

DIFUSIÓN Y DESTINATARIOS DE LOS RESULTADOS DEL RETI-SEHOP

Los resultados del Registro, cada vez más, están adquiriendo un elevado interés social, además del interés científico que siempre han tenido. En los últimos años, el Registro se ha aproximado más a algunos colectivos sociales, como son las asociaciones de padres de niños con cáncer, ya que ha recibido encargos de artículos de carácter divulgativo, peticiones de datos, invitaciones a dar conferencias/charlas y a participar en congresos.

Dada la ausencia de posibilidades preventivas, una de las primeras preocupaciones del Registro fue monitorizar los avances globales de la oncología pediátrica española y compararla con los países europeos próximos puesto que este tema tiene una gran trascendencia social.

La incidencia no es únicamente de interés epidemiológico, sino que es otro tema que preocupa a diferentes colectivos e instituciones y por ello el Registro también ofrece y divulga resultados al respecto con datos sobre España y en comparación con Europa.

El Registro mantiene una actividad investigadora para ofrecer una información clara y objetiva sobre el estado actual del cáncer infantil en España, tanto a la sociedad en general, a los colectivos afectados e instituciones, como a las autoridades sanitarias.

Difusión de los resultados del RETI-SEHOP

Los resultados del Registro se difunden de diferentes formas dependiendo de los destinatarios:

-Artículos en revistas científicas internacionales (también nacionales), libros y capítulos de libro: dirigidas a investigadores y profesionales especializados.

-Informes a demanda (pueden publicarse o no): dirigidos a quien los ha solicitado, la SEHOP, instituciones o autoridades sanitarias.

-Análisis específicos de datos a demanda: los solicitan las unidades hospitalarias de oncología pediátrica que colaboran con el Registro y van dirigidos únicamente a ellos.

-Artículos de divulgación y notas de prensa a demanda: dirigido a colectivos afectos, asociaciones de padres y a la sociedad en general.

-Trípticos para difusión de los datos clave del Registro: dirigido a la sociedad en general.

-Colaboración del Registro en Webs de Fundaciones, instituciones y organizaciones de carácter social relativas al cáncer, mediante el envío de información con datos actualizados.

Destinatarios de los resultados del RETI-SEHOP

-Sociedad Española de Oncología y Hematología Pediátricas y sus miembros.

-Unidades asistenciales de Onco-hematología Pediátrica de los hospitales españoles.

-Otras sociedades de Oncología Pediátrica.

-Instituciones internacionales dedicadas a la investigación del cáncer y/o su control:

- Unión Internacional Contra el Cáncer
- International Agency for Research on Cancer (OMS)
- Istituto Nazionale per lo Studio e la Cura dei Tumori, Milan
- European Network of Cancer Registries
- International Association of Cancer Registries
- National Cancer Institut (EEUU)
- Etc...

-Registros de cáncer de América Latina: Argentina, Brasil, Colombia, Costa Rica, Puerto Rico y Cuba.

-Fundaciones, instituciones y organizaciones de carácter social relativas al cáncer: Fundación Enriqueta Villavecchia, etc.

-Federación Española de Padres de Niños con Cáncer y Asociaciones de Comunidades Autónomas.

-Autoridades sanitarias españolas a todos los niveles: Consejerías de Salud, Ministerio de Sanidad, etc.

-Sociedad en general.