

EDITORIAL

Cultura del cambio

Nos encontramos en fechas de efemérides y recuerdos. Aquellos centros hospitalarios que nacieron con la apostilla de "comarcas" se hacen adultos. Estamos disfrutando de la celebración del XXV aniversario del Hospital de Llerena y hace un año lo hicimos con el de Mérida. Les precedieron el Hospital de Don Benito-Villanueva y el "Virgen del Puerto" de Plasencia. Camino de la mayoría de edad se encuentran el "Ciudad de Coria" y "Campo Arañuelo" de Navalmoral de la Mata. Otros son ya abuelos, como el "San Pedro de Alcántara" y el "Perpetuo Socorro" que acaban de cumplir los 50, viviendo una pletórica segunda juventud. Y ramas vigorosas de este árbol, ya dan frutos en los hospitales de Zafra, 'Tierra de Barros' y 'Siberia-Serena'.

Propiciar el encuentro entre los protagonistas -profesionales y usuarios- en torno a un ciclo vital de la institución hospitalaria, es una oportunidad para la reflexión serena sobre el papel ejercido en el cuidado de la salud y en el desarrollo socioeconómico de nuestra Comunidad. Hubo otros tiempos que dieron paso al hoy, a lo que somos, a lo que hemos ido aportando y conformando para formar ese substrato que bien pudiéramos llamar la cultura de la organización, ese bien común que se constituye en marco único de referencia compartido.

No ha pasado tanto tiempo, pero hemos cambiado, la sociedad ha cambiado, el hospital ha cambiado. La organización "sencilla" de hace 25 años ha tornado en otra extraordinariamente compleja. Mirar atrás es comprobar que el lento discurrir del ayer hacía controlable la evolución del sistema de entonces. Hoy, el hospital se caracteriza por ser una organización sometida a un esfuerzo constante de transformación para asumir las avalanchas provenientes de los nuevos conocimientos y ofrecer una respuesta adecuada a la sociedad.

El reto del cambio es posible cuando se parte de la realidad cultural del medio.

Si miramos al mañana vislumbramos el impresionante reto que se presenta ante el tamaño previsible del impacto de los nuevos avances científicos y de las nuevas tecnologías. De la nueva revolución, a partir de la llamada "demografía desbaratada", surge un nuevo tipo de paciente, más anciano, con solvencia económica, mejor informado, con mucha mejor salud y, en su gran mayoría, del género femenino.

El cambio ha dejado de ser una opción para convertirse en un imperativo. Programar el futuro, proyectar las acciones de cambio y de mejora resulta cada vez más arriesgado; la velocidad de los acontecimientos obliga a adoptar nuevos métodos, y a todos nos entra la duda sobre las coordenadas en las que hemos de movernos tan solo a cinco años vista porque la aceleración del proceso de cambio es tal que resulta apasionante y a su vez inquietante.

Nuestro sistema ha de ponerse a punto para abordar con el mayor éxito los extraordinarios retos que se presentan. Ha de aprovechar la cultura de cambio propia de cada centro, la misma que ha permitido llegar donde estamos, reconociéndola y utilizándola como palanca que potencie la mejora continua y guía de la práctica diaria en todos los resquicios de la organización.

El reto del cambio es posible cuando se parte de la realidad cultural del medio. Celebrar años y encontrarnos, permite encontrar sentido a los tiempos vividos y ofrece perspectivas para afrontar el futuro.

Gracias Hospital de Llerena.

Tribuna



María José Sánchez Martínez

Delegada de FEDER-Extremadura

HAZER, HAZ TU PARTE por las Enfermedades Raras

Este es el título de la campaña que FEDER está llevando a cabo a nivel nacional y en sus distintas Delegaciones, entre las que figura Extremadura. Una iniciativa con la que se pretende acabar con el aislamiento y la desinformación que sufren más de 3 millones de afectados en España y unos 60.000 afectados en Extremadura.

En el marco de esta campaña que se inició el día 24 de octubre y termina el día 31 de Diciembre, destacar la rueda de prensa celebrada en el Colegio de Médicos de Badajoz, con la participación del Presidente del colegio, representando a los profesionales, y el D.G. de Planificación, Ordenación y Coordinación Sanitarias de la Consejería de Sanidad y Dependencia, quien anunció la elaboración y puesta en marcha el próximo año de un Plan Regional para E.R. Esta noticia nos llena de esperanza, pues supone el poder abordar estas patologías, atendiendo a su especificidad y diferenciándolas de las enfermedades frecuentes.

Los afectados por estas enfermedades tenemos unas características comunes y específicas; después de la aparición de los primeros síntomas, hay una batalla inicial para el diagnóstico que puede durar años. Si con suerte se llega al diagnóstico, empezamos la lucha por ser oídos, informados y dirigidos para recibir la atención sanitaria y social más adecuada.

La dispersión que caracteriza a este tipo de patologías, es la mayor dificultad para los pacientes y profesionales.

Ante esta realidad el anuncio del Plan en Extremadura, supone la mejor forma de afrontarlas, pues va a representar una actuación integral, con medidas sanitarias, educativas y sociales.

En el 2004, se creó el Sistema Especial de Información de E.R., (ORDEN de 14 de Mayo de 2004 de la Consejería de Sanidad y Consumo), se elaboró un "Protocolo sobre Sistema de Información", que ha sido distribuido por

toda la red de centros sanitarios. Desde este momento las líneas de actuación ido encaminadas a establecer un "mapa" de estas patologías, en el que se recoja, entre otros datos, médico que atiende al paciente y centro médico. La notificación de casos es fundamental para la agregación de pacientes y profesionales, y así poder trabajar coordinados y en red; tan importante en enfermedades poco frecuentes.

Otra acción dentro de la campaña es la elaboración por parte de FEDER de un "Informe sobre las desigualdades en políticas para E.R. en España", haciendo un estudio comparativo de las Comunidades en las que FEDER tiene Delegaciones: Madrid, Andalucía, Cataluña, Valencia y Extremadura. Solo Extremadura y Andalucía han desarrollado políticas activas encaminadas a mejorar la atención de los afectados.

Por último decir que "no es raro, tener una enfermedad rara", por ello quiero hacer un llamamiento desde este medio para que apoyéis, mediante firmas, el "Plan Nacional de E.R."

"no es raro, tener una enfermedad rara", por ello quiero hacer un llamamiento desde este medio para que apoyéis, mediante firmas, el "Plan Nacional de E.R."

una estrategia para estas enfermedades, de acuerdo con la ponencia aprobada en el Senado el 23 de febrero de 2007, en la que se concretó un Centro Estatal de Coordinación. Podéis firmar a través de Internet en esta dirección <http://www.enfermedades-raras.org/>

Para las personas que residan en Badajoz y quieran dar su apoyo, estamos en FEDER-Extremadura, C/ José M^a Alcaraz y Alenda, nº 8, local, traseras, de 8 a 15 horas. Teléfono, 924252317.

Como organización de pacientes y en nombre de ellos, quiero destacar la actitud dialogante de la Consejería de Sanidad y Dependencia y la de todos los profesionales. Seguiremos trabajando juntos, para poder dar respuesta a los pacientes. En Extremadura y gracias a la labor de todos, el proceso que llevamos irá avanzando en la mejor dirección.

La viñeta

LA VERDAD, NI SE CREA, NI SE DESTRUYE...INOS LA TRANSFORMAN!



José Antonio Mateo Penabazero