

CURSO V. DESÓRDENES HEMOSTÁTICOS ADQUIRIDOS. HEMORRAGIA CRÍTICA

C1. Hemofilia adquirida y otras coagulopatías de etiología inmune.

Dra. Rocío Pérez Montes | Serv. de Hematología. H. U. Marqués de Valdecilla. Santander

C2. Coagulación intravascular diseminada y otras microangiopatías trombóticas.

Dr. Pascual Marco Vera | Serv. Hematología. H. G. U. de Alicante

C3. Tratamiento de las complicaciones hemorrágicas asociadas a fármacos anticoagulantes y antiagregantes.

Dr. Pere Domènech Santasusana | Unidad de Trombosis y Hemostasia. H. U. de Bellvitge. L'Hospitalet de Llobregat.

C4. Clasificación, monitorización, tratamiento y complicaciones de la hemorragia crítica. Alteraciones relacionadas con la transfusión. Alternativas a la transfusión sanguínea.

Dra. Inmaculada Soto Ortega | Serv. de Hematología. H.U. Central de Asturias. Oviedo

C5. La hemorragia en cirugía, obstetricia y pacientes médicos. Hepatopatías y trasplante hepático.

Dra. Cristina Sierra Aisa | Serv. de Hematología. H. U. de Cruces. Bilbao

C6. Alteraciones adquiridas de la hemostasia en enfermedades hematológicas.

Dra. Ana Batlle López | Serv. de Hematología. H. U. Marqués de Valdecilla. Santander

PLAZAS
130

PRECIO
720 euros (5 cursos)

CALENDARIO
de septiembre de 2019 a junio de 2020

ALUMNADO

Dirigido a **médicos adjuntos de hematología y hemoterapia, pediatras, medicina de urgencias, anestesistas e intensivistas**, o profesionales de estas especialidades con años de ejercicio profesional en otras áreas que estén interesados en realizar **formación médica continuada en hemostasia**.

Es necesario ser **graduado/a en Medicina y Cirugía especialista por el sistema MIR** o equivalente, en cualquiera de las especialidades citadas. Los médicos en **periodo de residencia** pueden realizar el curso, pero **no recibirán la acreditación** de créditos de formación continuada.

PATROCINADORES

AMGEN

Pfizer

Shire

sobi
Pioneer in Rare Diseases

novo nordisk

Roche

Werfen
Diagnostic Solutions for Life

BAYER

GRIFOLS

SECRETARÍA TÉCNICA **lapisoft**



neodiadhema@feuga.es
www.neodiadhema.com
www.feuga.es

FEUGA
FUNDACIÓN EMPRESA - UNIVERSIDAD GALLEGA

SETH

SEHH

neo
Diadhema
V CAMPUS ONLINE
DE CAPACITACIÓN EN
**DIÁTESIS
HEMORRÁGICA**

PRESENTACIÓN

La Fundación Empresa Universidad Gallega (FEUGA) pone en marcha la 5ª edición del Campus NeoDiadhema de Capacitación en Diátesis Hemorrágica. Dirigido por la Dra. M.ª Fernanda López Fernández, Jefe del Servicio de Hematología y Transfusión, C.H.U.A.C. (A Coruña), el Campus cuenta con la asesoría científica de Dr. Francisco Javier Batlle Fonrodona (Serv. de Hematología y Transfusión, C.H.U.A.C.).

Dividido en 5 cursos y 24 capítulos (45 créditos de formación continuada), el campus pretende formar a los especialistas en hematología, hemoterapia, pediatría, medicina de urgencias, anestesia o medicina intensiva para que puedan enfocar de forma adecuada el diagnóstico y tratamiento de estas patologías.

La formación no sólo se centra en las coagulopatías y trombocitopatías hereditarias, sino que aborda los procesos hemorrágicos adquiridos más y menos frecuentes, ya que ambos requieren un amplio conocimiento de la hemostasia, un correcto diagnóstico, y el uso del fármaco más adecuado a cada caso.

PROGRAMA

CURSO I. PRINCIPIOS BÁSICOS DEL SISTEMA HEMOSTÁTICO. ACERCAMIENTO CLÍNICO Y BIOLÓGICO AL PACIENTE CON DIÁTESIS HEMORRÁGICA

C1. Fisiología de la hemostasia.

Dr. Javier García Frade | Serv. de Hematología y Hemoterapia. H.U. Río Hortega. Valladolid

C2. La historia clínica y el estudio básico de la hemostasia. Evaluación y cuantificación de la clínica hemorrágica. Clasificación de la gravedad de la hemorragia.

Dra. Mª José Paloma Mora | Serv. de Hematología. H. Virgen del Camino. Pamplona

C3. Métodos específicos de valoración de la hemostasia primaria y secundaria y fibrinólisis.

Dra. Mª Teresa Álvarez Román | Serv. de Hematología y Hemoterapia. H.U. La Paz. Madrid

CURSO II. DIAGNÓSTICO Y TRATAMIENTO DE LOS DESÓRDENES HEREDITARIOS Y ADQUIRIDOS DE LAS PLAQUETAS.

C1. Trombocitopenias y trombocitopatías hereditarias.

Dr. José Rivera Pozo y Dra. Mª Luisa Lozano | C.N. de Hemodonación. Ud. de Hematología y Oncología. Universidad de Murcia.

C2. Trombocitopenias no inmunes.

Dra. María Teresa Fernández Fernández | Serv. de Hematología y Transfusión. CHUAC (A Coruña)

C3. Trombocitopenias en la gestación.

Dra. Carmen Gómez del Castillo | Serv. de Hematología y Transfusión. CHUAC (A Coruña)

C4. Trombocitopenia inmune primaria.

Dra. Mar Perera Álvarez | Serv. de Hematología. H.U. Dr. Negrín. Las Palmas de Gran Canaria.

C5. Diagnóstico y tratamiento de la trombocitopenia inmune primaria.

Dr. Isidro Jarque Ramos | Serv. Hematología. H.U. La Fe. Valencia

C6. Trombocitopenia inducida por drogas. Trombocitopenia inmune neonatal y transfusional.

Dra. Mª Eva Mingot Castellano | Serv. de Hematología. H.U. Carlos Haya. Málaga

CURSO III. DIAGNÓSTICO Y ACERCAMIENTO TERAPÉUTICO DE LA HEMOFILIA A Y B. COMPLICACIONES. OTRAS COAGULOPATÍAS HEREDITARIAS.

C1. Estructura y función de los factores VIII y IX. Bases moleculares y diagnóstico de las hemofilias A y B. Consejo genético y diagnóstico prenatal.

Dra. Mónica Martín Salces | Unidad de Coagulopatías Congénitas. Serv. de Hematología y Hemoterapia. H.U. La Paz. Madrid

C2. Tratamiento de los episodios hemorrágicos agudos.

Dr. Faustino García Candel | Serv. de Hematología. H.U. Virgen de la Arrixaca. Murcia.

C3. Profilaxis primaria y secundaria prolongada. Profilaxis en cirugía y otros procedimientos invasivos.

Dra. Ana Rosa Cid Haro | Serv. Hematología. H.U. La Fe. Valencia.

C4. Diagnóstico y tratamiento de pacientes hemofílicos con inhibidor.

Dra. Carmen Altisent Roca | Unidad de Hemofilia. Serv. de Hematología. H. U. Vall d'Hebron. Barcelona.

C5. Artropatía hemofílica.

Dr. Víctor Jiménez Yuste | Serv. Hematología. H.U. La Paz. Madrid.

C6. Diagnóstico y tratamiento de otras coagulopatías hereditarias menos frecuentes.

Dr. Ramiro Núñez Vázquez | Unidad de Hemofilia. Serv. de Hematología. H.U. Virgen del Rocío. Sevilla

CURSO IV. LA ENFERMEDAD DE VON WILLEBRAND

C1. Diagnóstico de la enfermedad de von Willebrand.

Dra. Almudena Pérez Rodríguez | Serv. de Hematología y Transfusión. CHUAC (A Coruña)

C2. Tratamiento de la enfermedad de von Willebrand.

Dra. Nuria Bermejo Vega | Serv. de Hematología y Hemoterapia. H. San Pedro de Alcántara. Cáceres.

C3. Síndrome von Willebrand.

Dra. Joana Costa Pinto | Serv. de Hematología y Transfusión. CHUAC (A Coruña)

