

En los últimos años, los cambios que se han producido en el campo de la generación de datos sanitarios y en los registros de efectividad de medicamentos, han dado lugar a que se disponga de información de utilización de medicamentos en la práctica clínica real que tiene una enorme utilidad para conocer mejor la efectividad de los fármacos en diferentes condiciones.

En numerosas ocasiones los ensayos clínicos pueden resultar incompletos, puesto que, existen parámetros que estos estudios no pueden captar. En este contexto es donde los estudios de práctica clínica real cobran importancia, ya que proporcionan una información valiosa que complementa al ensayo clínico, incorporando datos procedentes de un gran número de pacientes, muchos de los cuales no estaban incluidos en los ensayos, en el entorno clínico real.

Así, en la actualidad, se está empezando a trabajar en la generación de evidencia adicional (pautas de tratamiento, efectividad, seguridad, calidad de vida, consumo de recursos sanitarios) obtenida en condiciones de práctica clínica real, también conocido como Real World Evidence, para facilitar la toma de decisiones de prescripción de los medicamentos en base a la evidencia clínica y económica obtenida en la práctica clínica real. Por tanto, es importante conocer sus pros y contras, así como los problemas metodológicos a los que están sujetos para poder hacer una correcta interpretación de los mismos.

Actividad de formación organizada por SEFAP, que es responsable de su diseño, programación y selección de los ponentes

Evidencia en Práctica clínica Real para farmacéuticos de AP

Fecha: 16 de mayo de 2018

Lugar: Hotel Sevilla Center.
Sala Macarena
Av. de la Buhaira, 24, 41018 Sevilla

Destinatarios: Farmacéuticos de Atención Primaria

Número máximo de participantes: 30

Plazo de inscripción: hasta el 29 de abril

Coordinadores: Marta Alcaraz Borrajo
M^a de los Ángeles Cruz Martos
José Manuel Izquierdo Palomares
Ángel Mataix Sanjuan



PROGRAMA

10:30h – 11:15h: Necesidad de nuevas evidencias para la evaluación de medicamentos. **Carlos Martín Saborido. UFV**

911:15h – 12:00h: Estudios basados en datos de Práctica Clínica Real (PCR): tipos de diseños, análisis y minimización de sesgo. **Carlos Martín Saborido. UFV.**

12:00h -12:15: Pausa - Café.

12:15h – 13:15: Eficacia versus efectividad: implicaciones en la toma de decisiones. Experiencias de Acuerdos de Riesgo Compartido (ACR). **Álvaro Hidalgo Vega. UCLM.**

13:15 h– 14:15h. Guía de buena práctica en PCR y Lectura crítica. **Carlos Martín Saborido y Álvaro Hidalgo Vega.**

14:15h – 15:15h. Comida.

15:15h – 16:45h: Aprendizaje Basado en Problemas (ABP): NACos, Respiratorios, Diabetes. **Carlos Martín Saborido y Álvaro Hidalgo Vega.**

16:45h -17:15 h: Comentarios y conclusiones.

Evaluación de conocimientos (Examen) posterior al curso, a través de la plataforma Moodle

Metodología:

- Exposiciones teóricas por parte de los ponentes, sobre conceptos relevantes para el seguimiento posterior de la actividad
- Ejercicios y ejemplos prácticos
- Dinámicas de debate
- Caso práctico de Aprendizaje basado en problemas (ABP).

Solicitada acreditación a la Comisión de Formación
Continuada de las Profesiones Sanitarias de la Comunidad de
Madrid - Sistema Nacional de Salud.

Objetivos:

El objetivo principal es ofrecer a los farmacéuticos de AP, la posibilidad de revisar conceptos clave en relación al diseño de ensayos clínicos y estudios observacionales que aportan valor para las pautas terapéuticas a seguir en la práctica clínica habitual. Por ello, esta actividad pretende centrar la atención en aspectos metodológicos acerca de los ensayos clínicos y los estudios basados en datos de la Práctica Clínica Real (PCR), con el fin de evaluar las ventajas e inconvenientes de cada uno de estos métodos.

En concreto, se prestará especial atención a la calidad de la evidencia obtenida por los estudios de Práctica Clínica Real (PCR) con el fin de que los asistentes comprendan el valor añadido de estos estudios en comparación con la evidencia procedente de los estudios pivotales, tengan la capacidad de diferenciar entre los distintos tipos de estudios de PCR e identificar la calidad de la evidencia en función de los mismos, así como valorar la importancia y la necesidad de disponer de datos de práctica clínica real, y aplicarlos en la toma de decisiones. Por ello, se pretende, explicar también, el nexo entre los datos disponibles y su posterior repercusión en la toma de decisiones.

Así, el curso incluirá no solamente una parte teórica fundamental para el entendimiento de los conceptos de eficacia y efectividad, sino una sesión práctica con casos reales de estudios de PCR publicados en la literatura que permita a los alumnos analizar y entender los resultados obtenidos en los estudios de PCR, y comprender el valor añadido de la evidencia (eficacia, seguridad, calidad de vida de los pacientes) obtenida a partir de estudios realizados en condiciones de PCR.