

COMPARTIR LOS AVANCES EN LA ENFERMEDAD DE ALZHEIMER Y OTRAS DEMENCIAS: EL CASO DE LA BASE DE DATOS DOCUMENTAL ESPECIALIZADA «CREA CONOCIMIENTO»

Fraile Sastre, A.

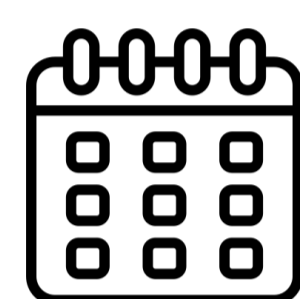
Documentalista

Centro de Referencia Estatal de atención a personas con enfermedad de Alzheimer y otras demencias. Imsero.

E-mail de contacto: info@crealzheimer.es

Introducción

La base de datos documental «CREA Conocimiento» se diseñó e implementó en el año 2011 dentro del sistema de Gestión de Calidad Integral (Gescai) del Centro de Referencia Estatal (CRE) de atención a personas con enfermedad de Alzheimer y otras demencias del Imsero en Salamanca, convirtiéndose en la primera y única herramienta a nivel nacional que reúne material bibliográfico especializado en alzhéimer y demencias.



Fechas: 2011— Actualidad



Uso interno del centro

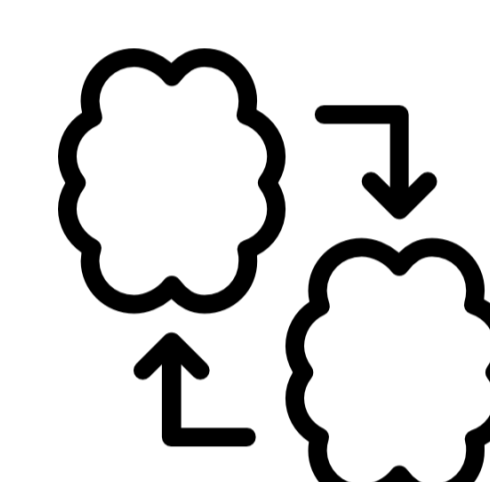
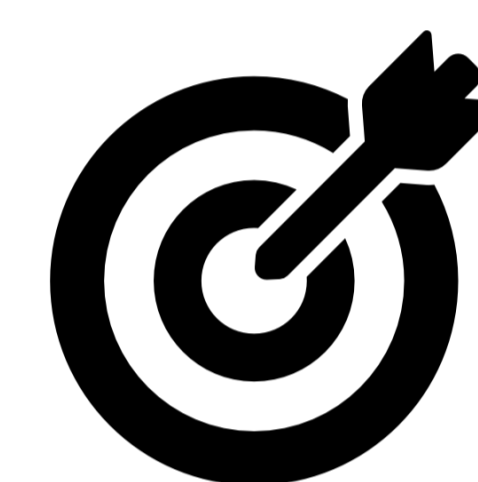


Especializada en demencias

Objetivos

El objetivo principal de esta herramienta es lograr la vigilancia tecnológica a través de recopilar, sistematizar y difundir los últimos avances científicos en el campo de la enfermedad de Alzheimer y del resto de demencias.

Esto, a su vez, facilita el desarrollo de una parte fundamental de la misión de referencia del CRE Alzheimer, consistente en la transferencia de conocimiento sobre cualquier aspecto relevante de estas enfermedades neurodegenerativas que permita aumentar la calidad de vida tanto de las personas afectadas como de sus familiares más cercanos.



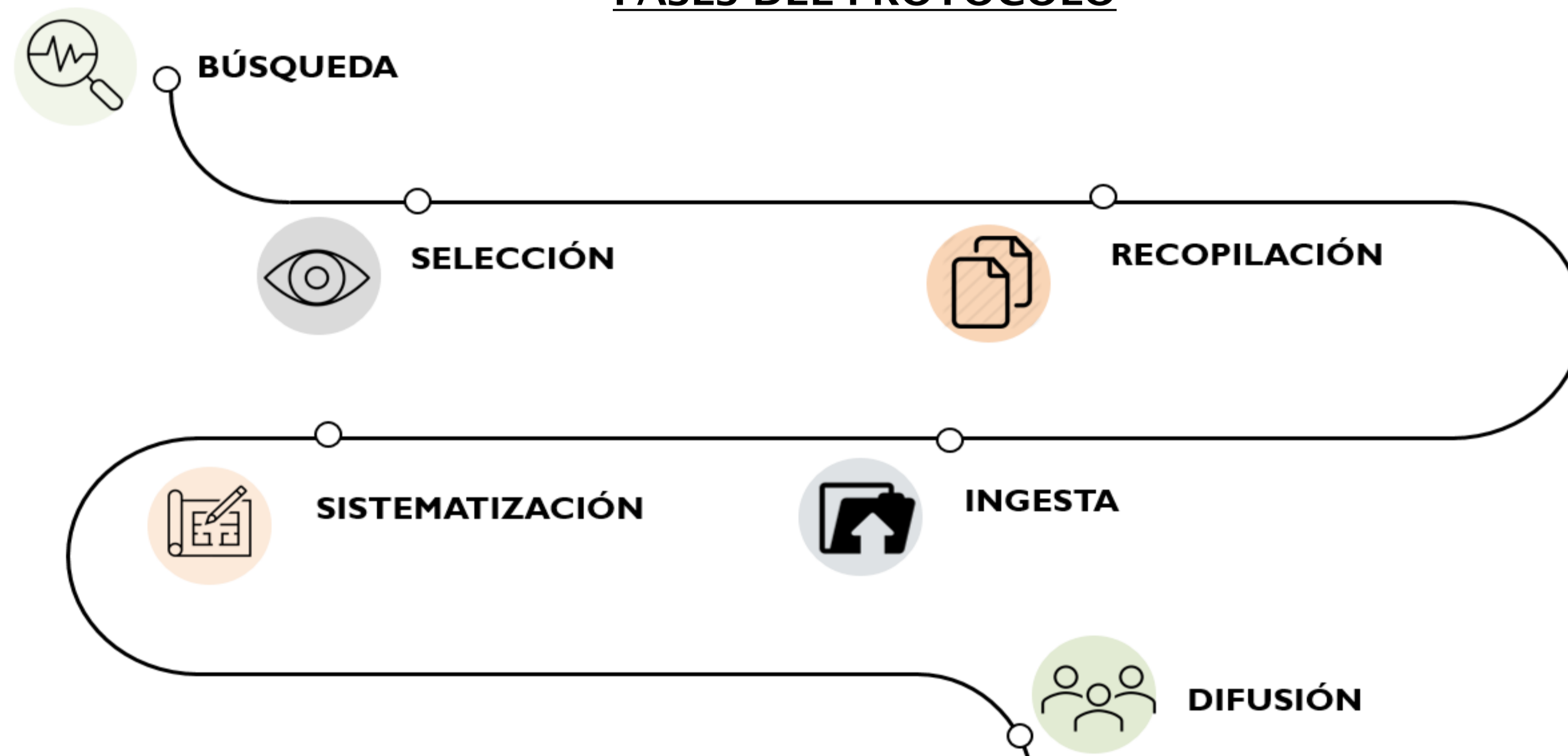
Material y método

El centro de documentación del CRE Alzheimer es el encargado de gestionar el «CREA Conocimiento», así como de garantizar que sigue un proceso de mejora continua que asegure el crecimiento y la calidad a lo largo del tiempo de esta base de datos especializada.

Para ello, se incorpora nuevo material bibliográfico de manera periódica (semanal), siguiendo las seis fases detalladas en el protocolo de calidad "Recopilación, sistematización y difusión de documentos técnicos en la base de datos CREA Conocimiento", las cuales van desde la realización de una búsqueda preliminar de los documentos hasta la difusión de todos los materiales incorporados para su utilización por parte de los profesionales y trabajadores del centro.

De igual modo, también se exploran posibles implementaciones técnicas susceptibles de mejorar la funcionalidad de la herramienta, como pueden ser otras opciones de búsqueda alternativas o la transformación de este recurso institucional de uso interno a recurso público de acceso abierto para toda la sociedad.

FASES DEL PROTOCOLO



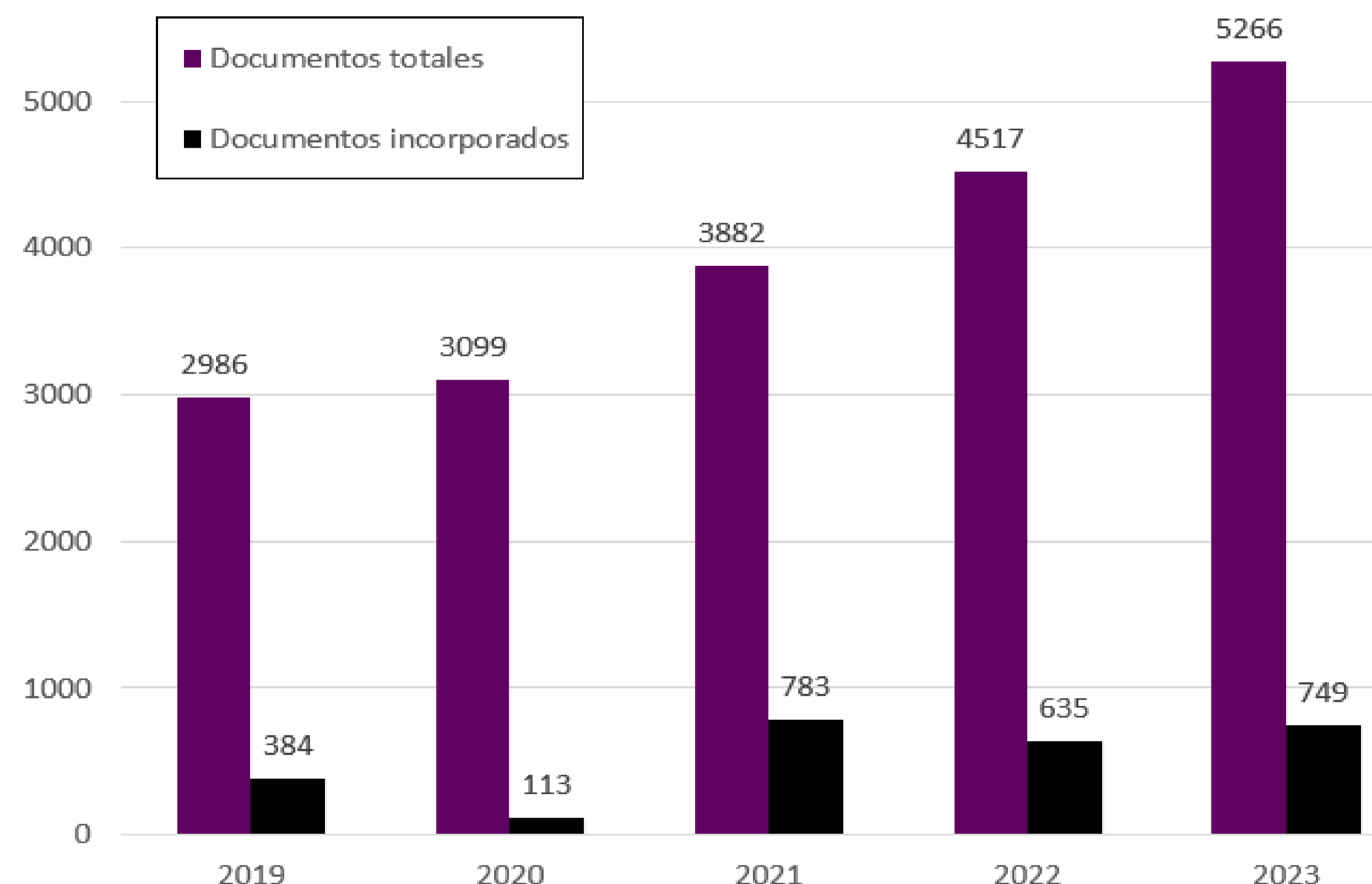
Resultados

La base de datos documental se compone en la actualidad de más de 5.250 materiales bibliográficos que tratan acerca de las demencias y la enfermedad de Alzheimer desde diferentes ámbitos científicos (accesibilidad y productos de apoyo, atención centrada en la persona, etc.) y profesionales (terapia ocupacional, psicología, trabajo social, etc.), entre los que destacan, por el gran número de documentos sobre la materia, los apartados de demencias, salud y terapias no farmacológicas.

Estos documentos se encuentran distribuidos en una tipología variada, dónde sobresalen 4.150 artículos, frente a 660 monografías y otros 440 documentos correspondientes a actas, documentos legislativos o trabajos académicos de diferente grado, entre otros.

En cuanto a la cobertura temporal, los materiales se distribuyen desde el año 1961 hasta el 2023, con una media de 300 archivos por año desde el 2011. Además, en cuanto al idioma, la herramienta «CREA Conocimiento» es multilingüe, predominando en ella los documentos en inglés (58%) y en castellano (40%), mientras que el porcentaje restante lo integran otros seis idiomas como el alemán, el francés o el portugués.

Por último, el crecimiento de la base de datos ha sido exponencial en los últimos años, con más de 600 documentos incorporados anualmente desde la implantación del protocolo de calidad desarrollado durante el año 2021.



Discusión-Conclusiones

El «CREA Conocimiento» es una herramienta especializada de difusión que presenta efectos positivos sobre una serie de actividades que permiten mejorar la calidad de vida de las personas con demencia y sus familiares, al compartir los últimos avances y descubrimientos en la atención de la enfermedad de Alzheimer y las demencias y al fomentar el desarrollo de investigaciones, la colaboración entre instituciones, la formación en demencias o la reducción del estigma en la sociedad, entre otras.

