

Programa de Registros de Cáncer

Asociarse con los gobiernos para fortalecer el registro de cáncer basado en la población para informar el control del cáncer.



El cáncer fue la causa de muerte de 10 millones de personas en 2020, lo que representa casi una de cada seis muertes; el setenta por ciento de esas muertes ocurren en países con recursos limitados.

Los registros de cáncer, que rastrean los datos sobre el cáncer, son una base para el control del cáncer, pero están crónicamente subdesarrollados en países que actualmente están indexados en niveles de ingresos bajos o medios. Sin el conocimiento de los patrones actuales del cáncer y las proyecciones futuras, los países no pueden tomar decisiones informadas sobre estrategias de prevención, detección temprana, manejo clínico o atención para quienes no pueden ser tratados. Se necesitan datos precisos para garantizar la planificación y evaluación de las actividades de control del cáncer en todos los países del mundo.

En este Programa de Registros de Cáncer, incluido en la iniciativa Información para la Salud de Bloomberg, se trabaja con los ministerios de salud y sus socios para establecer, fortalecer y ampliar los registros de cáncer basados en la población y utilizar los datos para la formulación de políticas.

PROGRAMA DE REGISTROS DE CÁNCER

El Programa de Registros de Cáncer ayuda a los países a establecer y reforzar registros de cáncer basados en la población para rastrear datos sobre el cáncer, lo que permite a los países comprender mejor la carga de los cánceres predominantes dentro de sus fronteras y responder de manera efectiva.

La colaboración de cada país se centra en una combinación de fortalecimiento de los registros existentes, creación de nuevos cuando corresponda, y actividades de asistencia técnica y capacitación. Nuestro objetivo es apoyar un sistema de registro sostenible para fortalecer la planificación basada en datos, incluida la información sobre las actividades de prevención y control del cáncer, la priorización y la presupuestación, y el desarrollo de políticas.

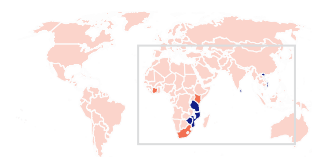
ÁREA DE ENFOQUE	RESULTADOS
1. Infraestructura y personal	<ul style="list-style-type: none">Recursos dedicados para la recopilación activa de datos y el soporte de análisis.Vinculación con datos del registro civil y estadísticas vitales (cuando sea posible)Registros basados en la población con área de captación definida
2. Asistencia técnica	<ul style="list-style-type: none">Procedimientos operativos estándares alineados con las mejores prácticas internacionalesPlanes nacionales de registro de cáncer, informes públicos e internos y procesos, con vinculación a programas de control del cáncer
3. Capacitación	<ul style="list-style-type: none">Capacitaciones interactivas y orientadas al producto (p. ej., producción de informes de incidencia de cáncer y otros)Tutoría para fortalecer la experiencia en el país
4. Establecer centros colaboradores para el registro del cáncer (África)	<ul style="list-style-type: none">Convocar la experiencia del registro de cáncer en ÁfricaFomentar la colaboración entre centros para compartir experiencias e informaciónPlataforma de expertos africanos para brindar asistencia técnica y fortalecer la capacidad en todo el continente

Nuestros socios globales

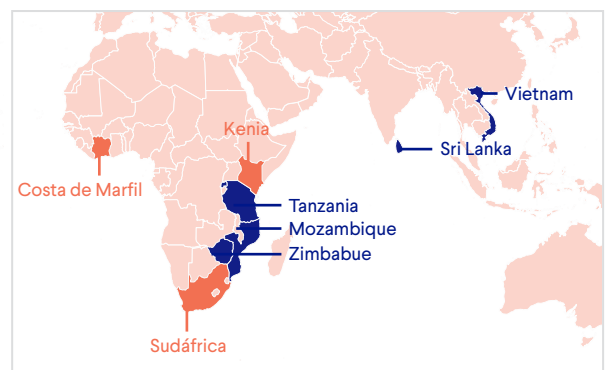
- Red Africana de Registros de Cáncer
- Centro Internacional de Investigaciones sobre el Cáncer
- Centro Nacional del Cáncer de Japón
- Centro Memorial Tata

La Iniciativa de Información para la Salud de Bloomberg Philanthropies está financiada por Bloomberg Philanthropies con fondos adicionales del Departamento de Asuntos Exteriores y Comercio de Australia.

Dónde trabajamos



- Actividades principales
- Centros colaboradores



Para obtener más información, visite vitalstrategies.org/cancer-registry/ envíe un correo electrónico a data4health@vitalstrategies.org.