

El sarcoma en Europa: fortalecimiento de la respuesta política

Los sarcomas: una familia de **cánceres raros** que se desarrollan en los tejidos conjuntivos¹

Heterogeneidad significativa

Más de **70** subtipos histológicos diferentes²

Pueden presentarse en cualquier parte del cuerpo²

Consecuencias:

Profesionales sanitarios:

difícil adquirir formación especializada



Pacientes:

diagnóstico tardío o erróneo, acceso limitado a la atención especializada



Investigación:

difícil encontrar tratamientos específicos para cada tipo de sarcoma



Sistema sanitario:

alto coste debido a la variabilidad de la calidad asistencial



Descritos como una de las peores experiencias entre pacientes oncológicos afectados por cualquier tipo de cáncer¹

Representan el **1%** de todos los cánceres, el **2%** de todas las muertes por cáncer³



Hasta un **40%** de diagnósticos erróneos^{4,5}



Solo el **22%** de los pacientes participa en estudios clínicos¹

Hasta **1 de cada 4** reciben tratamiento para otra patología⁶



Desigualdades

significativas



en toda Europa en el acceso a los tratamientos disponibles

Lista de control de políticas relativas al sarcoma: ¿qué se necesita para mejorar el tratamiento del sarcoma?

1



Centros de referencia acreditados y designados para el sarcoma en cada país.

2



Una mayor **formación profesional** para todos los profesionales sanitarios involucrados en el tratamiento del sarcoma.

3



Un **enfoque multidisciplinar** en la atención sanitaria de todos los pacientes con sarcoma.

4



Mayores **incentivos** para la investigación y la innovación.

5



Acceso más rápido a tratamientos eficaces.

Referencias para el Resumen Ejecutivo

1. Sarcoma UK. The National Sarcoma Survey, Transforming Patient Experience, 2015:35.
2. Fletcher C, Bridge JA, Hogendoorn P, *et al.* WHO Classification of Tumours of Soft Tissue and Bone. Fourth Edition. WHO Classification of Tumours, 2013:468.
3. Sharma S, Takyar S, Manson SC, *et al.* Efficacy and safety of pharmacological interventions in second- or later-line treatment of patients with advanced soft tissue sarcoma: a systematic review. BMC Cancer 2013;13(1):1-21.
4. Lurkin A, Ducimetière F, Vince DR, *et al.* Epidemiological evaluation of concordance between initial diagnosis and central pathology review in a comprehensive and prospective series of sarcoma patients in the Rhone-Alpes region. BMC Cancer 2010;10(1):1-12.
5. Ray-Coquard I, Montesco MC, Coindre JM, *et al.* Sarcoma: concordance between initial diagnosis and centralized expert review in a population-based study within three European regions. Ann Oncol 2012;23(9):2442-9.
6. National Institute for Health and Care Excellence (NICE). Improving Outcomes for People with Sarcoma: the Manual. NICE Guidance on Cancer Services: Developed by the National Collaborating Centre for Cancer, 2006:142.

Un grupo de destacados representantes de organizaciones de pacientes, expertos clínicos e industria farmacéutica ha desarrollado una Lista de requisitos de políticas que favorezcan el manejo de sarcoma en Europa. Este proyecto fue iniciado y financiado por Lilly. Para obtener una copia del informe, visite: www.sarcoma-patients.eu