



CURSO ONLINE

**PRESENTE Y
FUTURO DEL
TRATAMIENTO
DE LA HEMOFILIA**



**Real Fundación
VICTORIA EUGENIA**

Coordinación del curso

Dra. Cristina Sierra Aisa.

Servicio de Hemostasia y Trombosis. Hospital Universitario de Cruces, Baracaldo.

Dra. Ana Marco Rico.

Servicio de Hematología. Hospital General Universitario de Alicante.

Dr. Antonio Gómez Outes.

División de Farmacología y Evaluación Clínica. Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios (AEMPS), Madrid.

Acreditaciones:

Con el aval científico de la SETH y la SEHH.



SETH

Sociedad Española
de Trombosis y Hemostasia



Sociedad Española de
Hematología y Hemoterapia

Solicitada la acreditación de actividad de formación continuada de profesión sanitaria



Objetivos

El objetivo del curso es mejorar la formación de los profesionales sanitarios sobre el manejo de pacientes con hemofilia. La aparición de tratamientos innovadores como los concentrados de vida media extendida, los miméticos del FVIII, los rebalanceadores de la hemostasia y la terapia génica hacen indispensable una revisión del estado actual del tema.

Una vez más, se han elegido con especial cuidado a ponentes con gran experiencia y prestigio en la investigación clínica y el manejo de las nuevas terapias para hemofilia. Desde una perspectiva integradora y centrada en el paciente, los expertos expondrán sus diferentes puntos de vista sobre los últimos avances en el tratamiento de la hemofilia y cómo implementarlos en la práctica diaria asistencial. Queremos agradecer su participación, así como su esfuerzo e implicación para estructurar y transmitir el contenido de forma clara y amena.

Metodología

Curso

Online.

50 horas.

El alumno tendrá 4 meses para completar el curso.

El alumno contará con un tutor para la resolución de dudas sobre el programa.

El alumno deberá realizar un examen al finalizar el temario.

El examen consistirá en una serie de preguntas tipo test que se contestarán desde la plataforma Online.

Evaluación

La evaluación del curso se realizará mediante la elaboración de un examen tipo test al finalizar los módulos.

Los alumnos tendrán que obtener una puntuación superior al 80%.

Destinatarios

El curso está destinado a todos aquellos profesionales médicos relacionados con la hematología y profesionales de enfermería con interés en las coagulopatías.

Programa científico

Bloque 1. Terapias establecidas en hemofilia.

- ◆ **Factores de vida media extendida hemofilia A.**
Dra. María Falcón Rodríguez.
Servicio de Hematología. Complejo hospitalario Universitario Insular-Materno Infantil de Canarias
- ◆ **Factores de vida media extendida Hemofilia B.**
Dr. Manuel Rodríguez López.
Médico hematólogo. Sección trombosis y hemostasia. Hospital Álvaro Cunqueiro
- ◆ **Emicizumab.**
Dra. Nuria Fernández Mosteirín.
Médico hematólogo, Servicio de Hematología y Hemoterapia. Hospital Universitario Miguel Servet, Zaragoza
- ◆ **Personalización de las terapias.**
Dr. Santiago Bonanad Boix.
Médico hematólogo. Unidad de hemostasis Trombosis. Hospital Universitari y Politènic La Fe, Valencia.

- ◆ **Conclusiones de la mesa.**

Bloque 2. Terapias para hemofilia en investigación.

- ◆ **Nuevas indicaciones Emicizumab y ensayos clínicos en curso.**
Dr. Ramiro Núñez Vázquez.
Médico hematólogo. Unidad de Hemofilia. Hospital Universitario Virgen del Rocío, Sevilla.
- ◆ **Ensayos clínicos con inhibidores de TFPI.**
Dr. Francisco López Jaime.
Médico hematólogo. Departamento de Hemostasis y Trombosis. Hospital Regional Universitario de Málaga.
- ◆ **Ensayos clínicos con inhibidores de la antitrombina.**
Dra. Mariana Canaro Hirnyk.
Médico hematólogo. Departamento de Hemostasia y Trombosis. Hospital Universitario Son Espases de Palma de Mallorca.
- ◆ **Otras terapias no génicas en investigación.**
Dra. Olga Benítez.
Médico hematólogo. Servicio de hematología y hemoterapia. Hospital Universitari Vall d'Hebrón.

- ◆ **Conclusiones de la mesa.**

Bloque 3. Terapia génica en Hemofilia.

- ◆ **Avances en la investigación en terapia génica.**

Dr. Juan Bueren Roncero.

Director de la Unidad de Innovación Biomédica. CIEMAT, Ciber de Enfermedades raras (CIBERER) y IIS Fundación Jiménez Díaz.

- ◆ **Perspectiva clínica: datos clínicos disponibles y modelos asistenciales en terapia génica.**

Dra. Maria Teresa Álvarez Román.

Médico hematólogo. Servicio de Hematología y Hemoterapia. Hospital Universitario La Paz, Madrid.

- ◆ **Perspectiva del paciente: co-responsabilidad de los pacientes en la toma de decisiones.**

Daniel Aníbal García Diego.

Presidente de Fedhemo.

- ◆ **Perspectiva del pagador: financiación y acceso a las nuevas terapias.**

Dr. José Luis Poveda Andrés.

Jefe de Servicio de Farmacia Hospitalaria, Hospital La Fe, Valencia; coordinador del Grupo de enfermedades Raras y Medicamentos Huérfanos de la SEFH.

- ◆ **Conclusiones de la mesa.**

Profesorado

Dra. Cristina Sierra Aisa.

Servicio de Hemostasia y Trombosis. Hospital Universitario de Cruces.

Dra. María Falcón Rodríguez.

Servicio de Hematología. Complejo hospitalario Universitario Insular-Materno Infantil de Canarias.

Dra. Mariana Canaro Hirnyk.

Médico hematólogo. Departamento de Hemostasia y Trombosis. Hospital Universitario Son Espases de Palma de Mallorca.

Dr. Manuel Rodríguez López.

Médico hematólogo. Sección trombosis y hemostasia. Hospital Álvaro Cunqueiro.

Dra. Nuria Fernández Mosteirín.

Médico hematólogo, Servicio de Hematología y Hemoterapia. Hospital Universitario Miguel Servet, Zaragoza.

Dr. Santiago Bonanad Boix.

Médico hematólogo. Unidad de hemostasis Trombosis. Hospital Universitari y Politècnic La Fe, Valencia.

Dra. Ana Marco Rico.

Servicio de Hematología. Hospital General Universitario de Alicante.

Dr. Ramiro Núñez Vázquez.

Médico hematólogo. Unidad de Hemofilia. Hospital Universitario Virgen del Rocío, Sevilla.

Dr. Francisco López Jaime.

Médico hematólogo. Departamento de Hemostasis y Trombosis. Hospital Regional Universitario de Málaga.

Dra. Olga Benítez.

Médico hematólogo. Servicio de hematología y hemoterapia. Hospital Universitari Vall d'Hebrón.

Dr. Antonio Gómez Outes.

Jefe de Servicio de Cardiovascular y Respiratorio en la División de Farmacología y Evaluación Clínica de la Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios (AEMPS) en Madrid.

Dr. Juan Bueren Roncero.

Director de la Unidad de Innovación Biomédica. CIEMAT, Ciber de Enfermedades raras (CIBERER) y IIS Fundación Jiménez Díaz.

Dra. Maria Teresa Álvarez Román.

Médico hematólogo. Servicio de Hematología y Hemoterapia. Hospital Universitario La Paz, Madrid.

Daniel Aníbal García Diego.

Presidente de Fedhemo.

Dr. José Luis Poveda Andrés.

Jefe de Servicio de Farmacia Hospitalaria, Hospital La Fe, Valencia; coordinador del Grupo de Enfermedades Raras y Medicamentos Huérfanos de la SEFH.

Información general

Matrícula y Precio:

El alumno podrá solicitar la matriculación desde la página Web de la RFVE o directamente al correo Electrónico: **rfve@rfve.org**

El alumno recibirá su usuario y contraseña para acceder a la plataforma online, una vez haya formalizado los datos de matriculación y abonado el importe del curso.

El importe del curso: 250 €

Fechas de realización:

1ª Edición: Del 04 de mayo de 2023 al 04 de septiembre de 2023

2ª Edición: Del 07 de septiembre de 2023 al 07 de enero de 2024

3ª Edición: Del 09 de enero de 2024 al 09 de mayo de 2024

Secretaría técnica



**Real Fundación
VICTORIA EUGENIA**

Real Fundación Victoria Eugenia

Instituto de Salud Carlos III
C/ Sinesio Delgado, 4. 28029 Madrid
rfve@rfve.org