

Par **Impar**

Un experto aboga por doblar recursos y evitar la fragmentación para que Europa pueda competir en investigación biomédica

MADRID, 3 Jun. (EUROPA PRESS) -

El director general de Investigación Biomédica de la Comisión Europea en Bruselas, Octavi Quintana, destacó hoy la necesidad de doblar los recursos tanto en los presupuestos como en recursos humanos, así como evitar la fragmentación para que Europa pueda competir "en primera división" en investigación biomédica, según manifestó durante una 'Jornada sobre política científica y hospitales', celebrada en la Fundación Jiménez Díaz (FJD).



Según Quintana, para que la UE pueda competir en investigación frente a países como Estados Unidos, Japón, China e India, requiere aumentar su capital humano, crear los medios necesarios para atraer a los jóvenes científicos y evitar la pérdida de cerebros. En concreto, harán falta unos 700.000 investigadores más para 2010, estimó.

Asimismo, este experto abogó por evitar la fragmentación en cuanto a investigación Biomédica, a favor de una mayor coordinación de los programas nacionales.

En la jornada, el director del Instituto de Salud Carlos III, Francisco García, explicó que tiene previsto trabajar para fomentar la investigación translacional, a través de la certificación o acreditación de los institutos sanitarios; así como para promocionar las estructuras de investigación en red para optimizar los recursos.

En este sentido, García precisó la necesidad de que las comunidades autónomas "tomen conciencia" de la importancia del papel que juegan en investigación biomédica, ya que "tienen mucho que decir en esta estrategia". "Desde el Instituto de Salud Carlos III estamos dispuestos a invertir más recursos y a animar a las CC.AA a que potencien este tipo de investigación, que no debería plantear discusiones, sino ser una política de Estado", precisó.

EVITAR LA PÉRDIDA DE COMPETITIVIDAD

Por su parte, el director médico de GlaxoSmithKline (GSK), Rafael Dal-Re, destacó la necesidad de aumentar la confianza entre la industria farmacéutica, los gerentes hospitalarios, la Agencia Española del Medicamento, y los comités éticos que evalúan los ensayos clínicos, para "mejorar la investigación en los hospitales".

Asimismo, aseguró que "España pierde competitividad respecto a otros países europeos como Suecia, Alemania, Reino Unido y Bélgica, ya que la Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios sólo emite su dictamen (aprobación o rechazo) sobre un ensayo clínico tras haber recibido el visto bueno por parte del comité ético, los que favorece la pérdida de unos 20 días frente a los otros países (se aprueba antes por las autoridades sanitarias)".

Además, Dal-Re manifestó durante la jornada --patrocinada por GSK y la compañía Capio Sanidad-- que "la gestión de la evaluación de los protocolos de las investigaciones debe ser más ágil por parte de los gerentes hospitalarios".