

INTERÉS SOCIAL DE LOS RESULTADOS DEL RETI-SEHOP

Los resultados del Registro, además de interés científico, tienen también un directo interés social. Pues, además de las contribuciones científicas, responden a inquietudes propias de los colectivos sociales y profesionales afectados -como son los padres de niños con cáncer y los propios oncólogos pediatras- y a necesidades de información de las instituciones sanitarias con responsabilidad en estas cuestiones.

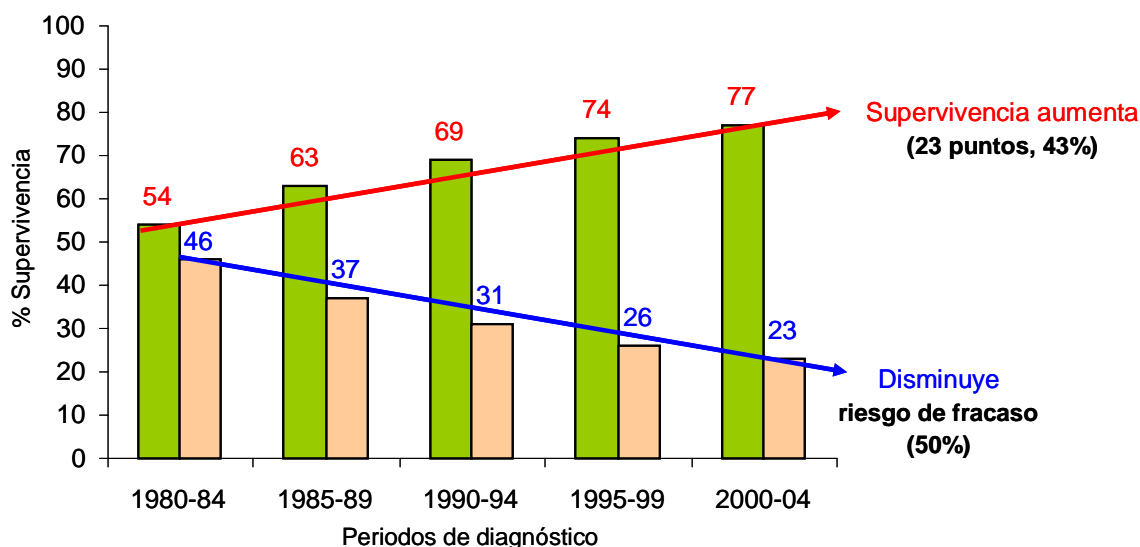
Así, el Registro permite responder a cuestiones típicas relativas a los resultados de la asistencia al cáncer infantil en España como,

- ¿Cuál es el pronóstico de los niños con cáncer que se diagnostican y tratan en España?
- ¿Tienen estos niños las mismas posibilidades de ser curados en España, que si son tratados en otro país?
- ¿En qué posición se sitúan los resultados de la asistencia al cáncer infantil en España, por comparación con los de otros países de Europa y con EEUU?
- ¿Mejora en el tiempo el pronóstico de los niños con cáncer en España y otros países?
- ¿Sigue España el ritmo de mejora de los países de su entorno?
- ¿En qué medida mejoran los resultados españoles y cuánto falta por conseguir para equipararnos con los mejores resultados?

Puesto que, actualmente, no es posible establecer medidas preventivas para el cáncer infantil (por la falta de conocimiento sobre sus causas), la lucha contra esta enfermedad descansa en la prontitud y calidad de la asistencia apropiada. La cual, con todo lo que la ciencia médica permite, debe estar al alcance de todos los niños que enferman de cáncer.

Por su trascendencia social, monitorizar los avances globales de la oncología pediátrica española en comparación con los países de nuestro entorno y dar respuesta a preguntas como las mencionadas fue la primera preocupación del Registro.

La figura muestra la evolución ascendente de la supervivencia de niños oncológicos (0-14 años) en España, expresiva de la mejora de los resultados asistenciales globales de la oncología pediátrica española.

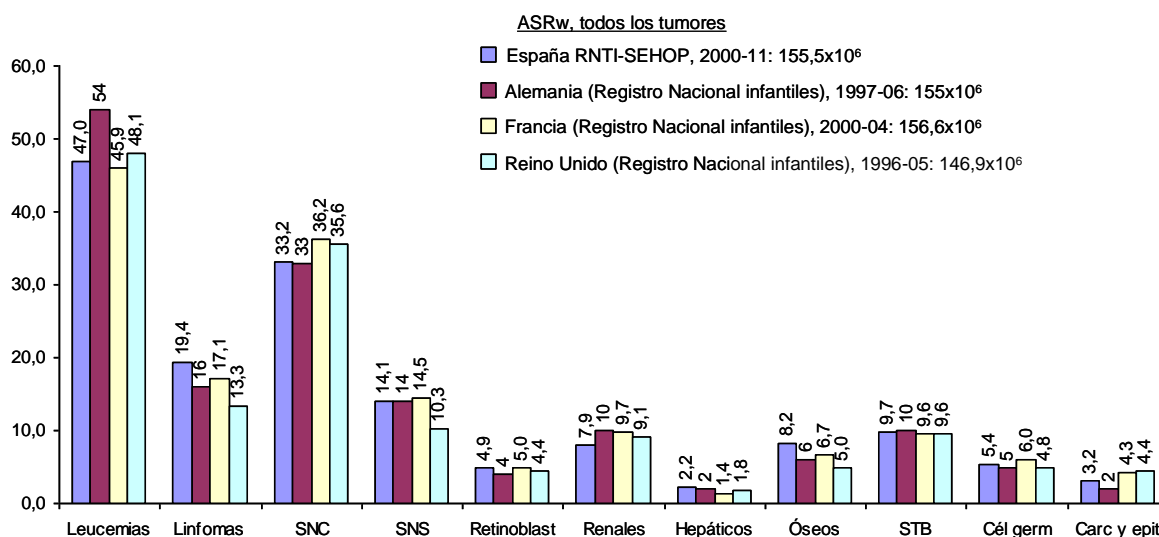


Otras preguntas de obvio interés general, a las que también se busca respuesta desde el Registro, se refieren a cuánto cáncer infantil hay en España y cuáles son sus características. Por ejemplo,

- ¿Cuántos casos nuevos de cáncer infantil acontecen en España cada año?
- ¿De qué características son los tumores?
- ¿A qué niños afecta?
- ¿A cuántos casos hay que atender?
- ¿Es el riesgo de cáncer infantil en España, mayor o menor que en otros países de nuestro entorno?
- ¿Aumenta el número de casos a lo largo del tiempo?

Por supuesto, son preguntas de interés epidemiológico, pero también son preocupaciones legítimas de los colectivos e instituciones afectados, a las que se responde mediante el estudio de la incidencia del cáncer infantil.

Esta figura muestra la incidencia de tumores infantiles en Europa y España.



Finalmente, preguntas cómo

- ¿Cuáles son las causas del cáncer en la infancia?
- ¿por qué un niño en concreto enferma de cáncer?
- ¿a qué estuvo expuesto?
- ¿cómo podemos evitar el cáncer infantil?

carecen, actualmente, de respuesta para la inmensa mayoría de los casos de cáncer infantil.

La aspiración a conocer los mecanismos que causan el cáncer infantil y así poder encontrar el modo de prevenirlo es hoy una meta todavía lejana. Sin embargo, no por ello es menos importante, además de mantener una actividad investigadora en este sentido, colaborar a mantener una información clara y objetiva sobre el estado actual del conocimiento, a disposición de los padres de los niños oncológicos, las autoridades sanitarias y colectivos interesados.