

BIOMEDICINA MANUEL CARRASCO, DIRECTOR DEL FONDO DE INVESTIGACIÓN SANITARIA

"Los recursos del SNS deben ser centros de investigación"

→ Los retos de la investigación biomédica en España, eje de un curso de verano que se desarrolla durante esta semana en El Escorial, en Ma-

drid, pasan por la generalización de los centros públicos como lugares de investigación, especialmente en su aspecto básico.

■ Jorge Sánchez Franco

Manuel Carrasco, director del Fondo de Investigación Sanitaria, enumeró ayer durante un curso de verano de El Escorial, los retos de la investigación biomédica en España. Opina que es fundamental "considerar los centros del Sistema Nacional de Salud como lugares de investigación".

Del mismo modo, hizo especial hincapié en la necesidad de evaluar la investigación, sobre todo "los proyectos que ya están en marcha".

Por su parte, Luis Usán, director médico de Abbott, afirmó que "es necesario que tenga más fuerza la investigación básica en el sector público", ya que en otros países, como Estados Unidos, la inversión en este campo se centra fundamentalmente en entidades públicas, dejándose la investigación clínica en manos de la industria privada.

Además, Usán cree que "el sector privado está más limitado en cuanto a investigación básica se refiere", por varias razones: la incertidumbre, la falta de aplicabi-



Manuel Carrasco, del Instituto de Salud Carlos III.

lidad y comercialización, la no patentabilidad y la poca especificidad de los hallazgos.

Tecnología

En relación a la no patentabilidad, Usán destacó que "no existe transferencia tecnológica en España", algo que en Estados Unidos va en aumento gracias a la cada vez mayor inversión priva-

da. Por su parte, "la investigación clínica es financiada prácticamente en su totalidad por la industria farmacéutica", aseguró. Además, "cerca del 40 por ciento se destina a hospitales y entidades públicas".

Usán se refirió a la futura transposición de la normativa europea de ensayos clínicos, que cree que "va a acentuar aún más los contrastes

existentes entre las diferentes comunidades autónomas en materia de investigación clínica", donde Madrid y Cataluña se sitúan a la cabeza. Del mismo modo, opina que, al existir una legislación única para todos los países de la Unión Europea, "seguramente las inversiones en ensayos clínicos se vayan a otros países mejor preparados".

El director médico de Abbott afirmó que "el riesgo que implica desarrollar nuevas moléculas es cada vez mayor". A este respecto, aportó el dato de que el 2,3 por ciento de los nuevos fármacos desarrollados en Europa corresponden a nuestro país, cifra que consideró "demasiado baja". De éstos, el 30 por ciento son simples extensiones de línea, sin aportaciones terapéuticas importantes. Además, Usán predijo que con la transposición de la citada normativa también descenderá esa cifra, debido a que los sistemas de salud van a dejar de financiar los fármacos que no representen innovaciones importantes.