

CARTA ABIERTA AL DEPARTAMENTO DE SALUD DEL GOBIERNO VASCO Y A LA CIUDADANÍA
Organizaciones de la Plataforma “Echamos de menos” – Junio 2025

A la atención del Departamento de Salud del Gobierno Vasco y de la ciudadanía:

Las asociaciones firmantes, integrantes de la plataforma ciudadana y profesional *Echamos de menos*, conformada por entidades del ámbito sanitario, social y comunitario vinculadas a los cuidados paliativos en Euskadi, queremos trasladar públicamente nuestra posición ante la reciente respuesta institucional del Departamento de Salud a la situación de los cuidados paliativos pediátricos, y nuestra reflexión en torno a la situación general de los cuidados paliativos, pediátricos y de adultos.

Valoramos que se haya anunciado una actuación por parte del sistema de salud, retribuyendo las intervenciones extraordinarias fuera del horario laboral de los profesionales, y estableciendo protocolos de atención. Sin embargo, y a la espera de que el Departamento concrete los detalles de sus propuestas, consideramos que lo planteado hasta ahora no constituye una solución estructural, sino una medida puntual frente a una situación concreta. Lo que esta crisis ha revelado es algo más profundo: **la ausencia de una red pública de cuidados paliativos, pediátricos y adultos, que sea universal, equitativa y continua.**

Desde hace tiempo venimos advirtiendo —a través de propuestas, análisis y comparencias públicas— que en Euskadi faltan recursos, equipos y estructuras que garanticen el acceso a unos cuidados paliativos integrales. **Nuestro objetivo es claro: construir un sistema de cuidados paliativos que no dependa de la edad de la persona, ni de la patología, ni del código postal, ni del esfuerzo heroico de profesionales aislados.**

La *Estrategia Nacional de Cuidados Paliativos Pediátricos* (Ministerio de Sanidad, 2014) establece que todas las comunidades autónomas deben contar con **equipos estables, atención domiciliaria y cobertura 24/7**. Euskadi, hoy en día, **no cumple con esos requisitos.**

Queremos subrayar, además, que **la muerte de un niño o adolescente es, por definición, una situación de Alta Complejidad**, y así se clasifica en el instrumento IDC-Pal que utiliza Osakidetza. Por tanto, entendemos que **todas las personas que requieren cuidados paliativos pediátricos deberían tener garantizado el acceso real a atención 24/7** como la que ahora se promete.

Por todo ello:

👉 **Reivindicamos** la puesta en marcha urgente de una red pública de cuidados paliativos que cumpla con los estándares nacionales e internacionales.

👉 **Reclamamos** datos concretos y transparencia institucional que permitan conocer la realidad del sistema de Cuidados Paliativos de Euskadi

👉 **Solicitamos** medidas preventivas frente al *burn-out* y la sobrecarga emocional de los equipos.



👉 **Demandamos** que se garantice también la atención paliativa integral en la población adulta y geriátrica.

👉 **Pedimos** una reunión formal con la Consejería de Salud para abordar estas cuestiones y aportar propuestas.

👉 **Reafirmamos** nuestro compromiso con una sanidad pública basada en la equidad, el acompañamiento y la dignidad.

Esta no es una situación excepcional. Es una carencia estructural. Afecta cada año a decenas de niñas y niños, personas adultas y mayores, y a sus familias, **que no reciben el acompañamiento paliativo que merecen y necesitan.** Es llamativo que Euskadi, siendo una de las comunidades más ricas del estado, sea una de las que menos recursos dedica a los cuidados paliativos, que son, al cabo, los cuidados de una de sus poblaciones más vulnerables.

Adjuntamos a esta carta el dossier que presentamos en la mesa de Sanidad de Parlamento Vasco, en su comparecencia del 7 de abril de 2025, analizando la situación de precariedad de los Cuidados Paliativos y proponiendo soluciones estructurales.

Seguimos tendiendo la mano. Seguimos esperando que se escuchen nuestras propuestas. Y seguimos trabajando por una sociedad que cuide hasta el final.

Las entidades que se adhieren a esta carta lo hacen a título individual, aun siendo la mayoría miembros de la plataforma "Echamos de menos". A petición propia, se han sumado varias personas referentes internacionales de los Cuidados Paliativos.

Junio 2025

[Listado de adhesiones]

- ACAMBI - Asociación de cáncer de mama y ginecológico de Bizkaia
- ADELA EH - Federación de Asociaciones de Esclerosis Lateral Amiotrófica de Euskal Herria
- AECPAL - Asociación Española de Enfermería en Cuidados Paliativos
- Al final de la Vida
- ARINDUZ - Sociedad Vasca de Cuidados Paliativos
- ASPANAFOA - Asociación de Padres y Madres de Niñas/os con cáncer de Álava
- Asociación Contra de Cáncer Bizkaia
- Asociación La Cuadri del Hospi
- ASPANOVAS - Asociación de madres y padres de niños, niñas y adolescentes con cáncer de Bizkaia
- ATLANTES - Global Observatory of Palliative Care
- BABESPEAN
- BIDEGIN - Servicio de apoyo al duelo y enfermedad avanzada de Gipuzkoa
- BIDASOA ZUREKIN
- BIHOTZETIK - Tolosa Comunidad Compasiva
- Càtedra de Cures Paliatives, Universidad de VIC
- COEGI - Colegio de Enfermería de Gipuzkoa
- Colegio de Trabajo Social de Gipuzkoa
- Colegio de Trabajo Social de Bizkaia
- Comisión sociosanitaria de Comités de ética de Euskadi
- Comité de Ética de Álava
- Comité de Ética asistencial de Bizkaia
- Comité de Ética de intervención social de Bizkaia
- Department of Palliative, Rehabilitation, & Integrative Medicine. Houston
- Dr. Carlos Centeno
- Dr. Eduardo Bruera
- Dr. Enric Benito
- Dr. Xabier Gomez Batiste
- ESKU HUTSIK - Asociación de duelo gestacional, perinatal y neonatal de Euskadi y Navarra
- Foro de Pacientes
- Fundación Doble Sonrisa
- Fundacion Pia Aguirreche
- GETXO BIHOZBERA
- HIL ARGI ELKARTEA
- Paliativos Sin Fronteras
- PEDPAL – Sociedad Española de Cuidados Paliativos Pediátricos
- SECPAL - Sociedad Española de Cuidados Paliativos
- SOPELA ZUREKIN
SORTARAZI
- UMEEKIN - Federación Vasca de Asociaciones de Padres y Madres de Niños, Niñas y Adolescentes con Cáncer
- Vivir Con Voz Propia
- ZAINBIZI Elkartea
- ZAHARTZAROA
- ZARAUTZ HERRI ZAINTZAILEA