

## Sanidad estudiará la situación de 25.000 implantes hechos en España

Una investigación recoge incidentes con prótesis en los últimos 10 años

EUROPA PRESS / MADRID

■ El Ministerio de Sanidad analizó ayer con las sociedades científicas relacionadas con implantes y productos sanitarios la situación de los mismos en Europa, tras publicarse una investigación periodística mundial, que ha desvelado hasta 25.000 incidentes en España en la última década por fallos de control en implantes sanitarios.

Sanidad también convocará una reunión con las asociaciones de consumidores y asociaciones de pacientes, así como con el sector.

La investigación mundial de 59 medios internacionales, publicada en España por *El Confidencial* y *La Sexta* y coordinada por el Consorcio Internacional de Periodistas de Investigación (ICIJ) ha desvelado fallos en el control de implantes médicos que acaban en el cuerpo de los pacientes.

Ante la publicación de esta investigación, al menos 5,47 millones de incidentes adversos en todo el mundo entre 2008 y 2017, Sanidad argumenta que «España cuenta con una estricta normativa de control de productos sanitarios que garantiza a la ciudadanía los mayores niveles de protección de la salud». A pesar de ello, asegura que «se impulsarán las mejoras que sean necesarias del sistema, destinadas a aportar garantías a los productos y seguridad a los pacientes».

La Plataforma de Organizaciones de Pacientes (POP) ya mostró ayer su preocupación por los incidentes que se han producido en España en la última década y ha solicitado a Sanidad que les ofrezcan «toda» la información que vayan recabando al respecto. Por ello, insta al departamento que dirige María Luisa Carcedo, a tomar medidas «urgentes» que solucionen el problema y que devuelvan a los pacientes «todas las garantías». «Es importante que los pacientes estemos bien informados sobre todos los datos de los implantes y prótesis».

La Federación de Asociaciones Científico Médicas Españolas (Facme), por su parte, asegura que en España ni los profesionales médicos ni los centros sanitarios pueden adquirir o implantar dispositivos de «dudosa calidad, no autorizados, carentes de certificación europea o fuera del control sanitario».