



ITALIA Y SUECIA

En Europa ya se están creando los primeros registros nacionales

■ A.B.

Endocrinólogos y asociaciones de diabetes en toda Europa ya han comenzado a crear registros que les den pistas sobre la incidencia, los tratamientos y el coste del tratamiento de la enfermedad, aunque los modelos de recogida de información son diversos.

Italia, por ejemplo, ha elegido a 130 clínicas que tratan habitualmente a diabéticos para que sean las encargadas de ofrecer la información de sus pacientes. Antonio Nicolucci, jefe del Departamento de Farmacología Clínica del Consorcio Mario Negri, de Milán, quiere aprovechar los recursos ya existentes: "Los centros ya tienen registros informatizados. Estamos trabajando para unificar la extracción de datos. Queremos que las administraciones tengan acceso a toda esta información".

En Suecia han creado un registro que utiliza internet para recoger información y para hacerla accesible a los endocrinólogos: "En 1990 iniciamos nuestro archivo nacional. Los médicos registran a cada paciente una vez al año y la accesibilidad a los datos es inmediata. Aunque aún no es obligatorio el registro, es muy amplio. Analizando los datos hemos detectado diferencias entre los tratamientos que se están realizando y las guías clínicas", afirma Soffia Gudbjörnsdóttir, responsable del Registro Sueco de Diabetes. "Hemos conseguido que más de 900 unidades clínicas participen en el proyecto, entre las que se encuentran el 95 por ciento de los hospitales y el 70 por ciento de los centros de atención primaria".