

## REUNIÓN DE LA OMS Y LA FEDERACIÓN INTERNACIONAL DE TALASEMIA

El 3 y el 4 de abril de 1993 se celebró en Nicosia, Chipre, una reunión conjunta de la Organización Mundial de la Salud (OMS) y la Federación Internacional de Talasemia sobre prevención y control de las hemoglobinopatías. Aprovechando la realización del Congreso Internacional sobre Talasemias y Otras Hemoglobinopatías en la misma ciudad, el Programa de Enfermedades Hereditarias de la OMS reunió a su Grupo de Trabajo sobre Prevención y Control de las Hemoglobinopatías. En dicha reunión de trabajo participaron representantes de diversas regiones de la OMS y directores de programas de prevención y control de las hemoglobinopatías de varios países del mundo.

La Región de las Américas estuvo representada por los doctores Luis Heredero, jefe del Programa de Prevención de Enfermedades Genéticas de Cuba, y Victor B. Penchaszadeh, profesor de genética y pediatría de la Escuela de Medicina de Mount Sinai de Nueva York (ambos son miembros del Panel de Expertos en Genética Humana de la OMS y consultores de genética de la Organización Panamericana de la Salud). Como miembro observador, asistió el doctor Fernando Tricta, de la Universidad Estadual de Campinas, Brasil.

En las sesiones de trabajo se sostuvieron debates sobre la situación actual de salud determinada por las hemoglobinopatías en diferentes partes del mundo y sobre los programas para su prevención, tratamiento y control. Tanto la anemia de células falciformes como las talasemias son enfermedades hereditarias que producen trastornos y discapacidades crónicas que pueden limitar seriamente la esperanza de vida. Según han demostrado varios programas que se están aplicando en algunos países, los adelantos recientes en el campo de la genética y en el tratamiento de estas afecciones permiten hoy en día que los programas de salud basados en la comunidad adopten un enfoque preventivo-curativo.

Las presentaciones realizadas por representantes de la Región de las Américas pusieron de manifiesto que la anemia de células falciformes y la beta talasemia constituyen una carga significativa para los sistemas de salud de los países, especialmente los Estados Unidos de América, varios países del Caribe, Brasil, Guyana, Panamá y Venezuela. En la mayor parte de los países restantes, las hemoglobinopatías son un problema médico que se circunscribe a grupos étnico-geográficos específicos.

Entre las recomendaciones formuladas por el grupo de trabajo cabe mencionar las siguientes:

La necesidad de conocer mejor la prevalencia y el tipo de hemoglobinopatías en cada país.

La importancia de desarrollar programas de prevención, control y tratamiento basados en un enfoque integrado que combine el mejor tratamiento de los enfermos, la educación de la comunidad, la disponibilidad de pruebas de tamizaje de portadores, el asesoramiento genético y el diagnóstico prenatal.

Estos programas deben contar con el apoyo de los ministerios de salud y las organizaciones médicas, aunque también pueden surgir de asociaciones voluntarias.

La estrategia recomendada es la organización de grupos de trabajo multidisciplinarios integrados por genetistas, hematólogos, especialistas en salud pública y representantes de organizaciones voluntarias.

## **Congreso de la Sociedad Venezolana de Genética**

La Sociedad Venezolana de Genética celebrará su VI Congreso del 11 al 15 de julio de 1994 en Ciudad Bolívar, Venezuela. Las personas interesadas en recabar más información deben dirigirse a: Dr. Otto Sánchez, Presidente, Sociedad Venezolana de Genética, Apartado Postal 83, Universidad de Oriente, Ciudad Bolívar, 8001-A, Venezuela, Fax (5885) 27596.