

SÁBADO 18 DE NOVIEMBRE DE 2017

9:00 - 9:15 h.	Criterios de gestión clínica y calidad asistencial <i>José Antonio Romero Garrido</i>
9:15 - 9:45 h.	Lesiones músculo-esqueléticas en hemofilia: diagnóstico por imagen. Programa de rehabilitación <i>Felipe Querol Fuentes</i>
9:45 - 10:15 h.	Cirugía de los problemas músculo-esqueléticos de las coagulopatías congénitas <i>Emérito Carlos Rodríguez-Merchán</i>
10:15 - 11:15 h.	Enfermedad de von Willebrand <ul style="list-style-type: none"> Introducción (concepto, epidemiología, historia natural), cuadro clínico y diagnóstico Abordaje terapéutico. Casos clínicos. Preguntas <i>Francisco Javier Batlle Fonrodona</i>
11:15 - 11:30 h.	Trombocitopatías hereditarias. Patologías de la adhesión, agregación y liberación <i>José Mateo Arranz</i>
11:30 - 11:45 h.	Otros déficits de factor <i>Ramiro Núñez Vázquez</i>
CAFÉ/DESCANSO	
12:00 - 13:15 h.	Hemofilia A <ul style="list-style-type: none"> Introducción (concepto, epidemiología, historia natural), cuadro clínico y diagnóstico Abordaje terapéutico. Casos clínicos. Preguntas <i>Santiago Bonnad Boix</i> <i>María Teresa Álvarez-Román</i>
13:15 - 14:15 h.	Hemofilia A con inhibidor <ul style="list-style-type: none"> Introducción (concepto, epidemiología, historia natural), cuadro clínico y diagnóstico Abordaje terapéutico. Casos clínicos. Preguntas. <i>Víctor Jiménez Yuste</i>
14:15 - 14:30 h.	Hemofilia B <i>Mariana Canaro Hirnyk</i>
14:30 - 14:45 h.	Hemofilia B con inhibidor <i>Mónica Martín Salces</i>
14:45 - 15:00 h.	Cierre Jornada

PROFESORADO

María Teresa Álvarez-Román
Hospital Universitario La Paz, Madrid

Francisco Javier Batlle Fonrodona
INIBIC-C.H.U.
Hospital Materno Infantil, A Coruña

Santiago Bonnad Boix
Hospital Universitari i Politècnic La Fe,
Valencia

Nora Viviana Butta Coll
Hospital Universitario
La Paz-IdiPAZ, Madrid

Mariana Canaro Hirnyk
Hospital Universitario de Son Espases,
Palma de Mallorca

Miguel Ángel Casado Gómez
Pharmacoeconomics & Outcomes
Research Iberia (PORIB), Madrid

Ana Rosa Cid Haro
Hospital Universitari i Politècnic La Fe,
Valencia

María Luz Couce Pico
Unidad de Referencia (CSUR) de
Diagnóstico y Tratamiento de
Enfermedades Metabólicas Congénitas,
Santiago de Compostela

Ihosvany Fernández Bello
Hospital Universitario La Paz-IdiPAZ,
Madrid

Faustino García Candel
Hospital Clínico Universitario Virgen
de la Arrixaca, Murcia

José Ramón González Porras
Hospital Universitario de Salamanca-
IBSAL-USAL

Víctor Jiménez Yuste
Hospital Universitario La Paz, Madrid

María Fernanda López Fernández
INIBIC-C.H.U. Hospital Materno Infantil,
A Coruña

Mónica Martín Salces
Hospital Universitario La Paz, Madrid

José Mateo Arranz
Hospital de la Santa Creu i Sant Pau,
Barcelona

María Eva Mingot Castellano
Hospital Regional Universitario de
Málaga

Ramiro Núñez Vázquez
Hospital Universitario Virgen del Rocío,
Sevilla

María José Paloma Mora
Complejo Hospitalario de Navarra

Manuel Posada de la Paz
Instituto de Investigación de
Enfermedades Raras del Instituto de
Salud Carlos III, Madrid

Felipe Querol Fuentes
Hospital Universitari i Politècnic La Fe,
Valencia

Feliciano Ramos Fuentes
Hospital Clínico Universitario
"Lozano Blesa", Zaragoza

Emérito Carlos Rodríguez-Merchán
Hospital Universitario La Paz, Madrid

José Antonio Romero Garrido
Hospital Universitario La Paz, Madrid

Inmaculada Soto Ortega
Hospital Universitario Central de
Asturias, Oviedo

Francisco Vidal Pérez
Laboratorio de Coagulopatías
Congénitas del Banco de Sangre y
Tejidos (BST), Barcelona. Grupo de
Diagnóstico y Terapia Molecular.
VHIR-UAB, Barcelona

TÍTULO DE MÁSTER EN

COAGULOPATÍAS CONGÉNITAS Y ADQUIRIDAS

60 créditos europeos (ECTS)

Director académico:

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.

Directores científicos:

Dr. Víctor Jiménez Yuste

Jefe de Servicio.
Servicio de Hematología y Hemoterapia.
Hospital Universitario La Paz, Madrid.

Dra. María Teresa Álvarez-Román

Jefa de Sección.
Servicio de Hematología y Hemoterapia.
Hospital Universitario La Paz, Madrid.

Dr. Víctor M. Navas Serrano

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

VV-MEDCOM-3435

JUSTIFICACIÓN

El área de las coagulopatías congénitas y adquiridas, debido a su gran impacto en morbilidad y mortalidad, exige una frecuente actualización médica sobre los avances en su diagnóstico y arsenal terapéutico.

OBJETIVOS

- Conocer la epidemiología y la relevancia clínica y social de las coagulopatías.
- Actualizar los mecanismos etiopatogénicos de las coagulopatías.
- Conocimiento de los mecanismos genéticos y moleculares de las coagulopatías.
- Conocimiento crítico de los mecanismos celulares de las coagulopatías.
- Actualización del conocimiento clínico de las coagulopatías.
- Estrategias diagnósticas y pronósticas en coagulopatías.
- Estrategias terapéuticas en las coagulopatías.
- Individualización diagnóstica y terapéutica.
- Aplicación práctica al manejo de los pacientes con coagulopatías.
- Adquisición de los criterios de gestión clínica y calidad asistencial en las coagulopatías.
- Desarrollo e investigación en coagulopatías.
- Adquisición de capacidad de autoformación y análisis crítico de la información en las coagulopatías.

DESTREZAS A ADQUIRIR

- Capacidad de diagnóstico de las coagulopatías. Aplicaciones individualizadas de los procedimientos y técnicas de análisis.
- Desarrollo de la estrategia terapéutica y de su individualización a las necesidades del paciente.
- Uso racional de los recursos asistenciales al manejo de los pacientes con coagulopatías.
- Capacidad de investigación en coagulopatías.
- Capacidad de autoformación crítica en coagulopatías.

REQUISITOS Y PERFIL PARA PARTICIPAR EN EL CURSO

Licenciados en Ciencias de la Salud.

(Para la matrícula los alumnos tendrán que presentar fotocopia debidamente compulsada del título de Licenciatura o de la Especialidad + fotocopia del DNI).

Para solicitar su inscripción en el Curso acceda a la siguiente página web:

www.masterencoagulopatias.com

TEMARIO

Se estructura en un total de seis bloques formativos que se desarrollarán de modo mixto, contando con 2 jornadas presenciales y con una plataforma *e-learning* para acceso a contenidos, aportación de trabajos y evaluaciones *online*.

- Introducción a las enfermedades raras.
- Laboratorio de coagulación.
- Coagulopatías congénitas.
- Coagulopatías adquiridas.
- Aplicaciones al manejo práctico de los pacientes.
- Trabajo de investigación.

EVALUACIÓN

Para poder optar al título, el candidato tendrá que:

- Haber asistido a las jornadas presenciales.
- Realizar las pruebas de evaluación de los conocimientos adquiridos de forma *online*.
- Desarrollar y defender el Proyecto fin de Máster.

PROYECTO FIN DE MÁSTER

A los alumnos se les propondrán varios temas sobre los que pueden desarrollar su trabajo fin de Máster, y contarán con el apoyo de un tutor del panel de profesores del curso.

Las habilidades que se deben demostrar en el trabajo fin de Máster son:

- Mostrar conocimientos al menos a nivel de licenciatura (pudiendo superarlos o mejorarlos) que serán la base de posteriores aplicaciones prácticas y originales, si fuera posible en el contexto de la investigación.
- Capacidad para aplicar los conocimientos y la ciencia adquiridos en entornos diversos, conocidos o no, haciendo uso de su capacidad para resolver problemas.
- Afrontar la complejidad, integrando conocimientos y formulando juicios críticos, siempre desde la perspectiva de la ética y de la responsabilidad social.
- Saber comunicar conclusiones, conocimientos y teorías a toda una serie de audiencias, de manera clara y precisa.
- Demostrar, a partir de los estudios de Máster, que podrían continuar su formación autodidacta.

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

COAGULOPATÍAS CONGÉNITAS Y ADQUIRIDAS

15:00 - 15:15 h.	Concepto y clasificación de las coagulopatías <i>María José Paloma Mora</i>
15:15 - 15:35 h.	Laboratorio de coagulación <i>Nora Viviana Butta Coll / Ihosvany Fernández Bello</i>

COAGULOPATÍAS ADQUIRIDAS

15:35 - 15:55 h.	Mecanismos etiopatogénicos de las coagulopatías adquiridas <i>María Eva Mingot Castellano</i>
15:55 - 16:10 h.	Hemofilia A adquirida y otros trastornos adquiridos de factor <i>María Eva Mingot Castellano</i>
16:10 - 16:25 h.	Enfermedad de von Willebrand adquirida <i>Ana Rosa Cid Haro</i>
16:25 - 16:40 h.	Trombocitopenia inmune <i>María Fernanda López Fernández</i>
16:40 - 16:55 h.	Coagulación intravascular diseminada y otros trastornos adquiridos de la coagulación <i>Inmaculada Soto Ortega</i>

CAFÉ/DESCANSO

17:10 - 18:10 h.	Púrpura trombótica trombocitopénica adquirida y otras MAT <ul style="list-style-type: none"> • Introducción (concepto, epidemiología, historia natural), cuadro clínico y diagnóstico • Abordaje terapéutico. Casos clínicos. Preguntas <i>José Ramón González Porras</i>
------------------	---

COAGULOPATÍAS CONGÉNITAS

18:10 - 18:30 h.	Mecanismos etiopatogénicos. Bases genéticas y moleculares <i>Francisco Vidal Pérez</i>
18:30 - 18:45 h.	Portadoras y consejo genético <i>Faustino García Candel</i>