



Farmacología clínica: la oportunidad de mejorar el tratamiento del paciente.

Presentación: La Farmacología Clínica responde por un lado a la necesidad de valorar y cuantificar la eficacia del medicamento en pacientes medida en condiciones experimentales; y por otro lado la necesidad de valorar y cuantificar su efectividad, medida en términos de beneficio, riesgo y probabilidad de que sucedan uno y otro en un paciente concreto. La Farmacología Clínica no sigue exactamente el camino "from bench to bedside", del laboratorio a la clínica, sino un camino más complejo y abierto: del paciente al experimento y a la población, y vuelta al paciente.

Este Congreso, el XXV de la SEFC, se ha planificado para reflexionar y avanzar en la metodología y opciones existentes para seguir ese camino de ida y vuelta. Consideraremos la toma de decisiones terapéuticas del médico en su relación con el paciente, y cómo utilizar con este fin los datos experimentales de los ensayos clínicos, su análisis individual y agrupado y los nuevos elementos de apoyo complementarios basados en estudios genéticos. Considerando también la gestión administrativa de uso de los medicamentos, las recomendaciones de selección de medicamentos y la solidez científica de las guías y normas de uso, los estudios de efectividad y la monitorización del riesgo. Y, finalmente, la generación del conocimiento, la investigación que ofrece pruebas sólidas para sustentar las decisiones terapéuticas.

Hemos tratado de seleccionar ponentes cualificados para presentar los temas, y esperamos vuestra colaboración para que tengan lugar discusiones abiertas y enriquecedoras.

Por el bien del paciente.

PROGRAMA

Día 27, jueves

11 a 14 y de 16 a 18. **Talleres:** Actividad formativa para la que se solicitará acreditación oficial.

Formato: Previo al congreso: actividad on-line dirigida, con preparación de trabajos

1. Diseño, realización y evaluación de estudios farmacoeconómicos. Dr. Javier Soto Álvarez, Dr. Pablo Guijarro y Dra. Marina de Salas (Departamento de Farmacoeconomía e Investigación de Resultados. Unidad de Relaciones Institucionales y Acceso al Mercado de Pfizer)
2. Diseño, problemática y valoración de estudios con células madre. Dra. Rosario Mata Alcazar-Caballero. (Coordinadora Médica y de Asuntos Regulatorios de la Iniciativa Andaluza en Terapias Avanzadas). M^a Antonia Serrano Castro (Responsable del Área de ensayos clínicos de la División de Farmacología y Evaluación Clínica de la evaluación de Ensayos Clínicos, AEMPS; miembro del Clinical Trials Facilitation Group de Heads of Medicines Agencies; experta de la European Medicines Agency)

18,30-19,00. **Inauguración**

19,00-20,00. CONFERENCIA MAGISTRAL. Beneficios de la farmacología clínica en situaciones de limitación terapéutica: el caso del Alzheimer. Dr. Jordi Camí Morell, catedrático de Farmacología en la Universidad Pompeu Fabra y director de la Fundación Pascual Maragall

21-23,30: **Cóctel de Bienvenida** en el Castillo de Alicante



ASOCIACION ESPAÑOLA
FARMACOLOGIA CLINICA

Día 28, viernes

8:30-10:00. **MESA 1. El médico práctico: la toma de decisiones clínicas en el tratamiento del dolor basadas en las pruebas científicas.**

- Moderador: Dr. Luis Gómez Salinas (Unidad del Dolor. Hospital General Universitario de Alicante) y Dr. Juan Ramón Castillo Ferrando (Jefe Unidad Farmacología Clínica, Hospital Virgen del Rocío, Sevilla)
- Valoración del dolor como guía terapéutica: cuantificación en los ensayos clínicos frente a la práctica asistencial. (20'). Dra. Ana M. Peiró Peiró (Farmacóloga Clínica del Hospital General Universitario de Alicante).
- Utilidad de los EECC para la toma de decisiones terapéuticas en el tratamiento del dolor en pacientes con artrosis: ensayos clínicos y metaanálisis (20'). Dr. Antonio García García (Jefe del Servicio de Farmacología Clínica del Hospital Universitario La Princesa y Director del Instituto Teófilo Hernando de I+D del medicamento, Universidad Autónoma de Madrid).
- Análisis farmacogenético en la selección de la analgesia: ¿podemos mejorar la seguridad? (20'). Dr. Manuel Gerónimo Pardo (Servicio de Anestesiología, Reanimación y Terapéutica del Dolor. Complejo Hospitalario Universitario de Albacete. Farmacólogo clínico).
- Discusión conjunta. (30').

10:00-10:30. Café

10.30 a 12.30. **MESA 2. Políticas de sustitución de medicamentos: ¿son intercambiables los genéricos y los biosimilares?**

Modelo: El presentador expondrá los problemas actuales, y los ponentes expondrán los aspectos favorables o desfavorables basados en las pruebas científicas y en la práctica.

- Moderador: José E. Clérigues Belloch (Director General de Farmacia y Productos Farmacéuticos. Conselleria de Sanitat).
- Política de sustitución de Genéricos (20'-20') Ponente: Dr. Jesús Frías Iniesta (Servicio de Farmacología Clínica del Hospital Universitario La Paz y Departamento de Farmacología y Terapéutica, Universidad Autónoma de Madrid). Oponente: Dr. José F. Horga de la Parte (Jefe de Servicio de Farmacología Clínica Hospital General de Alicante).
- Política de sustitución de Biosimilares (20'-20') Ponente: Dr. Fernando de Mora Pérez (Profesor titular de Farmacología. Departamento de Farmacología, de Terapéutica y de Toxicología. Universidad Autónoma de Barcelona). Oponente: Dra. Cristina Avendaño Solá (Jefa Servicio Farmacología Clínica, Hospital Universitario Puerta de Hierro, Madrid)
- Discusión conjunta (30').

12.30-13.00: Visita posters



13.00 a 14.30. Comida.

14.45 a 15.15: Visita posters con la presencia obligatoria de los autores junto a ellos.

15.30 a 17.30. MESA 3. El farmacólogo clínico ante los retos en la evaluación y selección de medicamentos en el SNS.

- Moderador: Dr. José Luis Trillo Mata (Subdirector General de Farmacia y Productos Farmacéuticos de la Comunidad Valenciana).
- Informes de nuevos medicamentos. Extrapolación de datos de eficacia a la efectividad y la eficiencia. De los datos subrogados de los ensayos clínicos a los objetivos primarios de salud. Aplicabilidad de los estudios observacionales (30'). Dr. Pablo Alonso Coello (Especialista en Medicina Familiar y Comunitaria. Investigador Asociado. Centro Cochrane Iberoamericano. Instituto de Investigación Biomédica IIB-Sant Pau).
- La evaluación de la utilidad terapéutica y las decisiones de financiación: el caso de los nuevos anticoagulantes orales (30'). Dr. César Hernández García (Jefe de Departamento de Medicamentos de Uso Humano de la AEMPS).
- Selección de medicamentos: punto de partida para el uso saludable de los medicamentos en el Sistema Nacional de Salud (30') Eduard Diogène Fadini (Jefe de sección del Servicio de Farmacología Clínica del Hospital Universitario Vall d'Hebron: Responsable de la Unidad de Coordinación y Estrategia del Medicamento del Instituto Catalán de la Salud).
- Discusión conjunta (30').

17.30 a 18.45: Reunión grupos de Trabajo

19.00 a 20.00: Asamblea SEFC

21: **Cena del Congreso. Hotel**



ASOCIACIÓN ESPAÑOLA
Farmacología Clínica

Día 29, sábado

8:30 a 9:30: **COMUNICACIONES ORALES SELECCIONADAS.** Discusión de posters (selección de posters seleccionados con 5 minutos de discusión).

9:30 a 10:50. **MESA 4. El farmacólogo clínico y la evaluación de seguridad de los medicamentos: Programas de farmacovigilancia.**

- Moderador: Dr. José Ramón Azanza Perea (Director del Servicio de Farmacología. Clínica Universitaria de Navarra).
- Programa ICARO de seguimiento prospectivo de mayores de 16 años en tratamiento con antipsicóticos (20'). Dr. Alfonso Carvajal García-Pando (Catedrático de Farmacología. Director del Instituto de Farmacoepidemiología. Universidad de Valladolid).
- Unidades de farmacovigilancia hospitalaria: experiencias y dificultades. Dr. Pedro Zapater Hernández (Farmacólogo Clínico, Hospital General Universitario de Alicante), Dra. Maribel Lucena González (Hospital Universitario Virgen de la Victoria. Facultad de Medicina, Universidad de Málaga. IBIMA), Dra. Antònia Agustí Escasany (Jefe de Sección del Servicio de Farmacología Clínica del Hospital Universitario Vall d'Hebron y miembro de la Fundación Institut Català de Farmacologia). 15' cada ponente
- Discusión (15')

10.50-11.15: Café

11.15 a 12.35. **MESA-COLOQUIO. Oportunidades en la promoción de la la investigación: Investigación financiada, redes cooperativas e investigación independiente.**

- Moderador: Dr. José María Arnau de Bolós (Jefe del Servicio de Farmacología Clínica. Hospital Universitario de Bellvitge. Instituto Catalán de la Salud).
- La investigación financiada por la industria farmacéutica (20'). Xavier Puig Lladó (Director del Departamento Médico de Novartis).
- Ensayo clínico colaborativo, independiente, de reducción de dosis de AntiTNF en pacientes reumáticos (20'). Dra. Caridad Pontes García (Farmacóloga Clínica. Corporació Sanitària Parc Taulí).
- Necesidad de una Red de Unidades de Investigación Clínica (20'). Dr. Emilio Vargas Castrillón (Farmacólogo Clínico. Hospital Clínico de San Carlos).
- Discusión (20')

12,45-13,30. **CONFERENCIA MAGISTRAL.** Riesgo cardiovascular y medicamentos. Dr. Juan Tamargo Menéndez (Catedrático de Farmacología de la Facultad de Medicina de la Universidad Complutense de Madrid)

13.30 a 14.00 **Clausura.** Entrega de premios.