

Palabras del Presidente en el ingreso como Académico Correspondiente del Dr. Rafael Peris Bonet

*Antonio Llombart Bosch**

Presidente de la R. Acad. Med. Comunitat Valenciana

EXCEMAS. E ILMAS. AUTORIDADES;
EXCMOS. E ILMOS. SEÑORAS Y SEÑORES;
SEÑORAS Y SEÑORES:

Dar la bienvenida a la RAMCV al Prof. Rafael Peris Bonet me produce una enorme satisfacción haciéndolo tanto en nombre de esta corporación como en el propio. Por ello me uno a las felicitaciones expresadas tan brillante y sinceramente por la Académica Profesora María Luz Terrada quien fue maestra y guía del nuevo académico durante sus primeros pasos en la Cátedra de Historia de la Medicina de esta universidad y también iniciadora de la gran empresa científica que constituyo la Documentación Medica.

En la actualidad como hemos visto el profesor Rafael Peris Bonet, es el director del Registro Nacional de Tumores Infantiles y miembro del Comité Científico de ACCIS (Automated Childhood Cancer Information System) de la International Agency for Research on Cancer (la Agencia de la Organización Mundial de la Salud dedicada a la investigación y prevención del cáncer). Este sistema sirve para la provisión, presentación e interpretación de datos sobre la incidencia y supervivencia del cáncer en la infancia y adolescencia en Europa.

El Registro Nacional de Tumores Infantiles (RNTI-SEHOP), ubicado en la Facultad de Medicina de esta Universitat de València tiene como misión realizar investigación epidemiológica que contribuya a la mejora del conocimiento y de la asistencia de los niños afectos de cáncer en España, así como al estudio de las causas de esta compleja patología. Sus principales tareas se centran en los análisis de la supervivencia y de la incidencia del cáncer infantil.

El RNTI-SEHOP es un gran proyecto cooperativo entre la Sociedad Española de Hematología y Oncología Pediátricas (SEHOP) y la Universitat de Valencia. Las unidades de oncología pediátrica de todos los hospitales españoles notifican los casos de cáncer infantil al Registro. En la actualidad se sostiene principalmente mediante convenios con la Asociación Española Contra el Cáncer y su Fundación Científica y la Fundació Villavecchia, y el Ministerio de Sanidad Asuntos Sociales e Igualdad con

quien se ha firmado recientemente un convenio de colaboración pero también con proyectos científicos competitivos propios.

Estos datos se recogen en distintos bancos de datos que se ofrecen en la red y a los que todos tenemos acceso. Sin embargo detrás de ellos se oculta una personalidad la del Dr. Peris así como una dedicación y un entusiasmo que merece ser destacado en estos momentos, y que durante mucho tiempo hemos tenido la oportunidad de conocerlo y seguirlo, compartiendo con él mismo las alegrías y las dificultades que el mantenimiento de este Registro han tenido desde su inicio hace ya más 35 años.

La personalidad científica del nuevo académico ha sido detalladamente descrita por la Doctora María Luz Terrada por lo cual no voy a insistir en ella, pero si deseo centrarme en el tema de su conferencia Los registros de tumores infantiles en el marco de los registros de cáncer en Europa

El cáncer en los niños y adolescentes constituye una de las primeras causas de mortalidad en los países desarrollados tras los accidentes domésticos y los procesos infecciosos que son más prevalentes en los países en desarrollo.

Este hecho que hoy lo tenemos perfectamente reconocido a cuantos nos ocupamos de la lucha contra el cáncer no era lo mismo hace 40 años cuando se inició la aventura del Registro infantil de tumores en la Cátedra de Historia de la Medicina y Documentación de nuestra Universidad. Es más parecía, en múltiples instancias académicas y políticas, que era más un capricho académico que una necesidad social. También parecían poco necesarios los Registros Generales de Tumores que carecían del interés de las autoridades sanitarias del momento. Recuerdo que solo la AECC prestaba ayuda y financiación al registro de tumores que había iniciado unos años antes el Dr. Zubiri en Zaragoza. Valencia fue en este terreno una adelantada en la lucha contra el cáncer y también la Universidad gracias a la figura del pediatra y Rector magnífico también académico de esta institución el Prof. Joaquín Colomer Sala que supo dar soporte a la iniciativa ofreciéndole la ayuda institucional y material para su comienzo,

Deseo agradecer sinceramente al nuevo académico el recuerdo que ha hecho del Prof. Antonio Llombart Rodríguez pionero en muchos aspectos de la investigación y la lucha social contra el cáncer en España, al señalar sus publicaciones sobre estudios epidemiológicos del cáncer en España y en la provincia de Valencia. Aprovecho la oportunidad para recordarles que su discurso en entrada como académico de número de esta institución en octubre del año 1958 verso sobre el tema “La enfermedad cancerosa y su importancia en la región valenciana”

El RNTI-SEHOP constituya en la actualidad el mejor ejemplo de lo que hace 60 años se propusiera como meta para nuestra Comunidad y para España por cuanto a

nivel de oncología infantil ha conseguido aunar intereses suprarregionales organizando un Registro vivo de tumores que reúne ya cerca de 25.000 casos desde sus inicios en 1980 abarcando no solo a edades infantiles sino a adolescentes y a jóvenes adultos.

Esto no ha pasado desapercibido en algunas comunidades autonómicas de España y así la catalana en su propuesta de actuaciones de la lucha contra el cáncer para Cataluña 2015-2020 indica:

“Hace falta profundizar en algunos aspectos relevantes y nuevos como puede ser evaluar la incidencia, la mortalidad y la supervivencia del cáncer en los niños, adolescentes y en los adultos jóvenes, por lo cual necesitamos una referencia poblacional catalana y así tener un volumen de casos significativo para averiguar las tendencias existentes. Para ello se propone:

Aparatado 33: Disponer de un registro poblacional que incluya a los niños, adolescentes y adultos jóvenes para evaluar los resultados clínicos en Cataluña. Habrá que hacer un seguimiento especial de las segundas neoplasias y los efectos secundarios a largo plazo.

Aparatado 55: Establecer el registro poblacional de Cataluña para niños (0-14 años), adolescentes (15-20 años) y adultos jóvenes (20-24 años), con la inclusión de variables asistenciales relevantes, en colaboración con el Registro nacional de tumores infantiles RNTI-SEHOP.

Como pueden apreciar la fortaleza del registro que creó y hoy dirige nuestro nuevo académico entra dentro de los sistemas considerados como necesarios para otros planes de cáncer en España.

Recientemente se ha publicado en la revista Science (enero 2016 361,62729) un interesante artículo, destacando la necesidad y el valor de los sistemas de información en oncología pediátrica con base a los nuevos estudios genético-moleculares de los tumores infantiles y su posible relación familiar. No solo me refiero a los cánceres familiares hereditarios encuadrados dentro del marco del consejo genético como el retinoblastoma o la poliposis familiar hereditaria, por no citar sino los más conocidos. Me refiero a la relación paterno-materna y especialmente a los adultos de larga supervivencia de cáncer como es la población infantil que habiendo sufrido un cáncer ha sido curada en un 70% de tumores malignos y se están transformando en una población de supervivientes adultos, incorporados a una vida social y familiar normal.

Las técnicas de secuenciación masiva muestran que las células normales en algunos niños presentan mutaciones génicas relacionadas con mutaciones de distintos cánceres del adulto como es por caso el cáncer de mama o las leucemias. (BRCA1,

BRACA2, CHEK 2). Científicamente se está tratando de analizar si estas mutaciones presentes en las células normales de un niño, pudieran explicar la aparición de alguno de los diversos tipos de cánceres infantiles aunque sean ellos genes relacionados con neoplasias del adulto. Estas mutaciones se han detectado no solo en hijos de adultos portadores de cáncer sino también en descendientes de adultos supervivientes de cáncer en la infancia.

En un próximo futuro los registros de tumores infantiles vivos van a ser armas útiles como valiosos bancos de datos para el seguimiento poblacional de una población genéticamente lábil y necesitada de un control sanitario más ajustado. En el momento presente, un registro vivo como es el RHETI ofrece un importante valor añadido para la investigación oncológica infantil y para el mejor conocimiento de los mecanismos promotores de los tumores en la infancia.

Termino felicitando al nuevo académico por su excelente conferencia así como por su incorporación a esta prestigiosa y centenaria institución como es la RAMCV.

Bienvenido a ella.

Se levanta la sesión.