

Curso de actualización en Farmacoterapia para la prestación de Atención Farmacéutica

Zaragoza, del 1 de octubre de 2008 al 30 de junio de 2009

Organiza

Sociedad Aragonesa de Farmacia Comunitaria (LIFARA). 7.ª edición (2008-2009).

Programa científico

– *Primer módulo. Consideraciones generales sobre farmacoterapia:*

15/10/2008. Uso y manipulación de fármacos. Preparación de SPD. Fármacos complejos.

12/11/2008. Interacciones entre fármacos. Interacciones fármaco-alimento.

10/12/2008. Reacciones adversas a fármacos. Sistema español de farmacovigilancia.

– *Segundo módulo. Fármacos usados en...*

14/01/2009. Marcha atópica I. Atopia, rinitis alérgica.

11/02/2009. Marcha atópica II. Asma (tema extra: EPOC). 11/03/2009. Inmunidad I; vacunas. Gripe, cáncer de cuello de útero, rotavirus...

15/04/2009. Inmunidad II; fármacos inmunosupresores.

– *Tercer módulo. Dudas y futuro*

13/05/2009. Interpretación de análisis clínicos en el mostrador.

10/06/2009. Futuro próximo de la farmacoterapia. Las -ómicas (genómica, proteómica, citómica, metabolómica...).

Sede

Salón de actos de ARAGOFAR.

Horario

Una jornada al mes, de 9.30 a 19.00 h.

Titulación

Solicitada la acreditación a la Comisión de Formación Continuada de Aragón, válida en todo el territorio nacional.

Inscripción

Matrícula ordinaria: 300 euros.

Socios Sefac: 240 euros.

Plazas limitadas, se adjudicarán por riguroso orden de inscripción.

Fecha límite de inscripción: 01/10/2008.

Información

sefac@sefac.org

VIII Jornadas de Farmacovigilancia

Murcia, 29 y 30 de mayo de 2008

Organiza

Comunidad Autónoma de la Región de Murcia, a través de su Centro de Información y Evaluación de Medicamentos y Productos Sanitarios, en colaboración con la Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios.

Programa científico

Jueves, 29 de mayo

9.00 h. Entrega de documentación y colocación de póster.

9.30 h. Inauguración oficial.

10.00 h. Conferencia inaugural: Daño hepático inducido por medicamentos. Dr. Raúl Andrade, Unidad de Hepatología y Departamento de Medicina. Hospital Universitario Virgen de la Victoria. Facultad de Medicina de Málaga.

11.30 h. Mesa 1: La seguridad de los medicamentos en pediatría.

– Regulación europea de medicamentos en pediatría. Ponente: Dr. Fernan-

do de Andrés, delegado de la AEMPS en el Paediatrician Committee (PDCO, EMEA).

– Red TEDDY: investigación de medicamentos en pediatría. Ponente: Dra. M. José Mellado, coordinadora de la red TEDDY, Servicio de Pediatría, Hospital Carlos III, Madrid.

– Vacunas. Ponente: Dr. José Antonio Navarro. Jefe de servicio de vacunas de la Región de Murcia.

13.00 h. Comunicaciones orales.

16.00 h. Mesa 2: Farmacovigilancia en la práctica clínica.

Modera esta mesa el doctor José Luis Poveda, presidente de la Sociedad Española de Farmacia Hospitalaria (SEFH).

– Farmacovigilancia en la práctica clínica neurológica: luces y sombras. Ponente: Dr. Eugenio Gómez Ontañón. Hospital Universitario de Canarias, Tenerife.

– Rendimiento de un programa de intervención en farmacovigilancia en una Unidad de Gestión Clínica. Ponente: Dr. Jaime Torelló, Hospital Virgen del Rocío, Sevilla. Centro Andaluz de Farmacovigilancia.

– Monitorización de reacciones adversas desde un servicio de farmacia. Ponente: Dra. Beatriz Garrido. Servicio de Farmacia. Hospital Virgen de la Arrixaca, Murcia.

– Reacciones alérgicas a medicamentos: análisis de la participación del especialista. Ponente: Dra. Esther Moreno, Servicio de Alergología, Hospital Clínico Universitario de Salamanca. Miembro de la Sociedad Española de Alergia e Inmunología Clínica (SEAIC).

18.00 h. Comunicaciones orales.



Viernes, 30 de mayo

9.30 h. Mesa 3: Notificación de reacciones adversas, errores de medicación ¿un sistema coordinado? Moderador: Mariano Madurga.

– Gestión del riesgo en la Comunidad de Madrid: un sistema integral e integrado. Ponente: Dra. Eva Negro, subdirectora general de Control Farmacéutico y Productos Sanitarios. Dirección General de Farmacia y Productos Sanitarios. Consejería de Sanidad. Comunidad de Madrid.

– ¿Lápiz y papel, ordenador y código de barras? Procedimientos para minimizar los errores de medicación en hospitales. Ponente: Dr. Manuel Suárez. Departamento de Farmacia del Shady Grove Adventist Hospital, Rockville, MD (Estados Unidos).

– Historia clínica electrónica y errores de medicación. Ponente: Dr. Joaquín Morís. Consejería de Sanidad. Principado de Asturias. 10.30 h. Comunicaciones orales.

11.45 h. Mesa 4: Hacia una farmacovigilancia proactiva: la hora de la farmacoepidemiología. Moderador: Francisco J. de Abajo.

– Bases epidemiológicas de la farmacovigilancia. Ponente: Dr. Miguel Delgado, catedrático de Medicina Preventiva y Salud Pública. Universidad de Jaén.

– Uso de bases de datos para la realización de estudios farmacoepidemiológicos.

Ponente: Dra. Ana García Rodríguez, Centro Español de Investigación Farmacoepidemiológica, CEIFE, Madrid.

- Estudios epidemiológicos en red: papel actual y nuevas perspectivas. Ponente: Dr. Alfonso Carvajal. Centro de Farmacovigilancia de Castilla y León. Instituto de Farmacoepidemiología. Facultad de Medicina, Valladolid.
- Estudios de Farmacoepidemiología en Seguridad de Medicamentos: una perspectiva desde la industria farmacéutica.

Sede

Auditorio y Centro de Congresos de la Región de Murcia. Av. Primero de Mayo, s/n. 30.006 Murcia.

Información e inscripciones

Hasta el 31/03/2008: 180 euros.

A partir del 01/04/2008: 220 euros.

CEDES. Arquitecto Cerdán Martínez, 1. 2.º A. 30001 Murcia. Tel.: 968 21 06 84. Fax: 968 21 18 99.

Máster en Bioética de la Universidad de Navarra

Pamplona, septiembre 2008-junio 2009, tercera edición

Organiza

Universidad de Navarra

Objetivos

El objetivo principal es contribuir al desarrollo de la bioética, acreditando a aquellos que quieran colaborar en los comités de ética de investigación o asistenciales. Este programa proporciona una base adecuada a los profesionales de la salud, con el fin de que puedan hacer frente a los aspectos éticos que presenta su labor profesional. Además, facilita conocimientos de bioética a profesionales de áreas no



sanitarias que estén interesados. Para lograr dichos objetivos el Máster en Bioética de la Universidad de Navarra ofrece:

- Una formación que permite responder a los problemas bioéticos de mayor relevancia en la actualidad.
- Una visión multidisciplinaria de las cuestiones planteadas.
- Un carácter eminentemente práctico. Además de sesiones teóricas, habrá otras basadas en el método del caso.
- La promoción de la investigación en bioética.
- Una tutoría que permite a los participantes contar con el modelo de enseñanza personalizada propio de la Universidad de Navarra.

Modalidad

Se combinan estancias en Pamplona con trabajo a distancia.

Programa

El Máster consta de un total de 60 créditos europeos, distribuidos de la siguiente forma:

- 30 créditos europeos: 8 módulos con clases presenciales y trabajo personal de cada alumno.
- Módulo I. Introducción. La investigación en bioética.
- Módulo II. Derechos y deberes de los pacientes.

Módulo III. Derechos y deberes de los profesionales sanitarios.

Módulo IV. La ética de las profesiones biomédicas. Comités éticos asistenciales.

Módulo V. Problemas éticos del enfermo crónico y del final de la vida.

Módulo VI. Ética biomédica de la sexualidad y la reproducción humana.

Módulo VII. Ética de las aplicaciones genéticas y biotecnológicas.

Módulo VIII. Ética de la investigación biomédica.

- 15 créditos europeos: iniciación a la investigación.
- 15 créditos europeos: tesis del máster.

Admisión y matrícula

El plazo de inscripción finaliza el 15 de mayo de 2008.

El coste del máster fue en el curso 2007/2008 de 6.930 euros, más 70 euros en concepto de tasas académicas. El precio del curso 2008/2009 puede sufrir variación.

Información

Ana Moreno Domingo. Máster en Bioética. Edificio Los Castaños. Universidad de Navarra. 31080 Pamplona. Tel.: 948 42 56 00, ext. 6600. Correo electrónico: mbioetica@unav.es. www.unav.es/mbioetica/

Simpodader VIII: «Guiando a los pacientes»

Málaga, 29, 30 y 31 de mayo de 2008

El Colegio Oficial de Farmacéuticos de Málaga será el anfitrión del VIII Simposio de Resultados del Programa Dáder de Seguimiento Farmacoterapéutico (Simpodader) 2008, que tendrá lugar del 29 al 31 de mayo.



Organiza

Grupo de Investigación en Atención Farmacéutica de la Universidad de Granada y COF de Málaga.

Programa

Jueves, 29 de mayo

- 16.00-17.00 h. Entrega de documentación.
- 17.00-17:15 h. Inauguración.
- 17.15-18.15 h. Conferencia inaugural.
- 18.15-18.45 h. Visita a la sección de pósters.
- 18.45-20.15 h. Mesa redonda.
- 21.30 h. Cóctel de bienvenida.

Viernes, 30 de mayo

- 09.00-13.30 h. Talleres. Seguimiento farmacoterapéutico: iniciación y avanzados.
- 13.30-16.00 h. Almuerzo de trabajo.
- 16.00-18.00 h. Presentación de comunicaciones orales.
- 18.00-18.30 h. Visita a sección de pósters.
- 18.30-20.00 h. Conferencia. Seminario.

Sábado, 31 de mayo

- 09.00-11.00 h. Presentación de comunicaciones orales.
- 11.00-11.30 h. Visita a la sección de pósters.
- 11.30-13.00 h. Mesa redonda.
- 13.00-14.00 h. Entrega de premios, becas y diplomas del curso de Experto Universitario en Seguimiento Farmacoterapéutico.
- Conclusiones.
- Clausura.
- 14.00 h. Copa de despedida