



## Día Mundial contra el Cáncer 4 de febrero de 2023

La Fundación Leucemia y Linfoma resalta la importancia del diagnóstico precoz del cáncer hematológico. Reclama una autorización más amplia y rápida de los tratamientos innovadores que pueden mejorar el pronóstico de estas enfermedades. España tiene un gran retraso en estas aprobaciones respecto a otros países europeos.

La Fundación Leucemia y Linfoma con motivo de este día recuerda la importancia de:

1. *Un diagnóstico precoz con acceso rápido a las pruebas diagnósticas*
2. *La accesibilidad a los tratamientos innovadores evitando el retraso respecto a otros países europeos*
3. *Garantizar la calidad y la humanización asistencial y el apoyo a las familias.*
4. *Garantizar el cuidado integral de las personas afectadas*
5. *Facilitar el acceso a Cuidados Paliativos especializados tanto hospitalarios como domiciliarios, así como el apoyo a las familias y cuidadores.*
6. *Desterrar la estigmatización de estos pacientes, pues la supervivencia ha mejorado con las nuevas estrategias de tratamiento*
7. *Incorporar estos procesos a un programa nacional de largos supervivientes*
8. *Fomentar la investigación para mejorar los tratamientos.*
9. *Aumentar los apoyos a Fundaciones y Asociaciones de Pacientes de Cáncer.*

Madrid, 4 de febrero de 2023

Cada año se diagnostican en España alrededor de 30.000 cánceres hematológicos sobre todo leucemias, linfomas y mieloma múltiple. Esto supone un 12% de todos los tumores.

La Fundación Leucemia y Linfoma con motivo de este día señala la importancia de:

### **1.- Un diagnóstico precoz de las neoplasias hematológicas y un acceso rápido a las pruebas diagnósticas necesarias:**

- Divulgar entre la población los síntomas de las patologías que alerten para acudir al médico a tiempo.
- Concienciar a la población general de la importancia de acudir sin demora a los centros sanitarios si detectan estos síntomas.
- Realizar un diagnóstico precoz de estas neoplasias como son leucemias, linfomas y mielomas para conllevar un mejor pronóstico de la enfermedad. El abordaje temprano con acceso rápido a las pruebas diagnósticas es importante para un buen pronóstico.

**2.- Rápida respuesta a tratamientos en Servicios especializados y con atención multidisciplinar.** Con igualdad para todos, sin limitaciones de acceso por lugar de residencia u otros factores para que ello se traduzca positivamente en la supervivencia y calidad de vida de estos pacientes.

**3.- Garantizar el cuidado integral de la persona afectada desde el diagnóstico, y durante el tratamiento,** facilitando apoyo social y la atención psicológica especializada

**4.- Garantizar la calidad y humanización asistencial y el apoyo a las familias y los cuidadores,** facilitándoles ayudas socio-económicas, laborales e información adecuada.

**5.- Facilitar lugares de estancias confortables para enfermos desplazados** y su familiar/cuidador para las fases antes y después de los tratamientos (Trasplantes hematopoyéticos, CART) mientras se requieran pruebas y controles continuados.

**6.- Evitar la estigmatización de estos pacientes pues la supervivencia ha mejorado con las nuevas estrategias de tratamiento.**

Es importante adaptar la legislación para una incorporación flexible y progresiva al mercado laboral después de los tratamientos que pueda adaptarse a la situación de cada persona afectada; así como brindar la atención sanitaria personalizada y adaptada a la situación física y emocional una vez finalizado el tratamiento. Esos procesos se han de incluir en un programa nacional de largos supervivientes

**7.- Acceso a Cuidados Paliativos especializados tanto hospitalarios como domiciliarios** con atención continuada 24 horas en cualquier lugar de residencia.

**8.- Importancia de fomentar la investigación en estas patologías y apoyar la formación del personal sanitario** para mejorar la atención de estos pacientes

**9.- Reclama una autorización más amplia y rápida de los tratamientos innovadores que pueden mejorar el pronóstico de estas enfermedades.** España tiene un gran retraso en estas aprobaciones respecto a otros países europeos aprobándose aproximadamente un 50% de los nuevos fármacos y combinaciones ya aprobadas por la EMA.( Agencia Europea del Medicamento)

**10.- Las fundaciones relacionadas con estas patologías, como es la FLL, realizan una labor esencial** de información y apoyo a pacientes y familiares además de contribuir a la investigación y formación de personal sanitario;

La FLL, desde su creación en el año 2.000, colabora en la investigación de estas enfermedades y en la formación de médicos y personal sanitario y presta apoyo psicosocial e información a estos pacientes y sus familiares y colabora con las administraciones para mejorar la atención de los afectados y la humanización de espacios hospitalarios. En el año 2.022 recibió el Premio a la mejor organización de apoyo al paciente por parte de la Fundación Tecnología y Salud.

Para más información visitar: [www.leucemiaylinfoma.com](http://www.leucemiaylinfoma.com)

Twitter: @fleucemiaylinfo

FaceBook: Fundación Leucemia y Linfoma

Instagram: fundacion\_leucemiaylinfoma

You Tube: Fundación Leucemia y Linfoma