

69

CONGRESO NACIONAL

SOCIEDAD ESPAÑOLA DE FARMACIA HOSPITALARIA

A CORUÑA

17-19 OCT 24

INTEGRANDO LA "PRECISIÓN" EN LA CARTERA DE SERVICIOS DE LOS SERVICIOS DE FARMACIA HOSPITALARIA

Y ahora que tenemos catálogo de pruebas genéticas en la cartera, ¿qué hacemos?

Dra. Iciar Martínez López
Hospital Universitario Son Espases
Palma de Mallorca

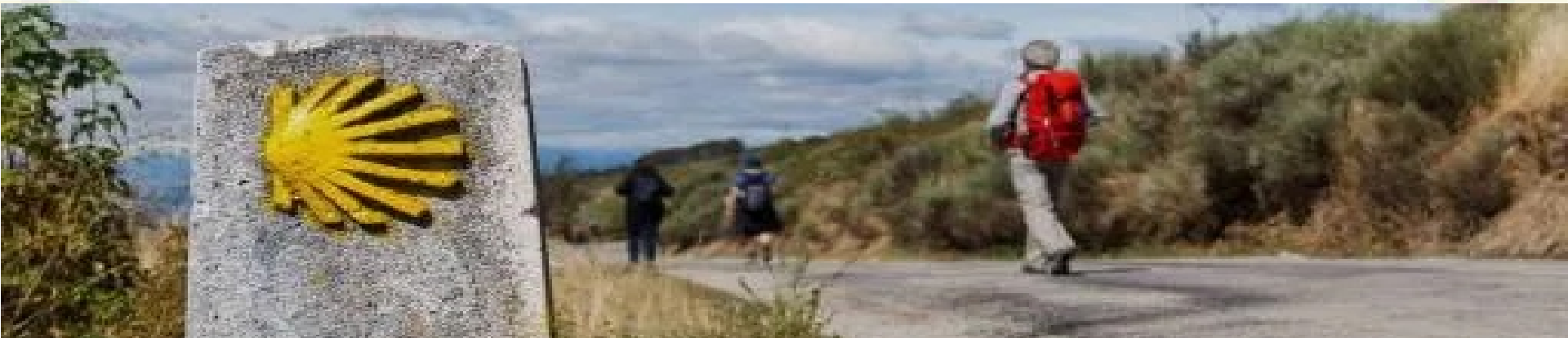


17 octubre 15:00 - 16:30 Sala AUDITORIO ARA



LA INCORPORACIÓN DE LA "PRECISIÓN" EN LA CARTERA DE SERVICIOS DE LOS SERVICIOS DE FH

- Cambios de paradigmas: pronósticos, diagnósticos y terapéuticos
- Cambios en la organización





EL PLAN 5-P PROMUEVE UNA MEDICINA:



- Personalizada,
- Predictiva,
- Preventiva,
- Participativa
- Poblacional



JUNIO 2024

Tramitación y publicación en BOE de la orden de actualización que incluye la propuesta sobre la cartera común de servicios en el área de Genética



BOLETÍN OFICIAL DEL ESTADO



Núm. 147

Martes 18 de junio de 2024

Sec. I. Pág. 70588

I. DISPOSICIONES GENERALES

MINISTERIO DE SANIDAD

- 12290** *Orden SND/606/2024, de 13 de junio, por la que se crea el Comité Asesor para la Cartera Común de Servicios en el Área de Genética, y por la que se modifican los anexos I, II, III, VI y VII del Real Decreto 1030/2006, de 15 de septiembre, por el que se establece la cartera de servicios comunes del Sistema Nacional de Salud y el procedimiento para su actualización.*

<https://cgen.sanidad.gob.es>

La prestación de estos servicios con garantías de calidad y equidad requiere una atención centrada en la persona y no solo en la enfermedad (**integralidad**), mantenida a lo largo del tiempo por el mismo profesional (**longitudinalidad**), prestada a un mismo paciente por diferentes profesionales en distintos niveles (**continuidad**), accesible para el conjunto de la población (**accesibilidad**) y **coordinada entre los profesionales de distinto nivel asistencial.**




Búsqueda Avanzada

Área Seleccionar ▾	Grupo de patologías Seleccionar ▾	Patología Seleccionar ▾
Código CIE-10 Diagnósticos Seleccionar ▾	Código ORPHA Seleccionar ▾	Utilidad Clínica Seleccionar ▾
Tipo de Estudio Genético Seleccionar ▾	Tipo de Muestra Seleccionar ▾	Tipo de Alteración Seleccionar ▾
Tipo de Técnica a Utilizar Seleccionar ▾	Tratamiento Farmacológico Asociado Seleccionar ▾	Estado Seleccionar ▾
Genes o Regiones a Estudiar <i>Introduzca los genes a buscar, separados por comas</i>		

Limpiar

Buscar

 GOBIERNO DE ESPAÑA MINISTERIO DE SANIDAD **Catálogo de Pruebas Genéticas y Genómicas** Acceso Administrador

Inicio / Búsqueda Avanzada [Manual de Usuario](#)

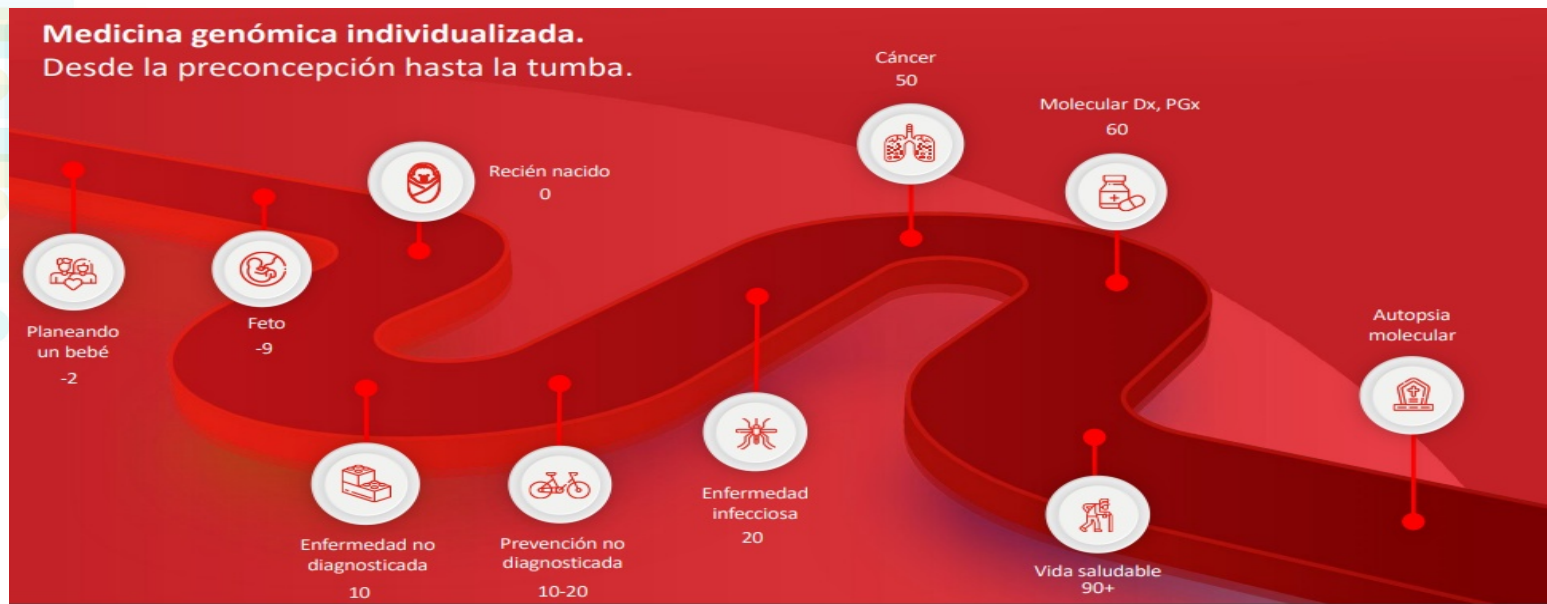
Búsqueda Avanzada

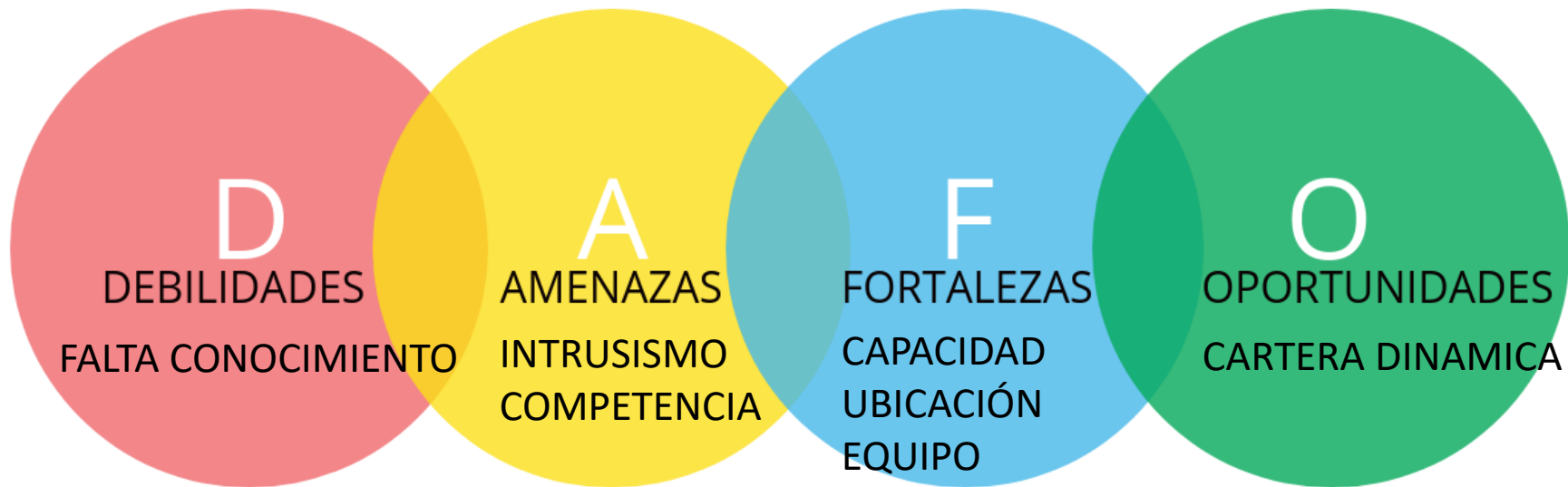
Área Seleccionar	Grupo de patologías Seleccionar	Patología Seleccionar
Código CIE-10 Diagnósticos Seleccionar	Código ORPHA Seleccionar	Utilidad Clínica Seleccionar
Tipo de Estudio Genético Seleccionar	Tipo de Muestra Seleccionar	Buscar
Tipo de Técnica a Utilizar Seleccionar	Tratamiento Farmacológico Asociado Seleccionar	<input type="checkbox"/> Diagnóstico
Genes o Regiones a Estudiar <i>Introduzca los genes a buscar, separados por comas</i>		<input type="checkbox"/> Estudio familiares
		<input type="checkbox"/> Indicación de tratamiento
		<input type="checkbox"/> Manejo clínico
		<input type="checkbox"/> Prevención
		<input type="checkbox"/> Pronóstico

Limpiar **Buscar**

- Diagnóstico
- Estudios familiares
- Indicación de tratamiento
- Manejo clínico
- Prevención
- Pronóstico
- Respuesta a tratamiento
- Efectos adversos

INFORMACIÓN GENÓMICA A MANEJAR





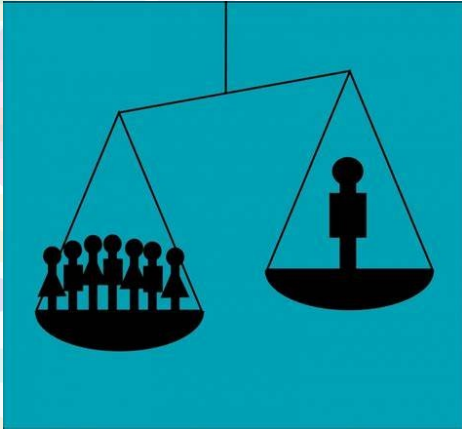
EFICIENCIA: PRUEBAS/DINAMISMO RESULTADO

Un RESULTADO puede retroalimentar búsquedas para, actualizar la evidencia y reconsultar bases de datos:

- RELE,
- SISTEMAS DE INFORMACIÓN de AP, AE, SOCIAL,...

**LOS FH Y LA TRANSVERALIDAD: EVALUACION,
FINANCIACION, COMERCIALIZACION HASTA LOS
RESULTADOS EN SALUD**

OBJETIVO: EQUIDAD DIAGNÓSTICA, PRONÓSTICA Y TERAPÉUTICA



- Valor de la pruebas somática o germinal
- Evaluar el seguimiento (biopsia líquida)
- Participar activamente en la decisión terapéutica: prescripción/deprescripción.
- Conocer/facilitar el acceso al medicamento óptimo en tiempo y forma:
 - Ensayos clínicos
 - Fármaco financiado

NUEVOS FORMAS DE DIAGNOSTICAR, NUEVAS INDICACIONES, NUEVAS FORMAS DE EVALUAR...

- Tumor agnóstico: nuevo abordaje derivado de la NGS ¹
- Indicación pantumoral/Indicación global: Tratamiento basado en una alteración molecular, independientemente del tipo y localización de tumor.

EL FUTURO/PRESENTE: CREACIÓN DE DATOS TOPOLÓGICOS DE SALUD Y ENFERMEDAD

Reto en TI:

Generación, integración, correlación y visualización de múltiples datos ómicos, clínicos y ambientales





**ALIANZAS: COMPARTIR CONOCIMIENTO Y
POSICIONAMIENTOS
“PARECE” QUE EL FH DEBE ESTAR
IMPLICADO**

69 CONGRESO
NACIONAL
SOCIEDAD ESPAÑOLA DE
FARMACIA HOSPITALARIA

A CORUÑA 17-19 OCT 24



GOIB

69

CONGRESO NACIONAL

SOCIEDAD ESPAÑOLA DE FARMACIA HOSPITALARIA

A CORUÑA 17-19 OCT 24



Son Espases

hospital universitari

Gracias

@iciar_mar

iciar.martinez@ssib.es