

CRITERIOS DE SELECCIÓN:

1. ESTAR EN PROCESO DE ACREDITACIÓN DE SUS COMPETENCIAS PROFESIONALES Y CERRAR EL PROCESO EN 2012.
2. TENER COMO OBJETIVO INDIVIDUAL LA ACREDITACIÓN DENTRO DEL AÑO 2012.
3. SE VALORARÁ LOS CONTENIDOS DE LA ACTIVIDAD CON EL PUESTO DE TRABAJO ACTUAL.
4. SE PRIMARÁ ESTAR ADSCRITO A LA UNIDAD DE GESTIÓN CLÍNICA DE FARMACIA
5. SE PRIMARÁ LA RELACIÓN CONTRACTUAL DEL TRABAJADOR CON EL CENTRO SANITARIO.

LA ADJUDICACIÓN DE PLAZAS A PROFESIONALES EN FORMACIÓN QUEDARÁ SUPEDITADA A LA DISPONIBILIDAD DE LAS MISMAS.

LUGAR DE REALIZACIÓN: SALA DE LA UGC DE FARMACIA

HORAS LECTIVAS POR EDICIÓN: 11 (6 Presenciales y 5 b-learning)

FECHA LÍMITE DE INSCRIPCIÓN:

3 de Enero de 2012, a las 13 h.

Nº TOTAL DE PLAZAS: 7

SECRETARÍA DE LA ACTIVIDAD:

UNIDAD INTEGRAL DE FORMACIÓN DEL CHT.

- CENTRO PERIFÉRICO DE ESPECIALIDADES, 3ª PLANTA (BOLA AZUL). TELÉFONO: 950017145 // 717145
- EDIFICIO DE DIRECCIÓN Y ADMINISTRACIÓN, 1ª PLANTA TELÉFONO: 950016148//716148

mdol.sanchez.sspa@juntadeandalucia.es

IMPORTANTE

“El hecho de estar admitido en esta actividad formativa no implica la concesión de días por formación”.

“Recuerde que en caso de precisar días deberán solicitarlo siguiendo el procedimiento establecido”.



Servicio Andaluz de Salud
CONSEJERÍA DE SALUD



“MANEJO DE LA ANTICOAGULACIÓN EN EL EMBARAZO” 2012

ORGANIZA

COMPLEJO HOSPITALARIO TORRECÁRDENAS.
UGC DE FARMACIA.
UNIDAD INTEGRAL DE FORMACIÓN.

DIRIGIDO A:

- FARMACÉUTICOS
- FARMACÓLOGOS CLÍNICOS.

Del 2 de Abril al 16 de Abril

FECHAS

- del 2 de abril al 8 de abril: Fase b-learning (5 horas)
- 9 de abril: fase presencial. De 8,15-10,15h.
- 12 de abril: fase presencial. De 8,15-10,15h.
- 16 de abril: fase presencial. De 8,15-10,15h.

ACTIVIDAD PERTENECIENTE AL PROGRAMA FORMATIVO “ACTUALIZACIÓN EN FARMACOTERAPIA DEL RIESGO VASCULAR”

EN PROCESO DE ACREDITACIÓN

CONTENIDOS, METODOLOGÍA Y TÉCNICAS DIDÁCTICAS.

OBJETIVOS GENERALES

- 1.- Disminuir la variabilidad, siguiendo la mejor evidencia disponible, en el tratamiento de la anticoagulación en el embarazo
- 2-Mejorar la seguridad de los pacientes al aplicar la evidencia aportada por los últimos estudios publicados en elaborar planes de tratamiento basados en la evidencia para el manejo de la anticoagulación en el embarazo
- 3-Evaluar el papel del fármaco en los programas para la mejora de los resultados en el manejo de la anticoagulación en el embarazo

OBJETIVOS ESPECÍFICOS

- 1-Distinguir los riesgos de embolismo en el embarazo basándonos en la historia clínica de la paciente.
- 2.-Distinguir los cambios fisiológicos que ocurren durante el embarazo que predisponen a la embarazada a un estado de hipercoagulabilidad y que alteran los parámetros de distribución de fármacos durante el embarazo.
- 3.-A partir de un caso, evaluar el riesgo fetal y materno de la terapia antitrombótica durante el embarazo y en el postparto.
- 4.-Desarrollar un régimen antitrombótico y estrategia de monitorización para una mujer embarazada con riesgo de tromboembolismo venoso.
- 5- Desarrollar un régimen antitrombótico y estrategia de monitorización para una mujer embarazada con historial de complicaciones obstétricas en el marco de una trombofilia.
- 6- Desarrollar un régimen antitrombótico y estrategia de monitorización para una mujer embarazada con tromboembolismo venoso establecido o embolismo pulmonar.
- 7- Desarrollar un régimen antitrombótico y estrategia de monitorización para una mujer embarazada con prótesis de válvula aórtica.
- 8.-Distinguir qué mujeres deben realizarse un test de trombofilia y evaluar los resultados de estos test en relación al embarazo.

EQUIPO DOCENTE

COORDINA: D. Emilio Molina Cuadrado FEA Farmacia hospitalaria. UGC de Farmacia CHT	D^o. Emilio Molina Cuadrado	FEA Farmacia hospitalaria. UGC de Farmacia CHT
	D^o. María Jiménez Ramos	Licenciada en Farmacia

“El hecho de estar admitido en esta actividad formativa no implica la concesión de días por formación”.

“Recuerde que en caso de precisar días deberán solicitarlo siguiendo el procedimiento establecido”.

	NOMBRE	CONTENIDO	METODOLOGÍA	TÉCNICA DIDÁCTICA
Unidad b-learning	Autoestudio con soporte b-learning	Los alumnos tendrán que estudiar el manual y contestar a un cuestionario de conocimientos al final de la actividad	b- Learning	Correo electrónico
Unidad 1	Sesión Bibliográfica sobre manejo farmacológico de la anticoagulación en el embarazo	Revisión de un artículo de actualidad en relación al manejo de la anticoagulación en el embarazo	Expositiva	Exposición oral (con soporte informático y en papel)
Unidad 2	Manejo de la anticoagulación en el embarazo (formato sesión clínica)	Revisión de las últimas novedades en relación al manejo de la anticoagulación en el embarazo	Expositiva	Exposición oral (con soporte informático y en papel)
Unidad 3	Resolución de casos clínicos	Evaluación teórica (tipo test) de los conocimientos adquiridos durante la actividad y resolución de los casos	Resolución individual de test de preguntas Basado en el trabajo en grupo	Resolución de Problemas

SISTEMA DE EVALUACIÓN

- Para la obtención del certificado, los asistentes tendrán que:
 - Asistir al menos al 80% de la parte presencial
 - Será obligatorio asistir al 100 % de la unidad 3 “Resolución de Casos Clínicos”.
 - superar al menos el 80% de una prueba de conocimientos que se realizará al finalizar la actividad.
 - Para los especialistas internos residentes que asistan a esta actividad formativa no se emitirán certificados con créditos, salvo que la actividad se desarrolle fuera del horario laboral de los mismos.

APLICACIÓN DE LO APRENDIDO

- Una vez finalizada la actividad formativa, a fin de facilitar la aplicación de lo aprendido a su práctica asistencial, puede contactar con (tutorización on line permanente):
 - Emilio Molina Cuadrado. Coordinador de la actividad
 - Unidad Integral de Formación (documentación).