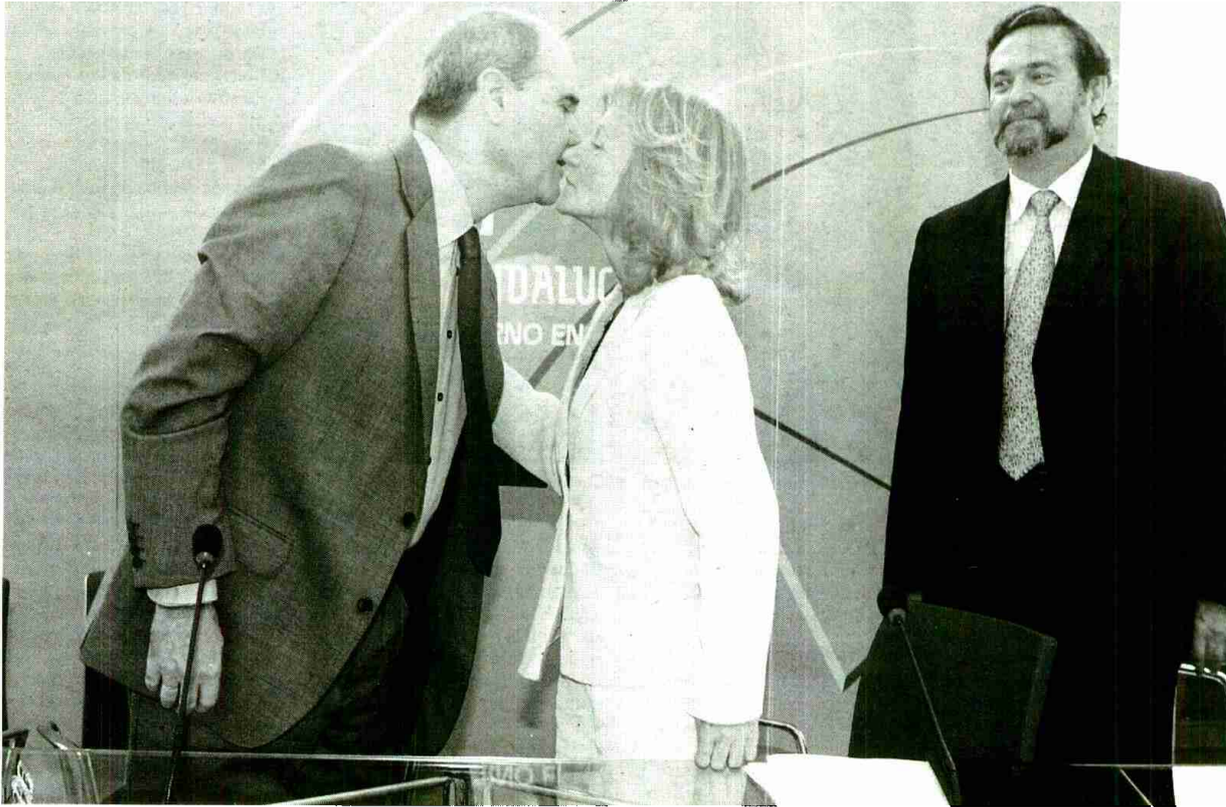




Bernat Soria afirmó que colaborará estrechamente con el banco de Granada



EL ACTO. Chaves y Salgado se besan un momento antes de firmar el convenio para el Banco de Líneas Celulares de Granada. /G. MOLERO

nacional en trabajo con células madre.

El conglomerado forjado en Andalucía agrupa actualmente a sesenta investigadores, pero dentro de un par de años la cifra será de cuatrocientos. Con ello, la comunidad autónoma contará con la red más potente de toda Europa en terapia celular y medicina regenerativa.

El de Granada será el único banco de líneas celulares de toda España, según afirmó ayer con rotundidad la ministra de Sanidad, Elena Salgado. Lo dijo así a preguntas de este periódico: «No va a haber un único centro de medicina regenerativa, y lo que sí va a existir es un único Banco Nacional de Células Madre, que va a estar en Andalucía».

Con estas palabras, Elena Salgado quiso despejar dos dudas: de un lado, el banco de Granada no compartirá su labor con ningún otro, puesto que será el único que exista en España; y de otro, desmintió al PP, que ha denunciado que Andalucía ha perdido su centro de referencia de medicina regenerativa en favor de Cataluña. No habrá, según la ministra, ningún centro de referencia de medicina regenerativa en España, puesto que los diferentes que se pondrán en marcha actuarán en condiciones de igualdad entre sí, a modo de red descentralizada.

Esperanzas

La ministra y el presidente de la Junta de Andalucía, Manuel Chaves, firmaron ayer el convenio para impulsar la investigación con células madre en Andalucía, lo cual incluye la creación del Banco Nacional de Líneas Celulares de Granada. Ambos políticos resaltaron las esperanzas que a partir de ahora se abren para un buen número de pacientes, ya que la lucha contra determinadas enfermedades da un salto considerable.

Diabéticos, enfermos de Alzheimer o personas que padecen males crónicos y degenerativos son los principales beneficiados por esta nueva línea de trabajo. «Las instituciones públicas no pueden defraudar a miles de personas que padecen enfermedades crónicas y degenerativas, que tienen depositadas muchas esperanzas en los avances biomédicos

Granada dispara a Andalucía al liderazgo en trabajo con células madre

La comunidad autónoma se dota de la red más potente de toda Europa en terapia celular y medicina regenerativa, que contará con 400 investigadores

Chaves y la ministra de Sanidad firman el convenio del Banco Nacional de Líneas Celulares de la capital

RAFA I ÓPF7 GRANADA

La historia científica de Granada dio ayer un salto interesante con la firma de un acuerdo que permite poner en marcha el Banco

Nacional de Líneas Celulares en la capital. Este centro será pieza fundamental para nutrir de material biológico a los grupos de investigación existentes en Andalucía y en España. e incluso ser-

virá a científicos de otros países. Con la creación de este banco. Granada hace una aportación decisiva a la red andaluza de investigadores, de modo que entre todos ellos alcanzan el liderazgo

LOS GRUPOS ANDALUCES

► **Diabetes:** Bernat Soria dirige en la Universidad Pablo Olavide de Sevilla un grupo de investigación con células madre orientado a los enfermos de diabetes. Su objetivo es obtener células capaces de producir y liberar insulina de forma regulada.

► **Enfermedades neurodegenerativas:** El segundo grupo de investigación andaluz trabaja en Sevilla, dirigido por José López Barneo, y orientado a recuperar o prevenir la degeneración neuronal de los enfermos de Parkinson.

► **Huesos:** El Hospital Costa del Sol de Marbella desarrolla una línea de investigación, dirigida por José Becerra y Enrique Guerado, que pretende obtener células madre que sean capaces de crear hueso ectópico y ayudar a la reparación ósea en caso de fracturas.

► **Trasplantes:** Fernando Rodríguez coordina en el Hospital Carlos Haya de Málaga un grupo que investiga el campo de los trasplantes. Entre sus objetivos está la reducción de las lesiones de los órganos que se trasplantan y superar los rechazos de las personas receptoras.

como solución a los problemas que sufren», dijo Manuel Chaves en el acto de la firma del convenio.

Mediante el acuerdo suscrito, la Junta aporta 9 millones de euros para el proyecto, y el Ministerio de Sanidad pone otros tantos. Esa cantidad, a su juicio, es suficiente para que el Banco Nacional de Líneas Celulares empiece a andar. Será en septiembre, al parecer, cuando pueda estar del todo operativo. Ese mes recibirá material biológico procedente de Suecia.

Mejor preparada

«Podemos asegurar que Andalucía es en este momento la comunidad autónoma mejor preparada para llevar a cabo este tipo de investigaciones», dijo el presidente andaluz, quien agregó: «Con la firma del presente convenio retomamos el camino que nos propusimos recorrer hace unos años, y que ha estado sembrado de dificultades e incomprensiones por parte de determinadas posiciones políticas y religiosas».

Con ello se refería a la Iglesia católica y al Partido Popular, que durante la pasada legislatura recurrió ante el Tribunal Constitucional contra la investigación con células madre en Andalucía.

La ministra de Sanidad lanzó también varias andanadas contra el PP, al que acusó de haber torpedeado el trabajo con células madre por interés simplemente partidista y por oponerse a la línea de trabajo de la Junta de Andalucía. Al respecto, recordó que el actual Gobierno de José Luis Rodríguez Zapatero decidió retirar los recursos que Aznar presentó ante el Tribunal Constitucional.

Un gran día

El acto de ayer despertó reacciones favorables. Entre ellas, la del rector de la Universidad de Granada, David Aguilar: «La firma del convenio significa para Granada el reconocimiento definitivo al trabajo del Banco de Células Madre. Vamos a tener el banco nacional de referencia, y esto supone el fin de las tensiones que hubo entre el Gobierno de la nación y el Gobierno andaluz».

La científica y senadora del PSOE Antonia Aránega, que investiga con células madre, se encontraba ilusionada con la firma del pacto. «Es la culminación, con éxito, de una lucha por aportar a la ciudadanía los resultados de una investigación puntera. Las posibilidades que se abren para los grupos son inmensas».



Antonia Aránega. / IDEAL

ELENA SALGADO
MINISTRA DE SANIDAD

«Esta investigación es la mayor revolución de todo el siglo XXI»

MANUEL CHAVES
PRESIDENTE DE LA JUNTA

«Ha habido dificultades por algunas posiciones políticas y religiosas»

R. I. GRANADA

Muchos pacientes han luchado por la investigación en España con células madre. De ellos, los diabéticos han sido tradicionalmente la voz cantante de esta reivindicación. Y dentro de este colectivo, Rafaela Domínguez ha desarrollado una labor infatigable. Presidenta de la Federación Andaluza de Asociaciones de Diabéticos, Rafaela reivindicó hace años la labor de Bernat Soria, cuando este investigador apenas era conocido fuera del ámbito científico y su figura no era popular. De hecho, ella es también presidenta de la Plataforma Bernat Soria.

Ayer no cabía en sí de gozo. «Hoy me siento como si se hubiera casado mi hija», decía entre bromas esta andaluza incansable.

«Ya superamos la incertidumbre»

R. LÓPEZ GRANADA

Gonzalo Rivas Rubiales, secretario general de la Confederación Andaluza de Minusválidos Físicos, presenció el acto de ayer sentado en su silla de ruedas. En sus palabras hay una que se repite sobre todas las demás: esperanza. Vivió la jornada con especial intensidad.

«El convenio entre la Junta y el Gobierno supone poner en un papel la esperanza que tenemos muchos enfermos. Esperamos que el acuerdo abra unas vías de investigación para que en algún momento la curación sea una realidad», decía instantes después de la rúbrica.

Gonzalo se refirió a un buen número de enfermedades que hasta la fecha no cuentan con curación posible. «Somos conscientes de que estas líneas de investigación serán lentas y se llevarán su tiempo, pero también es cierto que, por ejemplo, en diabetes ya empieza a haber resultados favorables. Entendemos que el trabajo con células madre es la gran vía para la regeneración de muchos pacientes», afirmaba.

Los minusválidos han vivido la larga polémica de la investigación con células madre «con mucho desagrado». Dijo: «No entendíamos por qué no se daba



Gonzalo Rivas, ayer, en La Normal. /G. M.

respuesta legal a nuestras esperanzas. En los tiempos que corren debemos tener claro que una enfermedad no es una maldición de Dios, y que la vida de

un enfermo no tiene por qué ser un valle de lágrimas. Acogemos el acto de hoy con alegría, pues ya superamos toda la incertidumbre que hemos vivido».

«Me siento como si se hubiera casado mi hija»



Rafaela Domínguez. /G. M.

ble. «Un buen día, hace cuatro años, nos enteramos de que un señor de la Universidad de Elche había curado a un ratón diabético. Rápidamente nos movilizamos para defender lo nuestro. Hay que tener en cuenta que lo nuestro no es sólo nuestro, sino que afecta a toda la humanidad. Hemos peleado en la calle, nos hemos encerrado en ayuntamientos, hemos hecho lo indecible. Hoy es para nosotros un día grande, impresionante, una satisfacción al ver reconocida nuestra lucha por algo que siempre hemos creído justo», relató.

La presidenta de los diabéticos andaluces manifestó además que la investigación con células madre no va a hacer ninguna gracia a muchos laboratorios. «Tienen intereses económicos, y esto no les favorece», añadió.

Rafaela señaló que a lo largo de estos años de reivindicaciones han contado con el apoyo de todos los partidos. «De todos menos del PP», matizó.

La representante de los diabéticos opinó que los enfermos deberán recibir atención psicológica cuando la investigación con células madre dé resultados. «Ahora todos los pacientes jóvenes y niños, y muchos adultos, pasan el día esclavizados con la insulina, que es una tortura porque deben administrársela cuatro o cinco veces diarias. Cuando se curen, los diabéticos deberán ir al psicólogo para aprender a no ser diabéticos, pues su vida dará un cambio: ahora dependen constantemente del reloj y de la insulina. Cuando se curen no tendrán que tomar más medicación. Es espectacular», resumió.