



ACTA 01/2013

UNION DE NACIONES SURAMERICANAS (UNASUR Salud)

I Reunión del Grupo Operativo de Registros de Cáncer
de la Red de Institutos de Cáncer (RINC).

Del: 07/08/2013

La I Reunión del grupo Operativo de Registros de Cáncer de la Red de Institutos de Cáncer de la Unión de Naciones Suramericanas se llevó a cabo los días 6 y 7 de agosto de 2013, el Hotel Windsor Guanabara, En Río de Janeiro, Brasil.

La lista de participantes consta en el Anexo I

La reunión tuvo como objetivos fortalecer la constitución del grupo, establecer una agenda de proyectos prioritarios, constituir un espacio de cooperación con la Agencia Internacional para la investigación del Cáncer (IARC) y otras agencias, además de establecer una plataforma de intercambio Sur-Sur.

Participaron de la reunión representantes de países de UNASUR como Argentina, Bolivia, Brasil, Chile, Colombia, Ecuador, Paraguay, Perú, Surinam, Uruguay, Venezuela, además de Cuna y México, representantes de la IARC, del ISAGS, de la OPS/OMS, de la IACR, de la Asociación Brasileira de Registros de Cáncer y de la UICC.

El Sr. Walter Zoss, secretario ejecutivo de la RINC, dio las bienvenidas a los presentes.

En la mesa de apertura, estuvieron presentes el Dr. José Gomes Temporao, Director Ejecutivo del Instituto Suramericano de Gobierno en Salud de UNASUR (ISAGS/UNASUR), el Dr. David Forman, Director de la Selección de Información sobre el Cáncer de la IARC y el Dr. Luiz Antonio Santini, Coordinador de la RINC/UNASUR.

El Dr. Temporao presentó brevemente el ISAGS, sus actividades - incluso la publicación de dos libros por el Instituto- y resaltó la importancia del trabajo de integración de las redes del cual el ISAGS se alimenta, además de sobresalir los registros de cáncer como tema fundamental para UNASUR. El Dr. Forman añadió que la reunión es un punto inicial y con potencial transformador para el registro de cáncer de Suramérica. A su vez, Dr. Santini agradeció la presencia de todos y explicó que la idea de la reunión surgió como oportunidad para disfrutar de la visita de expertos de la IARC al Instituto Nacional de Cáncer de Brasil y ampliar la colaboración entre los países de la región. Uno de los objetivos es contribuir a la discusión del hub latinoamericano vinculado a la IARC con vistas a la construcción de modelos de cooperación, cambio de informaciones y formación de recursos humanos.

En seguida, el Sr. Zoss presentó los objetivos de la reunión, de la RINC y estructuras del Consejo de Salud Sudamericano de UNASUR y de la Red. Dijo que lo que se propone en la RINC es que esta sea una plataforma geopolítica de intercambio de acciones y de experiencias para ayudas mutuas. Que su objetivo es tener una estrategia regional de control del cáncer con el apoyo de los gobiernos de la región. Para el Grupo Operativo de Registros de Cáncer se planteó la creación de un plan de acción, tomando como base el documento "Observatorio de Informaciones sobre Cáncer de la RINC" que algunos miembros del Grupo pospusieron en el 2011 y acciones estratégicas que se formularon durante las celebraciones de los 50 años del Registro de Cálí, en Colombia.

Los países presentes (Argentina, Bolivia, Brasil, Chile, Colombia, Cuba, Ecuador, Paraguay,

Perú, Surinam, Uruguay y Venezuela en el primer día, México y Guatemala en el segundo día) presentaron una síntesis sobre la situación actual de los registros de cáncer en cada país, los planes nacionales de desarrollo de registros; las autoridades relevantes comprometidas con los registros; los obstáculos y solicitudes de apoyo.

El Dr. David Forman de la IARC presentó la idea de los Hubs regionales para el Registro de Cáncer, que son iniciativas globales para el desarrollo de los registros en los cinco continentes. Señaló el momento político para el desarrollo de esta iniciativa por las posiciones de la OMS sobre las enfermedades no transmisibles (ENT), adoptando el objetivo de disminuir el 25% de las muertes por ENT hasta el 2005.

Punteó, aún, el papel de la Global Initiative for Cancer Registry Development que es mejorar la capacidad de desarrollar informaciones de calidad en países de renta media y baja, para evitar la duplicación de esfuerzos y su actuación en países con todos los niveles de registros, incluso con aporte de infraestructura. Dr. Forman presentó cinco áreas de actuación de la iniciativa: advocacy, apoyo, conformación de redes, capacitación e investigación.

Los hubs, añadió, son centros regionales de recursos capaces de proveer apoyo especializado para registros de cáncer de base poblacional. La idea de la IARC es implementar 6 hubs mundialmente. Actualmente, hay uno en Mumbai (India), uno vinculado a la African Cancer Registry Network y un tercero en Turquía (en negociación).

Forman presentó las ventajas de un hubs en América Latina y otro en el Caribe: 1) RINC, 2) la facilidad de comunicarse porque no hay dificultades de lenguas y 3) la experiencia y tradición en el trabajo conjunto en la región.

Dijo que el cronograma propuesto es consultar a los países entre agosto y septiembre, en octubre tomar la decisión sobre la estructura del hub, entre noviembre y diciembre, finalizar los arreglos necesarios y en enero del 2014, hacer el lanzamiento de la iniciativa.

El Dr. Santini agradeció a la IARC por la oportunidad de realizar esta reunión para que los miembros de la RINC pudieran discutir la implementación del hub regional.

Durante la discusión se planteó que hayan dos hubs en las américas; se cuestionó sobre cómo se conduce el trabajo después de los resultados de una evaluación; sobre el establecimiento de asociaciones; sobre el papel de la IARC en el hub, los registros hospitalarios y registros de cáncer pediátrico y sobre la autonomía de los registros de los países.

El Dr. Forman continuó con la presentación del CI5 vol. X - Cancer Incidence in Five Continents, cuyo resumen estará disponible en septiembre de 2014 para verificación de los datos de los países y el documento estará disponible en octubre del mismo año. Sobre la publicación de la IARC/RINC Cáncer in Central and South America, informó que su objetivo es generar una publicación para mejorar el conocimiento sobre los estándares geográficos del cáncer con propuesta de cierre para diciembre del 2014.

Durante el segundo día de la reunión, los países se separaron en tres grupos para discutir los proyectos priorizados. Después de la presentación de cada grupo en plenaria, hubo una discusión y definición de un Plan de Acción cuyos puntos principales deberán, aún, ser revisados por los participantes hasta la próxima reunión en la 35° Conferencia Anual de la IARC, que se llevará a cabo los días 22, 23 y 24 de octubre de 2013, en Buenos Aires, Argentina.

Las actividades del Grupo hasta la Conferencia serán coordinadas por Marcell Santos (Brasil), Patricia Cueva (IARC) y María Graciela Abriata (Argentina).

1. Desarrollo de Plan de Capacitación que permita la Certificación de RRHH

Definir perfil y competencias de RRHH mínimos necesarios para el establecimiento y funcionamiento de un Registro de Cáncer de Base Poblacional.

Definir currícula y estrategias de capacitación de acuerdo al nivel de desarrollo de cada registro.

Capacitación de capacitadores en distintos niveles con criterios estandarizados: métodos, análisis de información, gestión de registros, difusión información.

Certificación del recurso humano de los registros de cáncer.

Necesidad de definir procesos de certificación.

Impulsar el reconocimiento de la formación técnica especializada y carrera en registro de

salud en el ámbito de la UNASUR y de los gobiernos de cada país.

Establecer un fondo que permita la participación de profesionales de los países miembros de la RINC en eventos internacionales de capacitación e intercambio.

2. Desarrollo de Plan de Revisión Externa

Revisar documentos de evaluación y acreditación generados por otras Redes de Registros.

Adaptar una herramienta para implementación de la evaluación externa y monitoreo sistemático.

3. Diseñar proyecto de Gestión de Conocimiento de los Registros de Cáncer que incluya la Web

Revisar el documento “Observatorio de informaciones sobre Cáncer de la RINC” por todos los países participantes.

Difusión de información Epidemiológica.

Apoyar el uso y desarrollo de un foro virtual de discusión para la solución de preguntas técnicas dentro de los registros (banco de preguntas y respuestas)

4. Desarrollo de Proyectos de Investigación según necesidades locales

Hacer una revisión de las herramientas existentes para establecer y definir las prioridades para la investigación en cáncer.

Buscar compromisos y apoyo político, técnico y financiero de organismos internacionales para ejecución de proyectos de investigación.

Crear grupos de cooperación para la investigación (puede ser a partir del observatorio).

Crear estructuras de capacitación de los grupos para identificación de fondos y elaboración de aplicaciones.

5. Elaborar Plan de Desarrollo de Nuevos Registros que incluya el apoyo de expertos

Proponer a través de UNASUR, que los gobiernos establezcan que la vigilancia del cáncer debe estar basada en los registros de cáncer de forma que todos reciban apoyo y sean creados nuevos donde sea necesario.

Desarrollar un plan estratégico para la creación de nuevos Registros en los sitios en que sea necesarios o el desarrollo de Registros de Cáncer que permita tener información representativa y de calidad.

Impulsar por parte de los gobiernos la inclusión de los registros de cáncer para la acreditación de los hospitales de referencia en atención oncológica.

En seguida, Dra. María Graciela Abriata presentó informe sobre la 35° Conferencia Anual de la IARC, su programación, y se discutió la fecha para la reunión del Grupo Operativo de RINC, lo que posiblemente se llevará a cabo durante la tarde del jueves 24 de octubre.

Además, Dra. Abriata asumió el compromiso de escribir un manual para un foro virtual de discusión para la solución de preguntas técnicas dentro de los registros. Además, se acordó hacer circular el documento “Observatorio de Informaciones sobre Cáncer de la RINC” para que todos los países miembros del Grupo Operativo de Registros de RINC lo puedan revisar hasta finales de agosto.

En nombre del Dr. Santini, el Dr. Claudio Noronha, Coordinador General de Prevención y Vigilancia del Instituto Nacional de Cáncer de Brasil, agradeció a todos por la participación y por los avances en la construcción de un plan de trabajo conjunto de registros de cáncer en la región. El Dr. Leonildo de Moura, representante de la OPS/OMS, agradeció la oportunidad de participar en la reunión como observador y reforzó el papel de la OPS en apoyar los países en iniciativas como estas. El Dr. David Forman agradeció a todos por la participación y a la RINC por al organización del evento, además de reforzar su expectativa de, el próximo octubre, poder avanzar en la toma de decisiones para el lanzamiento del hub en la región. La Dra. Patricia Cueva, representante de la IARC para América Latina, señaló los esfuerzos de todos hacia la construcción de la patria grande.

El Sr. Walter Zoss, secretario ejecutivo de la RINC, se dijo afortunado por poder ofrecer el encuentro que reunió representantes de América del Sur y Central, agradeció la participación y cerró la reunión.

