

SITUACIÓN ACTUAL DE LOS GRUPOS DE TRABAJO



Grupos de trabajo SEFH



2020



ADHEFAR



Atención Farmacéutica al Paciente VIH



Atención Farmacéutica Enfermedades Infecciosas



Cronos



Ensayos Clínicos de la SEFH



ETHOS



Farmacocinetica



Farmacotecnia



FASTER



GEDEFO



GEFP



GENESIS



GHEVI



Hemoderivados



Nutrición



OrPhar-SEFH



Productos Sanitarios



TECNO

20 grupos de trabajo

Grupos de trabajo SEFH



¿Cuáles son los objetivos de los GT?

agrupar
sumar docencia
asesorar
resultados
apoyo visibilidad
crecer investigar formar
encuentro
impulsar
imagen

¿Qué opina el socio?

- Encuesta de satisfacción SEFH. 2014-15
- Muestra de 450 socios (30% GT)

Tabla 7. Resultados sobre posibilidades de participación en grupos de trabajo

Nivel de satisfacción	Posibilidades de participación		
Muy satisfecho	71	15.8%	225 (50%)
Satisfecho	154	34.2%	
Ni/Ni	183	40.7%	183(40,7%)
Insatisfecho	34	7.6%	42 (9,3%)
Muy insatisfecho	8	1.8%	
Total	450	100%	450 (100%)

Tabla 8. Resultados de satisfacción en grupos de trabajo (N=137; 30%)

	Muy Sat	Satisfecho	Ni/Ni	Insat	Muy insat
Facilidad acceso	54(39%)	61(45%)	18(13%)	3(2%)	1(1%)
Apoyo SEFH	24(17%)	46(34%)	54(39%)	8(6%)	5(4%)
Resultados	32(23%)	66(48%)	27(20%)	8(6%)	4(3%)
Valoración general	31(23%)	71(52%)	28(20%)	6(4%)	1(1%)

Visión desde el coordinador del GT

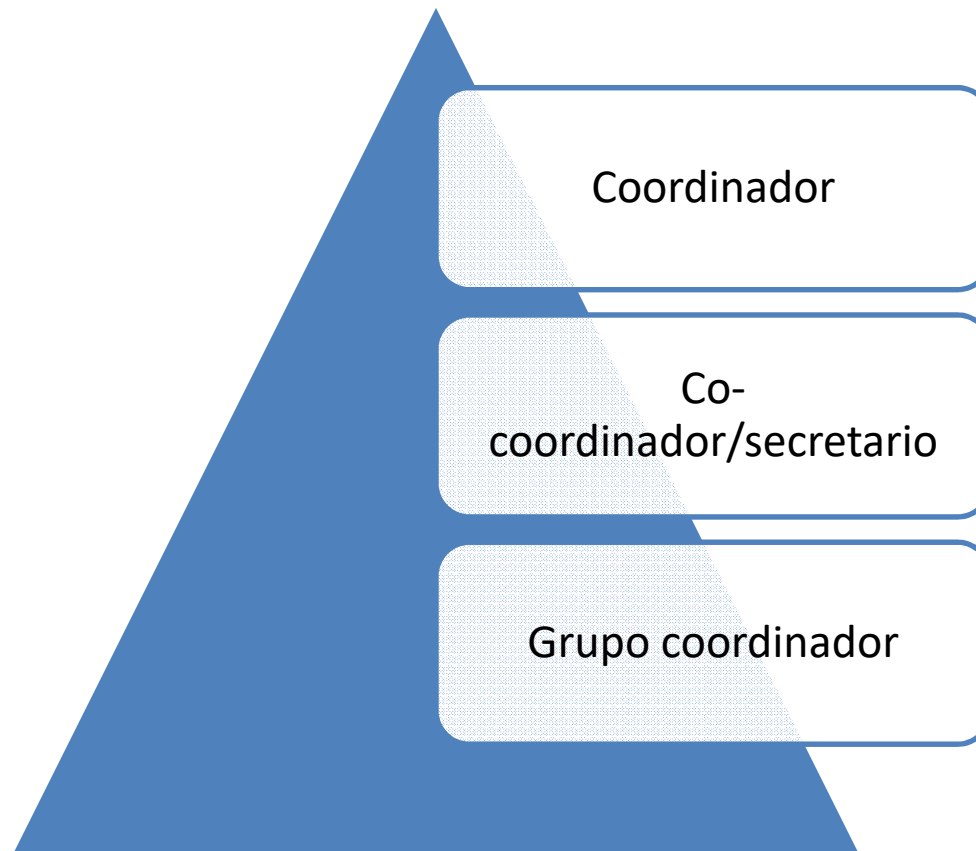


Grupos de trabajo SEFH

¿Cómo impulsar nuestro GT?

- Estructura dinámica
- Visibilidad/posicionamiento
- Acceso a financiación
- Nuevas oportunidades/áreas de conocimiento
- REDES/sinergias
-

Estructura Grupos de Trabajo



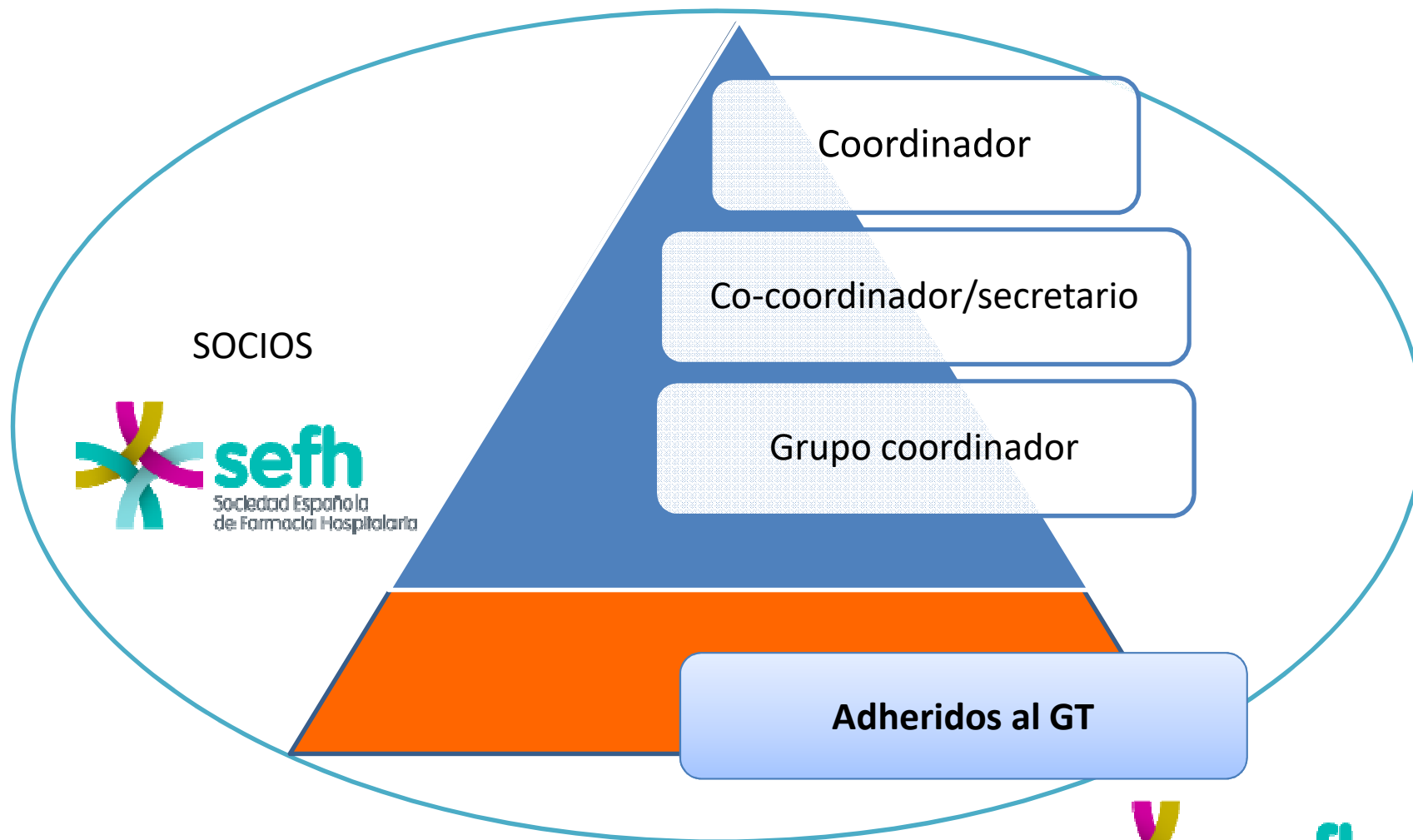
Estructura Grupos de Trabajo



Dinamizar la estructura de los GT

- **Primer nivel: Coordinador/secretario/G. coordinador**
 - Reparto de tareas/áreas
 - Cronogramas/objetivos definidos
 - Renovación de cargos
- **Segundo nivel: resto de socios**

Estructura Grupos de Trabajo



¿Por qué?

- Carga de trabajo
- Dificultad de renovación
- Sensación de lejanía
- Rotación en las áreas de trabajo
- Continuidad en la actividad del grupo

NECESIDAD DE IMPLICAR AL SOCIO
IDENTIFICAR NUEVOS MIEMBROS/LIDERES

Adheridos al grupo

- Diferentes niveles de implicación
- Capacidad de liderar/impulsar proyectos
- Base para renovar cargos de responsabilidad del grupo



Cambio en el perfil de socio

MI ÁREA DE SOCIO

BIENVENIDOS AL ÁREA DE SOCIO

CENSOS ELECTORALES. LISTAS
PROVINCIALES

MIS DATOS

MODIFICAR DATOS
MODIFICAR CLAVE
INSERTAR CURRICULUM
PERFIL PROFESIONAL
MIS CERTIFICADOS

GESTIÓN DEL CORREO DE LA SEFH

PETICIÓN DE CORREO
SOLICITUD DE BAJA DEL CORREO

LISTA SEFH

ENVIAR MENSAJE A LA LISTA SEFH
MIS MENSAJES

DIRECTORIO DE SOCIOS

BOLSA DE TRABAJO

SOLICITUD DE OFERTA
LISTADO DE OFERTAS

SEGURO DE RESPONSABILIDAD CIVIL

ACTAS

ASAMBLEA GENERAL
JUNTA DE GOBIERNO DE LA SEFH
PATRONATO



MIS DATOS

PERFIL PROFESIONAL

Género

- Varón
 Mujer

Cargo

Farmacéutico Especialista

Responsable del Servicio

- Sí
 No

Tutor de residentes

- Sí
 No
 No procede

Comisiones a las que pertenezco

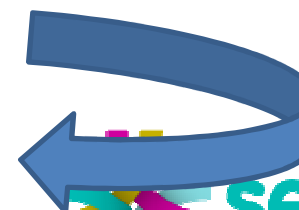
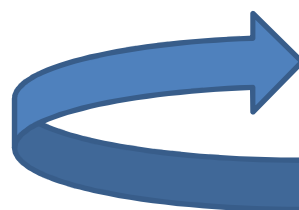
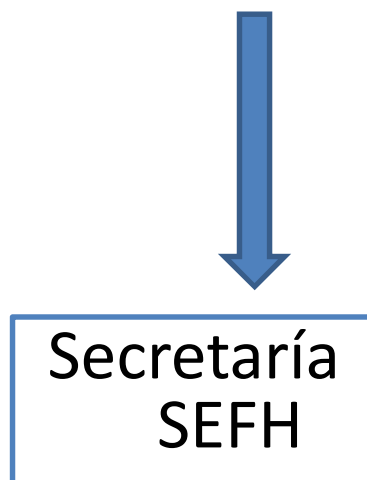
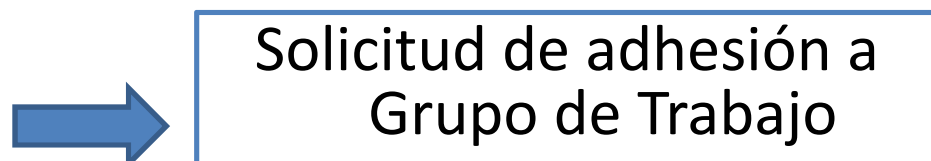
- Comisión de Farmacia y Terapéutica
 Comisión de infecciones y política antiinfecciosa
 Comité Ético de Investigación Clínica
 Comisión de investigación

GRUPOS DE
TRABAJO

- Listas de correo
- Notificaciones automáticas
- Encuestas/formularios
- Organización de subgrupos de trabajo/proyectos

Circuito de adhesión

- Área de socios
- Área de GT



Grupos de trabajo SEFH

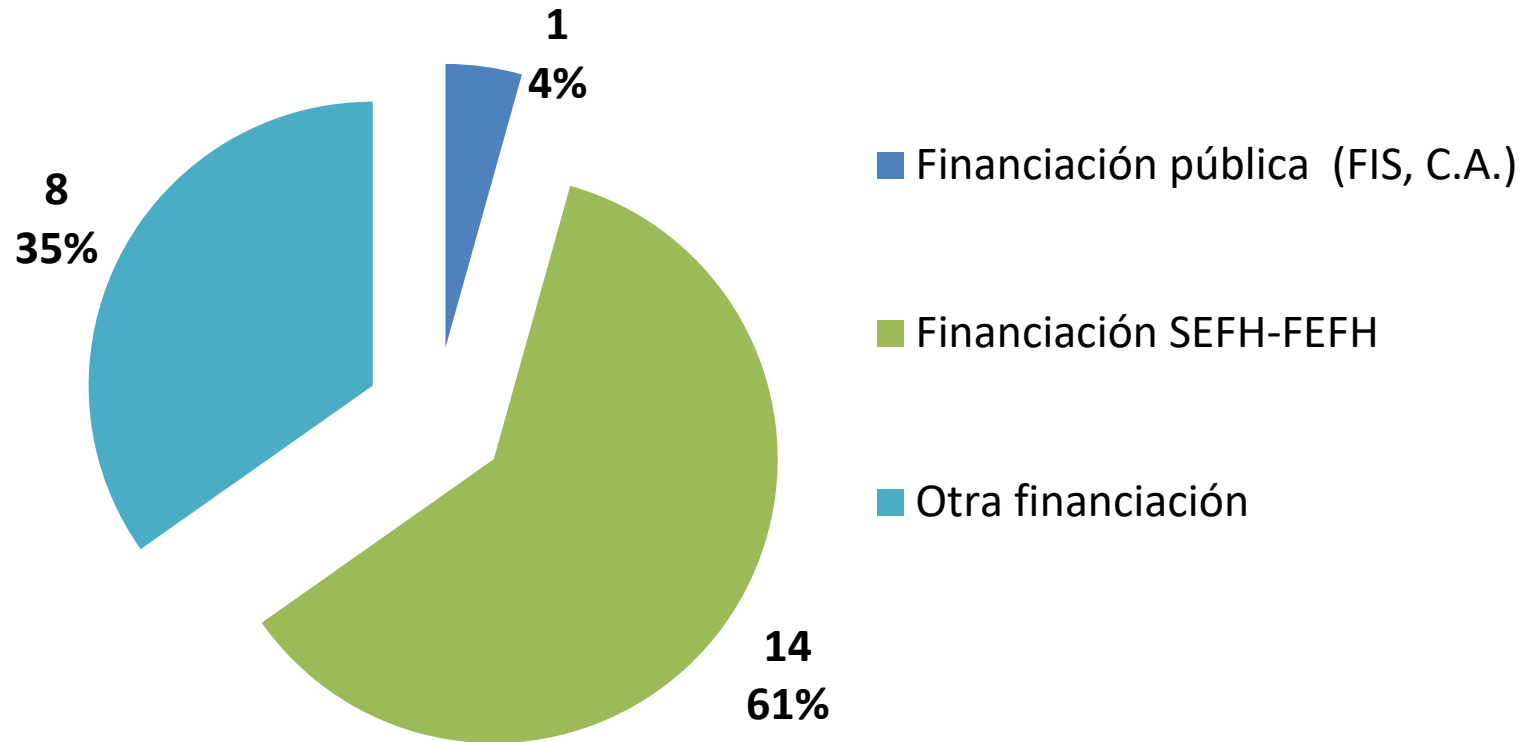


FINACIACIÓN

- FINANCIACIÓN FIJA
- FINANCIACIÓN VARIABLE
- FINANCIACIÓN EXTERNA



Financiación proyectos de investigación



Grupos de trabajo SEFH

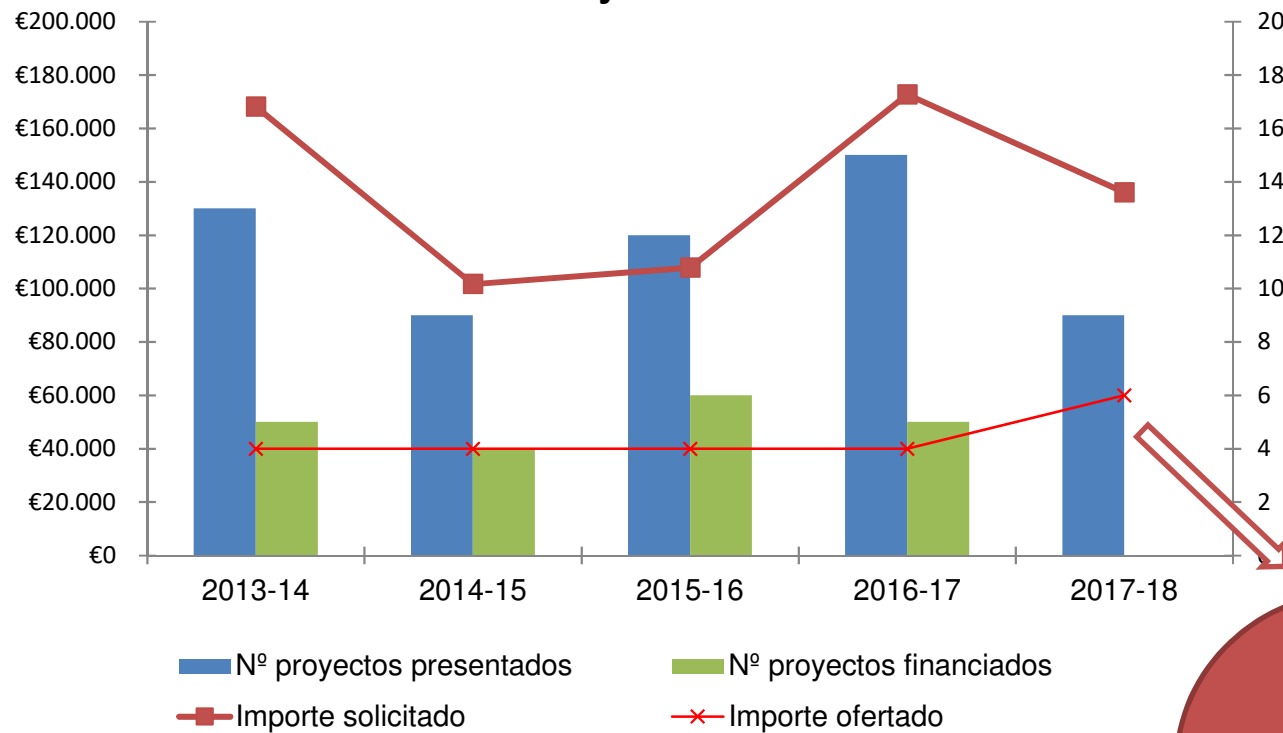
Actividad docente

	Cursos/jornadas*
Grupo AFinf	2
Grupo CRONOS	3
Grupo Farmacotecnia	3
Grupo Gedefo	4
Grupo Genesis	4
Grupo Hemoderivados	2
Grupo GHEVI	1
Grupo Pediatría	4
Grupo PKgen	3
Grupo Productos Sanitarios	1
Grupo RedFaster	2
Grupo Tecno	2
Grupo VIH	3
Total Grupos	34

Grupos de trabajo SEFH

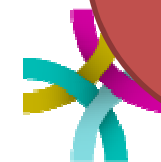
Convocatoria de los Grupos de Trabajo

Evolución Convocatoria de ayudas Grupos de trabajo SEFH



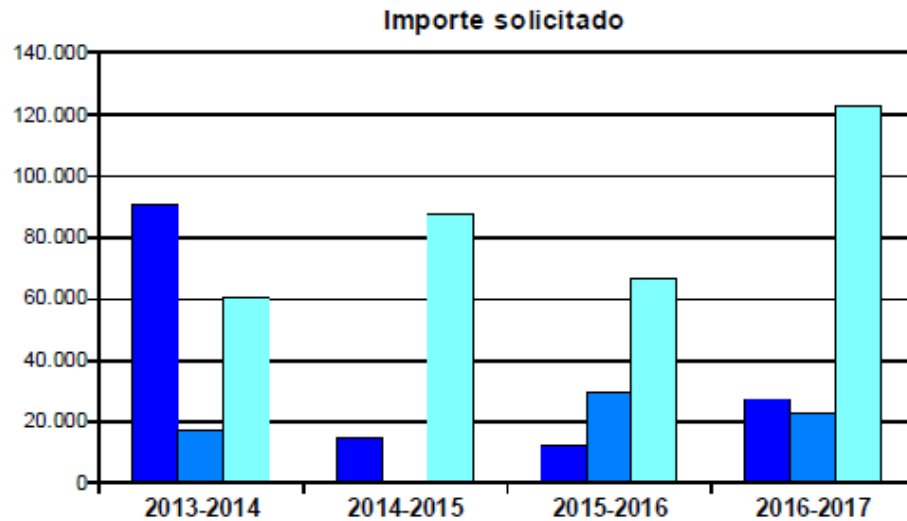
**60.000
EUROS**

Grupos de trabajo SEFH

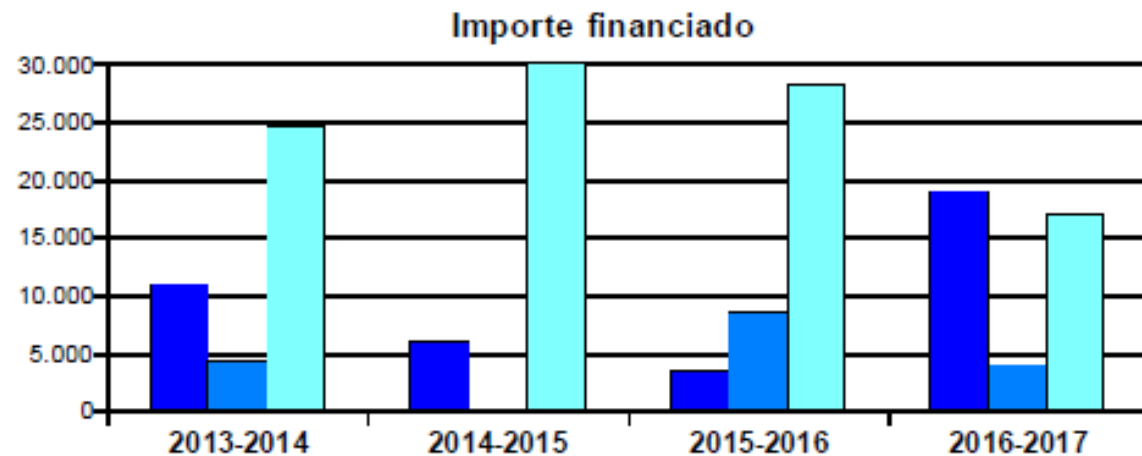


Sociedad Española
de Farmacia Hospitalaria

Convocatoria de los Grupos de Trabajo



- Desarrollo de programas, actividades u otros
- Docencia
- Investigación



Grupos de trabajo SEFH

Convocatoria de los Grupos de Trabajo

Convocatoria de ayudas a proyectos de los Grupos de Trabajo SEFH 2017-2018

Convocatoria	Fecha limite presentación de proyectos	Fecha resolución del comité evaluador	Fecha de inicio de proyectos	Informe del estado del proyecto	Fecha fin del proyecto	Informe final de resultados del proyecto
1 Marzo 2017	19 Mayo 2017	20 Junio 2017	1 Julio 2017	31 Enero 2018	30 Junio 2018	30 Septiembre 2018



Grupos de trabajo SEFH

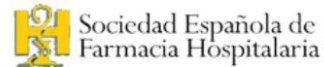
Convocatoria de los Grupos de Trabajo



CONVOCATORIAS

PREMIOS Y BECAS

CONVOCATORIA
GRUPOS DE TRABAJO



Grupos de Trabajo SEFH
Convocatoria de Ayudas a GT

MEMORIA FINAL DEL PROYECTO
CONVOCATORIA DE AYUDAS A GRUPOS SEFH

TITULO
Diseño y validación de una herramienta para la desprescripción de medicamentos en pacientes pluripatológicos
AÑO DE LA CONVOCATORIA Y TIPO DE PROYECTO (investigación, docente u otros)
2014. Proyecto de investigación
GRUPO DE TRABAJO COORDINADOR:
CRONOS

Grupos de trabajo S



Apoyo SEFH

- Secretaría SEFH
- Tarifas SEFH
- ¿Secretaría técnica/científica?
- Becarios:
 - Limite 2 años de contrato (renovación anual)
 - Fondos SEFH/externos
 - Funciones definidas y evaluadas:
 - Web / 2.0

Sinergias y trabajo en RED

- Otros Grupos de Trabajo
- Grupos de otras sociedades
- Asociaciones de pacientes
- Industria Farmacéutica
- Ministerio, C.A.



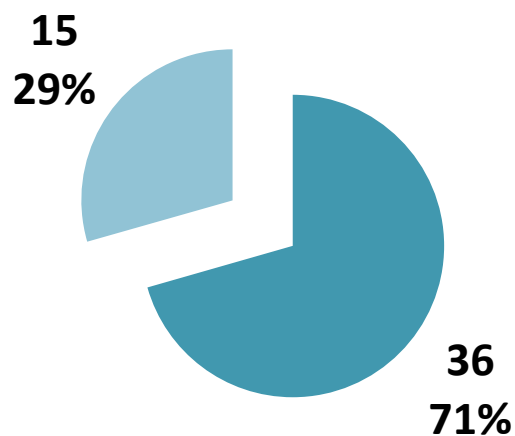
Trabajo en RED: Grupos de Trabajo



Grupos de trabajo SEFH

Sinergias y trabajo en RED

- Plataforma de reunión on-line de la SEFH
- Plataforma para la gestión y uso compartido de documentos
- Cuaderno on-line de recogida de datos



■ Reunión presencial

■ Reunión NO presencial

Grupos de trabajo SEFH

Cuaderno on-line de recogida de datos



Grupos de trabajo SEFH

HOJA DE RECOGIDA DE DATOS ESTUDIO TOXICIDAD DOCETAXEL

Centro Hospital de Pruebas NHC*

Indicar dosisyy*

Indicar dosiszz*

Variables Demográficas

Fecha de Nacimiento* Día Mes Año Sexo* Mujer Hombre

Peso (kg)* Talla (cm)*

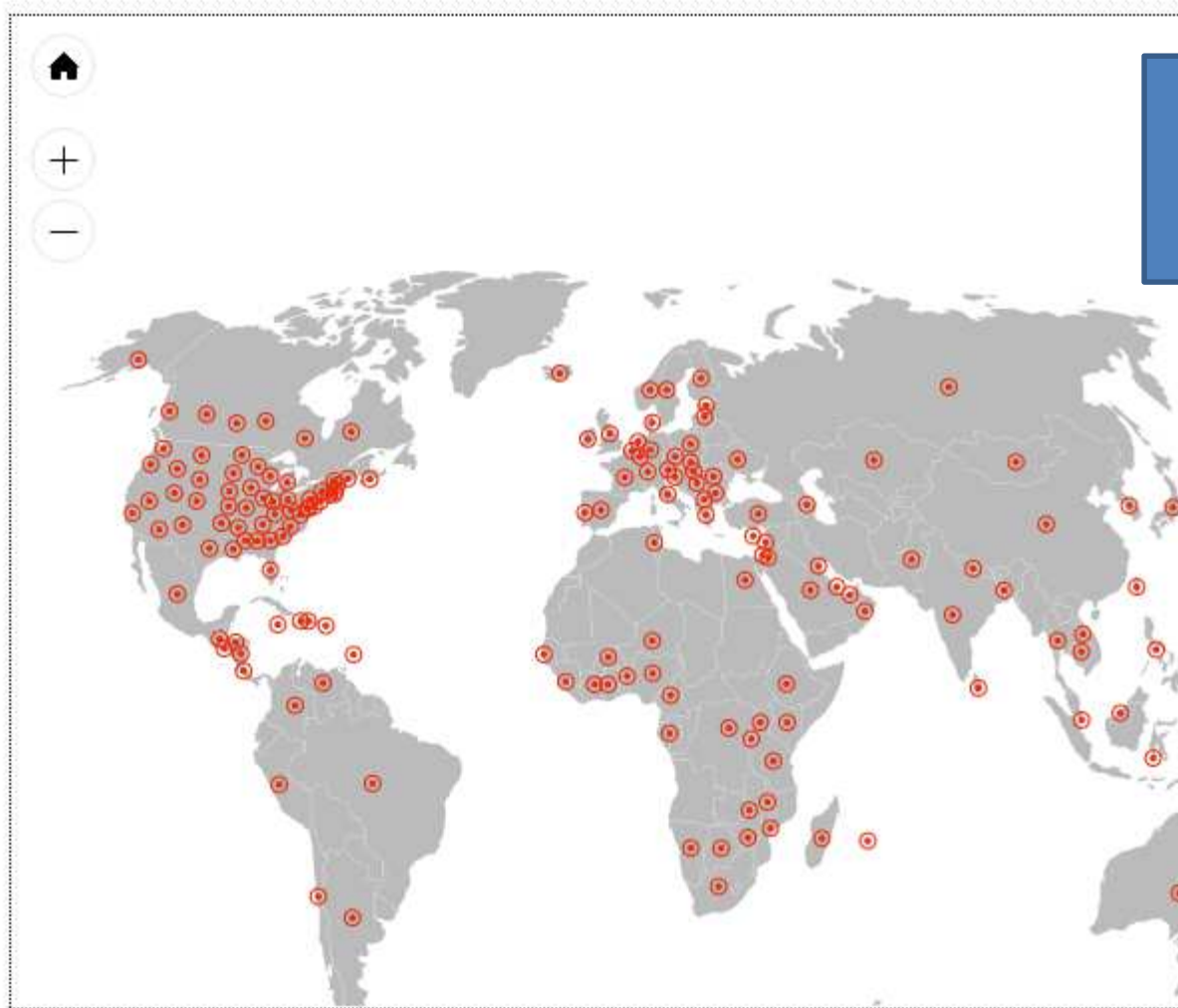
SC (Dubois-Dubois) (m²)* IMC*

Variables Enfermedad

Fecha diagnóstico* Día Mes Año

Tipo histológico* Luminal A HER2+ Luminal B Triple Negativo

Premedicación corticoides docetaxel xxx* Dexametasona iv previa a QT. Dexametasona oral días -1 y +1. Ninguna Otra (especificar)



45 INSTITUCIONES EN ESPAÑA

Grupos de trabajo SEFH

Plataforma REDCAP

- **Research Electronic Database Capture (REDCap)**
- Software libre.
- CRD online: Herramienta web que permite la gestión, diseño y coordinación de estudios multicéntricos tanto de investigación básica como clínica.

Plataforma REDCAP

- CRD online:
encuestas, ensayos clínicos, estudios epidemiológicos, estudios de coste-efectividad, etc.

The screenshot displays the REDCAP interface for a 'Randomized Clinical Trial'. At the top, there are action buttons: 'Download PDF of Instrument(s)', 'VIDEO: Basic data entry', 'Save & Exit Form', 'Save & ...', and 'Cancel ...'. The main form is titled 'Demographics' and includes the following sections:

- Adding new Study ID 1**: Study ID field with value '1'.
- Consent Information**: 'Date subject signed consent' field with a date picker set to 'Today' and a 'Save' button.
- Contact Information**: 'First Name' and 'Last Name' text input fields.
- Date of birth**: Date picker set to 'Today'.
- Ethnicity**: Radio buttons for 'Hispanic or Latino', 'NOT Hispanic or Latino', and 'Unknown / Not Reported'. A 'reset' button is present.
- Race**: A dropdown menu.
- Sex**: Radio buttons for 'Female' and 'Male'. A 'reset' button is present.
- Form Status**: 'Complete?' dropdown menu set to 'Incomplete'.

At the bottom of the form, there are buttons for 'Save & Exit Form', 'Save & ...', and 'Cancel ...'.

Convenios con otras sociedades

- Seguridad y justificación a la actividad.
- Proveedores externos se modulan desde ambas entidades.
- Resultados compartidos: mayor visibilidad



Sociedad Española
de Geriatria y Gerontología



SOCIEDAD ESPAÑOLA
DE OFTALMOLOGÍA

SEOM
Sociedad Española
de Oncología Médica



Grupos de trabajo SEFH



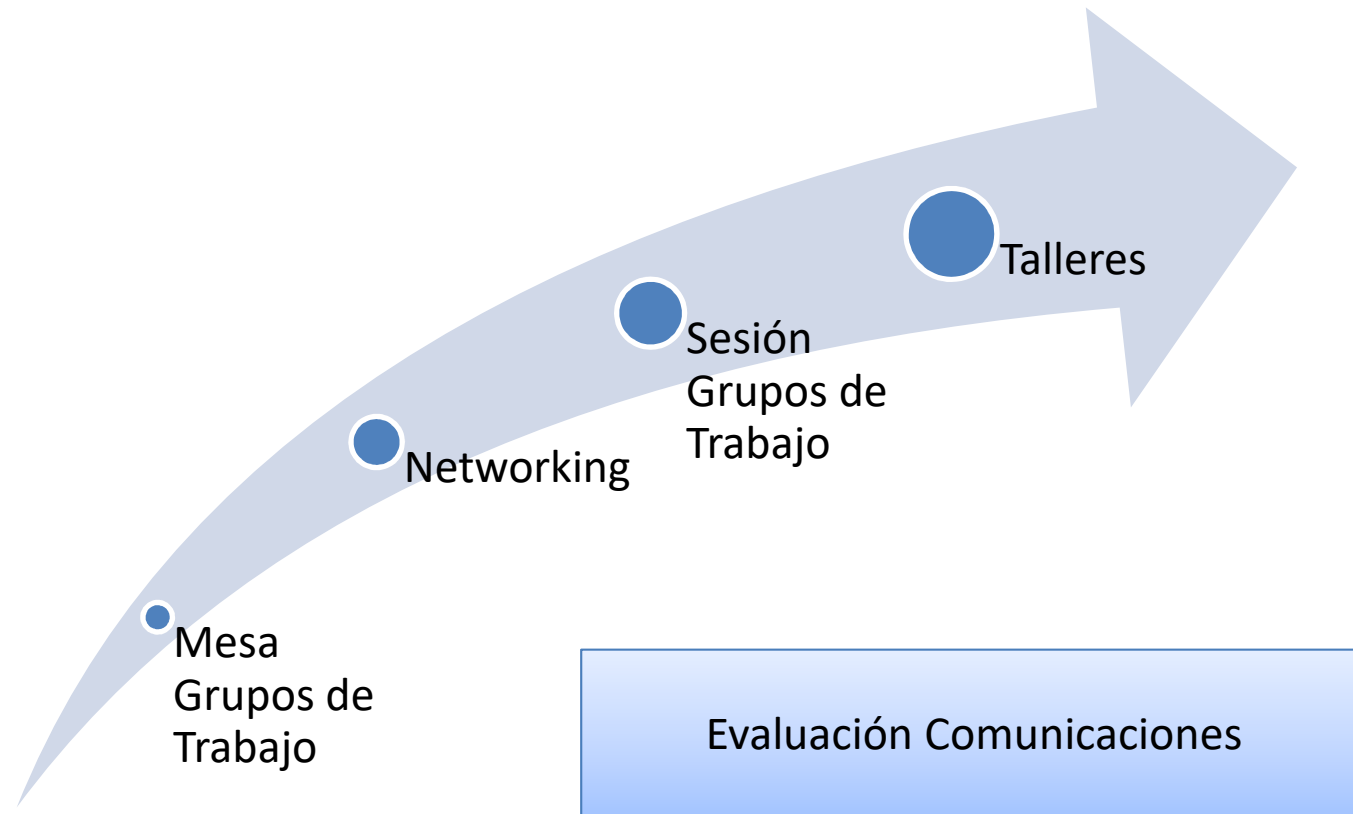
Formación al socio

- Cursos
- Jornadas
- Congreso

	Cursos/jornadas*
Grupo AFinf	2
Grupo CRONOS	3
Grupo Farmacotecnia	3
Grupo Gedefo	4
Grupo Genesis	4
Grupo Hemoderivados	2
Grupo GHEVI	1
Grupo Pediatría	4
Grupo PKgen	3
Grupo Productos Sanitarios	1
Grupo RedFaster	2
Grupo Tecno	2
Grupo VIH	3
Total Grupos	34

*Se incluyen los cursos precongreso pero no las mesas organizadas dentro del Congreso.

Participación Grupos de Trabajo en el Congreso



Plataforma de rotaciones/ intercambios de experiencias

- ✓ Plataforma habilitada en la web
- ✓ Oferta de los GT
- ✓ “Aval/acreditación” de los GT
- ✓ Distintos niveles: senior/junior



Apoyo de los GT a la SEFH

- Posicionamientos
- Informes técnicos
- Asesoramiento



**RECOMENDACIONES
SISTEMAS CERRADOS PARA EL MANEJO DE LOS MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS
PELIGROSOS**

Justificación

La Sociedad Española de Farmacia Hospitalaria (SEFH) debe velar por un uso adecuado de los medicamentos en el marco de que la normativa vigente en todas las áreas que están implicados los especialistas que la componen o la propia especialidad aplique en la medida de sus posibilidades.

Ejemplo de ello, son las recientes publicaciones en las que la SEFH ha participado con el manejo de los medicamentos y productos poligrosos (MPP), como son el artículo Técnico del Instituto Nacional de Seguridad e Higiene en el Trabajo (INSHT) septiembre de 2016¹, y la Monografía de Farmacia Hospitalaria y Atención Primaria Peligrosos, Número 6, Año 2016².

En el momento actual y durante el año vigente, saldrán a la luz dos nuevos consensos en los que participa la SEFH, uno de ellos una nota técnica del INSHT sobre administración de MPP, y el otro las Recomendaciones para el manejo de los MPP en los servicios de urgencia.

Introducción

La exposición laboral a MPP con propiedades carcinogénicas, mutagénicas, teratogénicas para la reproducción, es una preocupación de todos los profesionales implicados en su preparación y administración.

En España, la protección de los trabajadores frente a riesgos relacionados con agentes cancerígenos o mutágenos está legislada por el RD 655/1997³ y su posterior modificación por el RD 1124/2007⁴. En él, se recoge algunos aspectos citados en las normas como que "... en la medida en que sea técnicamente posible, el empresario evitara el trabajo de agentes cancerígenos, en particular mediante su sustitución por un preparado un procedimiento que, en condiciones normales de utilización, no se (Artículo 4) o "En caso de que no sea técnicamente posible sustituir el agente, el empresario garantizará que la producción y utilización del mismo se lleve a cabo cerrado" (Artículo 5, pto 2) y "Cuando la aplicación de un sistema cerrado no es posible, el empresario garantizará que el nivel de exposición de los trabajadores a valor tan bajo como sea técnicamente posible." (Artículo 5, pto 3).

C/NAFARDE BEGO, 38 LOCAL - 28045 MADRID - ESPAÑA - TEL: 91 511 44 87 - FAX: 91 571 40 86 - C.I.F.: G-28090491



**DOCUMENTO DE POSICIONAMIENTO
DE LA SOCIEDAD ESPAÑOLA DE
FARMACÉUTICOS DE HOSPITAL AL
ACCESO A LOS NUEVOS FÁRMACOS
ANTINEOPLÁSICOS**

En los últimos años la Agencia Europea del Medicamento ha ido incrementando el número de autorizaciones de comercialización de nuevos fármacos antineoplásicos, siendo de un 19% en el año 2013. Además cada vez es mayor el número de moléculas orales aprobadas lo que supone un nuevo escenario para profesionales y pacientes. Los casi 800 nuevos fármacos y vacunas en estudio⁵ sugieren una actividad investigadora creciente en este campo.

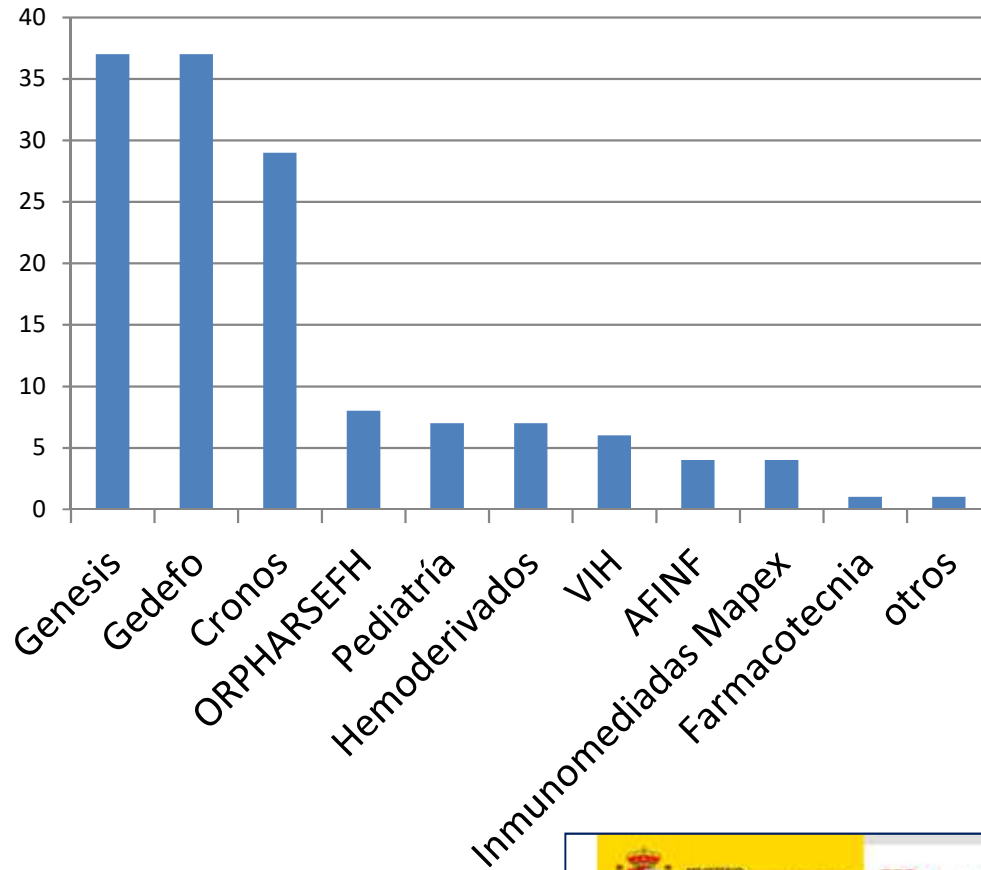
Muchos de estos nuevos fármacos se caracterizan por ser terapias dirigidas a dianas moleculares y su utilización requiere habitualmente la presencia de biomarcadores y patrones moleculares que permiten seleccionar aquellos pacientes con mayor posibilidad de obtener beneficio clínico del tratamiento derivándose un uso más eficiente y seguro del fármaco. El estudio de estas pequeñas poblaciones seleccionadas implica grandes inversiones y dificulta el reclutamiento de pacientes en ensayos clínicos. Ante ello se debe hacer un esfuerzo para establecer nuevas vías de investigación y disminuir aquellos costes de investigación que no aporten valor y produzcan complejidades.

La comercialización de un nuevo antineoplásico en la Unión Europea está sometida a un procedimiento centralizado. Tras su autorización por la Agencia Europea del Medicamento, en España se fija el precio del medicamento y las condiciones de reembolso en el seno de la Comisión Interministerial de Precios de Medicamentos que tendrá en cuenta los informes de coste-efectividad. Aunque la decisión sobre financiación de nuevos medicamentos corresponde al Estado, son las Comunidades Autónomas las que asumen los costes con cargo a sus presupuestos. Algunas han creado Comisiones de ámbito autonómico que definen condiciones de uso propias.

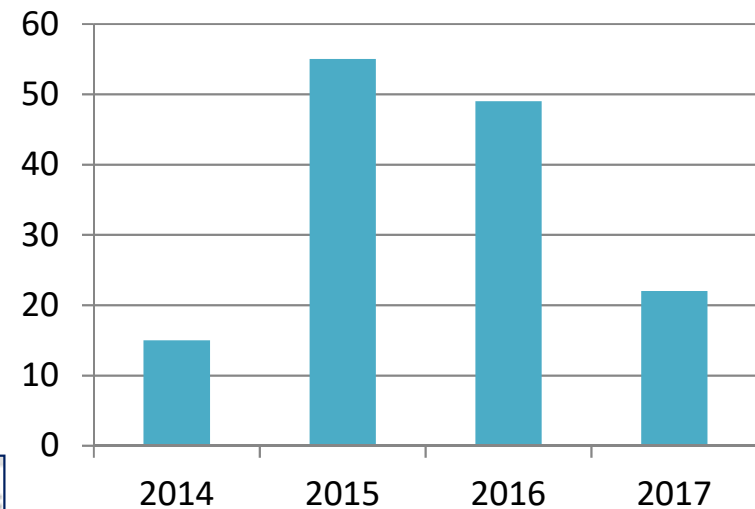
En las últimas décadas, los farmacéuticos de hospital hemos realizado una labor importante en el avance hacia una utilización más racional de los medicamentos y en la mejora de la información sobre medicamentos al paciente y otros profesionales sanitarios. Como miembros de las Comisiones Evaluadoras de Fármacos tenemos una

1

Informes de Posicionamiento Terapéutico



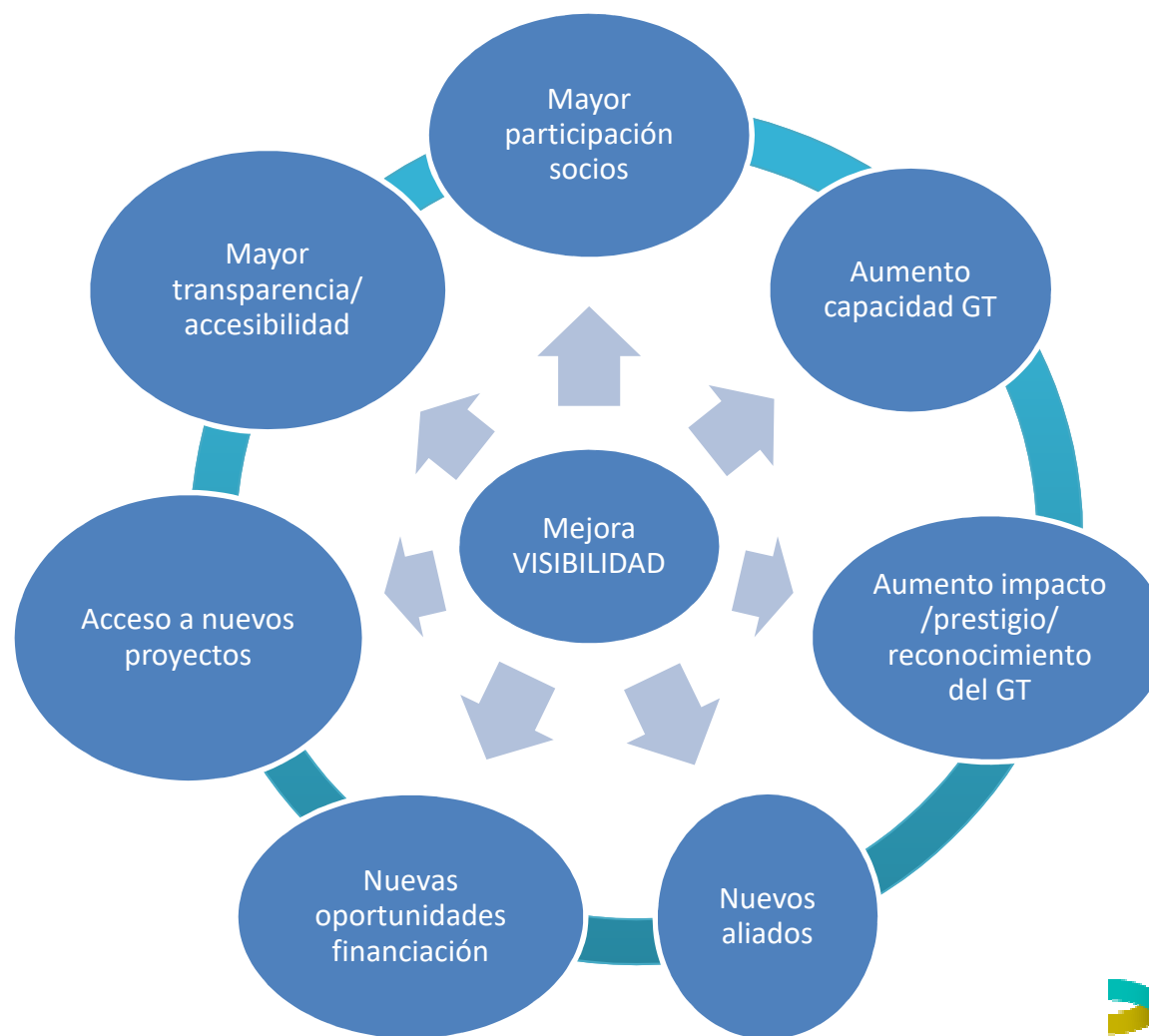
141 IPTs



Grupos de trabajo SEFH



Visibilidad de los Grupos de Trabajo



Grupos de trabajo SEFH

Visibilidad de los Grupos de Trabajo

Socios SEFH

Otros profesionales

Pacientes/sociedad

Grupos de trabajo SEFH



CORREO FARMACEUTICO.COM

ELMUNDO.es | Salud

Comunicación SEFH

- Coordinador Comunicación SEFH: Borja Gitrama
borja.gitrama@sefh.es 646617240

Marzo a Diciembre de 2016 14 /61 (22%)	Enero a Junio de 2017 8/39 (20%)
<ul style="list-style-type: none">• GEMEH (1)• ORPHAR (1)• TECNO (2)• GHEVI + VIH (1)• MAPEX (2)• CRONOS (2)• GEDEFO (4)• AFINF (1)	<ul style="list-style-type: none">• GÉNESIS (1)• MAPEX (1)• FARMACOTÉCNIA (2)• GEMEH (1)• GHEVI + VIH (1)• REDFASTER + CRONOS (1)• GEDEFO (1)

¿Qué información es útil?

- Jornadas científicas o cursos (Contacta CC).
- Posicionamiento o estudio relevante del GT.
- Participación de algún miembro del GT en alguna publicación relevante.

EL MUNDO [Suscribirse](#) [Inicio sesión](#)

INICIATIVA impulsada por la Sociedad Española de Farmacia Hospitalaria

Una red para facilitar los fármacos a niños con enfermedades raras



Una red de colaboración europea en enfermedades raras

Grupos de trabajo SEFH

5 TELECINCO.es

URL: www.telecinco.es/informat... UUM: 2075000
PAÍS: España UUD: 253000
TARIFA: 3494 € TVD: 349400
TMV: 7.45 min

▶ 20 Enero, 2017 [Pulse aquí para acceder a la versión online](#)

SEFH presenta a Sanidad una guía de evaluación económica e impacto presupuestario en informes de evaluación de fármacos

La presentación ha tenido lugar durante la jornada 'La Evaluación Económica en la selección de Medicamentos', inaugurada por el director general de Cartera Básica de Servicios del Sistema Nacional de Salud y Farmacia, Agustín Rivero, y la vicepresidenta de la SEFH, Ana Lozano.

Se trata de una guía con carácter eminentemente práctico que pretende facilitar la labor de evaluación de medicamentos en la práctica y en el entorno de limitación de tiempo y medios para su realización, como ocurre actualmente en el Ministerio de Sanidad, las comunidades autónomas y los centros sanitarios.

En concreto, el proyecto de actualización del área económica del programa 'MADRE 4.0' se ha llevado a cabo con la financiación de la SEFH de ayudas a grupos de trabajo y se ha realizado un análisis de los principales puntos de mejora del apartado económico en los informes y una revisión de la bibliografía para, posteriormente, y siguiendo el método 'RAND/UCLA', llevar a cabo una "tormenta de ideas electrónica" en la que han participado profesionales expertos con experiencia práctica en la redacción de informes de evaluación.

ELABORACIÓN DEL DOCUMENTO

Los farmacéuticos oncológicos ya tienen su punto de encuentro

www.diariofarma.com/2016/09/22/los-farmacéuticos-oncológicos-ya-tienen-su-punto-de-encuentro/



Primera Reunión Anual del Gedefo.
DIARIOFARMA | 22.09.2016 - 17:42



Casos de éxito. ¿Qué interesa a los medios?

- **Medios generalistas:**
 - EERR: reportaje del GT Farmacotécnica en El Mundo
 - NNTT: reportaje Paciente Experto 2.0 VIH en El País
- **Medios del sector Médico/farmacéutico:**

publican prácticamente todos los contenidos que enviamos como Nota de Prensa, pero además:

 - Si ven que el tema es muy interesante nos solicitan entrevistas con los FH participantes
 - Temas suyos de los que piden opinión de nuestros GT

Web InfoPEX



The screenshot shows a web browser window with the URL www.sefh.es/informacion-al-paciente-introduccion.php. The page header includes the SEFH logo (Sociedad Española de Farmacia Hospitalaria) and a user greeting: "Bienvenido/a, JAVIER SAEZ DE LA FUENTE | SALIR". There is also a search bar and a menu icon. The main content area has a teal header with a star icon and the text "INFORMACIÓN AL PACIENTE". On the left, a sidebar lists navigation options: "INTRODUCCIÓN", "HOJAS DE INFORMACIÓN AL PACIENTE", "MATERIAL DE APOYO", "PROCEDIMIENTO", and "ADAPTAR EL MATERIAL A MI CENTRO". The main text area is titled "INTRODUCCIÓN" and contains the following text:

Durante los últimos años hemos sido testigos de un profundo y esperado cambio en el campo de la educación sanitaria. Una de las áreas en las que más se ha avanzado es en la de información de medicamentos, tanto al paciente como a la población en general. Parte de esta información tiene su origen en los servicios de farmacia de hospital, y en concreto de la unidad de pacientes externos. Desde los servicios de farmacia se informa directamente a los pacientes sobre su tratamiento y los aspectos relacionados con sus patologías, previa a la dispensación del medicamento.

El objetivo de este proyecto es unificar a nivel nacional las hojas de información utilizadas en los diferentes Servicios de Farmacia. Además pretende contener la información más relevante para los pacientes en un lenguaje claro y de fácil comprensión.

Las hojas de información al paciente realizadas siguiendo este proceso deben ser un referente y una de las principales fuentes de información escrita que los pacientes quieran consultar, tanto en formato físico como digital, a la vez que constituyen un soporte útil para todos los farmacéuticos.

En ningún caso estas hojas de información pretenden sustituir al prospecto ni a la ficha técnica del fármaco, sino facilitar la comprensión de algunos aspectos relacionados con el fármaco.

Grupos de trabajo SEFH

PROFESIONALES



WEB InfoPex

Finalizadas/en desarrollo

- VIH/VHC
- Esclerosis Múltiple
- GEDEFO
- Artropatías (en desarrollo)

Pendiente

- M. Huérfanos
- Inmunomediadas
- Hipertensión Pulmonar
- FQ
-



INTRODUCCIÓN

HOJAS DE INFORMACIÓN AL PACIENTE

MATERIAL DE APOYO

PROCEDIMIENTO

ADAPTAR EL MATERIAL A MI CENTRO

HOJAS DE INFORMACIÓN AL PACIENTE

Esclerosis múltiple

VIH

ESCLEROSIS MÚLTIPLE



- [Alemtuzumab básica](#)
- [Alemtuzumab situaciones especiales](#)
- [Avonex básica](#)
- [Avonex situaciones especiales](#)
- [Betaferon básica](#)
- [Betaferon situaciones especiales](#)
- [Dimetilumarato básica](#)
- [Dimetilumarato situaciones especiales](#)
- [Extavia básica](#)
- [Extavia situaciones especiales](#)
- [Fampridina básica](#)
- [Fampridina situaciones especiales](#)
- [Glatiramero básica](#)
- [Glatiramero situaciones especiales](#)
- [Natalizumab básica](#)
- [Natalizumab situaciones especiales](#)
- [Plegridy básica](#)
- [Plegridy situaciones especiales](#)
- [Rebif básica](#)
- [Rebif situaciones especiales](#)

VIH

- [Abacavir Lamivudina básica](#)
- [Abacavir Lamivudina situaciones especiales](#)
- [Atazanavir Cobicistat básica](#)
- [Atazanavir Cobicistat situaciones especiales](#)
- [Atripla básica](#)
- [Atripla situaciones especiales](#)
- [Darunavir básica](#)
- [Darunavir situaciones especiales](#)
- [Darunavir Cobicistat básica](#)
- [Darunavir Cobicistat situaciones especiales](#)
- [Dolutegravir básica](#)
- [Dolutegravir situaciones especiales](#)
- [Etravirina básica](#)
- [Etravirina situaciones especiales](#)

Grupos de trabajo SEFH



Hospital
Servicio de Farmacia
Horario de

¿Qué es FAMPRIDINA?

Es un medicamento que se utiliza para mejorar la marcha en pacientes adultos con esclerosis múltiple con discapacidad en la marcha.

fampyra 10 mg
comprimidos de liberación prolongada
fampridina

¿Qué dosis debo tomar?

Debe tomar **un comprimido dos veces al día**:

Excipientes:

Horario																									
6	7	8	9	10	11	12	13	14	15	16	17	18	19	20	21	22	23	24							

¿Cómo debería tomar FAMPRIDINA?

Deberá tomar la dosis indicada **sin alimentos dos veces al día**.

No fraccione ni mastique los comprimidos.

¿Qué hago si olvido una dosis?

No tome la dosis olvidada, y continúe su tratamiento con normalidad.

En caso de vómito, tómela si ha pasado menos de 30 minutos desde que ha tomado el medicamento

¿Qué debe contarle a su médico y farmacéutico antes de empezar el tratamiento?

- Historial de alergia a fampridina a alguno de sus excipientes
- Historial de enfermedad renal, cardíaca, infecciones y crisis epilépticas.
- Embarazo y/o lactancia.

C

Versión 1.0 (11/2016)
Próxima Revisión 2019

Esta hoja NO contiene toda la información de este fármaco y sólo pretende ser un resumen para ayudar al paciente con su tratamiento

C
LOGO HOSPITAL

¿Qué efectos adversos puedo tener?

- Muy frecuentes (1 de cada 10 personas):
 - o Aumento de infecciones (dolor de garganta, escozor al orinar).
- Frecuentes (5 de cada 100 personas):
 - o Mareo, ansiedad e insomnio, náuseas, vómitos, estreñimiento, dolor de cabeza y óseo/muscular y sensación de hormigueo.
- Graves (menos de 1 de cada 1000 personas):
 - o Crisis epilépticas y reacciones alérgicas

Podemos aliviar algunos de estos síntomas siguiendo las instrucciones de la hoja "¿Qué hago si....?"

¿FAMPRIDINA puede interaccionar con otros medicamentos?

Debe informar a su médico y farmacéutico de toda la medicación y productos naturales que tome. **Algunos de los medicamentos que producen interacciones con fampridina son:**

¿Cómo debo conservar FAMPRIDINA?

- A temperatura ambiente, alejado de la humedad, del calor y la luz. Debe conservar los comprimidos en el envase original.
- En el caso de que le sobre medicación, devuélvala lo antes posible al Servicio de Farmacia de su Hospital.
- No utilice este medicamento después de la fecha de caducidad que aparece en la caja, la funda protectora y el estuche después de "CAD". La fecha de caducidad es el último día del mes que se indica.

Observaciones:

Este medicamento puede hacerle sentirse mareado o sin equilibrio durante las primeras 4-8 semanas de tratamiento. Si utiliza algún soporte para caminar, como por ejemplo un bastón, deberá seguir utilizándolo.

Se debe evaluar la eficacia de **Fampridina** a las dos semanas de tratamiento, y suspender el tratamiento si no se observa mejoría.

WEB InfoPex



Procedimiento de Elaboración: Hoja de Información al Paciente

Pablo Selvi Sabater

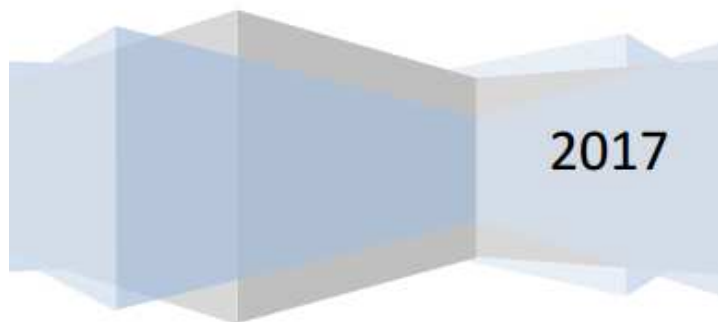
Grupo de Información al Paciente

Montserrat Pérez Encinas

Javier Sáez de la Fuente

José Luís Poveda Andrés

Ramón Morillo Verdugo



Grupos de trabajo SEFH

¿QUÉ HAGO SI...

¿QUE HAGO SI ME NOTO LA PIEL SECA, ME PICA Y/O LA TENGO ROJA?

- Utilice cremas hidratantes y emolientes.
- No utilice agua muy caliente en la ducha y utilice jabones suaves (jabón de avena).
- No utilice ropa muy ajustada.
- No exponerse demasiado al sol.

¿Y SI NOTO SEQUEDAD DE OJOS O TENGO VISIÓN BORROSA?

- Mantenga una adecuada hidratación.
- Utilice lágrimas artificiales o suero fisiológico para hidratar el ojo.

¿Y SI ME SIENTO CANSADO, TRISTE O ME CUESTA DORMIR?

- Haga ejercicio de intensidad suave.
- Realice ejercicios de relajación.
- No tome bebidas con cafeína ni realice actividades estimulantes en la última hora de la tarde.
- Acuéstese siempre a la misma hora, tras una bebida caliente.

MANIPULACIÓN DE fármacos especiales

Aquí el nombre del Hospital

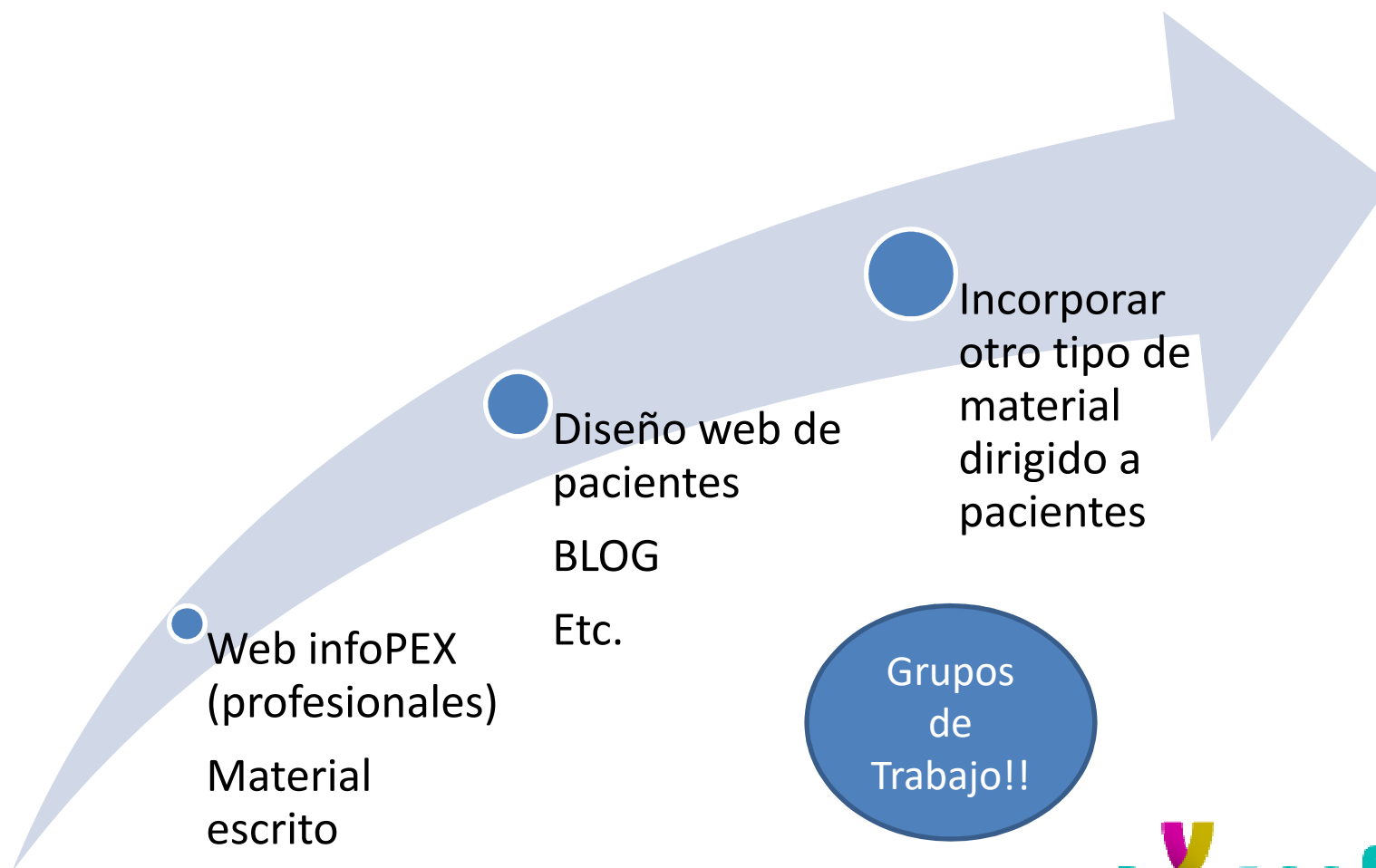
- Lávese las manos antes y después de manipular la medicación.
- Extraer los comprimidos o cápsulas del envase inmediatamente antes de la administración.
- Los comprimidos o cápsulas deben tragarse enteros con un vaso de agua, sin masticar, chupar ni disolver en la boca.
- En caso de que el fármaco deba administrarse por sonda, utilice siempre el mismo vaso de cristal, y usar ese vaso únicamente para este fin. En caso de fraccionarlo o triturarlo, realizarlo dentro de bolsas herméticas y con guantes y mascarillas.



WEB InfoPex

- Nueva beca: desarrollo inicial de otras áreas terapéuticas.
- Papel Grupos de Trabajo:
 - Proponer nuevas hojas durante la fase de desarrollo.
 - Incorporación de nuevos tratamientos una vez terminado la fase de desarrollo inicial.
 - Actualización de la información disponible.

Futura web de pacientes



Grupos
de
Trabajo!!

Grupos de trabajo SEFH



2020



ADHEFAR



Atención Farmacéutica al Paciente VIH



Atención Farmacéutica Enfermedades Infecciosas



Cronos



Ensayos Clínicos de la SEFH



ETHOS



Farmacocinetica



Farmacotecnia



FASTER



GEDEFO



GEFP



GEGASME



GENESIS



GHEVI



Hemoderivados



Nutrición



OrPhar-SEFH



Productos Sanitarios



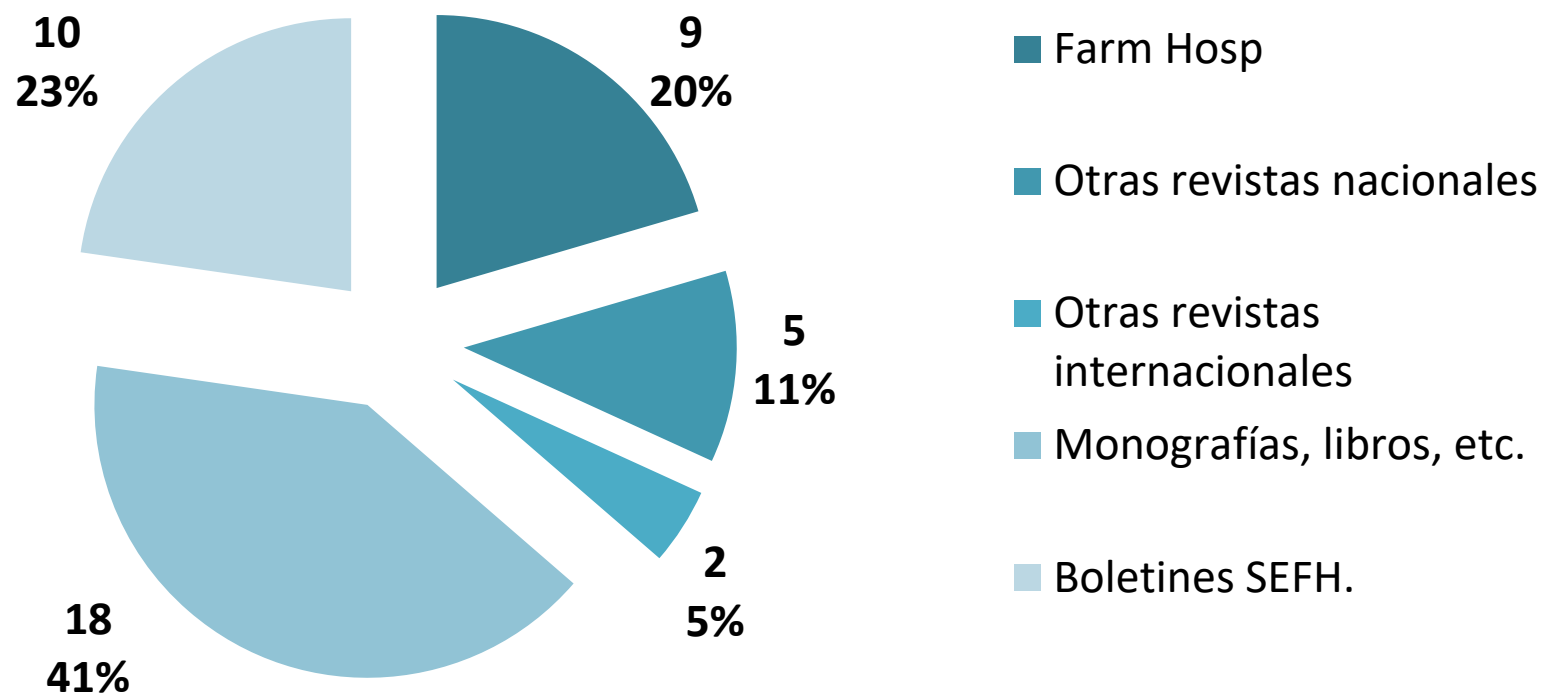
TECNO

Gracias!

Grupos de trabajo SEFH



Publicaciones GT



Grupos de trabajo SEFH

