



► 27 Noviembre, 2018

Denuncian que 25.000 pacientes españoles sufren daños a causa de implantes

Sanidad estudiará la situación con los afectados en los últimos diez años, los médicos y el sector de las prótesis

■ MARÍA JOSÉ CARRERO

GIJÓN. Más de 25.000 personas en España pueden haber tenido o estar sufriendo en estos momentos daños en su salud por el fallo de todo tipo de implantes médicos durante la última década, como por ejemplo el dispositivo anticonceptivo Essure, prótesis mamarias, de cadera, de rodilla, lentes de contacto e intraoculares, marcapasos y desfibriladores, entre otros.

El dato lo ha facilitado una investigación, liderada por el Consorcio

Internacional de Periodistas de Investigación (ICIJ por sus siglas en inglés). En el estudio participaron 57 medios de comunicación de todo el mundo, como 'El Confidencial' y La Sexta, en el caso de España. 'Implant files' ('Informe implantes') rastreó durante un año el daño global causado en 36 países por productos sanitarios que se probaron de forma inadecuada o que ni siquiera habían sido testados. En total, se analizaron más de ocho millones de registros relacionados con dispositivos y que incluyen datos sobre muertes, lesiones y retiradas de productos del mercado.

Según la investigación, entre 2008 y 2017, más de 82.000 personas de los cinco continentes fallecieron y 1,7 millones fueron víctimas del defectuoso funcionamiento de implan-

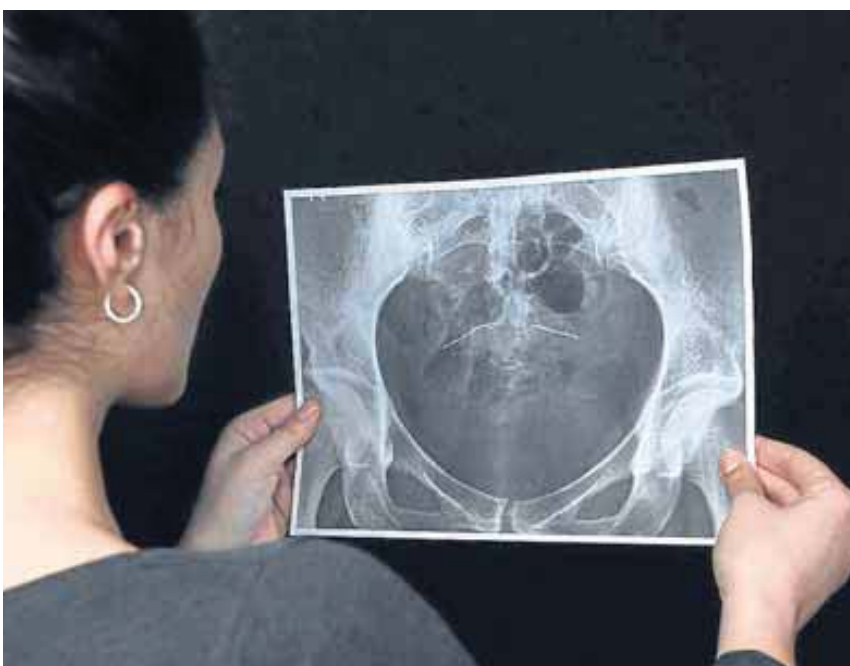
tes médicos. Con esta información se elaboró una base de datos internacional de dispositivos médicos que permite consultar unos 70.000 avisos de retirada de productos y alertas de seguridad de fabricantes que fueron realizadas en más de once países.

Las informaciones obtenidas en el marco de esta investigación apuntan a la falta de control de los organismos de supervisión y a presiones de las grandes multinacionales sanitarias, que financian ensayos y estudios para probar la ausencia de riesgos asociados a los productos. El sistema europeo resulta ser especialmente permisivo, a pesar de contar con 56 organismos notificados con capacidad de otorgar el 'marcado CE' (siglas de 'Conformidad Europea'), que es una certificación de garantía de que el producto cumple con los mínimos requisitos legales y técnicos en materia de seguridad de los estados miembros de la Unión Europea.

Exigencia de información

La Plataforma de Organizaciones de Pacientes (POP) expresó ayer su preocupación por los 25.000 casos registrados en España y ha solicitado al Ministerio de Sanidad que les ofrezcan «toda» la información que vaya recabando al respecto.

A su vez, la Federación de Asociaciones Científico Médicas Españolas (FACME) aseguró que «en nuestro país 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». Este organismo añadió que «la Agencia Española de Medicamentos se ocupa del control y seguimiento de estos recursos».



Una afectada mira una radiografía con los dos anticonceptivos Essure colocados en sus trompas de falopio. ■ E. C.