



<http://lupusresearchinstitute.org>

Nuevo estudio confirma necesidad de más fondos para investigación

El LRI responde a nuevo estudio de costos relacionado con el lupus

Lunes 26 de enero, 2009

Nueva York, Nueva York, (enero, 2009) – En respuesta a un estudio publicado en la edición actual de la revista *Journal of Occupational and Environmental Medicine* que revela el alto costo económico anual del lupus y de la nefritis lúpica (enfermedad del riñón), el Lupus Research Institute (Instituto de Investigaciones del Lupus - LRI) emitió la siguiente declaración:

“El nuevo estudio sobre los costos directos e indirectos de esta compleja e impredecible enfermedad autoinmune confirma la urgente necesidad de fondos para investigación con el fin de descubrir tratamientos más seguros y más eficaces, y finalmente acelerar el descubrimiento de una cura”, dijo Margaret G. Dowd, Presidenta del LRI. “Se necesitan nuevos tratamientos para aliviar el sufrimiento humano ocasionado por el padecimiento y para mitigar la carga económica que representa para los pacientes, familiares, patrones, el gobierno y la sociedad en general”.

“Han pasado casi 50 años sin un nuevo tratamiento importante para el lupus”, añadió Dowd. “El LRI se dedica a identificar y financiar enfoques innovadores y audaces para prevenir, tratar y curar el lupus. Desde el año 2001, hemos otorgado más de \$23 millones de dólares en subvenciones para investigación novedosa a 85 científicos en instituciones líderes de Estados Unidos. A la fecha, el 65 por ciento de quienes han recibido nuestra subvención han logrado desde entonces fondos adicionales, en total más de \$60 millones, de los Institutos Nacionales de Salud (NIH) y otras fuentes para ampliar sus importantes avances de investigación. Sin embargo, aunque hemos logrado mucho, es fundamental incrementar los fondos para investigación con el fin de crear la siguiente generación de terapias para el lupus”.

El estudio, realizado por la empresa de atención de la salud de Thomson Reuters (Thomson Healthcare) en colaboración con la Universidad de California en San Francisco, la Universidad Emory, y los Laboratorios Bristol-Myers Squibb, encontraron que el costo del lupus, con base en el promedio anual, asciende a casi \$20,000 dólares por paciente. El estudio utilizó datos administrativos de seguros para medir los costos. En pacientes con nefritis lúpica, el costo anual promedio se disparó hasta más de \$60,000 dólares por paciente. Los hallazgos también revelaron que el lupus cuesta anualmente considerablemente más que muchas otras enfermedades, incluyendo el asma (\$8,907), la diabetes (\$14,079), y las enfermedades del corazón (\$17,860), mientras que la nefritis lúpica es la enfermedad más costosa en cuanto al promedio anual de costos directos e indirectos.

“Agradecemos a Thomson Reuters, la Universidad de California en San Francisco, la Universidad Emory, y a Bristol-Myers Squibb por publicar estos hallazgos. Empezando a documentar los costos directos e indirectos del lupus y poniendo esos costos en el contexto de otros padecimientos, el estudio confirma lo que nosotros en la comunidad lúpica ya sabemos: el lupus representa una carga extraordinaria para las personas, sus familias, sus patrones y la sociedad en general”, afirmó Dowd.

Como el lupus tiene mayor probabilidad de afectar personas jóvenes, especialmente mujeres durante su etapa reproductiva, los costos asociados con el lupus serán una creciente inquietud para la sociedad hasta que encontremos nuevos tratamientos eficaces para el padecimiento. Si desea mayor información en inglés sobre el lupus, los avances de investigación y las pruebas clínicas, entre a la página que aparece en el encabezado.

Acerca del Lupus Research Institute: Pionero en descubrimientos para prevenir, tratar y curar el lupus

El Lupus Research Institute (LRI), es la única organización no lucrativa del país singularmente dedicada a investigaciones novedosas en lupus, aboga por la innovación, estimula la creatividad científica y se arriesga a explorar territorios desconocidos para aportar nuevas soluciones científicas a esta compleja y peligrosa enfermedad autoinmune.

Informe traducido a español latinoamericano por cortesía de la asociación Lupus Nuevo León Mariposa Roja, A.C., con sede en Monterrey, Nuevo León, México, para beneficio de todos los pacientes con lupus de habla hispana radicados en Norteamérica, Centroamérica y Sudamérica.