

Comunicat de Presa, 20 mai 2026

Cancerul de sânge nu așteaptă.

La fiecare trei minute, undeva în lume, cineva primește un diagnostic de cancer de sânge. În România, mulți dintre acești oameni află în stadii avansate — pentru că simptomele au trecut neobservate, pentru că analizele potrivite nu au fost făcute la timp sau pentru că tratamentul la care aveau dreptul era, pe hârtie, aprobat în Europa, dar în fapt inaccesibil în lor. **Federația Asociațiilor Bolnavilor de Cancer din România (FABC)** alături de **Registrul Național al Donatorilor Voluntari de Celule Stem Hematopoietice** aduc această realitate în fața tuturor.

Leucemia, limfomul și mielomul multiplu sunt boli tratabile, uneori vindecabile — dacă sunt prinse la timp și dacă pacientul are acces real la terapie. Specialiștii estimează că numărul cazurilor reale de leucemie limfocitară cronică din România depășește de câteva ori cifrele oficiale — un semn clar că diagnosticarea târzie nu este excepția, ci regula. Între timp, pacienții români așteaptă în medie peste doi ani pentru ca un medicament aprobat la Bruxelles sau Berlin să fie disponibil și la București.

„Fiecare zi de întârziere în accesul la tratament înseamnă o înrăutățire pentru pacient. Nu cerem privilegii — cerem ca pacientul român să aibă aceeași șansă ca cel din Franța sau Germania.” —

Cezar Irimia, președinte FABC

Un prim pas, concret și la îndemâna oricărui pacient, este **hemoleucograma completă** — o analiză de bază, care oferă indicii esențiale despre starea celulelor sanguine. Pentru depistarea mielomului multiplu, **electroforeza proteinelor serice** este obligatorie — dar în prezent nu este decontată în programele de screening. Oboseala persistentă, transpirațiile nocturne, ganglionii măriți sau scăderea neintenționată în greutate sunt semnale care nu trebuie ignorate. Un control anual, cu analizele potrivite, poate face diferența.

Tot în cadrul conferinței, FABC lansează în **platforma iMedico**, cu două instrumente dedicate pacienților hematologici: **HemaPath** — un navigator educațional interactiv, de la diagnostic la tratament — și **Jurnalul Hematologic cu suport AI**, un companion digital de monitorizare și educație personalizată. Sunt instrumente construite pornind de la experiența reală a pacienților, pentru ca informația corectă să fie accesibilă în orice moment al parcursului bolii.

Pentru o parte dintre acești pacienți, **transplantul de celule stem hematopoietice de la un donator neînruit** rămâne singura opțiune curativă. Registrul Național numără astăzi peste 112.000 de donatori voluntari — un număr în creștere, dar încă insuficient raportat la nevoile reale.

Deși România este conectată la o rețea mondială de 46 de milioane de donatori de celule stem hematopoietice potențiali, neînruțiți, probabilitatea de a găsi un donator crește exponențial atunci când căutăm în aceeași zonă geografică și etnică.

Peste 600 de români au fost salvați până acum prin transplant de celule stem hematopoietice, marea majoritate cu celule stem de la donatori din străinătate!



Ministerul Sănătății

Registrul Național
al Donatorilor Voluntari
de Celule Stem Hematopoiectice

„Nu căutăm super-eroi. Căutăm oameni care înțeleg că un simplu „DA” spus la momentul potrivit poate scrie o poveste nouă pentru un pacient aflat la greu. Înscrierea în Registru este gestul suprem de umanitate.” — Dr. Traian Laurian Arghisan, Director General RNDVCSH

Orice persoană sănătoasă, cu vârsta între 18 și 45 de ani, se poate înscrie online la **registru-celule-stem.ro**, sunând la **021 201 88 00** sau scriind la **office@rndvcs.ro**. Un formular. O probă biologică. O viață salvată.

Evenimentul este organizat de FABC în parteneriat cu Registrul Național al Donatorilor Voluntari de Celule Stem Hematopoiectice, cu sprijinul AstraZeneca, Bristol Myers Squibb, Johnson & Johnson, Novartis și Pfizer.

Despre FABC: Federația Asociațiilor Bolnavilor de Cancer reprezintă interesele pacienților oncologici din România, militând pentru acces egal la tratament și diagnostic precoce.

Despre RNDVCSH: Instituție aflată în subordinea Ministerului Sănătății, responsabilă cu gestionarea bazei de date a donatorilor neînrușiți voluntari de celule stem hematopoiectice.

Biroul de presa FABC/ RNDVCSH