

Taller Regional de Registros Nacionales de Diálisis y Trasplante Renal PANAMÁ 2017

Fundamentos y Desarrollo

Dra. María Carlota González-Bedat - Dr. Guillermo Rosa-Diez
Coordinadores
del

REGISTRO LATINOAMERICANO DE DIÁLISIS Y TRASPLANTE RENAL

registro@slanh.net

TALLER DE REGISTROS NACIONALES FUNDAMENTOS

PLAN ESTRATÉGICO DE LA ORGANIZACIÓN PANAMERICANA DE LA SALUD 2014-2019

“En pro de la salud: Desarrollo sostenible y equidad”:

<http://www.paho.org/hq/index.php?option=co>

- meta concreta relativa a la enfermedad renal crónica:

“alcanzar una tasa de prevalencia de TRR de por lo menos 700 pacientes por millón de habitantes (pmp) para 2019”

- indicador 2.1.5: los países y territorios tendrán la capacidad de mejorar la vigilancia de la Enfermedad Renal Crónica.

- indicador de este resultado es el número de países que cuentan con un registro de diálisis y trasplante renal de base poblacional y de alta calidad para los casos de la enfermedad renal crónica

- el fortalecimiento de los Registros Nacionales de Diálisis y Trasplante Renal y responde directamente al

junio/2015: CONVENIO DE COOPERACION OPS-SLANH

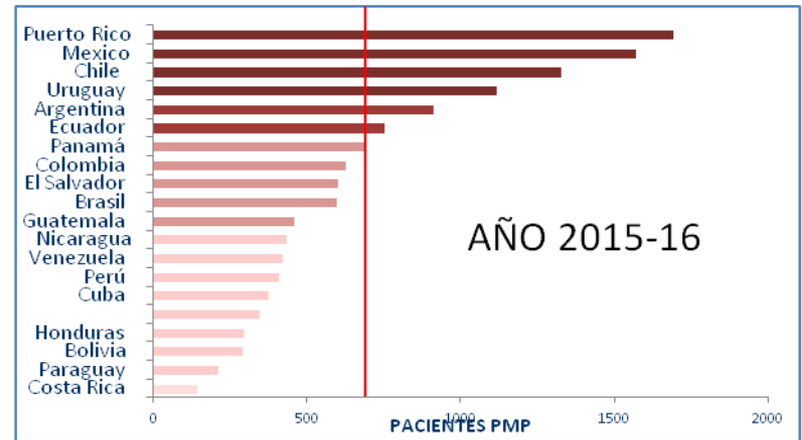
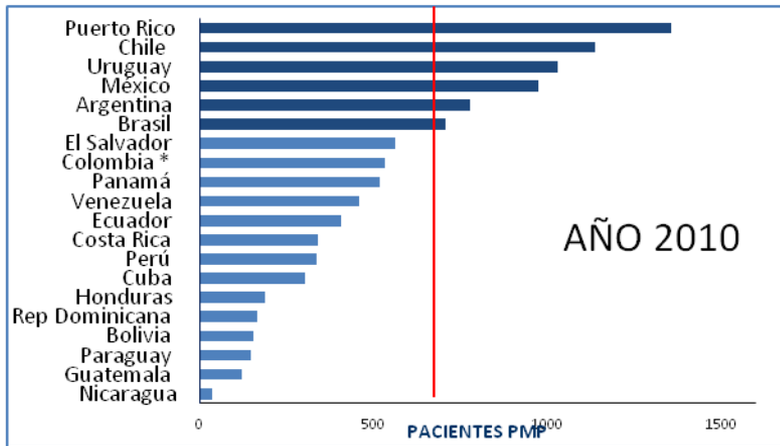
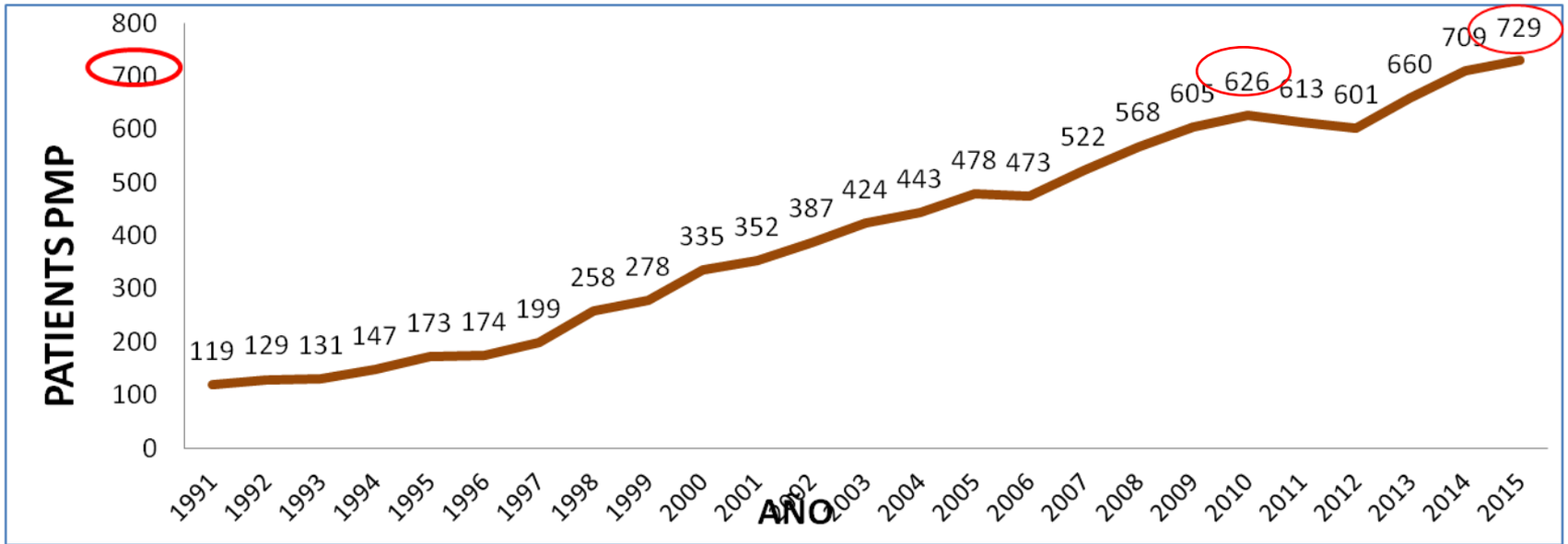
SLANH como una ONG en Relaciones Oficiales con OPS



REGISTRO LATINOAMERICANO DE
DIALISIS Y TRASPLANTE RENAL



TALLER DE REGISTROS NACIONALES FUNDAMENTOS



ACTIVIDADES

CURSO DE ENTRENAMIENTO Y CERTIFICACION PARA RESPONSABLES NACIONALES DE REGISTROS DE DIALISIS Y TRASPLANTES

•COSTA RICA 2014

- BELICE, COSTA RICA, HONDURAS, GUATEMALA, EL SALVADOR,
- NICARAGUA, PANAMA, REP. DOMINICANA

•LIMA 2015

- BOLIVIA, BRASIL, COLOMBIA, CHILE, ECUADOR, PERU, VENEZUELA

TALLER PARA EL FORTALECIMIENTO DE LA CAPACIDAD TÉCNICA DEL REGISTRO NACIONAL DE DIÁLISIS Y TRASPLANTE RENAL

HONDURAS, GUATEMALA, EL SALVADOR, NICARAGUA, PERÚ, PARAGUAY,
BOLIVIA, ECUADOR, PANAMÁ, REP. DOMINICANA, MÉXICO



TALLER REGIONAL SOBRE REGISTROS DE DIÁLISIS Y TRASPLANTE RENAL

PROPÓSITO

- revisar el estado actual de los registros nacionales de diálisis y trasplante con un enfoque especial en los desafíos, las oportunidades y la sostenibilidad de los mismos
- mejorar los datos que estos obtienen para enriquecer el conocimiento de la epidemiología de la enfermedad renal crónica en TRR en la región
- identificar las brechas para fortalecer la capacidad de los países de mejorar la calidad de la atención de los pacientes

OBJETIVOS ESPECIFICOS

- Revisar los avances en el establecimiento de un Registro nacional de diálisis y trasplante, con énfasis en los éxitos, oportunidades, desafíos, y necesidades respectivamente.
- Explorar el impacto que está teniendo la Enfermedad Renal Crónica de causa no tradicional (ERCnT) en el tratamiento de sustitución de la función renal en la Región.
- Discutir la experiencia y el progreso regional del Registro Latinoamericano de Diálisis y Trasplante.
- Proveer soluciones metodológicas relacionadas con los Registros nacionales de diálisis y trasplante
- Planificar las metas conjuntas para el nuevo bienio 2018-2019

TALLER REGIONAL SOBRE REGISTROS DE DIÁLISIS Y TRASPLANTE RENAL

7-8 de noviembre/2017. Ciudad de Panamá.

PANAMA

- Invitados por SLANH
 - Nefrólogos o Técnicos encargados del Registro Nacional de Diálisis y Trasplante Renal de cada país
- Invitados por OPS
 - Representantes del Ministerio de Salud correspondiente
- Participantes
 - Argentina, Belice, Brasil, Bolivia, Colombia, Costa Rica, Cuba, Ecuador, El Salvador, Guatemala, Honduras, México, Nicaragua, Panamá, Perú, Paraguay, República Dominicana y Uruguay y los informes de Chile, Puerto Rico y Venezuela que por razones de fuerza mayor no pudieron hacerse presentes. Como invitados y observadores concurren 2 delegados del Registro de la Sociedad de Trasplantes de América Latina y el Caribe (STALYC).
- Dinámica
 - Cada país utilizó la plantilla que se distribuyó oportunamente, para actualizar la información solicitada y presentarla de manera uniforme.
 - Preguntas realizadas por los coordinadores y discusiones grupales,
 - Acuerdos que se plantean seguidamente en este documento y que pretende servir de guía para implementar estrategias en los países, de manera tal de contar con un único registro nacional de pacientes con Enfermedad Renal Crónica en Terapia de Reemplazo Renal.

TALLER REGIONAL SOBRE REGISTROS DE DIÁLISIS Y TRASPLANTE RENAL

DESAFIOS METODOLOGICOS Y MANERAS DE SUPERARLOS

CATEGORIAS	PAISES
1. No existe ningún tipo de registro sistemático de diálisis y/o trasplante renal de base poblacional	NINGÚN PAÍS
2. Existen solamente registros institucionales/regionales de diálisis y/o trasplante renal de calidad, no obligatorio	VENEZUELA NICARAGUA BOLIVIA MÉXICO PANAMÁ* REP. DOMINICANA GUATEMALA PERÚ BÉLICE COSTA RICA ECUADOR
3. Existe un registro sistematizado de diálisis y/o trasplante renal de base poblacional, que recaba datos de calidad, basado en el esfuerzo de las autoridades de salud (sociedades científicas, etc.), obligatorio	CHILE** HONDURAS PARAGUAY BRASIL** EL SALVADOR
4. El registro de D y TR tiene carácter obligatorio, multi-institucional, cubre la totalidad de la población que requiere sustitución renal, realiza un informe anual de datos básicos.	URUGUAY** CUBA
5. El registro de D y TR es de alcance nacional, obligatorio, regulado por legislación, normas o decretos ministeriales, multi-institucional. Recaba datos básicos, evolutivos y de control de calidad de la prestación. Realiza un informe anual en el que se informa los resultados del tratamiento, la calidad de la prestación y la performance de los prestadores	COLOMBIA* ARGENTINA** PUERTO RICO**



TALLER REGIONAL SOBRE REGISTROS DE DIÁLISIS Y TRASPLANTE RENAL

CONCLUSIONES

- **Importancia de reforzar los sistemas de vigilancia en ERC de los países**
- **Colocar el tema de ERC y ERCnT como prioridad en las agendas de los tomadores de decisión, de manera tal facilitar los recursos.**
- **Formulación de Leyes o Normativas que garanticen el reporte obligatorio en cada país y en cada sistema de salud.**
- **Formación de comisiones multisectoriales en los países para generar el compromiso de planear, desarrollar y ejecutar las metas para lograr un registro único.**
- **Asignación de recurso económico y humano para garantizar la captación, digitación y análisis de datos obtenidos a nivel nacional.**

RESUMEN

- **Importancia de contar con un registro único nacional**
- **Todos los países deben aspirar a alcanzar una prevalencia de 700 pmp antes del 2019**
 - reunión de seguimiento en el 2019 para ver los avances a partir de este taller y el compromiso adquirido
 - representantes de los MSP: necesidad de hacer un plan de acción de cara a que en el 2018-2019 sea un período muy productivo.
- **Colocar el tema de ERC y su adecuado registro, como prioridad en las agendas de los tomadores de decisión.**
- **Importancia en la conformación de comisiones multisectoriales en los países para generar el compromiso de planear, desarrollar y ejecutar las metas para lograr un registro único en cada país.**
- **Fomentar el fortalecimiento de la vigilancia en ERC:**
 - análisis estadístico para caracterizar la población y describir la distribución de los pacientes de acuerdo a variables socio-demográficas y a modalidades de tratamiento; informar la incidencia, prevalencia y morbi-mortalidad considerando las variaciones demográficas, etiológicas, de tratamiento y otras variables.