

Nota de prensa

La IA entra en la atención primaria para acortar años de retraso diagnóstico en enfermedades raras

Una nueva herramienta basada en inteligencia artificial, accelRare®, ayuda a médicos de familia y pediatría a orientar el diagnóstico temprano de más de 270 patologías minoritarias y facilita la derivación a centros especializados

Barcelona, 2 de diciembre de 2025. En España, una persona con una enfermedad rara tarda una media de **cuatro años** en recibir un diagnóstico certero, según datos de la Federación Española de Enfermedades Raras (FEDER). Este retraso condiciona el acceso a tratamiento, agrava la evolución de muchas patologías y supone un fuerte impacto emocional y social para miles de familias.

Para contribuir a reducir esta brecha, **Sanofi pone a disposición de los profesionales sanitarios accelRare®**, una herramienta digital basada en inteligencia artificial diseñada para apoyar a la atención primaria y pediatría en la **identificación temprana** de más de 270 enfermedades raras desde las primeras consultas.

Una aliada para los profesionales sanitarios y los pacientes

Dirigida a médicos de atención primaria y pediatría, accelRare® permite introducir los síntomas, antecedentes y hallazgos clínicos del paciente. Su algoritmo, basado en inteligencia artificial médica y desarrollado junto con la compañía MIS (Medical Intelligence Service), **analiza la información y propone las tres enfermedades más probables**, con una precisión media del **87,7 %**.

Además, la plataforma **indica automáticamente el centro de referencia más cercano** en la provincia del paciente, facilitando su derivación a equipos especializados y reduciendo tiempos de espera. De uso gratuito, intuitiva y completamente anónima, accelRare® **no almacena datos personales** y puede utilizarse en apenas **cuatro pasos y menos de diez minutos**.

Dr. Domingo González-Lamuño

Servicio de Pediatría. Hospital Universitario Marqués de Valdecilla. Asociación Española para el estudio de los Errores Congénitos del Metabolismo (AECOM)

“En AECOM valoramos soluciones como accelRare®, que ayudan a identificar antes las enfermedades raras y a derivar a los pacientes correctamente. Un uso responsable de la inteligencia artificial, siempre como apoyo al criterio clínico, puede reducir retrasos diagnósticos y mejorar el acceso a la atención especializada. Seguimos comprometidos con iniciativas que favorezcan un diagnóstico más temprano y una atención más equitativa.”

Marcos Sharaf

Rare Diseases Franchise Medical Iberia Head, Sanofi

“En las enfermedades raras, el tiempo es un factor decisivo. Con accelRare® queremos poner la tecnología al servicio de los médicos para que puedan orientar antes a los pacientes y mejorar su acceso a un diagnóstico especializado. Es un paso más en nuestra misión de transformar la innovación científica en soluciones reales para las personas que viven con enfermedades raras.”

Compromiso con las enfermedades raras y la innovación

Desde hace más de 40 años, **Sanofi lidera la investigación y el desarrollo de terapias para enfermedades raras**, trabajando junto a comunidades de pacientes, investigadores y autoridades sanitarias para mejorar la calidad de vida de quienes las padecen.

El lanzamiento de accelRare® refuerza su apuesta por la **innovación**, combinando experiencia científica y tecnología para abordar uno de los grandes retos de la medicina actual: **acelerar el diagnóstico y reducir la inequidad en el acceso a la atención**.

Acerca de Sanofi

Sanofi es una compañía biofarmacéutica impulsada por la investigación y el desarrollo (I+D) y potenciada por la inteligencia artificial, comprometida con mejorar la vida de las personas y generar un crecimiento sostenible. Aplicamos nuestro profundo conocimiento del sistema inmunitario para desarrollar medicamentos y vacunas que tratan y protegen a millones de personas en todo el mundo, con una línea innovadora de desarrollo que podría beneficiar a muchos millones más. Nuestro equipo se guía por un único propósito: perseguimos el poder de la ciencia para mejorar la vida de las personas; lo que nos inspira a impulsar el progreso y generar un impacto positivo para nuestra gente y las comunidades a las que servimos, abordando los desafíos sanitarios, medioambientales y sociales más urgentes de nuestro tiempo.

Contactos de prensa

Andrea Macarie | 651 121 030 | andrea.macarie@sanofi.com

Ferran Vergés | 605 257 557 | ferran.verges@sanofi.com

Declaraciones prospectivas de Sanofi

Este comunicado de prensa contiene declaraciones prospectivas como se define en la Ley de Reforma de Litigios sobre Valores Privados de 1995, y sus enmiendas. Las declaraciones prospectivas son declaraciones que no son hechos históricos. Estas declaraciones incluyen proyecciones, así como estimaciones y sus suposiciones subyacentes, declaraciones sobre planes, objetivos, intenciones y expectativas con respecto a futuros resultados financieros, eventos, operaciones, servicios, desarrollo de productos y potencial, así como declaraciones referentes al rendimiento futuro. Las declaraciones prospectivas se pueden identificar generalmente mediante palabras como “esperar”, “prever”, “creer”, “pretender”, “estimar”, “planear” y expresiones similares. A pesar de que la dirección de Sanofi cree que las expectativas reflejadas en dichas declaraciones prospectivas son razonables, advierte a los inversionistas que la información y declaraciones prospectivas están sujetas a diferentes riesgos e incertidumbres, muchos de los cuales son difíciles de predecir y están, generalmente, más allá del control de Sanofi, que pudieran causar que los resultados y los desarrollos reales difieran materialmente de los expresados, implicados o proyectados en la información y declaraciones prospectivas. Estos riesgos e incertidumbres incluyen, entre otras cosas, las incertidumbres inherentes a la investigación y desarrollo, datos y análisis clínicos futuros, incluyendo los posteriores a la comercialización, 5/5 las decisiones tomadas por las autoridades regulatorias como la FDA o la EMA, acerca de si se autoriza o no y cuándo se autoriza un fármaco, un dispositivo o una aplicación biológica que pueda registrarse para cualquier producto candidato, así como sus decisiones referentes al etiquetado y a otros asuntos que podrían afectar la disponibilidad o la posible comercialización de dichos productos candidatos, la ausencia de garantía de que los productos candidatos, una vez aprobados, tengan éxito en el mercado, la futura aprobación y éxito comercial de alternativas de tratamiento, la capacidad del Grupo para beneficiarse con oportunidades externas de crecimiento, tendencias en tipos de cambio y tasas de interés prevalecientes, el impacto de las políticas de contención de costos y los cambios posteriores a los mismos, el número promedio de acciones en circulación, así como aquellos discutidos o identificados en los archivos públicos del SEC y la AMF elaborados por Sanofi, incluyendo los enlistados en los apartados “Factores de Riesgo” y “Declaración Preventiva Referente a las Declaraciones Prospectivas” del informe anual de Sanofi en el Formulario 20-F para el año concluido el 31 de Diciembre de 2015. Sanofi no se compromete a actualizar, ni a revisar la información, ni las declaraciones prospectivas, a menos que así lo requiera la legislación vigente.