

OMC



ORGANIZACIÓN
MÉDICA COLEGIAL
DE ESPAÑA



FUNDACIÓN PARA LA
FORMACIÓN

CURSO ONLINE

BIOSIMILARES EN LA PRÁCTICA CLÍNICA

EDICIONES
2019-2020



JUNIO 2019 / JUNIO 2020

17 HORAS LECTIVAS

DIRECCIÓN ACADÉMICA: **DR. GONZALO CALVO ROJAS**. Jefe de Servicio de Farmacología Clínica del Hospital Clínic de Barcelona.

COORDINACIÓN: Fundación para la Formación de la Organización Médica Colegial.

DIRIGIDO A: Todos los médicos interesados en adquirir conocimientos y competencias sobre los medicamentos biosimilares.

PRESENTACIÓN

Reeditamos el curso sobre Biosimilares, que tuvo un gran interés y una excelente acogida en 2018, con mejoras en los contenidos complementarios, así como en el proceso de acreditación europea de la UEMS. La necesidad de clarificar y fomentar el uso apropiado de estos medicamentos sigue siendo de interés para la sostenibilidad del sistema sanitario, y, por ello, involucra al profesionalismo médico colegial.

Según la Agencia Europea del Medicamento, un biosimilar es un medicamento biológico que contiene una versión del principio activo de un producto biológico original o producto de referencia, cuya patente ha expirado, frente al cual demuestra que las leves diferencias fisicoquímicas y biológicas no afectan a la calidad, eficacia y seguridad.

Con el curso online “El uso de los biosimilares en la práctica clínica” la Fundación para la Formación de la OMC (FFO-MC) quiere incidir en su apuesta por formar a médicos y demás profesionales sanitarios sobre estos medicamentos, en los que hay depositadas expectativas de contribución a la sostenibilidad. También se abordan las cuestiones bioéticas y jurídicas relacionadas con la prescripción de estos productos por parte de los profesionales médicos.

Los biosimilares se prescriben y dispensan fundamentalmente en el ámbito hospitalario, pero también en el de la Atención Primaria, y están en un momento de impulso y desarrollo, en especial con la llegada de los nuevos biosimilares oncológicos.

OBJETIVOS

GENERALES

Proporcionar al médico conocimientos sobre la realidad de los fármacos biosimilares: qué son, cómo actúan y cómo están regulados.

ESPECÍFICOS

Al finalizar la actividad, los alumnos deberán haber alcanzado los siguientes objetivos:

- Conocer los conceptos que definen a los medicamentos biológicos y biosimilares.
- Identificar los requerimientos reguladores en Europa sobre biosimilares.
- Utilización de los biosimilares en Europa y en otras regiones del mundo.
- Uso de los biosimilares en la práctica clínica.
- Conocer los aspectos éticos y legales en el uso de biosimilares.
- Mejorar sus capacidades clínicas mediante la utilización de las mejores alternativas terapéuticas orientadas a los pacientes.

DESTINATARIOS

El curso se dirige a todos los médicos interesados en adquirir conocimientos y competencias sobre los medicamentos biosimilares.

DURACIÓN

17 horas lectivas.

ACREDITACIÓN

Solicitada acreditación a SEAFORMEC–UEMS. Al tratarse de una vía de acreditación profesional de la Organización Médica Colegial, los créditos sólo son válidos para médicos.

Para profesionales no médicos, el curso tendrá la validez que le confieran las entidades o instituciones que en su caso puedan valorar los méritos.

Este curso tiene solicitada acreditación a SEAFORMEC–UEMS, para 17 Créditos ECMECs (European Continuous Medical Education Credits) de SEAFORMEC (Consejo Profesional Médico Español de Acreditación) y UEMS (Union Européenne de Médecins Spécialistes), que, en virtud de los acuerdos con el Ministerio de Sanidad, tendría una equivalencia de 2,6 Créditos Españoles de Formación Continuada del Sistema Nacional de Salud.

COSTE MATRÍCULA Y EMISIÓN DE CERTIFICADO

Gracias a la colaboración de Biosim, la matrícula del curso es gratuita. El objetivo es facilitar, de una forma amena y práctica, los conocimientos y competencias que el médico prescriptor necesita adquirir sobre los medicamentos biosimilares.

Para obtener el certificado–diploma con los créditos de formación continuada, se requiere el pago de 15 € en concepto de gastos de acreditación y gestión, que deberá hacerse a través de Tarjeta de Crédito. Este certificado–diploma incorpora los créditos concedidos, así como el código de verificación y números de registro correspondientes a la acreditación otorgada. En caso de no solicitar este certificado–diploma, el participante podrá solicitar un certificado de FFOMC de aprovechamiento académico del curso.

METODOLOGÍA

Este es un curso abierto, a distancia y autoadministrado. Estará abierto durante todo el año (Junio 2019 – Junio 2020), y podrá cursarse en el momento que desee el participante.

Tras rellenar el formulario de inscripción, el estudiante accede a un Campus Virtual, donde se alojan todos los materiales e instrumentos docentes, siendo particularmente importantes las Unidades Didácticas para lectura y estudio.

Los materiales docentes han sido preparados para una fácil comprensión y en una secuencia pedagógica que permite ir avanzando de acuerdo al tiempo disponible del estudiante.

Cuando éste considere que está preparado, puede realizar la evaluación; tras superarla y realizar la encuesta de satisfacción, podrá descargarse el certificado–diploma con los créditos correspondientes.

También tiene un Foro de Consultas y Tutorías para preguntas o dudas sobre la gestión del curso, o sobre los contenidos de las Unidades.

PROGRAMA DEL CURSO

UNIDAD DIDÁCTICA 1. DEFINICIÓN Y CONCEPTOS GENERALES DE LOS MEDICAMENTOS BIOLÓGICOS (ORIGINALES Y BIOSIMILARES)

Dr. Emilio Vargas Castrillón. Jefe de Servicio de Farmacología Clínica del Hospital Clínico San Carlos, Madrid.

Dra. Ángela Rivas Acosta. Médico especialista en Farmacología Clínica de la Plataforma Española de Unidades de Investigación Clínica y Ensayos Clínicos, Fundación de Investigación del Hospital Clínico San Carlos.

UNIDAD DIDÁCTICA 2. REQUERIMIENTOS REGULADORES EN EUROPA SOBRE BIOSIMILARES

Dr. Gonzalo Calvo Rojas. Jefe de Servicio de Farmacología Clínica del Hospital Clínic de Barcelona.

UNIDAD DIDÁCTICA 3. INTERCAMBIABILIDAD, SWITCHING Y SUSTITUCIÓN

Dr. Gonzalo Calvo Rojas. Jefe de Servicio de Farmacología Clínica del Hospital Clínic de Barcelona.

UNIDAD DIDÁCTICA 4. ASPECTOS ÉTICOS Y LEGALES EN EL USO DE MEDICAMENTOS BIOSIMILARES

David Larios Risco. Letrado de la Administración de la Seguridad Social. Vicepresidente de la Asociación de Juristas de la Salud.

Javier Sánchez Caro. Ex director de la Unidad de Bioética y Orientación Sanitaria de la Comunidad de Madrid y vocal de la Comisión Ética de BioSim.

UNIDAD DIDÁCTICA 5. SEMINARIO DE DEBATE

UNIDAD DIDÁCTICA 6. CONFERENCIA VIDEOGRABADA



EN BUSCA DE LA EXCELENCIA PROFESIONAL

MÁS INFORMACIÓN

C/CEDACEROS, 10. 28014, MADRID

fundacion@ffomc.org

www.ffomc.org

Tlf. 91 4260641/2/3

Síguenos también en

