

Asi, da gusto

Senor Director:

Hasta no hace mucho tiempo integraba el numeroso grupo de cardiologos que recibian la Revista Argentina de Cardiologia sin mayores expectativas. Algun trabajo aislado y meritorios esfuerzos individuales no eran suficientes para que el "producto final" superara una mediana poco estimulante.

La situacion ha ido cambiando; sin estridencias ni ostentacion, un grupo con verdadera vocacion produce cambios estructurales e ideologicos faciles de compartir y dignos de aplauso.

Aunque a los directos involucrados les incomode y parezca redundante (ya que figuran en la primera pagina), me interesa explicitar sus nombres: Raul Oliveri, Pablo Chiale, Hernan Doval, Ricardo Gelpi y el selecto grupo de secretarios son los responsables directos de este cambio.

Nombrarlos resulta util para que jovenes colegas distingan mas facilmente entre el producto de la esforzada labor cotidiana y la declamacion inconducente.

Sin embargo, lo hasta aqui comentado no hubiera originado estas lineas por ser tema conocido y, creo yo, reconocido. Pero en el ultimo numero de la Revista me entero de que la Comision Directiva le ha solicitado al Senor Director la permanencia por otros dos anos.

¡Por fin! En lugar de la lucha por el poder o de merodear en sus alrededores, se solicita un sacrificio extra, una entrega mayor...

Como alguna vez he dicho, la SAC es un verdadero ejemplo para la comunidad sobre el resultado de una trayectoria democratica y pluralista. Muchos ansiosos aprenderan asi a esperar con fe un futuro mejor, en la medida en que la sociedad entera aprenda a convivir con estas pautas.

No puedo concluir estas lineas sin referirme a un cambio menor pero para mi trascendente: he sido incluido en el Comité Honorario.

Como desde siempre, no ha existido estimulo mas importante en mi vida medida que el reconocimiento de mis pares; de alli deriva mi gratitud.

Parrafo especial merece el hecho que significa acompanar a Mauricio Rosebaum, en mi opinion, la "imagen para imitar" de la cardiologia del siglo XX.

Sin duda, mi trayectoria cientifica posee mas altibajos que la de don Mauricio, pero una conducta "sin bajos" me permite acompanarlo en plenitud. Pienso que en el ocaso de una vida profesional, el poder exhibir la conducta en publico sin pudor ni temor es el capital maspreciado por el que todo joven debe luchar. ¡Es posible!

Termino con la tltima frase de la carta del Director del 1/2001: "Les deseo un feliz ano, siglo y milenio". Con esta actitud, ademas de desearla, produce felicidad.

Dr. Carlos A. Bertolasi

Carta del Director de la Revista

En la pagina 36 de la edicion del diario "Clarín" del 24 de febrero/2001 se publico una noticia aparecida en "The Washington Post" en el mes de enero/2001, cuya lectura me produjo un fuerte impacto y genero dentro de mi una mezcla de sentimientos de incredulidad e indignacion. El titulo era "EE.UU.: quieren usar a bebes pobres de Latinoamerica para experimentos" y como subtítulo "Un laboratorio pidio probar un remedio en chicos enfermos. Para medir sus efectos unos seran medicados, otros no. En [EE.UU. no](#) pueden". "Polemica prueba en Ecuador, Peru, Bolivia y Mexico". El texto (abreviado) dice lo siguiente: "Una agencia federal del gobierno de EE.UU. analiza si aprueba el pedido de un laboratorio de Pennsylvania que pretende usar a ninos recién nacidos de paises pobres de America latina para testear una nueva droga que previene el llamado *síndrome de estres respiratorio del recién nacido*, enfermedad a menudo mortal".... "El experimento cuya realizacion analiza la Food and Drug Administration (FDA) ... no podra realizarse en los Estados Unidos, donde se lo considera **poco etico** y donde los laboratorios no pueden usar placebos con pacientes con enfermedades potencialmente mortales y para las que existen tratamientos probados. La empresa quiere que se oficialice el resultado de la prueba para poder vender en el mercado norteamericano la droga *Surfaxin*, preventiva de dicho síndrome". ... "El presidente de los Laboratorios Discovery defendio su propuesta senalando que las pruebas podrfan **ahorrar 18 meses en los trabajos para desarrollar la nueva droga**". Para luego agregar: "En algunos hospitales pobres de Latinoamerica los ninos que padecen esta enfermedad pulmonar no tienen acceso a los medicamentos existentes y no quedarfan peor con un tratamiento con placebos".

Continua el articulo de "Clarín": "El estudio dividira a los ninos en 3 grupos: los que tomen la medicacion experimental del laboratorio Discovery, los

que reciban otra droga conocida y ya aceptada y un tercer grupo al que se le administrara solo un tratamiento con placebos. El numero de cada grupo de ninos seria de 325".

"... La *Public Citizen* (un grupo de investigaciones sobre la salud) elevo ayer una carta al Ministro de Salud estadounidense Tommy Thomson reclamando que pare los tests". ... "El subdirector de *Public Citizen*, Peter Lurie, dijo que «...el experimento viola todas las normas de etica medica estipuladas en dos documentos: la Declaracion de Helsinki y la del Consejo Internacional de la Organizacion de las Ciencias Medicas»".

Hasta aqui la informacion periodistica: creo que deja pocos comentarios por hacer en su crudeza descarnada. Pero de todas maneras vale la pena reflexionar una vez mas acerca de los limites eticos de la investigacion en seres humanos. ¿Hasta donde es posible llegar? ¿Cuando el medico individual, las sociedades cientificas, las universidades, los organismos publicos de salud, van a ser capaces de decir ¡basta! y poner freno a este tipo de planteos de la industria farmaceutica que escapan de manera flagrante a todas las normas aceptadas internacionalmente para la investigación en seres humanos? El subdesarrollo de nuestros paises no justifica desde ningun punto de vista que se pretenda involucrar a sus poblaciones en investigaciones inaceptables para la etica medica. Esta carta vale como un llamado de atencion a toda la comunidad de colegas para que no se vean burlados en su buena fe cuando son invitados a participar en ensayos clinicos; en todos los casos debe exigirse la posibilidad de acceder al protocolo completo de la investigacion y asegurarse de que se ajuste en todos sus puntos a las normas cientificas (indispensables en cualquier trabajo de investigación clinica) y eticas que antes mencionamos.

Dr. Raca Oliveri