

PROFESORADO

Teresa Caballero Molina

Hospital Universitario La Paz.
Madrid

María Luisa Baeza Ochoa de Ocariz

Hospital General Universitario Gregorio
Marañón. Madrid

Rosario Cabañas Moreno

Hospital Universitario La Paz.
Madrid

Miguel Ángel Casado Gómez

Pharmacoeconomics & Outcomes Research
Iberia (PORIB)

María Luz Couce Pico

Unidad de Referencia (CSUR) de
Diagnóstico y Tratamiento de
Enfermedades Metabólicas Congénitas.
Santiago de Compostela

Pedro Manuel Gamboa Setién

Hospital de Basurto. Bilbao

José María García Ruiz de Morales

Complejo Asistencial Universitario de León

Teresa González Quevedo

Hospital Universitario Virgen del Rocío.
Sevilla

Mar Guilarte Clavero

Hospital Universitario Vall d'Hebron.
Barcelona.

Ramón Leonart Bellfill

Hospital Universitari de Bellvitge.
Hospitalet de Llobregat

Alberto López Lera

Hospital Universitario La Paz. Madrid

Carmen Marcos Bravo

Complejo Hospitalario Universitario de Vigo.
Vigo

María Pedrosa Delgado

Hospital Universitario La Paz. Madrid

Manuel Posada de la Paz

Instituto de Investigación de Enfermedades
Raras del Instituto de Salud Carlos III

Alicia Prieto García

Hospital General Universitario Gregorio
Marañón. Madrid

Feliciano Ramos Fuentes

Hospital Clínico Universitario "Lozano
Blesa". Zaragoza

Anna Sala Cunill

Hospital Universitari Vall d'Hebron.
Barcelona



Universidad
de Alcalá

Secretaría Científica:
Springer Healthcare Ibérica S.L.
C/ Rosario Pino, 14 - 4ª Planta, 28020 Madrid
Teléfono: 91 555 40 62

www.especialistaah2ed.com

Shire



Universidad
de Alcalá



Springer Healthcare
Communications

TÍTULO DE ESPECIALISTA UNIVERSITARIO

EN ANGIOEDEMA HEREDITARIO (AEH)

2ª EDICIÓN

30 créditos europeos (ECTS)

Director académico de la Universidad de Alcalá:

Dr. Melchor Álvarez de Mon Soto

Catedrático de Medicina y Jefe de Servicio.
Director Unidad I+D, Asociada al Consejo Superior de Investigación Científica.
Universidad de Alcalá. Madrid.

Coordinadores Científicos:

Dra. Teresa Caballero Molina

Facultativo Especialista de Área en Alergología.
Servicio de Alergia. Hospital Universitario La Paz. Madrid.

Dr. Víctor M. Navas Serrano

Especialista en Medicina Familiar y Comunitaria. Doctor en Medicina.
Director Médico. Shire.

VV-MEDCOM-4490

Shire

TÍTULO DE ESPECIALISTA UNIVERSITARIO EN ANGIOEDEMA HEREDITARIO (AEH) 30 ECTS

PRESENTACIÓN:

El Angioedema Hereditario (AEH) es una enfermedad genética causada por la deficiencia en el gen que controla una proteína sanguínea llamada inhibidor C1 (C1INH), localizado en una parte del cromosoma 11. El AEH se hereda con un patrón autosómico dominante, lo que significa que existe un 50% de posibilidades de transmisión de la enfermedad.

Los pacientes con AEH presentan edemas recurrentes que duran de 2 a 5 días. Los órganos más comúnmente involucrados son: la piel, vías respiratorias superiores y tracto gastrointestinal. La clínica es muy variable entre los pacientes, desde casos asintomáticos hasta pacientes que sufren ataques incapacitantes y que pueden poner en peligro su vida, cuando afectan a la vía aérea.

El AEH afecta en casi igual medida a hombres y a mujeres. La incidencia de esta patología todavía no ha sido determinada con exactitud. En España se estima que la prevalencia mínima es de 1 por 100.000 habitantes, si bien puede haber un infradiagnóstico y ser esta prevalencia mayor [Roche *et al.* Ann Allergy Asthma Immunol 2005 Apr; 94(4):498-503].

El tratamiento de los pacientes con AEH tiene por objeto evitar la mortalidad y reducir la morbilidad. Como la morbilidad es función de la frecuencia y severidad de los ataques, y la mortalidad de la progresión del edema laríngeo, es importante contar con tratamientos eficaces que prevengan y/o reviertan los síntomas del angioedema.

Un programa de formación sobre AEH dirigido a distintos especialistas médicos hospitalarios puede suponer un gran avance en la detección y reconocimiento de esta enfermedad.

OBJETIVOS:

1. Desarrollar y ampliar los conocimientos sobre la prevención, epidemiología, etiopatogenia, diagnóstico y abordaje integral del Angioedema Hereditario.
2. Incrementar y actualizar el interés y la competencia de los médicos más noveles en el diagnóstico y tratamiento de esta patología.
3. Potenciar las habilidades médicas de manejo integral de los problemas relacionados con la terapéutica y las nuevas perspectivas y futuros tratamientos.
4. Adquirir experiencia para la atención médica de diferentes perfiles de pacientes, en el ámbito actual de la cronicidad de esta patología, y de las posibles comorbilidades asociadas.

TEMARIO:

Se estructura en un total de cinco bloques formativos que se desarrollarán de modo mixto, contando con una jornada presencial y con una plataforma *e-learning* para el acceso a los contenidos, aportación de trabajos y evaluaciones *online*.

1. Introducción a las enfermedades raras.
2. Angioedema.
3. Angioedema hereditario (AEH): Introducción, genética, fisiopatología, clínica y diagnóstico.
4. Angioedema hereditario (AEH): Tratamiento.
5. Angioedema hereditario (AEH): Carga humanística y económica del AEH.
6. Casos clínicos.

EVALUACIÓN:

Para poder optar al título de especialista, el candidato tendrá que:

- Haber asistido a la jornada presencial.
- Realizar las pruebas de evaluación de los conocimientos adquiridos de forma *online*.
- Realizar un Proyecto fin de curso sobre temas decididos conjuntamente con los coordinadores científicos y con el apoyo de los profesores.

AGENDA

VIERNES 17 DE NOVIEMBRE DE 2017

INTRODUCCIÓN A LAS ENFERMEDADES RARAS

11:00 - 11:15 h.	Inauguración Curso/Aspectos prácticos del Curso <i>Dr. Melchor Álvarez de Mon Soto</i>
11:15 - 11:35 h.	Introducción a las Enfermedades Raras. PARTE I <ul style="list-style-type: none"> • Epidemiología • Formas de manifestación • Criterios de sospecha/Screening <i>María Luz Couce Pico</i>
11:35 - 11:55 h.	Introducción a las Enfermedades Raras. PARTE II <ul style="list-style-type: none"> • Impacto en calidad de vida • Abordaje Multidisciplinar/Transición edad adulta <i>Manuel Posada de la Paz</i>
11:55 - 12:25 h.	Evaluación económica de intervenciones sanitarias en Enfermedades Raras <i>Miguel Ángel Casado Gómez</i>
12:25 - 13:50 h.	Genética en las Enfermedades Raras <ul style="list-style-type: none"> • Introducción a la genética: Mecanismos de la herencia • Cómo obtener e interpretar un árbol genealógico <i>Feliciano Ramos Fuentes</i>
13:50 - 14:00 h.	Preguntas

COMIDA

ANGIOEDEMA

15:00 - 15:30 h.	Clasificación y epidemiología del angioedema <i>Alicia Prieto García</i>
15:30 - 16:00 h.	Taller práctico: Errores frecuentes de concepto/diagnóstico. Qué es y qué no es angioedema <i>María Pedrosa Delgado</i>
16:00 - 16:10 h.	Preguntas

ANGIOEDEMA HEREDITARIO (AEH)

16:10 - 16:40 h.	Genética AEH <i>Alberto López Lera</i>
16:40 - 17:10 h.	Fisiopatología <i>Anna Sala-Cunill</i>
17:10 - 17:30 h.	Café/Descanso
17:30 - 18:00 h.	Comorbilidades en AEH <i>Carmen Marcos Bravo</i>
18:00 - 19:00 h.	Taller práctico: Diagnóstico y diagnóstico diferencial <i>José María García Ruiz de Morales</i> <i>María Luisa Baeza Ochoa de Ocariz</i>
19:00 - 19:15 h.	Preguntas

SÁBADO 18 DE NOVIEMBRE DE 2017

ANGIOEDEMA HEREDITARIO (AEH)

09:00 - 09:30 h.	Tratamiento ataque agudo <i>Mar Guillarte Clavero</i>
09:30 - 10:00 h.	Tratamiento I Profilaxis a corto plazo <i>Pedro Manuel Gamboa Setién</i>
10:00 - 10:30 h.	Profilaxis a largo plazo <i>Rosario Cabañas Moreno</i>
10:30 - 10:40 h.	Preguntas
10:40 - 11:10 h.	Individualización de tratamiento <i>Ramón Leonart Bellfill</i>
11:10 - 11:40 h.	Autoadministración <i>Teresa González Quevedo</i>
11:40 - 11:55 h.	Preguntas
11:55 - 12:15 h.	Café/Descanso
12:15 - 13:00 h.	Calidad de vida y carga de enfermedad <i>Teresa Caballero Molina</i>
13:00 - 13:45 h.	Carga humanística y económica del Angioedema Hereditario Taller práctico: Revisión crítica de estudios de evaluación económica de intervenciones sanitarias en AEH <i>Miguel Ángel Casado Gómez</i>
13:45 - 14:00 h.	Preguntas y conclusiones