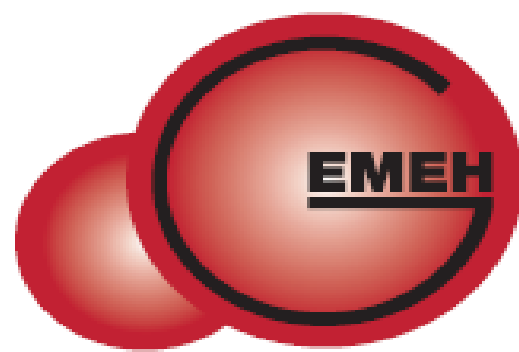




Grupo Español de Medicamentos
Hemoderivados de la SEFH

SESION GRUPOS DE TRABAJO

MEDICAMENTOS HEMODRIVADOS: RECORRIENDO EL CAMINO

AMPLIANDO
HORIZONTES

BROADENING HORIZONS

del 4 al 7 de octubre 2016
4-7 October 2016

Gijón

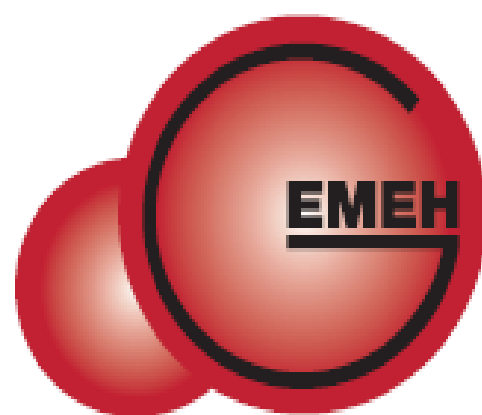


GEMEH:

GRUPO ESPAÑOL DE MEDICAMENTOS HEMODERIVADOS

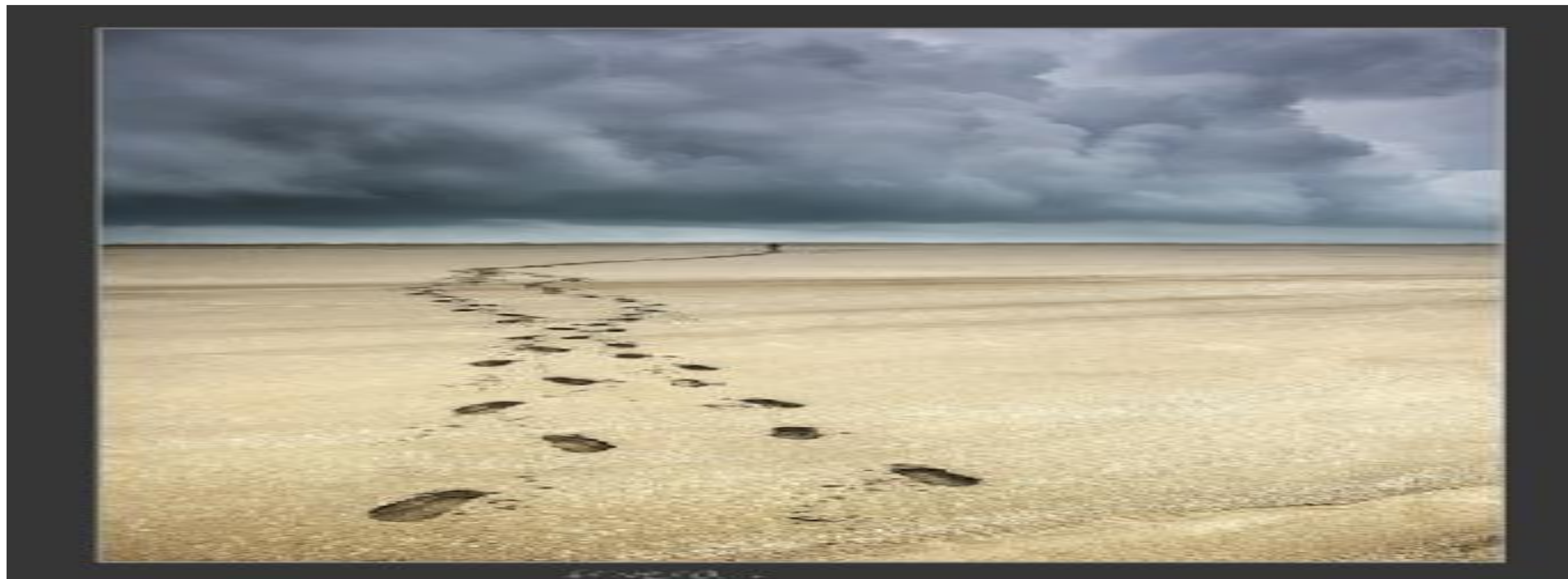
DE LA SEFH

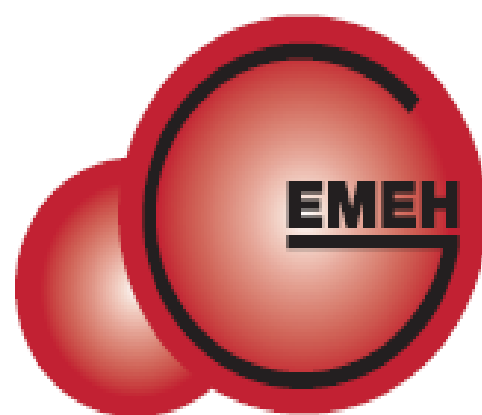
GIJÓN 6 octubre 2016



Grupo Español de Medicamentos
Hemoderivados de la SEFH

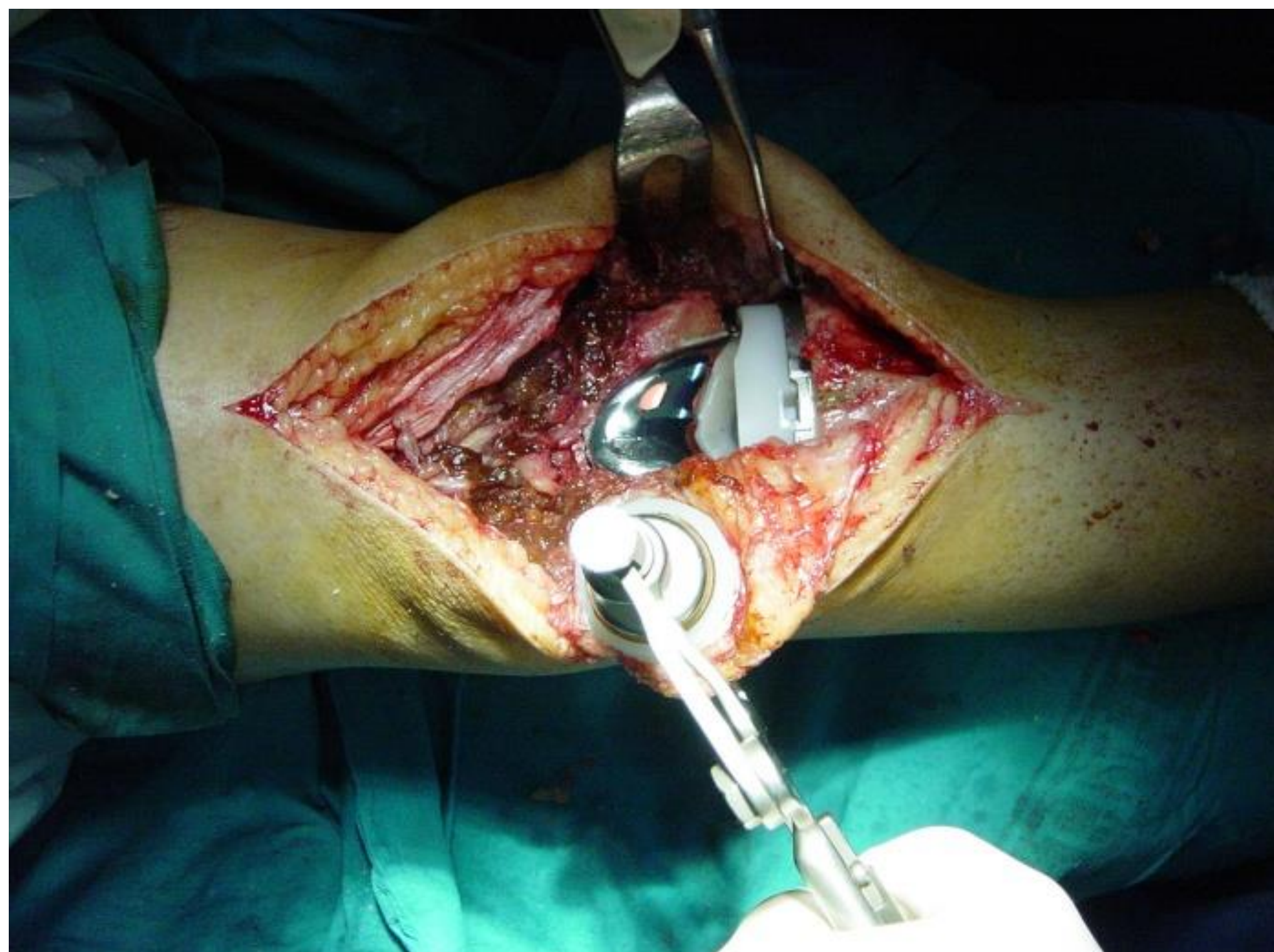
RECORRIENDO UN CAMINO

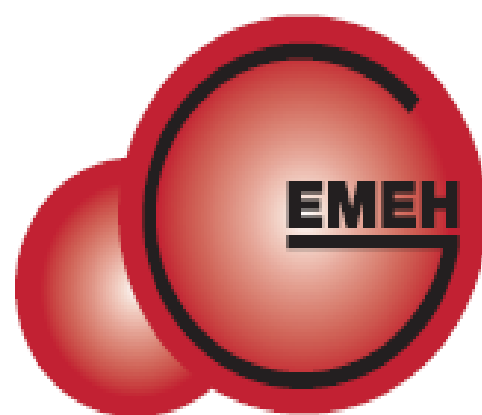




Grupo Español de Medicamentos
Hemoderivados de la SEFH

CIRUGÍA EN HEMOFILIA

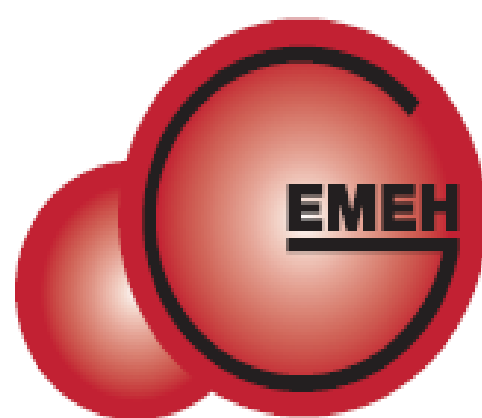




Grupo Español de Medicamentos
Hemoderivados de la SEFH

SANGRADO MASIVO:

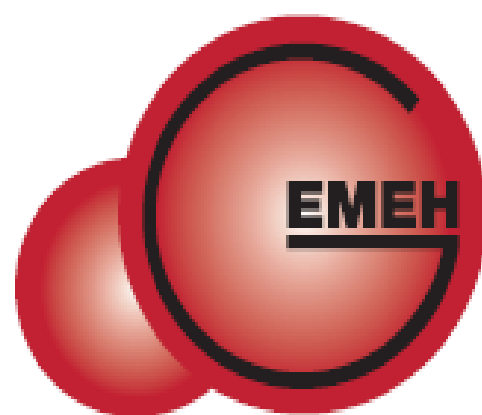




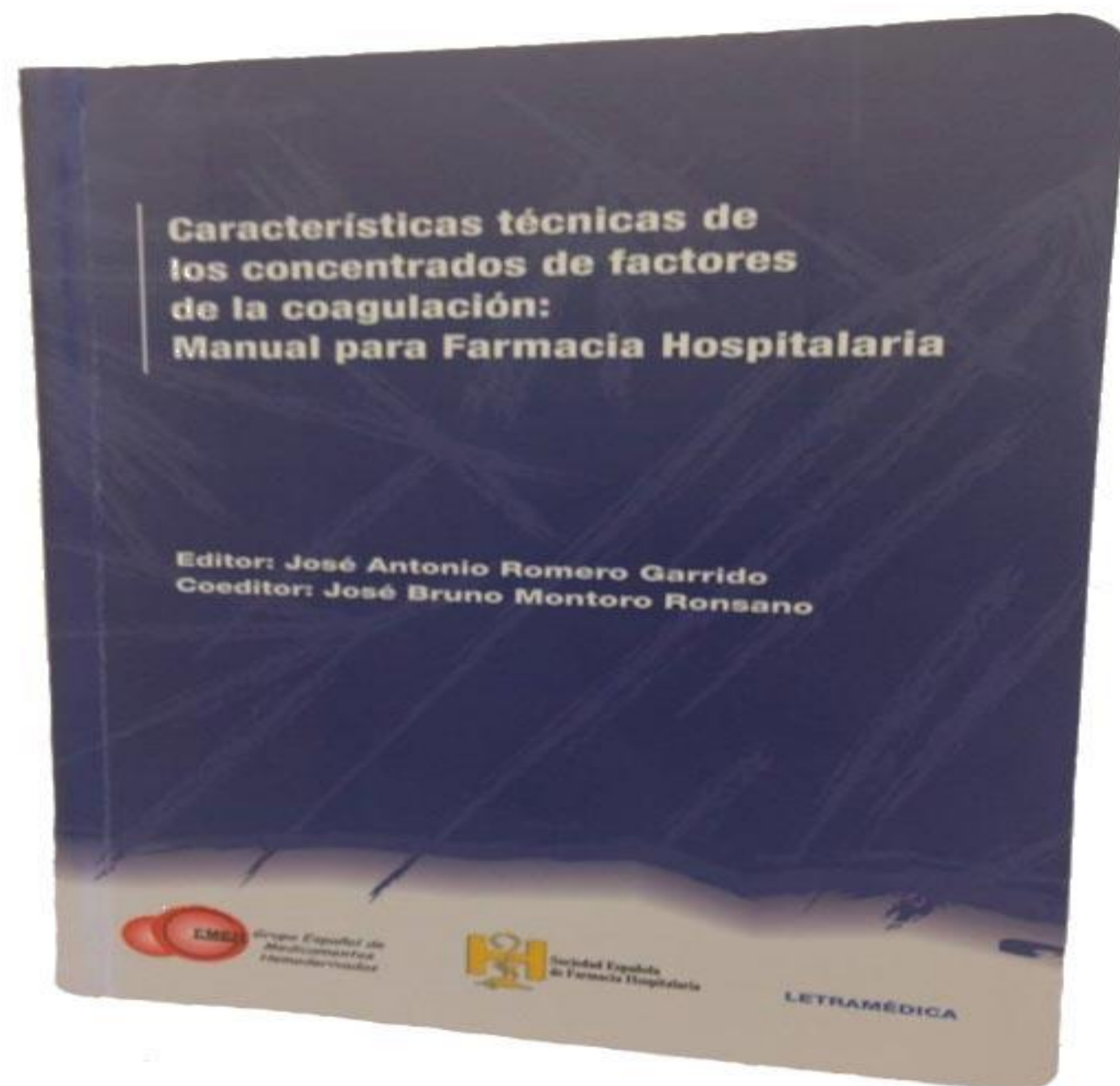
Grupo Español de Medicamentos
Hemoderivados de la SEFH



Gracias: Dr. Manuel Quintana Diaz.



Grupo Español de Medicamentos
Hemoderivados de la SEFH



‘Características técnicas de los concentrados de factores de la coagulación, Manual para Farmacia Hospitalaria’

Romero Garrido JA

Supervisión general:

Sara González Piñeiro, Ramón J Jódar Masanés, Luís Mendarte Barrenechea, J Bruno Montoro Ronsano, Jose Luís Pérez Blanco, Maite Pérez Maroto, José Luís Poveda Andrés, Jesús María Prada Lobato, José Antonio Romero Garrido

SEGUNDA EDICIÓN

**Guía
clínica
para
el uso de
inmunoglobulina**

Mayo 2008

‘Guía clínica para el uso de inmunoglobulina’

(Traducción, ‘Clinical guidelines for immunoglobulin use’, 2nd Ed,
2008, & 2nd Ed Update, 2011, DH)

Juárez Giménez JC, Padullés Zamora N, Pérez Robles T, Montoro
Ronsano JB (Coordinador)

Supervisión general:

Sara González Piñeiro, Ramón J Jódar Masanés, Luís Mendarte
Barrenechea, J Bruno Montoro Ronsano, Jose Luís Pérez Blanco,
Maite Pérez Maroto, José Luís Poveda Andrés, Jesús María Prada
Lobato, José Antonio Romero Garrido

Soporte y Edición:

Letramédica SCP

Editor:

**Grupo Español de Medicamentos Hemoderivados GEMEH, Sociedad Española
de Farmacia Hospitalaria, SEFH**

Colaboración:

MONOGRAFÍA TÉCNICA DE LA S.E.F.H.

CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS DE LAS INMUNOGLOBULINAS INTRAVENOSAS COMERCIALIZADAS EN ESPAÑA

2ª Edición



Grupo Español
de Medicamentos
Hemoderivados
de la SEFH



‘Características técnicas de las inmunoglobulinas intravenosas comercializadas en España, 2ª Ed.’

**Padullés Zamora N, Jódar Masanés RJ,
Montoro Ronsano JB**

Supervisión general:

Sara González Piñeiro, Ramón J Jódar Masanés, Luís Mendarte Barrenechea, J
Bruno Montoro Ronsano, Jose Luís Pérez Blanco, Maite Pérez Maroto, José
Luís Poveda Andrés, Jesús María Prada Lobato, José Antonio Romero Garrido

Soporte y Edición:

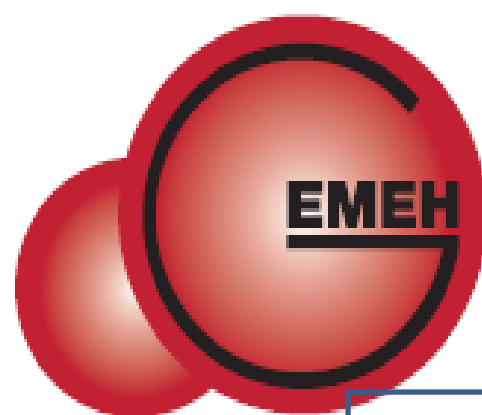
Gina Rodríguez i Urgell

Editor:

**Grupo Español de Medicamentos Hemoderivados GEMEH,
Sociedad Española de Farmacia Hospitalaria, SEFH**

Colaboración:





Grupo Español de Medicamentos
Hemoderivados de la SEFH

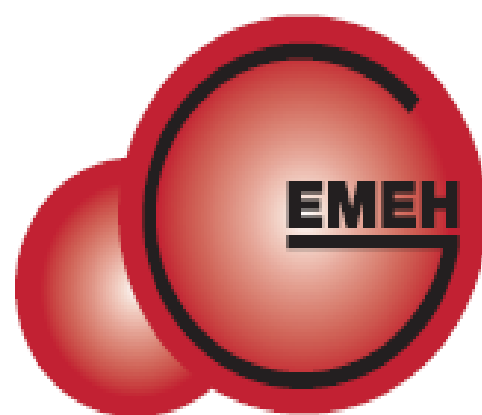
FORMACIÓN:

Curso de Formación no-presencial: HEMACRIT Pharma
Tratamiento de la Coagulopatía del Paciente con Hemorragia Crítica



Contenidos

- **Bloque 1. Hemorragia masiva y escenarios clínicos**
 - 1.1. Coagulopatía del paciente con hemorragia masiva
 - 1.2. Coagulación y valoración de la coagulación
 - 1.3. Tratamiento de la coagulopatía del paciente con hemorragia crítica
 - 1.4. Algoritmos de flujo para el tratamiento de la coagulopatía
- **Bloque 2. Hemorragia masiva y fármacos hemoderivados**
 - 2.1. Características técnicas de los fármacos hemoderivados
 - 2.2. Fibrinógeno y Factor XIII
 - 2.3. Factores del Complejo Protrombínico
 - 2.4. Evaluación de resultados en salud
- **Bloque 3. Examen final de contenidos**
 - Examen final de contenidos
 - Cuestionario de satisfacción



Grupo Español de Medicamentos
Hemoderivados de la SEFH

FORMACIÓN:



MADRID
26, 27 y 28 de Octubre, 2016

COORDINADORES

Servicio de Farmacia
Dr. J. A. Romero-Garrido
Dra. A. Herrero Ambrosio

Servicio de Hematología
Dr. V. Jiménez Yuste

Subdirección Médica Hospital Universitario La Paz
Dirección-Gerencia Hospital Universitario La Paz

Solicitados Créditos de Formación Continua: Sistema Nacional de Salud.
Solicitado Aval SEFH y SETH

AUSPICIADO:



AVALADO:



ORGANIZA:





Grupo Español de Medicamentos
Hemoderivados de la SEFH

FORMACIÓN:

PROGRAMA DE FORMACIÓN XXI CURSO DE INTRODUCCIÓN A LA FARMACOTERAPIA DE LOS HEMODERIVADOS

Nuevo Formato:

Formación No-Presencial: Febrero-Abril 2017

Jornada Presencial: 10 Mayo 2017

Dirección

J.Bruno Montoro Ronsano / Ramon Jódar Masanes

Coordinación Técnica

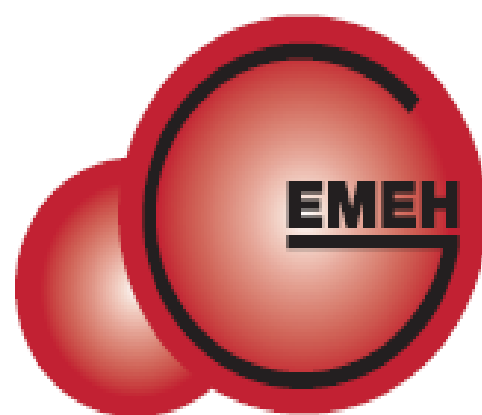
J.Carlos Juárez Giménez



[@CHemoderivados](https://twitter.com/CHemoderivados)



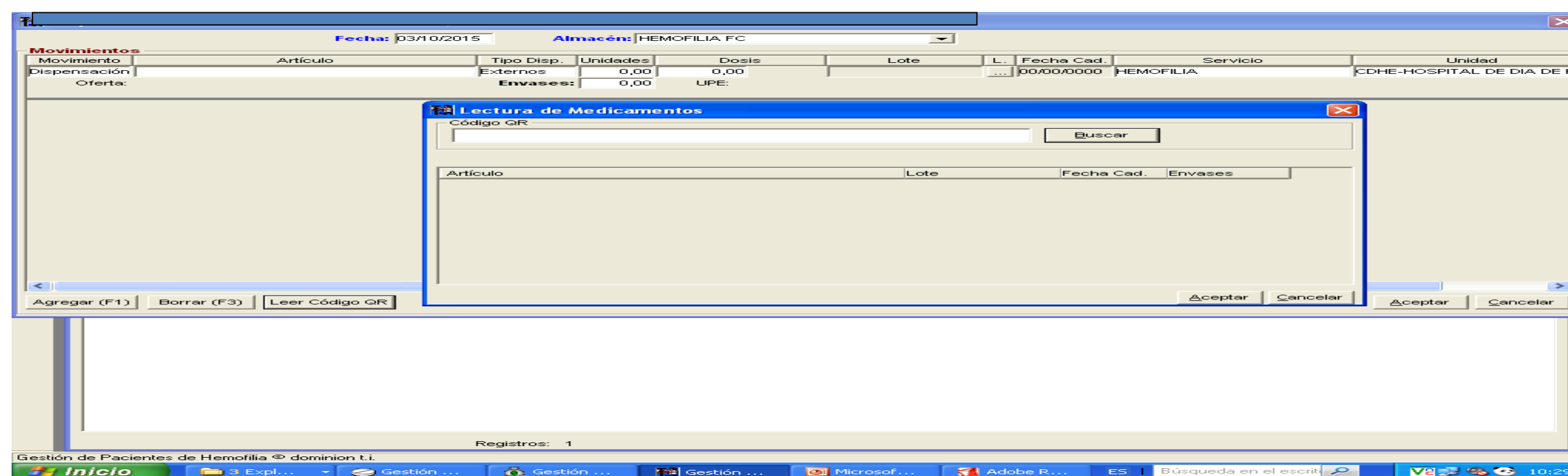
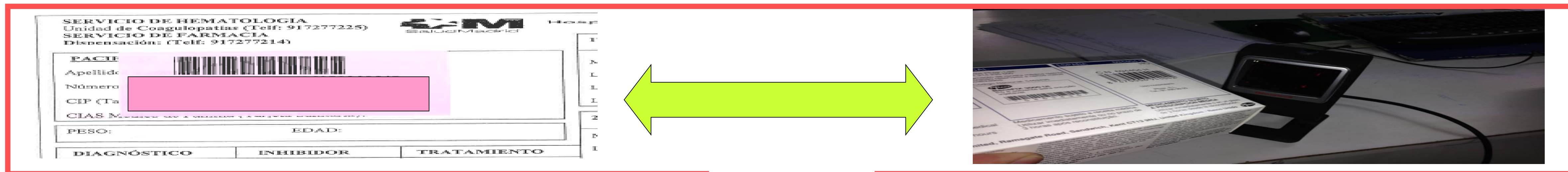
<https://hemoderivados.wordpress.com/>

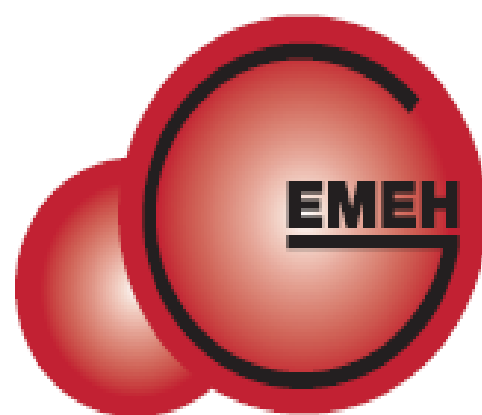


Grupo Español de Medicamentos
Hemoderivados de la SEFH

FORMACIÓN:

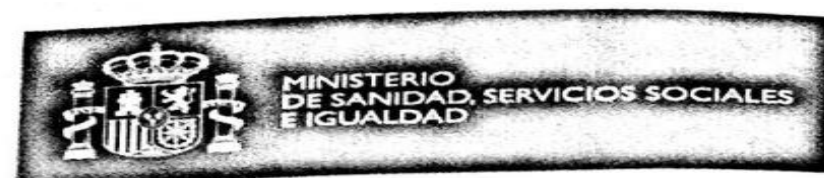
JORNADA DE TRAZABILIDAD EN MEDICAMENTOS HEMODERIVADOS





Grupo Español de Medicamentos
Hemoderivados de la SEFH

INVESTIGACIÓN: INMUNOGLOBULINAS



am
agencia española de
medicamentos y
productos sanitarios

DEPARTAMENTO
DE MEDICAMENTOS
DE USO HUMANO

ASUNTO: PROPUESTA DE RESOLUCIÓN DEL PROCEDIMIENTO DE
CLASIFICACIÓN DE ESTUDIO CLÍNICO O EPIDEMIOLÓGICO
DESTINATARIO: D^a CELIA GONZÁLEZ GUERRERO

Vista la solicitud-propuesta formulada con fecha 9 de julio de 2013, por D^a CELIA GONZÁLEZ GUERRERO, para la clasificación del estudio titulado "ESTUDIO DE UTILIZACIÓN DE INMUNOGLOBULINAS INTRAVENOSAS INESPECÍFICAS EN EL HOSPITAL UNIVERSITARIO DE LA VALL D'HEBRON (HUVH). ESTUDIO OBSERVACIONAL.", con código SFV-INM-2013-01 y cuyo promotor es SERVICIO DE FARMACIA DEL HOSPITAL UNIVERSITARIO VALL D'HEBRON DE BARCELONA, se emite propuesta de resolución.

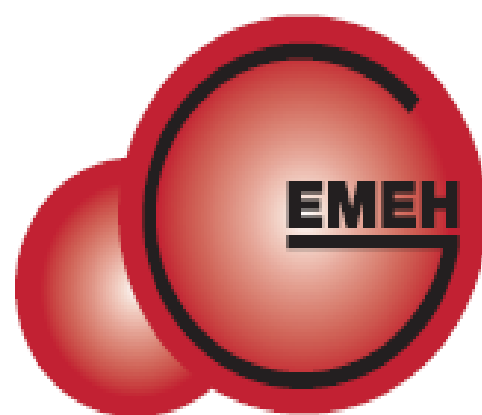
El Departamento de Medicamentos de Uso Humano de la Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios (AEMPS), de conformidad con los preceptos aplicables, ⁽¹⁾ propone clasificar el estudio citado anteriormente como "*Estudio Posautorización con Otros Diseños diferentes al de seguimiento prospectivo*" (abreviado como EPA-OD).

Para el inicio del estudio no se requiere la autorización previa de ninguna autoridad competente (AEMPS o CCAA)⁽²⁾. No obstante, salvo que haya sido presentada para la clasificación del estudio, el promotor deberá remitir a la AEMPS ⁽³⁾ la siguiente documentación antes del inicio del estudio:

- Protocolo completo (una copia en papel y otra en formato electrónico), incluidos los anexos, y donde conste el número de pacientes que se pretenden incluir en España, desglosado por Comunidad Autónoma.
- Dictamen favorable del estudio por un CEIC acreditado en España.

Estudio de Utilización de
Inmunoglobulinas Intravenosas
Inespecíficas

Categoría: EPA-OD
Código: SFV-INM-2013-01



Grupo Español de Medicamentos
Hemoderivados de la SEFH

INVESTIGACIÓN: INMUNOGLOBULINAS

MEMORIA DEL PROYECTO DE INVESTIGACIÓN
PARA EL COMITÉ ÉTICO DE INVESTIGACIÓN CLÍNICA

TÍTULO:

ESTUDIO DE PAUTAS DE PRESCRIPCIÓN DE INMUNOGLOBULINAS
INTRAVENOSAS (IVIG) EN EL TRATAMIENTO DE ENFERMEDADES
NEUROLÓGICAS EN CENTROS HOSPITALARIOS DE TERCER NIVEL

TIPO DE PROYECTO (individual o multicéntrico):

ESTUDIO OBSERVACIONAL MULTICÉNTRICO REPROSPECTIVO

GRUPO DE TRABAJO COORDINADOR

GRUPO ESPAÑOL DE MEDICAMENTOS HEMODERIVADOS DE LA SEFH (GEMEH)

DIRECTOR DEL PROYECTO

- Dr. Josep Gámez y
- Dr. J. Bruno Montoro Ronsano (GEMEH)

INVESTIGADOR PRINCIPAL (indicar el grupo de trabajo al que pertenece)

- Dr. Josep Gámez y
- Dr. J. Bruno Montoro Ronsano (GEMEH)

INVESTIGADORES COLABORADORES (indicar grupo de trabajo al que pertenece)

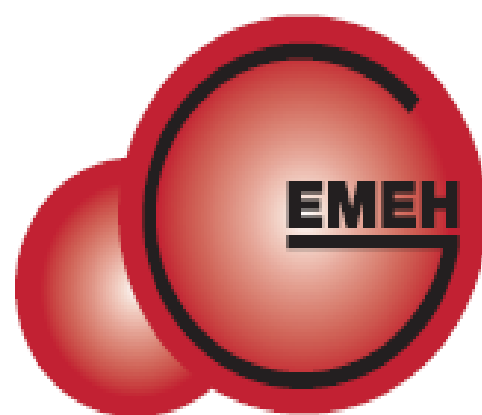
Hospital Vall d'Hebron:



CONGRESO
NACIONAL
61st NATIONAL CONFERENCE

SOCIEDAD ESPAÑOLA
DE FARMACIA HOSPITALARIA
SPANISH SOCIETY OF HOSPITAL PHARMACY





Grupo Español de Medicamentos
Hemoderivados de la SEFH

INVESTIGACIÓN: ALBUMINA



am
agencia española de
medicamentos y
productos sanitarios

DEPARTAMENTO
DE MEDICAMENTOS
DE USO HUMANO

ASUNTO: RESOLUCIÓN DEL PROCEDIMIENTO DE CLASIFICACIÓN DE
ESTUDIO CLÍNICO O EPIDEMIOLÓGICO
DESTINATARIO: D.JOSE BRUNO MONTORO RONSANO

Vista la solicitud-propuesta formulada con fecha **14 de diciembre de 2011**, por **D. JOSE BRUNO MONTORO RONSANO**, para la clasificación del estudio titulado **"Estudio de utilización de albúmina humana en el paciente quirúrgico"**, con código **BMR-ALB-2011-01**, y cuyo promotor es se emite resolución.

Se han tenido en cuenta en la presente resolución las respuestas remitidas por el solicitante con fecha **17 de enero de 2012**, y **18 de enero de 2012** en contestación a las aclaraciones solicitadas el **12 de enero de 2012**, y **17 de enero de 2012** respectivamente.

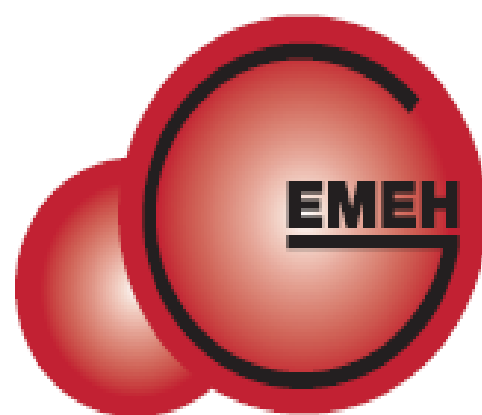
La Subdirección General de Medicamentos de Uso Humano de la Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios (AEMPS), de conformidad con los preceptos aplicables, ⁽¹⁾ **RESUELVE** clasificar el estudio citado anteriormente como **"Estudio Posautorización con Otros Diseños diferentes al de seguimiento prospectivo"** (abreviado como EPA-OD).

Para el inicio del estudio no se requiere la autorización previa de ninguna autoridad competente (AEMPS o CCAA)⁽²⁾. No obstante, salvo que haya sido presentada para la clasificación del estudio, el promotor deberá remitir a la AEMPS ⁽³⁾ la siguiente documentación antes del inicio del estudio:

- Protocolo completo (una copia en papel y otra en formato electrónico), incluidos los anexos, y donde conste el número de pacientes que se pretenden incluir en España, desglosado por Comunidad Autónoma.
- Dictamen favorable del estudio por un CEIC acreditado en España.

Estudio de Utilización de
Albúmina en el Paciente
Quirúrgico

Categoría: EPA-OD
Código: BMR-ALB-2011-01



Grupo Español de Medicamentos
Hemoderivados de la SEFH

INVESTIGACIÓN: HEMORRAGIA MASIVA

DICTAMEN DEL COMITÉ ÉTICO DE INVESTIGACIÓN CLÍNICA DE EUSKADI (CEIC-E)

D^a Iciar Alfonso Farnós como Secretaria del CEIC de la Comunidad Autónoma del País Vasco (CEIC-E)

CERTIFICA

Que este Comité, de conformidad con lo dispuesto en el Decreto 102/2005, de 26 de abril por el que se regula la realización de estudios post-autorización de tipo observacional prospectivo con medicamentos, con la Orden SAS/3470/2009, de 16 de diciembre, por la que se publican las directrices sobre estudios postautorización de tipo observacional para medicamentos de uso humano, y con el resto de normativa aplicable, ha evaluado la propuestas del promotor Otros (académico) para que se realice el estudio:

Título: ESTUDIO DE UTILIZACIÓN DE CONCENTRADOS DE FACTORES DE LA COAGULACIÓN: FIBRINÓGENO, COMPLEJO DE PROTROMBINA, FACTOR VII ACTIVADO, EN PACIENTES CON HEMORRAGIA MASIVA, GRAVE O ALTO RIESGO DE PADECER UNA HEMORRAGIA GRAVE. ESTUDIO POSTCOMERCIALIZACIÓN OBSERVACIONAL MULTICÉNTRICO.

Código Promotor: HG HUB 2013 Código Interno: EPA2013059
Versión Protocolo Evaluada: Versión 1 30/06/2013
Versión Hoja Información al Paciente Evaluada: GENERAL / 1.1 Set2013

Y que este Comité reunión el día 25/09/2013 (recogido en acta 08/2013) ha acordado emitir Informe Favorable, trasladándolo así al Director de Farmacia para emitir la correspondiente autorización, para los siguientes investigadores:

- Luis María Mendarte Barrenetxea (*Farmacia Hospitalaria*) *Hospital Universitario Basurto*
- Javier Peral Aguirregoitia (*Farmacia Hospitalaria*) *Hospital de Galdakao*

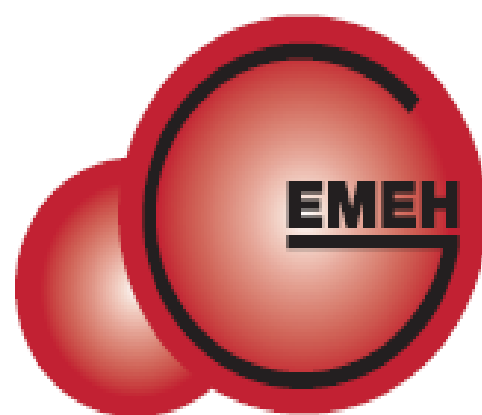
Lo que firmo en Vitoria, a 1 de octubre de 2013

Fdo:

Dra. Iciar Alfonso Farnós
Secretaria del CEIC Comunidad Autónoma de País Vasco (CEIC-E)

Estudio de Utilización de
Concentrados de Factores de la
Coagulación: Fibrinógeno, Complejo
de Protrombina, Factor VII Activado,
en Pacientes con Hemorragia
Masiva, Grave o Alto Riesgo de
Padecer una Hemorragia Grave

Categoría: EPA-OD
Código: EPA-2013059



Grupo Español de Medicamentos
Hemoderivados de la SEFH

INVESTIGACIÓN: FIBRINOGENO

Estudio de Utilización de Fibrinógeno en Pacientes con Hemorragia Masiva

Categoría: EPA-OD

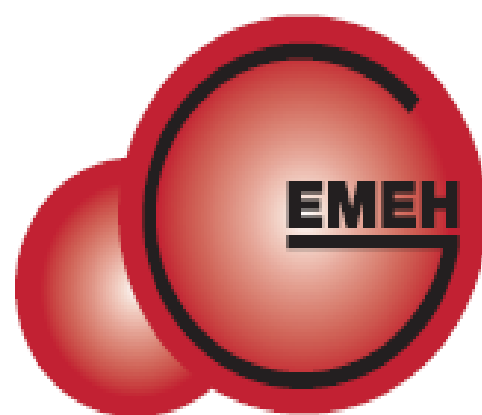
Código: FAR-FIB-2013-01

Estado de Desarrollo del Proyecto

Reclutamiento:

Centros: HU Vall d'Hebron, HU Bellvitge, HU La Paz, HU Virgen del Rocío

Pacientes incluidos: 140, Hemorragia crítica (Trauma y Cirugía)



Grupo Español de Medicamentos
Hemoderivados de la SEFH

INVESTIGACIÓN: ADHERENCIA EN HEMOFILIA



INFORME DEL COMITÉ ÉTICO DE INVESTIGACIÓN CLÍNICA

D^a Almudena Castro Conde, Presidenta del Comité Ético de Investigación Clínica del Hospital Universitario La Paz

CERTIFICA

Que este Comité ha evaluado la propuesta del investigador José Antonio Romero Garrido del Servicio de Farmacia del Hospital Universitario "La Paz" para que se realice el estudio titulado "ESTUDIO DE ADHERENCIA AL TRATAMIENTO SUSTITUTIVO CON FACTORES DE LA COAGULACIÓN EN PACIENTES DIAGNOSTICADOS DE HEMOFILIA GRAVE EN REGIMEN DE DEMANDA Y PROFILAXIS Y SU RELACIÓN CON EPISODIOS DE SANGRADO", Versión 1. 01022016, Hoja Información Paciente/Consentimiento Informado Versión 2. 13052016, Hoja Información Pacientes-Tutores/Consentimiento Informado Versión 2. 13052016 y Hoja de información Menor Maduro Versión 2. 13052016, código HULP: **PI-2356**

y considera que teniendo en cuenta la respuesta a las aclaraciones solicitadas:

- Se cumplen los requisitos necesarios de idoneidad del protocolo en relación con los objetivos del estudio y están justificados los riesgos y molestias previsibles para el sujeto.
- La capacidad del investigador y los medios de disponibles son apropiados para llevar a cabo el estudio.
- Es adecuado el procedimiento para obtener el consentimiento informado y no interfiere con el respeto a los postulados éticos.

Y que este Comité acepta que dicho estudio sea realizado por el investigador José Antonio Romero Garrido del Servicio de Farmacia del Hospital Universitario "La Paz" como investigador principal.

Lo que firmo en Madrid a 20 de mayo de 2016

Firmado:
D^a Almudena Castro Conde

ESTUDIO DE ADHERENCIA
AL TRATAMIENTO SUSTITUTIVO
CON FACTORES DE LA COAGULACIÓN
EN PACIENTES DIAGNOSTICADOS DE
HEMOFILIA A GRAVE EN REGIMEN DE
DEMANDA Y PROFILAXIS
Y SU RELACIÓN CON LOS
EPISODIOS DE SANGRADO

Categoría: EPA-SP
Código: JAR-FAC-2016-01

PAGINA WEBS: GEMEH



Grupo Español de Medicamentos Hemoderivados de la SEFH

SEFH: Sociedad Española de Farmacia Hospitalaria - Windows Internet Explorer

http://www.sefh.es/sefhgrupotrabajo/grupodetrabajo_entrada.php

Google sefh

Búsqueda segura

Favoritos New Issues

SEFH: Sociedad Española de Farmacia Hospitalaria

Quiénes Somos Publicaciones Investigación Grupos de Trabajo Formación Descargas Enlaces FEFH Sala de Prensa

Bienvenido, JOSE ANTONIO ROMERO GARRIDO

Acceder a mi área de socio

Desconectar

Grupos de Trabajo

Grupos de Trabajo Finalizados

Reglamento Grupos de Trabajo

Creación Grupos de Trabajo

Publicación en Destacados

Convocatoria de Ayudas de Investigación y Proyectos Docentes y Asistenciales para Grupos de Trabajo de la SEFH 2014-2015

Descargar convocatoria

Descargar documentación anexa (Formato .zip)

Acceso a Grupos de Trabajo

2020

ADHEFAR

Atención Farmacéutica al Paciente VIH

AFinf

Atención Farmacéutica Enfermedades Infecciosas

Cronos

EECC

Ensayos Clínicos de la SEFH

ETHS

ETHS

PK.gen

Farmacocinetica

Farmacotecnia

FASTER

FASTER

GEDEFO

GEDEFO

GEFP

GEFP

GENESIS

GENESIS

GEPEM

GEPEM

GHEVI

GHEVI

EMEH

EMEH

NC

NC

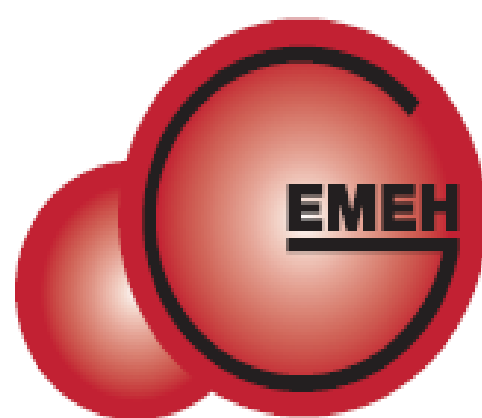
Internet | Modo protegido: activado

125%

ES

14:06

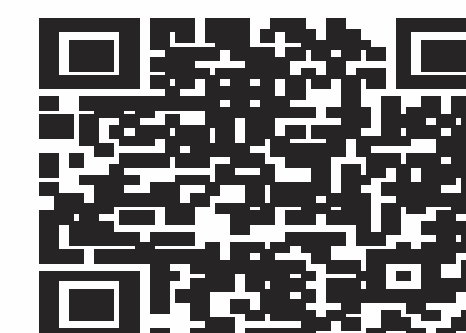
06/05/2014



Grupo Español de Medicamentos
Hemoderivados de la SEFH

COLABORACIÓN CON OTROS GRUPOS DE LA SEFH

Farm Hosp. 2016;40(5):385-393

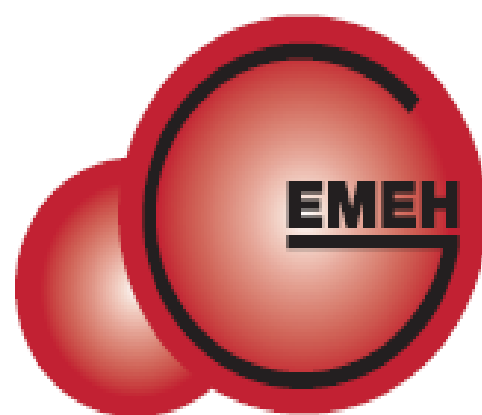


ORIGINALES

Plasma rico en plaquetas: actualización de los sistemas empleados para su obtención

Raquel Moreno^{1,6}, Marisa Gaspar Carreño^{2,6}, José María Alonso Herreros^{3,7}, José Antonio Romero Garrido^{4,8} y Piedad López-Sánchez^{5,6}

¹Jefe del Servicio de Farmacia. Hospital Universitario Infanta Cristina, Parla. Madrid. ²Jefe de Servicio Farmacia. Hospital Intermutual de Levante. Valencia. ³Facultativo Especialista de Área. Hospital Los Arcos Mar Menor. Murcia. ⁴Facultativo Especialista de Área. Hospital Universitario La Paz. Madrid. Departamento de Farmacología. Facultad de Farmacia. Universidad Complutense. Madrid. ⁵Especialista en Farmacia Hospitalaria. Servicio de Farmacia. Gerencia de Área Integrada de Tomelloso (Ciudad Real). ⁶Miembro del Grupo de Productos Sanitarios de la Sociedad Española de Farmacia Hospitalaria (SEFH). ⁷Miembro del Grupo de Farmacotecnia de la SEFH. ⁸Coordinador del Grupo Español de Medicamentos Hemoderivados de la SEFH. España.



Grupo Español de Medicamentos
Hemoderivados de la SEFH

GRACIAS

Maratón
Donación de Sangre
Hospital Universitario La Paz - Cantoblanco - Carlos III

Tú también DONA EN LA PAZ

Miércoles 5 y jueves 6 de octubre

Hospital Universitario La Paz	Hospital Carlos III	Hospital de Cantoblanco
Edificio de Oncohematología Unidad de Donantes 09:00 a 21:00h	Hospital de Día 09:00 a 17:00h	Pabellón Administrativo 09:00 a 17:00h

Organiza la Subdirección Médica de Continuidad Asistencial y la Dirección de Enfermería

Hospital Universitario La Paz
SaludMadrid Hospital Carlos III Hospital Cantoblanco

CENTRO DE TRANSFUSIÓN DE LA COMUNIDAD DE MADRID

Tu sangre es necesaria

Todos contamos



Es necesario obtener más litros de plasma para obtención de hemoderivados y fraccionar con más eficiencia.....