

La Cátedra ASISA-Universidad Europea cierra el Curso de Gestión Clínica en Farmacia Hospitalaria con una mesa redonda sobre terapias avanzadas de precisión

- La mesa “Terapias Avanzadas de Precisión” analizó los retos que presentan este tipo de terapias, que ya están obteniendo resultados muy positivos



Pie de foto: Dr. Miguel Ángel Calleja, Presidente de la Sociedad Española de Farmacia Hospitalaria (SEFH); Dña. M^a Jesús Lamas Díaz, Directora General de la Agencia Española del Medicamento y Productos Sanitarios (AEMPS); Dña. Encarnación Cruz Martos, Coordinadora de la Estrategia de Terapias Avanzadas de la Comunidad de Madrid y Dra. María Tormo Domínguez, Directora de Planificación y Desarrollo de ASISA.

Madrid, 22 de marzo de 2019.- La Cátedra ASISA-Universidad Europea de Madrid ha organizado la mesa redonda “Terapias Avanzadas de Precisión” como cierre del Curso de Actualización en Gestión Clínica y Económica en Farmacia Hospitalaria dirigido a los farmacéuticos del Grupo ASISA.

La mesa redonda analizó los retos que plantean las terapias innovadoras de precisión, celular, inmunológica y genética. En ella participaron María Jesús Lamas, directora General de la Agencia Española del Medicamento y Productos Sanitarios (AEMPS); Encarnación Cruz, coordinadora de Terapias Avanzadas en la Consejería de Sanidad de la Comunidad de Madrid; y Miguel Ángel Calleja, presidente de la Sociedad Española de Farmacia Hospitalaria (SEFH) y estuvo moderada por la Dra. María Tormo, directora de Planificación y Desarrollo de ASISA y co-directora de la Cátedra ASISA-UEM.

María Jesús Lamas, directora General de la Agencia Española del Medicamento y Productos Sanitarios (AEMPS), realizó un repaso por la regulación de estos medicamentos en España, desde 2003 hasta el real decreto vigente en la actualidad y elaborado en 2014, y en la Unión Europea. La directora de la AEMPS explicó con detalle el proceso que sigue la autorización de estos fármacos de precisión y que se aplica tanto

a la industria como a los centros de investigación y señaló que en los últimos tres años hay ocho medicamentos aprobados, entre los que mencionó dos terapias CAR-T y otro, de producción española, de células mesenquimales. Finalmente, destacó la necesidad de realizar estudios prospectivos para conocer hacia dónde va el desarrollo de fármacos y seguir apostando por las terapias avanzadas donde España es líder en terapias celulares y de tejidos.

Por su parte, Encarnación Cruz, coordinadora de Terapias Avanzadas en la Consejería de Sanidad de la Comunidad de Madrid, hizo especial hincapié en su intervención en los retos organizacionales, que afectan a diferentes ámbitos: organizativos (procedimientos de adquisición, manipulación y recepción y los procedimientos asistenciales en el hospital); selección de pacientes (condiciones de financiación, priorización y objetivo del tratamiento); coordinación sanitaria (selección de centros para la administración del CAR-T, derivación de pacientes entre hospitales); y retos financieros.

Miguel Ángel Calleja, presidente de la Sociedad Española de Farmacia Hospitalaria (SEFH), resaltó el papel del farmacéutico en la gestión intrahospitalaria de estos nuevos fármacos y la necesidad de trabajar en equipos multidisciplinares, pero teniendo siempre presente que estos fármacos son medicamentos y, en consecuencia, responsabilidad de los farmacéuticos hospitalarios. Entre las responsabilidades de la farmacia, destacó varios ámbitos, como las funciones logísticas; la preparación de estos medicamentos; la asesoría y función asistencial para garantizar que los efectos del medicamento son los adecuados; cómo realizar la custodia, conservación y administración de las terapias avanzadas, entre otros. Igualmente, resaltó la importancia de contar con un plan nacional estratégico consensuado de manera multidisciplinar con muchas sociedades científicas, profesionales y las diferentes instituciones y Administraciones.

Los ponentes, máximas autoridades en la farmacia española, destacaron la capacidad innovadora de las terapias CAR-T, que se elaboran específicamente para cada paciente y están demostrando ya resultados duraderos en pacientes con enfermedades en las que la tasa de mortalidad es muy elevada, especialmente en oncología. Igualmente, coincidieron en señalar la importancia de que España cuente con una regulación de estas terapias desde 2014 así como con un Plan Estratégico.

Curso de Actualización en Gestión Clínica y Económica en Farmacia Hospitalaria

Esta mesa redonda sirvió como acto de cierre del Curso de Actualización en Gestión Clínica y Económica en Farmacia Hospitalaria, destinado a farmacéuticos de hospital y profesionales de la farmacia hospitalaria del Grupo ASISA. Esta formación se ha dividido en diversos módulos en los que se han tratado aspectos como “La farmacia hospitalaria del siglo XXI”; “Gestión de equipos y personas”; “Ensayos clínicos”; “Gestión clínica y económica de la farmacoterapia”; “Aspectos propios de la Farmacia hoy”; “La entrevista clínica”; “Experiencias asistenciales del farmacéutico de hospital”; “Gestión de la calidad y gestión del riesgo”; “Relaciones institucionales y profesionales”.

Durante el curso, los alumnos han podido participar en diferentes mesas redondas que han analizado temas como la continuidad asistencial y los modelos de integración del farmacéutico especialista en el equipo asistencial o hacia dónde va el futuro de la profesión farmacéutica. Además, han podido visitar el Servicio de Farmacia del Hospital Gregorio Marañón y de la Fundación Hospital de Alcorcón.