

NIÑOS CON CÁNCER reivindica una mejor coordinación entre Atención Primaria y especializada

La Federación Española de Padres de NIÑOS CON CÁNCER ha elaborado un estudio para conocer cómo es la atención que reciben los adolescentes con cáncer en España y en qué medida se ajusta a las recomendaciones realizadas por el Ministerio de Sanidad, Servicios Sociales e Igualdad.

Con este estudio **NIÑOS CON CÁNCER** reivindica la necesidad de que los adolescentes que padecen cáncer sean tratados en Unidades de Oncología Específicas o Pediátricas en vez de en las de adultos. Una demanda sobre la que también se ha pronunciado la doctora y presidente de la Sociedad Española de Hematología y Oncología Pediátricas (SEHOP), Ana Fernández-Teijeiro, al afirmar la necesidad de buscar y establecer nuevas formas de colaboración entre especialistas en estas unidades de adolescentes “para garantizar una atención integral, transversal compartida y consensuada, que posibilite el mejor tratamiento de acuerdo con el estado del arte para cada tipo de tumor y con el menor riesgo de efectos secundarios a largo plazo”.

Entre las principales conclusiones que se extraen del mismo cabe destacar que el 89% de las Unidades de Onco-hematología de adultos que atienden a adolescentes con cáncer no aportan datos al RETI, disponen de menos dotaciones/prestaciones que las de pediatría, y las Unidades de Cuidados Intensivos de adultos no permiten acompañamiento las 24 horas en un 83% de los casos. Además, la mitad de las Unidades de Oncología Pediátricas del país no admiten a niños con cáncer, mayores de 14 años.

Específicamente relacionado con **Atención primaria** se concluye que todavía un 33% de los adolescentes con cáncer son derivados a Unidades de adultos y que se da una insuficiente continuidad asistencial entre especialistas y profesionales de Atención Primaria. Según expresan un 90% de los padres encuestados no existe comunicación entre el especialista y los médicos de Atención Primaria y el 69% de ellos afirman que son ellos los que transmiten la información del diagnóstico al pediatra o médico de familia.

La Atención primaria puede desempeñar un rol fundamental en el soporte a las familias en todas las fases de la enfermedad: diagnóstica, terapéutica y de seguimiento. El profesional ha de informar a la familia sobre qué hospital de referencia es el más adecuado para el diagnóstico y tratamiento de su hijo (disponibilidad de Unidad de Onco-Hematología Pediátrica con un equipo multidisciplinar que ofrezca una atención integral) y se debe implicar, desde el inicio, con las unidades asistenciales del cáncer infantil compartiendo con ellos los objetivos del plan terapéutico.