

69

CONGRESO NACIONAL

SOCIEDAD ESPAÑOLA DE
FARMACIA HOSPITALARIA

A CORUÑA

17-19 OCT 24

EL FARMACÉUTICO HOSPITALARIO Y LA CARTERA COMÚN DEL SNS SOBRE PRUEBAS GENÉTICAS

Plan Nacional de Medicina Personalizada y el FH

Dra. Iciar Martínez López

Coordinadora GENIB (Unidad de Genética y Genómica de las Islas Baleares)

Hospital Universitario Son Espases, Palma de Mallorca

FARMACIA
360°

ABRAZANDO LA EXCELENCIA

· CUIDANDO EN

TODAS LAS DIRECCIONES ·

18 octubre 08:15 - 09:15 Sala AUDITORIO ARAO



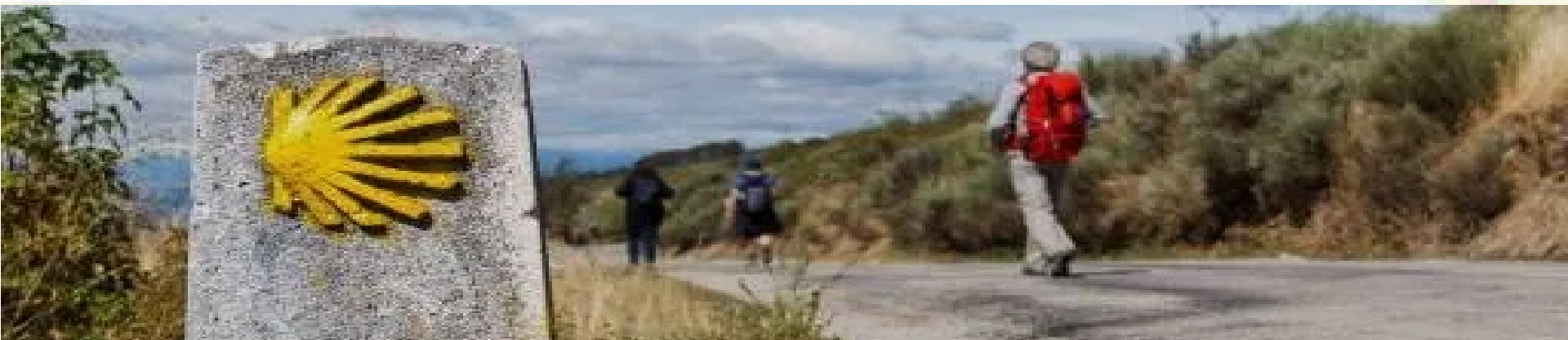
ITINERARIO

1. ¿Qué ha cambiado?
2. ¿Qué es el Plan Nacional de Medicina Personalizada ?
3. Posibles papeles del FH



La incorporación del CONOCIMIENTO DERIVADO DEL USO DE NUEVAS TECNOLOGÍAS en el entorno sanitario PROVOCA:

Cambios de paradigmas diagnósticos y terapéuticos
Cambio de organización



EL PLAN 5-P PROMUEVE UNA MEDICINA:



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



Distribución de fondos para implementar la cartera de genómica

- ✓ En 2022 se repartieron **40 millones** de euros a las CCAA e INGESA procedentes de las medidas compensatorias derivadas de la ejecución del Convenio de Colaboración entre la Administración General del Estado y Farmaindustria para la financiación del **Programa de desarrollo de medidas para mejorar la eficiencia y la sostenibilidad del SNS: consolidación de la medicina personalizada de precisión en el SNS: Plan 5p.**
- ✓ La actualización de la cartera común de servicios de genética está incluida, como medida transformadora del SNS, en el **componente 18 del Plan de Recuperación, Transformación y Resiliencia (PRTR)**. Incluye una inversión de **23 millones** de euros para las CCAA e INGESA, para la ampliación del catálogo de pruebas genéticas del SNS a través de la compra de los equipos necesarios.



Plan de Recuperación,
Transformación y
Resiliencia

COMPONENTE 18
Renovación y ampliación de las
capacidades del Sistema
Nacional de Salud

Plan Nacional de Medicina Personalizada

1. Medicina 5 P
2. Impact
3. Unicas
4. SiGenes

DIFERENTES VISIONES DE UN
OBJETIVO COMÚN

VEHICULIZADO POR LA ACTUALIZACIÓN DE LA
CARTERA DE GENOMICA

ACCIONES REALIZADAS

69 CONGRESO
NACIONAL
SOCIEDAD ESPAÑOLA DE
FARMACIA HOSPITALARIA

A CORUÑA 17-19 OCT 24

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



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.*



DESARROLLO DEL CATÁLOGO:

1. Metodología de trabajo: Creación subgrupos por áreas de forma progresiva
2. Priorización de áreas
3. Consenso de la estructura y del contenido del catálogo

Aprobación del catálogo de las primeras áreas priorizadas por CISNS

- ✓ Oncología
- ✓ Farmacogenómica
- ✓ Cardiopatías y trastornos del sistema circulatorio
- ✓ Enfermedades oftalmológicas
- ✓ Enfermedades metabólicas hereditarias y mitocondriales
- ✓ Enfermedades neurológicas y neuromusculares
- ✓ Trastornos del neuro-desarrollo, incluyendo déficit cognitivo

ACORDADAS POR EXPERTOS: MAYO 2024
APROBADAS EN JUNIO 2024

Enfermedades de la piel


Enfermedades digestivas, incluyendo hepáticas

Enfermedades renales y trastornos urogenitales

Enfermedades respiratorias

Enfermedades óseas, incluyendo anomalías cráneo-faciales

Enfermedades otorrinolaringológicas



Actualización del Área de Oncología

**PRIMERA ACTUALIZACIÓN
DESARROLLO ULTIMO TRIMESTRE 2024**

**Consejo
Interterritorial
del SNS**

11 OCTUBRE



**Comisión de Prestaciones,
Aseguramiento y Financiación**

Grupo de Trabajo

**Subgrupos de Trabajo por
áreas**

**Comunidades Autónomas
Sociedades Científicas
RedETS
Ministerio Sanidad
Coordinador/Propuesta de catálogo por consenso**

24 SEPTIEMBRE

5 SEPTIEMBRE

PRÓXIMOS PASOS

69 CONGRESO
NACIONAL
SOCIEDAD ESPAÑOLA DE
FARMACIA HOSPITALARIA

A CORUÑA 17-19 OCT 24

Finalizar nuevas áreas 2º Bloque


Resto Enfermedades
digestivas

Enfermedades
renales y trastornos
urogenitales

Enfermedades óseas,
incluyendo anomalías
cráneo-faciales

Enfermedades
otorrinolaringológicas

Finalizar actualizaciones en marcha



Tumores hematológicos
Cáncer pediátrico

Enfermedades
Oftalmológicas

Enfermedades
metabólicas hereditarias
y mitocondriales

Puesta en marcha últimos Subgrupos

Inmunodeficiencias,
enfermedades
autoinmunes, auto-
inflamatorias y del
tejido conectivo

Enfermedades
endocrinas,
incluye DDS

Enfermedades
hematológicas
hereditarias

Anomalías fetales y
trastornos de la
fertilidad

Otras enfermedades
complejas y no
agrupables en el resto
de categorías

Actualizar y seguir actualizando...

Farmacogenómica

Cardiopatías y
trastornos del sistema
circulatorio



ACCIONES REALIZADAS

69 CONGRESO
NACIONAL
SOCIEDAD ESPAÑOLA DE
FARMACIA HOSPITALARIA

A CORUÑA 17-19 OCT 24

LA CARTERA DE GENÓMICA Y EL FH

Catálogo de Pruebas Genéticas y Genómicas [Acceso Administrador](#)

Consulta de Información [Manual de Usuario](#)

Catálogo Común de Pruebas Genéticas y Genómicas del SNS

Las pruebas genéticas y genómicas consisten en un elemento esencial para el diagnóstico y pronóstico de enfermedades de alto impacto sanitario como son las enfermedades raras y oncológicas, y la selección y el seguimiento de tratamientos óptimos. El acceso a este catálogo como parte de la cartera común de servicios debe garantizarse a todos los usuarios del SNS.

[Mas Información](#)

Accede aquí a la consulta de datos de las pruebas genéticas y genómicas.

[Consulta General](#) [Búsqueda Avanzada](#)

Si quiera remitir alguna observación referente al catálogo puede hacerlo a través del buzón: cau-servicios@sanidad.gob.es

Si su observación es una propuesta concreta de actualización del catálogo por favor adjunte el siguiente [formulario](#) cumplimentado.

[Notificar](#)

Ministerio de Sanidad, Consumo y Bienestar Social | Plan de Recuperación, Transformación y Resiliencia

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

Continuar el desarrollo de la aplicación de la cartera de genómica



The screenshot shows the homepage of the 'Catálogo de Pruebas Genéticas y Genómicas' website. At the top, there is a blue header with the Spanish coat of arms, the text 'GOBIERNO DE ESPAÑA MINISTERIO DE SANIDAD', the title 'Catálogo de Pruebas Genéticas y Genómicas', and a button for 'Acceso Administrador'. Below the header is a navigation bar with 'Consulta de Información' and a link to the 'Manual de Usuario'. The main content area features a large banner with the title 'Catálogo Común de Pruebas Genéticas y Genómicas del SNS' and a background image of DNA helices. The banner text explains that these tests are essential for diagnosing and prognosticating high-impact hereditary diseases, rare and oncological diseases, and the selection and follow-up of optimal treatments. It also states that access to this catalog as part of a common services catalog must be guaranteed to all SNS users. A 'Mas Información' button is located below the banner. Below the banner are two columns of content. The left column has an image of DNA helices and the text 'Accede aquí a la consulta de datos de las pruebas genéticas y genómicas.', with buttons for 'Consulta General' and 'Búsqueda Avanzada'. The right column has an image of a red mailbox and text explaining how to report observations: 'Si quiera remitir alguna observación referente al catálogo puede hacerlo a través del buzón: cau-servicios@sanidad.gob.es. Si su observación es una propuesta concreta de actualización del catálogo por favor adjunte el siguiente [formulario](#) cumplimentado.' with a 'Notificar' button. At the bottom, there is a footer with the 'Ministerio de Sanidad, Consumo y Bienestar Social' logo, the 'European Union' logo, and the 'Plan de Recuperación, Transformación y Resiliencia' logo.

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

Continuar el desarrollo de la aplicación de la cartera de genómica

🏠 Consulta de Información ▾ [Manual de Usuario](#)

[Inicio](#) / Consulta General

Consulta General

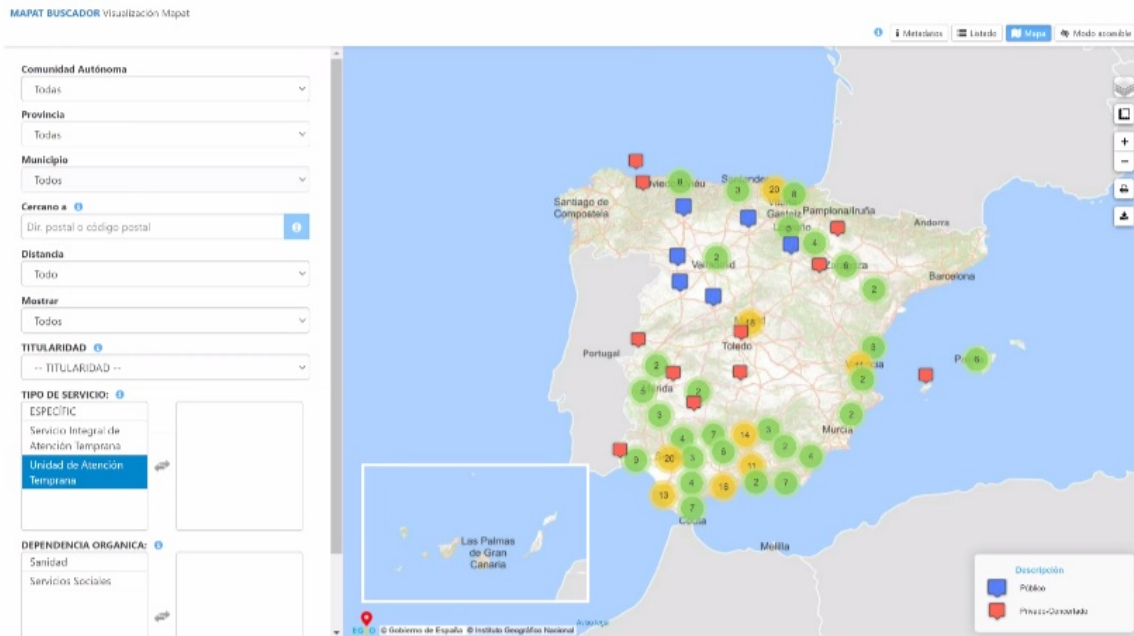
Introduzca el término o grupo de palabras que desee buscar. Ejem. cáncer, BRCA1, síndrome de Brugada...

Buscar

Puede incorporar a la búsqueda alguno de los siguientes filtros:

Área	Grupo de Patologías	Patología
Seleccionar ▾	Seleccionar ▾	Seleccionar ▾

Continuar el desarrollo de la aplicación de la cartera de genómica:
disponer en la app de la información de los centros que realizan las pruebas del catálogo



Ejemplo: atención temprana

Puesta en marcha

Comité Asesor para la Cartera Común de Servicios en el Área de Genética

**Comisión de Prestaciones,
Aseguramiento y Financiación**
24 de septiembre

Solicitud de nombramiento de vocalías
(titular y suplente)

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.



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