

10 de Julio de 2010

Como algunos de ustedes ya saben desde esta Asociación llevamos tiempo intentando recaudar fondos para ayudar a proyectos de investigación sobre la lesión medular.

Nos están llegando a nuestra web algunos comentarios, que nos gustaría aclarar desde la Asociación. Estos van en relación a uno de los proyectos con el que estamos totalmente implicados y que se está llevando a cabo como saben en el HOSPITAL UNIVERSITARIO PUERTA HIERRO DE MAJADAHONDA (MADRID), que por si existe alguna duda es un Hospital Público, no es una clínica privada que especule con este asunto o pretenda lucrarse en un futuro con los lesionados medulares puesto que si esto funciona, será de acceso a todos los lesionados y cubierto por la seguridad social.

Bien como decimos estos comentarios van en la dirección de que ***“si esto es un ensayo mas, como todos con ratas y cerdos, pero que no hay resultados en humanos y que es como todos... y que porque no pone el dinero el gobierno, los ricos o.....”***.

Debemos aclarar:

1.- Efectivamente es un ensayo más, y ojala hubiera ahora mismo muchos más en marcha, que lucharan por encontrar una solución a la lesión medular.

2.- Efectivamente han probado desde sus inicios hace 20 años en ratas y cerdos (animales superiores), como es preceptivo en cualquier proyecto de investigación, antes de llegar a humanos.

3.- Efectivamente “aun no hay resultados en humanos”. Imposible de tenerlos si aun no se han hecho.

Hasta aquí totalmente de acuerdo, ***pero alguien se pregunta porque no se han realizado estos ensayos en humanos***. En el caso concreto de este proyecto intento aclararlo:

1.- Para realizar un ensayo en humanos previamente se han debido de reunir una serie de pautas (ensayos en animales) y en función de los resultados obtener la autorización por parte de los organismos competentes de la Autorizaciones necesarias, lo que es muy difícil de conseguir salvo que la trayectoria y resultados del proyecto así como su rigor técnico así lo avalen.

Pues bien a diferencia de otros este proyecto dispone desde el año 2007 de estas autorizaciones. Si alguien lo duda solo tiene que ponerse en contacto con nosotros o el Hospital Puerta de hierro.

Que se sepa siempre nos quejamos en foros y demás, que solo se prueba en “ratas”, pues bien aquí tenemos la oportunidad de ver resultados en humanos, en un Hospital Español de prestigio y con todos los controles, protocolos y garantías que la Comunidad científica exige.

2.- Ahora, si alguien se está preguntando “si es así ¿por qué no ha realizado los ensayos aún?”. Es lo que hemos intentado explicar una y otra vez en la web y en las numerosas reuniones, sencillamente ***“porque el equipo de investigación no dispone de los medios necesarios, falta una Sala Blanca o GMP donde realizar el cultivo celular con todas las garantías”***. Los motivos, pues nos han dado diversas explicaciones, que resumidas son “la prioridad de un hospital es disponer de medios y personal

para atender enfermos a priori curables, los medios para investigar o ensayar con enfermedades actualmente “no demostradamente curables” quedan evidentemente en un segundo plano” lo que evidentemente compartimos. Esto no quiere decir que no se apoye el proyecto institucionalmente, todo lo contrario tiene todo el apoyo de la Comunidad, la Fundación del Hospital Puerta de Hierro y la Gerencia del mismo.

3.- ¿Qué medios son estos? .Lo necesario para poder realizar “los ensayos en humanos, y así poder obtener los resultados” ahora mismo pasan por **UNA SALA GMP (Sala Blanca) totalmente instalada y operativa, a instalar por la empresa Grifols en el HOSPITAL PUERTA DE HIERRO, todo lo demás ya está disponible.**

Ahora seguramente surgirán todo tipo de especulaciones, dudas o preguntas, sobre el tema que seguramente son las mismas que nos hicimos nosotros desde el principio.

¿Por qué no lo paga el gobierno?

¿No hay subvenciones?

¿Por qué....?

Todas cuestiones que podríamos entrar a responder (nos llevaría a extendernos mucho), pero la realidad es que por unas cosas u otras el proyecto está paralizado y nosotros sin saber si los resultados nos darían una nueva solución a nuestro problema.

Por último, nos gustaría dejar una vez claro que Nuestra Asociación APINME está intentando recaudar fondos para FINANCIAR LA SALA GMP, y que por FIN SE INICIEN LOS ENSAYOS EN HUMANOS, por iniciativa propia y en

colaboración con la FUNDACION DEL HOSPITAL UNIVERSITARIO PUERTA DE HIERRO DE MADRID.

Si alguien está interesado en ayudarnos a impulsar este proyecto o desea mayor información puede obtenerla o solicitarla en nuestra web, donde gustosamente le aclararemos cualquier duda.

Así mismo si desean realizar alguna pregunta relacionada con el ensayo, al Doctor Vaquero (responsable del equipo de investigación) pueden hacérsela llegar y él la responderá.

Si entendido esto los lesionados medulares, amigos, familiares, etc no nos ponemos de acuerdo y hacemos un esfuerzo no se que más se puede hacer. No pedimos que se haga exclusivamente a través de esta Asociación, podéis asociaros y crear otra, ir directamente a la Fundación del Hospital y aportar la colaboración (ojo canalizando bien la aportación para que vaya a este proyecto), o hacerlo como consideréis pero hacer algo, los que hemos estado allí y hemos visto los resultados en animales superiores (cerdos), creernos que merece y mucho la pena el esfuerzo.

Un saludo

Jose Vicente Cuines

APINME