



## **Aseguran que el sistema de donación de médula española no funciona**

■ El colectivo Pelones peleones, formado por personas a la espera de un trasplante de médula ósea, aseguró ayer que el sistema español, a través del cual se llevan a cabo estas donaciones, es “obsoleto” y “no funciona” aunque aseguran que no quieren entrar en la “guerra abierta” ni en los “problemas legales” entre la Organización Nacional de Trasplantes y la Fundación DKMS, cuya campaña de desprestigio al sistema español lamentó ayer la Sociedad Española de Hematología.



## Los hematólogos acusan a DKMS de haber generado "inquietud" en la población

La Sociedad Española de Hematología y Hemoterapia (SEHH) ha acusado a la empresa alemana DKMS, acusada por el Ministerio de Sanidad de captar ilegalmente donantes de médula ósea en España, de haber generado "inquietud" entre la población de forma "injustificada", cuando no cuentan con autorización para llevar a cabo sus iniciativas.

MADRID, 20 (EUROPA PRESS) La Sociedad Española de Hematología y Hemoterapia (SEHH) ha acusado a la empresa alemana DKMS, acusada por el Ministerio de Sanidad de captar ilegalmente donantes de médula ósea en España, de haber generado "inquietud" entre la población de forma "injustificada", cuando no cuentan con autorización para llevar a cabo sus iniciativas. Esta entidad recuerda que el modelo español de trasplantes está basado en el altruismo y el anonimato, que garantiza que "todos los pacientes puedan tener las mismas oportunidades". Además, asegura que el Registro Español de Donantes de Médula Ósea (REDMO) es el único registro autorizado en España por la Organización Nacional de Trasplantes (ONT), que es el que garantiza la búsqueda de células de médula o de sangre de cordón compatibles, no solo en España sino en el resto del mundo.

## Compartir

Recomendar

Twitter  0

0

## Herramientas

Valorar [0]

Imprimir Enviar

## Y También...

"No hay alternativas al sistema de trasplantes"

PORTADA / Trasplantes/ Matesanz asegura que en España existen las mismas posibilidades que en el resto del mundo

## La ONT garantiza el acceso al registro mundial si no hay donante en España

Imágenes Video



C. OSSORIO / BARCELONA

viernes, 20 de enero de 2012 / 19:00

**Sanidad cambiará la normativa para reforzar un registro único y público de donantes de médula ósea en España**

**DKMS cuestiona el sistema español, niega haber actuado de forma ilegal y emprende acciones legales contra la ONT**

La polémica desatada por la supuesta ilegalidad de las actuaciones de la empresa alemana DKMS en España en relación a la captación de donantes de médula ósea ha desembocado en un cambio de normativa que está ultimando el Ministerio de Sanidad, Servicios Sociales e Igualdad. Con ello, persiguen establecer un registro español único y público de donantes y evitar la "interferencia de intereses económicos".

Según argumenta la Organización Nacional de Trasplantes (ONT) y la Fundación Internacional José Carreras-Registro Español de Donantes de Médula Ósea (FJC-Redmo), DKMS no dispone de autorizaciones legalmente exigibles ni de convenios y acuerdos de colaboración que habilitan para realizar funciones que competen al Sistema Nacional de Salud (SNS).

A raíz del caso de un paciente de Avilés (Asturias) para el que la citada entidad ha logrado 1.200 muestras biológicas de ciudadanos tras hacer un llamamiento a la población española en octubre de 2011, la ONT denuncia que esta organización alemana, que cuenta con el mayor registro de donantes de médula ósea del mundo y que es legal en su país, está intentando desarrollar actividades en España que según la legislación estatal, son competencia de Sanidad y de las comunidades autónomas.

Rafael Matesanz, director de la ONT, reclama una normativa más restrictiva que impida, como han hecho en Francia y Brasil, intrusiones que comprometen el sistema modélico de trasplantes en España, "altruista, gratuito y confidencial", ya que la empresa alemana factura 14.500 euros por médula.

La cúpula directiva de DKMS, que niega haber incumplido la ley, cuestiona el sistema español y critica que REDMO cuenta con 91.000 donantes, mientras que en Alemania solo ellos tienen 2,5 millones registrados. Con estos datos, lamentan que "las

## Publicidad

## Suplementos y Especiales

### Especiales

Especial Novedades Terapéuticas (Diciembre 2011)



### Industria Innovadora

El sector biotecnológico goza de excelente salud



### Medicamentos genéricos

El sector de los genéricos necesita un marco estable



### Medicamentos publicitarios

Anepf pide desfinanciar tres grupos terapéuticos



### Responsabilidad Social Corporativa

Innovación e investigación responsable con el fin de ser más competitivos



Contenidos de Salud

## El Global en Twitter



matovarm RT @SantideQuiroga: ALEJANDRO TOLEDO: personaje clave para los pacientes en España <http://t.co/SQuQqU0h> via @ElGlobalNet  
38 minutos ago · reply · retweet · favorite



Join the conversation

## El Global en TV

### Toma Medicina!

Análisis de la actualidad sanitaria de mano de las noticias publicadas en El Global y Gaceta M.



probabilidades de un paciente español sean del 40 y no del 80 por ciento que tendría un alemán".

Pero Matesanz asegura que los pacientes españoles tienen las mismas posibilidades que cualquier otro ciudadano. Además, insiste en que, de no encontrarse un donante compatible en España, se pone en marcha la búsqueda a través del Registro Mundial de Médula Ósea.

Asimismo, la ONT recuerda que España ha apostado por un modelo de donación de células madre sanguíneas basado en la sangre de cordón umbilical (SCU), y dispone de más del 10 por ciento de los las unidades de SCU almacenadas en el mundo, con un total de 51.719 —7,5 veces más que las almacenadas en Alemania.

Desde la Sociedad Española de Hematología y Hemoterapia (SEHH), han comunicado su "preocupación" y revelado que DKMS España informó a grupos de hematólogos de que cuenta con autorización.

Después de que los directivos de la empresa alemana argumentasen que actúan "sin ánimo de lucro", la Organización Médica Colegial ha expresado su "asombro", ya que se trata de una compañía privada, y ha alertado a profesionales y pacientes para que no pongan en peligro el modelo nacional de trasplantes.

Sanidad ha encargado un informe jurídico a la Abogacía del Estado para determinar si abre un proceso judicial contra la compañía alemana. Y DKMS ha emprendido acciones legales contra la ONT por su ataque "sin base legal".

## Comentarios de esta Noticia

No hay comentarios. Sea el primero en comentar esta noticia

Para poder comentar una noticia es necesario estar registrado.  
Regístrese o acceda con su cuenta.

**Salud Hoy**  
Lucía Barrera hace un repaso de los principales noticias sanitarias de la semana



**Business TV**  
Programas informativos producidos por Contenidos de Salud y emitidos por esta cadena de televisión



Actividad reciente 

**Apuntes**  
2 personas recomiendan esto.

**El gasto público per cápita en medicamentos de España es un 9,4% inferior a la Eurozona**  
2 personas recomiendan esto.

**Gilenya, la primera terapia oral para esclerosis múltiple, ya está en España**  
3 personas recomiendan esto.

**Semana Sanitaria: El Consejo de Política Fiscal traerá más restricciones al sector**  
Una persona recomienda esto.

**El sector pide a Mato que evite el 'contagio' del impulso liberalizador del Gobierno italiano**  
Una persona recomienda esto.

**El bodoque: Espera desesperanzada**  
Una persona recomienda esto.

**Galicia impulsa la reestructuración de las guardias a pesar de las voces críticas**  
5 personas recomiendan esto.

**Claves Globales: Desfinanciar: una buena medida para pacientes y médicos**  
3 personas recomiendan esto.

Plug-in social de Facebook



[Quiénes Somos](#) - [Aviso Legal](#) - [Publicidad](#) - [Contacto](#)

Elglobal.net © 2011 Contenidos e Información de Salud S.L. -- [RSS](#)



## TRASPLANTES

### La Comisión de Trasplantes del Cisns intensificará la labor de apoyo al Redmo

GM REDACCIÓN  
 Barcelona

La Organización Nacional de Trasplantes (ONT) cuenta con todo el apoyo de la Comisión de Trasplantes del Consejo Interterritorial del Sistema Nacional de Salud (Cisns) en las acciones dirigidas a impedir las actividades de la empresa alemana DKMS en España en lo referente a la captación de donantes de médula ósea, envío de muestras biológicas y registro de donantes fuera del país (ver GM nº 404).

Haciendo hincapié en que está garantizada la atención a los pacientes españoles o residentes en este país que requieran un trasplante de progenitores hematopoyéticos, desde la Comisión —reunida en sesión extraordinaria a raíz de esta polémica— informan a todas aquellas personas que hayan sido registradas como donantes por DKMS pueden pasar a formar parte del Registro Español a través de las autoridades sanitarias de su comunidad autónoma.

También denuncian la “irresponsables” declaraciones públicas de los dirigentes de DKMS, “por su falsedad argumental y desconocimiento de la realidad española en esta materia”, una reprobación



Carmen Burgaleta, presidenta de SEHH.

ción a la que se une la Sociedad Española de Hematología y Hemoterapia (SEHH), ya que se ha generado inquietud en la población de forma injustificada.

La Comisión de Trasplantes ha acordado intensificar la labor de apoyo al Redmo en la captación de donantes de médula ósea, como complemento al modelo de donación y trasplante de células madre sanguíneas por el que ha optado nuestro país, basado en la sangre de cordón umbilical. En la actualidad, España dispone de 51.719 unidades, más del 10 por ciento del total almacenado en el mundo. Este tipo de trasplante es más versátil y desde la ONT explican que así se puede suplir la falta de médula.