileña.

Cabe recordar que desde el Colegio Oficial de Farmacéuticos de Madrid se viene insistiendo en la necesidad de actualizar la Ley regional “a la realidad de la farmacia madrileña”. Por ello, el anteproyecto que ya llegó a la Asamblea en la pasada legislatura planteaba cuestiones como una mayor flexibilidad horaria de las oficinas de farmacia, la regulación más concisa de servicios prestados en estos establecimientos —como el de nutrición— o facilitar la atención farmacéutica domiciliaria.



Luis González e Isabel Díaz Ayuso, durante una visita a la sede del COF de Madrid.

Los primeros puntos (libertad horaria y servicios) tienen más visos (de partida) de mantenerse y llegar a buen puerto (en caso de aprobación futura del texto). Respecto a la AFD, fue el más polémico y, en buena parte, el que impidió su tramitación en la pasada legislatura por las desavenencias de otras formaciones políticas y organizaciones sanitarias (como Enfermería). Desde el COF de Madrid ya se ha indicado que las actividades de “urgencia” realizadas en el arbor de la pandemia —como la entrega en domicilios de la medicación de pacientes alabada por Díaz Ayuso— ha ‘legalizado’ de facto esta práctica, indican.

No obstante, el consejero de Sanidad regional viene mostrándose públicamente partidario de que esta norma pudiese ser aprobada “por unanimidad” entre las distintas formaciones políticas. Un deseo que parece difícil dado que el PSOE se opone siquiera a que se publique una nueva Ley de Farmacia al considerarlo “innecesario”. Al margen de posibles discrepancias sobre su contenido.

Desde el Colegio Oficial de Farmacéuticos de Madrid se ha querido agradecer tanto las palabras de Díaz Ayuso para con los farmacéuticos como las intenciones de retomar el proyecto de Ley de Farmacia.

Respecto a lo primero, el presidente colegial, Luis González, considera que este tributo de la presidenta madrileña “resume de forma acertada hasta dónde hemos llegado los farmacéuticos para garantizar la continuidad de los tratamientos de todos los pacientes y también porque otras autoridades nos han negado este mismo reconocimiento, a pesar de los sacrificios hechos por la profesión”.

Asimismo, sobre la tramitación de la Ley, “se trata de una buena noticia que el proyecto de nueva regulación vuelva a estar en un lugar destacado de la agenda política del Gobierno regional y confío, con la colaboración de todos, que se pueda llevar a buen término a final de legislatura porque responde al interés de los ciudadanos”, indica González.

C's plantea en el Parlament que las boticas hagan test de COVID-19

ALBERTO CORNEJO

Barcelona

El Grupo Ciudadanos ha presentado una propuesta de Resolución en el Parlamento de Cataluña para posibilitar que las farmacias realicen test rápidos de la COVID-19. Se trata de la primera iniciativa política que se ‘alinea’ con la solicitud de ofrecer estos test que vienen reclamando diversas entidades farmacéuticas.

La propuesta —liderada por el diputado de C's David Mejía— recuerda que “cada vez son más frecuentes las consultas que se reciben en la farmacia de usuarios que se interesan por las pruebas rápidas de detección de anticuerpos frente al SARS-CoV-2”.

Por ello, consideran que “la dispensación por parte de los farmacéuticos de estos test sería más eficiente en cuanto un profesional sanitario podría ayudar a la interpretación de las pruebas (...) y supone una garan-



La petición de que las boticas realicen test de COVID-19 salta al ruedo político..

tía sanitaria para la población que permitiría reforzar el sistema de vigilancia epidemiológica nacional”.

Incluso, la propuesta de resolución recuerda que “la dispensación a la población de estos productos no sería ajena a los servicios que prestan las farmacias comunitarias, que ya realizan pruebas de detección de glucosa, colesterol, autodiagnóstico del VIH o embarazo”, enumeran.

En concreto, la propuesta de Resolución sobre los test insta al Gobierno de la Generalitat a: establecer acciones para que en esta crisis de la COVID-19 el Departament de Salut cuente con la red de farmacias; coordinarse con la red de laboratorios clínicos, centros autorizados y demás estructuras de AP mediante protocolos específicos para mejorar el diagnóstico y detección del contagio por COVID-19; así como aprovechar el conocimiento del profesional sanitario de las farmacias para luchar contra la pandemia.

Núm. 44 | 2020

Evolución del crecimiento de la demanda anual de farmacia: Tarragona

29 años de compromiso
con todos los farmacéuticos

900 115 765 • 602 115 765
www.farmaconsulting.es



Sección elaborada por



Crece la demanda por la farmacia en Tarragona

- En el último año, han mostrado su interés por la farmacia de la región 14 nuevos demandantes

La farmacia de Tarragona acumula un total de 1.121 demandantes. En el último año, 14 nuevos demandantes mostraron su interés por las oficinas de farmacia de la región.

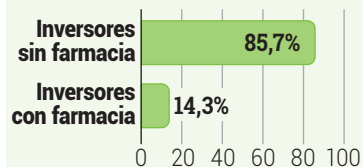
La mitad de las nuevas solicitudes de demanda de farmacia recaen sobre los inversores de la propia provincia, con un total de 7. Le sigue Barcelona, con un total de 3 interesados.

Al observar la distribución por género, los hombres fueron los más interesados en la compra de farmacia, con el 57 por ciento de las demandas, frente al 43 por ciento de las realizadas por mujeres. Por edad, los menores de 40 años acumulan el 71 por ciento de las demandas.

En relación a los tramos de facturación, las oficinas que oscilan entre los 300.000 y los 700.000 euros son las que más demandantes concentraron: un 50 por ciento del total. Por último, la mayoría de interesados, casi el 86 por ciento, no son titulares de una oficina de farmacia.

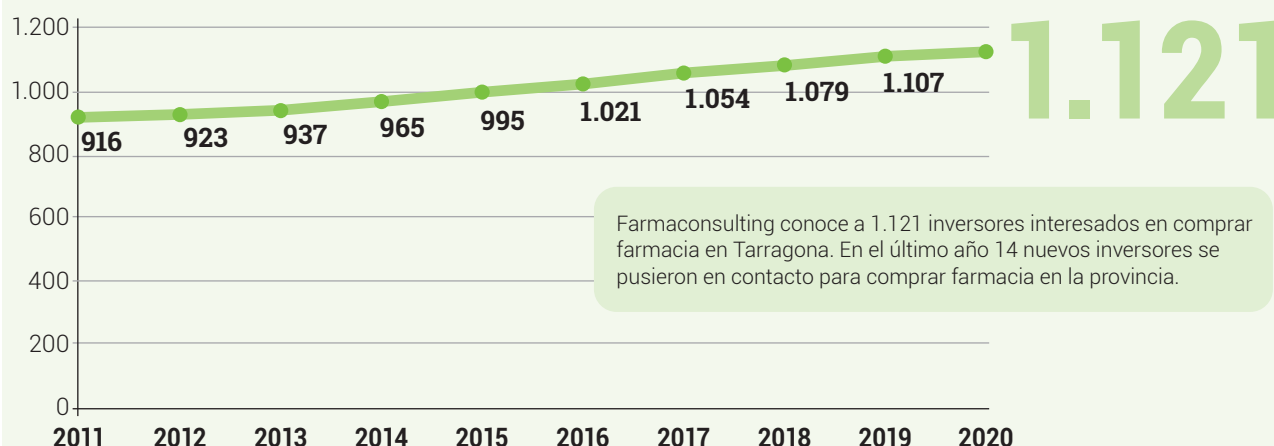
La próxima semana, la evolución del crecimiento de demanda de la provincia de Jaén.

Inversores en función de su titularidad



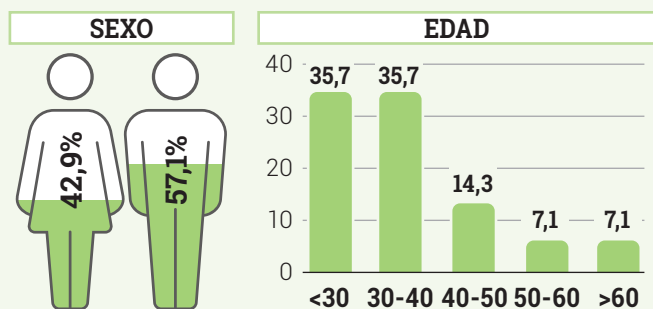
Evolución de la demanda de farmacia en Tarragona desde 2011

Datos del 01/09/19 al 01/09/20

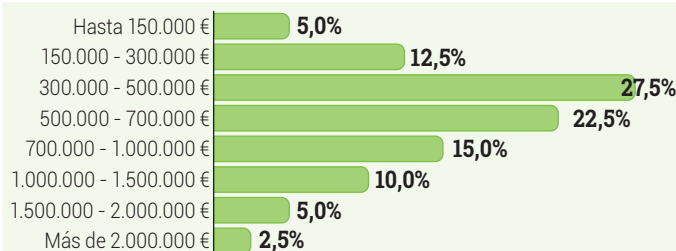


Farmaconsulting conoce a 1.121 inversores interesados en comprar farmacia en Tarragona. En el último año 14 nuevos inversores se pusieron en contacto para comprar farmacia en la provincia.

Clasificación de los inversores por edad y sexo

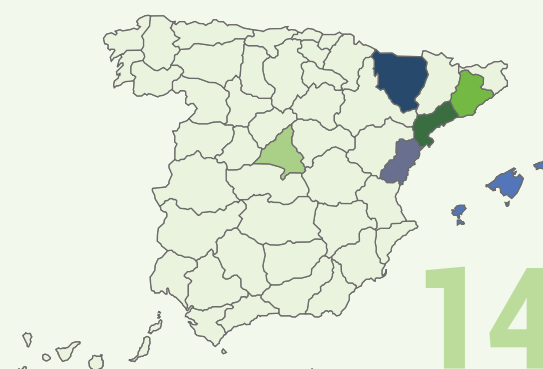


Inversores por tramos de facturación



El 50% de las demandas se concentraron en farmacias de 300.000€ a 700.000€ de facturación.

Provincia de residencia



■ Tarragona
■ Barcelona
■ Madrid
■ Huesca
■ Castellón

El 50% de las nuevas solicitudes de demanda de farmacia en Tarragona las realizaron los inversores residentes en la provincia.



Muy orgullosos
de vuestra labor

25 de septiembre
Día Mundial
del Farmacéutico

FARMACONSULTING
Sabemos cómo te sientes

INDUSTRIA

Compartir evidencia científica, clave en la intervención farmacológica en COVID-19

Contrastar la fiabilidad de los estudios y contar con registros clínicos conlleva un mejor abordaje de la enfermedad

NIEVES SEBASTIÁN

Madrid

Uno de los principales problemas que han encontrado los profesionales sanitarios en la COVID-19 ha sido el no contar con fármacos que, a ciencia cierta, ayuden a controlar la enfermedad. Por ello, en el Congreso COVID-19 se celebró una mesa denominada 'Farmacología en COVID-19: qué ha funcionado y qué no', analizando las evidencias que se conocen en la actualidad. La parte positiva, destacaron los expertos, es que, como fruto del trabajo realizado por la comunidad investigadora mundial, unos meses después de la irrupción de la pandemia, se ha avanzado a pasos agigantados.

Fiabilidad de los estudios

En palabras de Emilio Alegre del Rey, farmacéutico adjunto en el Hospital Universitario Puerto Real, uno de los grandes problemas al principio de la pandemia fue no comprobar si eran fiables los estudios de fármacos contra la COVID-19. Por ello, consideraba fundamental que ahora que se conocen más datos, se distinga entre los estudios que se publican y están revisados por fuentes externas, que son los que tendrían más validez.

También, planteaba que según vaya apareciendo más evidencia científica sobre un determinado fármaco hay que seleccionar la que sea más sólida. Para lograrlo, el experto llamaba a afinar la lectura crítica de los datos, evitando sesgos. Alegre del Rey instaba también a los profesionales sanitarios a 'man-



nerse al día' de los avances que vayan surgiendo para aplicarlos en la práctica clínica; a este respecto animaba a los profesionales a no tener miedo y cambiar los protocolos cuando fuese necesario, con el fin de ofrecer la mejor opción terapéutica en cada momento.

Registros en práctica clínica

Para paliar la falta de información y aglutinar todo el conocimiento dispo-

nible, los registros clínicos son fundamentales. Esta idea la exponía Jesús F. Sierra, jefe de sección de Uso Racional del Medicamento en el Hospital Universitario Jerez de la Frontera. Según Sierra, contar con un sistema de información en el que se recojan los datos recopilados en práctica clínica de los fármacos más utilizados, puede servir de referencia a profesionales que trabajan en centros diferentes.

Y es que la comunicación entre profesionales durante los últimos meses ha sido crucial. Por ello, contar con sistemas que recojan el rendimiento de algunos de los medicamentos más utilizados como remdesivir, tocilizumab o determinados corticoides, ha permitido cambiar la manera de actuar e ir ofreciendo a los pacientes la mejor alternativa terapéutica en cada momento, en base a los datos que se comparten.

La Aemps apuesta por más incentivos para fomentar la investigación colaborativa y el trabajo en red

CARMEN LÓPEZ

Madrid

Si hay una lección que podemos aprender de los meses más duros de la COVID-19 es la necesidad de impulsar la investigación colaborativa y en red. Y es que estos modelos de investigación se han acelerado en todo el mundo, con el fin de disponer de tratamientos o vacunas que puedan hacer frente a la pandemia. Pero, ¿cómo se deberían regular estas colaboraciones? Una pregunta para la que César Hernández, jefe

de Departamento de Medicamentos de Uso Humano de la Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios (Aemps), tiene respuesta: incentivos que favorezcan los estudios colaborativos y el trabajo en red.

Así lo expuso durante su intervención en el I Congreso Nacional COVID19, donde aseguró que en esta segunda ola de ensayos clínicos que se están poniendo en marcha en España se va a permitir que aquellas investigaciones que tienen características similares puedan unirse y compartir datos e información. Es algo

que no se pudo hacer en la primera ola y que, dice, generará "mejores resultados" y, por tanto, una mayor evidencia.

Porque, aunque es cierto que durante los primeros meses de crisis sanitaria se pusieron en marcha un gran número de ensayos clínicos, también se publicaron numerosos estudios con resultados "endebles". Y es que, prosiguió, es difícil mantener un equilibrio entre esta generación de evidencia, el incentivo de ensayos clínicos más grandes y los problemas que pueden surgir de los medicamentos que se utilizan off-label.

Ese fue el objetivo que persiguió la agencia. Y lo hizo en un contexto de demanda sanitaria tremendamente alto (como el vivido en los meses de marzo y abril). Unas semanas donde el entono de los hospitales no era el idóneo para facilitar la investigación clínica. En definitiva, dijo Hernández, se trata de una ecuación en la que había que conjugar el uso de medicamentos ya autorizados para indicaciones diferentes, con la generación de evidencia, y hacer un esfuerzo por ayudar a que estos llegasen a las fases finales. "En esas fronteras fue donde nos estuvimos moviendo hasta junio. Las fronteras entre el uso off-label, la generación de evidencia y la regulación de medicamentos", sentenció el representante de la agencia.

I Congreso Nacional COVID-19

El uso precoz de remdesivir puede ser clave para una mejor evolución de los pacientes con COVID-19 grave

Expertos repasan la evidencia disponible del primer antiviral aprobado para tratar el coronavirus

MARTA RIESGO

Madrid

El uso temprano del tratamiento antiviral remdesivir puede ser clave para un correcto control de la COVID-19. Así lo expuso Carolina García Vidal, especialista senior de la Unidad de Enfermedades Infecciosas del Hospital Clínic de Barcelona, durante su conferencia *Claves del valor clínico de remdesivir*, organizada en el marco del I Congreso Nacional COVID-19. Para demostrar esta afirmación la experta puso sobre la mesa la experiencia clínica recopilada en su hospital con el uso de remdesivir en pacientes graves durante la primera ola en marzo y durante los meses de rebrote, principalmente en julio.

De este modo, en marzo se observó a 39 pacientes hospitalizados con una media de edad de 60 años que recibieron remdesivir a los 7 días desde el inicio de la clínica. La mortalidad fue del 3 por ciento, con una media de 10 días de hospitalización. En julio, su centro registró 52 pacientes con una media de edad de 51 años. En este caso se administró remdesivir al día 5 tras el inicio de la clínica. Entonces la mortalidad fue del 2 por ciento, con una media de 6 días de hospitalización. Estos datos evidencian, según la experta, que el uso temprano de este antiviral puede mejorar el pronóstico de estos pacientes y la evolución de la enfermedad.

García puso en valor también otros estudios que demuestran la eficacia de este antiviral. Así, mostró datos del estudio publicado en la revista *Clinical Infectious Diseases*, que comparó la eficacia de remdesivir, versus el tratamiento estándar en adultos con COVID-19 grave. El trabajo utilizó datos de un ensayo de fase 3 con remdesivir y una cohorte retrospectiva de pacientes con COVID-19 grave tratados con tratamiento estándar. La cohorte de



pacientes tratados con remdesivir fue de 312, frente a 818 que recibieron el tratamiento estándar. Así, el día 14, el 74,4 por ciento de los pacientes de la cohorte con

El uso temprano del tratamiento antiviral puede mejorar el pronóstico de los pacientes graves

remdesivir se había recuperado frente al 59,0 por ciento de la cohorte sin remdesivir. Además, el día 14, el 7,6 por ciento de los pacientes de la cohorte con remdesivir había muerto frente al 12,5 por ciento de la cohorte sin remdesivir.

Por su parte, Alex Soriano, jefe de servicio de la Unidad de Enfermedades Infecciosas del Hospital Clínic de Barcelona, reflexionó sobre el uso precoz del tratamiento antiviral en pacientes con COVID-19 durante su ponencia en la mesa *Lecciones aprendidas para aplicar a futuro: Manejo precoz del paciente con diagnóstico de COVID-19*. Así, mencionó un estudio con animales publicado en la revista *Nature* que avanza los posibles beneficios del uso temprano de remdesivir. El estudio analizó los efectos del tratamiento con remdesivir en macacos rhesus. Los investigadores inocularon en SARS-CoV-2 en dos grupos de animales; uno fue tratado con

remdesivir 12 horas después (cerca del pico de replicación del virus en los pulmones) y recibieron tratamiento cada 24 horas hasta seis días después de la ino-

Un estudio en animales abre la puerta a que remdesivir pueda frenar el virus en fases tempranas

culación, mientras que el grupo control no fue tratado. Como resultado encontraron que los macacos que recibieron remdesivir no registraron signos de la enfermedad respiratoria y el daño pulmonar fue reducido.

¿Puede ser efectivo remdesivir en pacientes pediátricos con COVID-19 grave?

○ Hasta ahora remdesivir es un tratamiento que con evidencia sobre su efecto en el tratamiento de pacientes adultos con COVID-19 grave. Pero, ¿puede aportar beneficios en los niños? Esa precisamente es la pregunta planteada durante el I Congreso Nacional COVID-19. En una mesa centrada en la COVID-19 y los niños se ha presentado los resultados de un trabajo multicéntrico internacional de cuatro países (Italia, Reino Unido, Estados Unidos y España) coordinado por Ana Méndez Echevarría, del Servicio Pediatría General, Hospital Universitario La Paz (Madrid). El estudio muestra la experiencia con el uso compasivo de remdesivir en niños con COVID-19 severo. En total, han participado 77 niños de todo el mundo y 8 pacientes pediátricos en España; seis en Madrid, uno en Barcelona y otro en Málaga. El seguimiento se hizo hasta el alta hospitalaria o hasta los 28 días. De los 77 niños, la mitad estaban con ventilación invasiva cuando fueron incluidos en el programa de uso compasivo. Además, un 80 por ciento tenía antecedente patológico (fundamentalmente, pulmonar, neurológico o hematológico). Sólo el 68 por ciento fue sometido a diez días de tratamiento y el seguimiento en el día 28, fue casi del cien por cien. En cuanto a la evolución en el día 28, el estudio revela que los pacientes que estaban más graves (hemoventilación) al inicio del tratamiento, el 89 por ciento se situó tras los 28 días por debajo de la escala 4. Además, un 85 por ciento de los niños que al inicio se sometían a oxigenoterapia estaban tras 28 días, o sin oxígeno o dados de alta. Por último, el cien por cien de los niños que tenían oxígeno. Tal y como ha confirmado Méndez Echevarría, "la mayor parte de los niños suspendieron el tratamiento precozmente por buena evolución; y de hecho, publicaciones y resultados en adultos han demostrado que el tratamiento de 5 días es igual de eficaz que un tratamiento de 10 días salvo en pacientes críticos que estén UVI." La mortalidad general de los pacientes incluidos en el estudio se situó en el 3,8 por ciento. Unos datos que, para la experta, muestran la necesidad de iniciar más ensayos para aportar más evidencia sobre el uso de este fármaco en pacientes pediátricos.

Aumentar la cobertura vacunal en adultos como herramienta para minimizar riesgos de salud pública

Los expertos resaltan el papel de las vacunas en adultos, teniendo en cuenta el envejecimiento del sistema inmune

NIEVES SEBASTIÁN

Madrid

La importancia de la vacunación como arma contra las enfermedades inmunoprevenibles es sobradamente conocida. Sin embargo, uno de los aspectos que no se suele destacar, es el valor que aportan a nivel socioeconómico. También, su importancia a la hora de no aumentar la presión sobre los sistemas sanitarios. Con esta idea introdujo François Meurice, director científico y de Salud Pública de GSK el seminario de vacunas que celebra la compañía anualmente. Este se ha celebrado bajo el título 'Inmunización de adultos y envejecimiento del sistema inmunológico: protección de la calidad de vida'.

Los expertos reunidos en el encuentro, resaltaron la necesidad de concienciar para que la cobertura vacunal se mantenga a lo largo de toda la vida, por los beneficios que esta reporta tanto a nivel individual como colectivo.

Vacunación en diferentes etapas

En palabras de Alberta di Pasquale, directora médica Global de GSK, uno de los objetivos más importantes, aparte de conseguir vacunas, es hacer que estas estén disponibles. Por ello considera que transformar el concepto de 'vacunas' en 'vacunación' se traduce en un gran avance para luchar contra enfermedades inmunoprevenibles.

Además, llamó la atención sobre un aspecto que a veces queda desatendido: la vacunación proporciona beneficios en diferentes etapas de la vida. En esta línea, planteaba que al igual que la sociedad tiene un alto grado de convencimiento sobre la necesidad de vacunar en la infancia, este mensaje debería extrapolarse a la etapa adulta. Di Pasquale remarcaba que, al igual que nuestro sistema inmune es inmaduro cuando nacemos y se va fortaleciendo, cuando las



personas envejecen es necesario potenciar su acción a través de herramientas como las vacunas, para que el organismo no quede tan expuesto.

Envejecimiento de la población

Uno de los fenómenos con mayor impacto sobre los sistemas sanitarios en la actualidad es el envejecimiento de la población. Mark Doherty, responsable global de Salud Pública de GSK, consideraba que, más allá de que la gente viva muchos años es importante que mantenga una buena calidad de vida. Por ello, estar protegidos por determinadas

vacunas puede ayudar a las personas más mayores a estar protegidos contra determinadas enfermedades infecciosas y minimizar los riesgos.

Cabe destacar que la relación entre enfermedades inmunoprevenibles y complicaciones en otras patologías se ha reconocido hace décadas. Además, hay ensayos clínicos que reflejan que al administrar vacunas a adultos, disminuye en un 39 por ciento el riesgo de mortalidad por todas las causas. Esta disminución de riesgos se ve todavía más en aquellos casos de pacientes con enfermedades cardiovasculares.

Con todo esto, es importante poner el foco en las bajas tasas de vacunación que hay en adultos. Por ello, Doherty ponía de manifiesto la necesidad de aumentarlas en adultos, utilizando todas las herramientas disponibles para conseguirlo, como la integración de determinadas dosis para adultos en los calendarios vacunales. Sobre todo, en tiempos de COVID-19, el experto definía como 'vital' seguir todas las recomendaciones que pueden ayudar a controlar la situación.

Debates sobre seguridad

Otra de las ideas en las que Alberta di Pasquale centraba su exposición eran las 'dudas' que generan las vacunas en un sector de la población. Respecto a si estas son fiables en cuanto a eficacia y seguridad, la experta se mostraba contundente, explicando que el riesgo-beneficio de las vacunas es calibrado antes, durante y después de la administración, para asegurar que cumplen todos los requisitos.

Prueba de la eficacia de las vacunas es, según Di Pasquale, que desde que comenzara a vacunarse a la población de manera masiva, se ha creado inmunidad colectiva frente a diferentes enfermedades. Además, para certificar este dato, ha puesto como ejemplo el sarampión; y es que, durante los años en que se ha observado una tasa más baja de vacunación contra la enfermedad, se ha observado un aumento de la incidencia de esta enfermedad.

Por último, Di Pasquale planteaba que la vacunación no sólo tiene un impacto en la salud y el bienestar de las personas. También, precisaba, reporta beneficios indirectos tanto a nivel individual como social. Algunos de los que señalaba eran los relativos a que mantener una sociedad saludable se traduce en un aumento de la esperanza de vida o una economía más sólida.

La nueva normalidad 'mantiene' la ausencia de visados en triple terapia para pacientes de EPOC

ESTHER MARTÍN DEL CAMPO

Madrid

La suspensión de los visados a la triple terapia en EPOC es parte de la nueva normalidad en buena parte de las CC.AA.. El tema volvió a abordarse en una sesión de las Jornadas de Respiratorio de la Sociedad Española de Médicos de Atención Primaria (Semergen), webinar que contó con el apoyo de GSK.

Juan Antonio Riesco, neumólogo del Hospital San Pedro de Alcántara y di-

rector de Congresos de Separ, se mostró contundente al respecto. "En pacientes crónicos que están en casa debemos garantizar que tengan el suministro adecuado de los tratamientos", indicó.

El neumólogo remarcó que en este momento el visado de la triple terapia "no tiene ningún sentido", añadiendo que "la mayor parte de las comunidades autónomas lo han retirado". "Ojalá el visado quede en agua de borrajas", sentenció. Riesco también subrayó que "la garantía de suministro tiene que servir

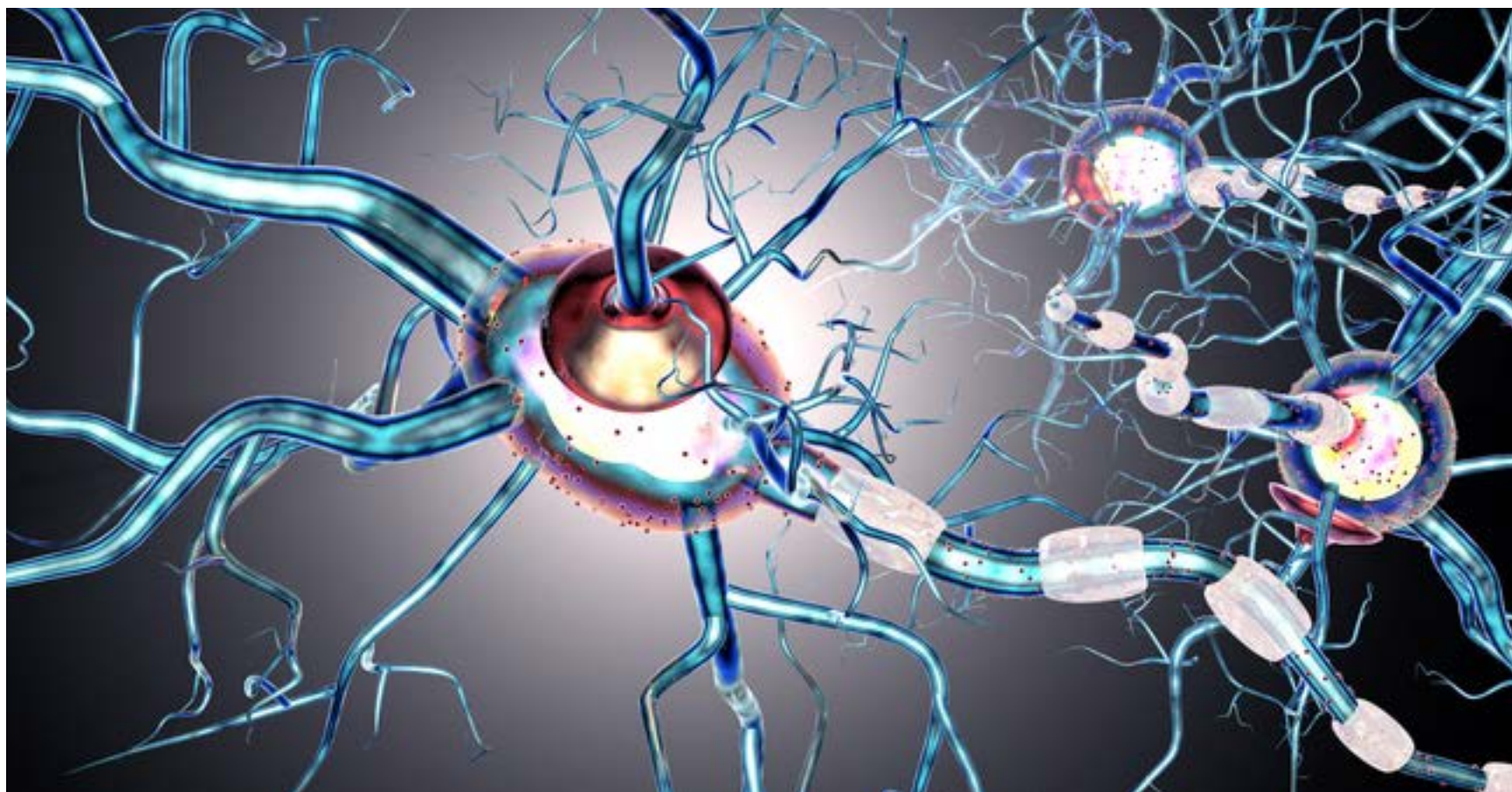
para que podamos modificar a los pacientes el tratamiento desde la consulta y garantizar que el paciente recibe otras terapias no farmacológicas".

En esta línea, José Ignacio Prieto Romo, médico de familia y miembro del Grupo de Trabajo de Respiratorio de Semergen, recordó que "el tratamiento de la doble más el corticoide es mucho más caro que la triple terapia conjunta". El médico de primaria calificó como "atraso" que los pacientes tengan que pasar un tiempo tomando el tratamiento por

separado cuando la triple terapia está indicada, dificultando la adherencia.

Durante el encuentro, Prieto repasó las evidencias en asma y defendió la importancia de un manejo proactivo en estos pacientes, haciendo hincapié en que aunque la percepción del control de esta patología es bueno, los datos hablan de un mal control o un control parcial en alrededor del 80 por ciento de los casos.

El experto recordó que el asma es una de las patologías crónicas más prevalentes en España. enumerando las cinco acciones para alcanzar el control de esta patología. Estas son la determinación objetiva del control, la evaluación de la adhesión, la revisión de la técnica de inhalación, el ajuste del mantenimiento y tratamiento periódico del paciente.



Mavenclad certifica su eficacia 'temprana y sostenida' en esclerosis múltiple recurrente

Merck ha presentado datos en el congreso virtual ACTRIMS/ECTRIMS que respaldan su eficacia y seguridad

SANDRA PULIDO
Madrid

El estudio en fase IV MAGNIFY-MS ha presentado nuevos datos de eficacia de cladribina (Mavenclad, Merck) en pacientes con esclerosis múltiple recurrente (EMR) durante el 8º congreso conjunto ACTRIMS-ECTRIMS, MSVirtual2020 que se ha celebrado del 11 al 13 de septiembre. Los resultados evidencian su rápido inicio de acción y refuerzan su perfil de seguridad post-autorización.

"La mayoría de los pacientes presentaban síntomas respiratorios de leves a moderados"

"Los datos de cladribina presentados en ACTRIMS-ECTRIMS corroboran aún más su capacidad para ofrecer una eficacia temprana y sostenida en pacientes con EMR. El estudio muestra un rápido inicio de acción a partir del final del primer mes; los datos están respaldados en el recuento de lesiones combinadas activas únicas en resonancia magnética", explica a GACETA MÉDICA Nicola De Stefano, PhD, catedrático de Neurología del departamento de Medicina, Cirugía y Neurociencia de la Universidad de Siena (Italia).

Las lesiones observadas inicialmente mediante resonancia se fueron com-

rando durante tres períodos de tiempo (meses 1-6, 2-6 y 3-6 del tratamiento). Los datos revelan que el fármaco actúa a partir del final del primer mes, con recuento de lesiones combinadas activas únicas significativamente menor en todos los períodos del estudio en comparación con los valores de referencia.

Además, el recuento de lesiones captantes de gadolinio o Gd+ se redujo significativamente a partir del segundo mes en comparación con el valor inicial.

"Es muy emocionante saber que podemos brindarles a los pacientes una opción de tratamiento con la que estamos seguros que podemos comenzar a trabajar rápidamente; también, mantener la eficacia a lo largo del tiempo sin la necesidad de un control frecuente", añade De Stefano.

Pacientes con COVID-19 y EM

Durante el Congreso, Merck ha presentado también datos actualizados de seguridad post-autorización basados en el análisis de los primeros 18.463 pacientes tratados con cladribina en condiciones de práctica clínica real. El análisis de estos datos permitió conocer los resultados en 46 pacientes con EMR en los que se había confirmado o sospechaba un diagnóstico de COVID-19. Se demostró que las personas tratadas con este fármaco que presentan COVID-19 no experimentan un mayor riesgo de sufrir complicaciones graves.

"El análisis de la base de datos mostró específicamente que la mayoría de los

pacientes presentaban síntomas respiratorios de leves a moderados. Cuatro pacientes fueron hospitalizados pero no falleció ninguno de ellos", puntualiza Pierre-Yves Berclaz, jefe de Neurología e Inmunología de Asuntos Médicos Globales de Merck

Nuevos datos de Rebif

ACTRIMS-ECTRIMS también ha sido el escenario de presentación de nuevos datos de seguridad de interferón beta-1a (Rebif, Merck). Los hallazgos de 102 casos de COVID-19 confirmados o sospechosos en pacientes tratados con

-durante el curso del embarazo o para el recién nacido- cuando ha estado expuesta a Rebif durante el primer trimestre. La EMA actualizó la etiqueta del producto Rebif el año pasado para autorizar el uso de Rebif durante el embarazo y la lactancia, si es clínicamente necesario", subraya a GM Andrew Paterson, head of Global and US Multiple Sclerosis Franchise de Merck.

Por otro lado, Merck ha donado más de 300.000 dosis de Rebif para múltiples ensayos internacionales que consideran a Rebif como un potencial terapéutico para COVID-19.

"El objetivo del programa 'Evolution RMS' es demostrar que evobrutinib es el primer y único tratamiento oral que muestra datos de superioridad en la recaída y progresión de la enfermedad frente a un comparador activo"

Rebif sugieren que los pacientes tratados con interferón beta-1 que adquieren COVID-19 no tienen un mayor riesgo de resultados graves. Los datos mostraron que la gran mayoría de los pacientes experimentaron solo síntomas respiratorios de leves a moderados. Asimismo, ninguno fue hospitalizado o se registró que requiriera ventilación mecánica.

"Rebif y otros interferones se han estudiado en varios registros a gran escala en muchos países europeos en mujeres embarazadas que viven con EM. Los datos mostraron que no parece haber problemas de seguridad para la madre

Evobrutinib

La compañía Merck ha anunciado también nuevos datos de la eficacia y seguridad de evobrutinib en pacientes con EMR. Evobrutinib es un inhibidor oral altamente selectivo de la tirosina quinasa de Bruton (BTK, por sus siglas en inglés).

"Evobrutinib tiene un mecanismo de acción diferente a cualquier tratamiento aprobado actualmente para la EM. Alcanza al cerebro e impacta en una serie de mecanismos asociados a la progresión de la enfermedad", continúa Paterson.

La mascarilla, una barrera para el virus y para la comunicación

Colectivos de personas con sordera hacen un llamamiento al Ministerio de Sanidad y al de Industria para homologar mascarillas inclusivas

DANIELA GONZÁLEZ
Madrid

La llegada de la pandemia ha cambiado la forma de relacionarnos en España, y parte de este cambio está ligado a la implantación del uso de las mascarillas que, además de impedir la transmisión virológica del SARS-CoV-2, dificulta la comunicación para aquellas personas que tengan problemas auditivos.

En este sentido, colectivos de pacientes o de sociedades científicas como la Sociedad Española de Otorrinolaringología y Cirugía de la Cabeza y Cuello (SEORL-ccc) intentan avanzar para lograr mascarillas homologadas. La presidenta de la Comisión de Audiología de la SEORL-ccc, María José Lavilla, ha explicado en una entrevista con El Global que la mascarilla complica varios factores que afectan directamente a las personas con sordera. La primera, y la más obvia, es la dificultad implícita en la lectura visual de los gestos del interlocutor, pero el uso de la mascarilla también supone complicaciones sonoras, ya que amortigua la salida de la voz y debilita los sonidos. Este contexto se agrava cuando las personas se encuentran en entornos ruidosos.

"La persona puede oír pero se le escapan algunos fonemas que son claves para la comunicación, como las consonantes, necesitan ver los labios para captar esas pistas", indica Lavilla. La responsable insiste además en que "la distancia social supone una pérdida de seis decibelios por cada

metro de distancia, lo que pone en una situación muy difícil a las personas con sordera".

Materiales homologados

El principal problema existente en torno a esta dificultad es que en la actualidad no existe ninguna mascarilla homologada que sea transparente y pueda mejorar la comunicación en España. Por ello, la homologación de

La responsable de SEORL-ccc hace un llamamiento al Ministerio de Sanidad y al Ministerio de Industria para que "establezcan una normativa y un precio asequible". En este sentido, han surgido distintas iniciativas en España para intentar trasladar esta petición al Gobierno.

La Federación Asociaciones de Implantes Cocleares de España (AICE) lanzó la campaña "20.000 mascarillas, 20.000 son-

"El objetivo principal es que fueran seguras, para ello hemos tenido que buscar un equilibrio entre la transpirabilidad y la superficie transparente", ha explicado el presidente de la AICE, Joan Zamora, quien señala que países como Estados Unidos o Portugal ya cuentan con mascarillas inclusivas.

Respecto a la homologación del material, los españoles contamos con una ventaja, según ha explicado la responsable de SEORL-ccc: "Las lenguas latinas necesitan menos superficie transparente en la mascarilla para poder leer los labios, por el contrario las anglosajonas y las germánicas necesitan más superficie y ver más expresión facial", indica.

Más de 80.000 firmas

Una de las demandas que más ha trascendido ha sido la petición de Marcos Lechet, un joven con sordera que ha trasladado más de 80.000 firmas al Ministerio de Sanidad para homologar mascarillas inclusivas.

"De repente me he encontrado que todo el mundo lleva los labios cubiertos por la mascarilla. No puedo entender lo que dicen y me siento completamente aislado", lamenta Lechet a través de una petición de la plataforma Change.org.

Lechet asume que la pandemia "ha sido imprevisible para todos" y entiende el uso generalizado de las mascarillas opacas. Pero tras meses sin poder comunicarse, exige la homologación de mascarillas inclusivas, no sólo por comunidades, sino una homologación generalizada en España.



los materiales plásticos es una de las principales demandas de los colectivos.

risas". Las mascarillas que fabricaron están constituidas por 4 capas de producto, dos de ellas de TNT (Tejido-no-tejido) y dos de viscosa. Además la pantalla transparente cuenta con una protección antivaho.