



El II Congreso de Enfermedades Raras presenta el Big Data que usan 150 países

Una plataforma multimedia que agiliza el diagnóstico ■ Sáez: “Tenemos la obligación de mejorar los tiempos de respuesta”

J.H.D. | SALAMANCA

La Asociación de Enfermedades Raras de Castilla y León inauguró ayer el II Congreso Regional de Enfermedades Raras. El acto inaugural contó con la presencia del alcalde, Alfonso Fernández Mañueco, el rector de la Universidad, Ricardo Rivero, y el consejero de Sanidad, Antonio María Sáez Aguado. Durante la primera jornada se presentó la plataforma Mendelian, utilizada por 300 centros de 150 países, y que se basa en el Big Data y la inteligencia artificial para reconocer patrones y agilizar el diagnóstico de enfermedades raras. “La plataforma, que es online y gratuita, tiene indexadas 10.713 enfermedades ra-

ras y genéticas. De ellas, 7.183 tienen una base genética conocida y pueden ser diagnosticadas con el test genético apropiado”, destacó el doctor Hernández Medrano.

Por su parte, Sáez Aguado hizo autocrítica y se autoimpuso la obligación de ser más rápidos a la hora de diagnosticar estas enfermedades. “Al ser casos tan poco frecuentes, la sanidad pública está atendiendo estos casos con un tiempo de respuesta que tenemos la obligación de mejorar. El diagnóstico tarda demasiado tiempo desde que aparecen los síntomas y estamos trabajando en mejorar esto”, recalcó Sáez para destacar la valía de la Unidad de Diagnóstico Avanzado de Salamanca.



Inauguración del II Congreso de Enfermedades Raras. | ALMEIDA

Medidor continuo de glucosa para los menores de 18 años

Antonio María Sáez anunció en Salamanca que la Consejería de Sanidad se ha comprometido con la Asociación de Diabéticos para incluir el medidor continuo de glucosa a los menores de 18 años. “Es una tecnología que todavía no se ha incorporado a la cartera de servicios de la sanidad pública en España, pero nos hemos reunido con ellos y nos comprometemos a que este año la incluiremos, al menos, para los menores de 18 años. Esto permitirá reducir la incomodidad de los pinchazos y la medición directa en sangre. Independientemente de lo que hagan el resto de comunidades, nosotros lo haremos con los menores de 18, pero trabajamos con el Ministerio para que se incluya a todos los pacientes del Sistema Nacional de Salud”.