



X Congreso Internacional de Medicamentos Huérfanos y Enfermedades: Una cita para la esperanza

Rosario Cáceres,
premio al Mejor Póster en las VII
Jornadas Farmacéuticas Andaluzas

**Jornada de puertas
abiertas en el Colegio**
con motivo del Día Mundial sin Tabaco

AGENDA DEL PRESIDENTE

27.01.2022

JUNTA DE GOBIERNO

28.01.2022

REUNIÓN JEFE SUPERIOR DE POLICÍA

31.11.2022

PERMANENTE. COMITÉ EJECUTIVO CACOF.
REUNIÓN SOBRE SEGURIDAD CON EL
AYUNTAMIENTO DE ALCALÁ DE GUADATRA

03.02.2022

COMITÉ ORGANIZADOR CIMHER

07.02.2022

PERMANENTE. REUNIÓN FORO PROFESIONAL POR
LA INFANCIA

08.02.2022

REUNIÓN PRESIDENTE CONGRAL (MADRID)

10.02.2022

PARTICIPACIÓN MESA REDONDA DE ANDALUCÍA
ECONÓMICA. JUNTA DE GOBIERNO

11.02.2022

REUNIÓN LABORATORIOS (CIMHER)

14.02.2022

PERMANENTE

17.02.2022

REUNIÓN TAKEDA

24.02.2022

REUNIÓN EN EL CONGRAL CON LA RED ESPAÑOLA
DE DESARROLLO RURAL (PONENCIA SOBRE
FARMAEDUCA Y AULA DE LA SALUD)

25.02.2022

PERMANENTE

01.03.2022

CONGRAL: REUNIÓN COMISIÓN DE ESTATUTOS

02.03.2022

PARTICIPACIÓN EN EL PROGRAMA 'POR TU SALUD'
DE CANAL SUR RADIO

03.03.2022

REUNIÓN LABORATORIOS FARMACÉUTICOS.
CONSEJO ANDALUZ. ACTO DEL DÍA MUNDIAL DE
LAS ENFERMEDADES RARAS EN EL PARLAMENTO
ANDALUZ. JUNTA DE GOBIERNO

04.03.2022

REUNIÓN MADRE CORAJE. COMITÉ CIENTÍFICO
CIMHER. REUNIÓN CON EL PRESIDENTE DE LA
FUNDACIÓN CAJASOL

07.03.2022

PERMANENTE. REUNIÓN UPROSASE

10.03.2022

ACTO ASOCIACIÓN ESPAÑOLA CONTRA EL CÁNCER
EN SEVILLA

11.03.2022

REUNIÓN TESOREROS CACOF

14.03.2022

REUNIÓN FEDER

15.03.2022

ACTO DÍA MUNDIAL DE LAS ENFERMEDADES
RARAS CON SU MAJESTAD LA REINA

16.03.2022

ATENCIÓN A MEDIOS DE COMUNICACIÓN

17.03.2022

COMISIÓN ELABORACIÓN PLAN ANDALUZ PARA
ENFERMEDADES RARAS (PAPER). JUNTA DE
GOBIERNO

18.03.2022

ATENCIÓN MEDIOS DE COMUNICACIÓN

21.03.2022

PERMANENTE

22.03.2022 - 23.03.2022

INFARMA

28.03.2022

PERMANENTE. REUNIÓN DE ZONA (MARCHENA)

30.03.2022

MESA REDONDA 'EN VOZ RARA'. REUNIÓN
PRESIDENTES CACOF

31.03.2022

ATENCIÓN COMPAÑEROS. PRESENTACIÓN
PREMIOS REY JAIME I. PREGÓN SEMANA SANTA
DEL COLEGIO

01.04.2022

COMITÉ EJECUTIVO CACOF (CÓRDOBA). REUNIÓN
ALLIANCE HEALTHCARE

05.04.2022

ATENCIÓN MEDIOS DE COMUNICACIÓN

06.04.2022

REUNIÓN COMISIÓN DE ESTATUTOS DEL CONGRAL

07.04.2022

ENTREGA DE TROFEOS CERTAMEN DEPORTIVO.
JUNTA DE GOBIERNO

18.04.2022

FIRMA CONVENIO UNIVERSIDAD LOYOLA.
PERMANENTE

19.04.2022

RUEDA DE Prensa DE PRESENTACIÓN X CIMHER.
REUNIÓN DE UPROSASE

20.04.2022 - 21.04.2022

JORNADAS FARMACÉUTICAS ANDALUZAS

25.04.2022

PERMANENTE. PREPARACION CIMHER

26.04.2022 - 28.04.2022

CONGRESO MHER. ATENCIÓN A Prensa. REUNIÓN
CON ASOCIACIONES DE PACIENTES

29.04.2022

SIMPOSIUM PACIENTES SIN DIAGNÓSTICO EN EL
RICOFSSE

SUMARIO

FARMAPRESS 179

Edita



REAL E ILUSTRE
COLEGIO DE FARMACÉUTICOS
DE SEVILLA



Real e Ilustre Colegio Oficial de Farmacéuticos de Sevilla

C/ Alfonso XII, 51. 41001 Sevilla.

Telf: 95 497 96 00 Fax: 95 497 96 01

e-mail: ricofse@redfarma.org

www.farmacuticosdesevilla.es

Consejo de Redacción: Manuel Pérez, Juan Luis Barea, María Isabel Andrés, Milagros Olías, Gema Herreras, Pedro Bueno, M^a Teresa Díaz.

Maquetación y Producción: Euromedia Comunicación.

Fotografía: Guillermo Aguilar.

Impresión: Galán Industrias Gráficas S.L.

Depósito Legal: SE-2.037/2000

Farm@press no se hace responsable de las opiniones de terceros vertidas y/o recogidas en sus páginas.

SECCIONES

02

Agenda del Presidente

03

En mi opinión

El mérito de la constancia

04

En portada

X Congreso Internacional de Medicamentos Huérfanos y Enfermedades Raras

14

Actualidad

Jornada de puertas abiertas en el Colegio con motivo del Día Mundial sin Tabaco

La Farmacia sevillana estrecha lazos de colaboración con la Asociación Española Contra el Cáncer

Nuestra compañera Rosario Cáceres, premio al Mejor Póster en las VII Jornadas Farmacéuticas Andaluzas

El farmacéutico Juan Antonio Zambrano Almero ofreció el VIII Pregón de Semana Santa del Colegio

Las farmacias sevillanas dispensan desde abril Paxlovid, primer tratamiento oral frente a la COVID-19

Sesión formativa con los profesionales del Hospital Viamed Santa Ángela para un mejor uso de la receta médica

18

Entrevista

Rocío Arán Caro Márquez

19

Facturación

El mérito de la constancia



Fue en el año 2000 cuando el sociólogo y filósofo Zygmunt Bauman (1925-2017) acuñó por primera vez el concepto de Modernidad Líquida. En los albores del nuevo siglo, el genial pensador polaco tuvo la gran intuición de anticipar los rasgos de la sociedad que empezaba a conformarse, caracterizada por la transitoriedad y el cambio continuo, el debilitamiento de los lazos estables, la precariedad de las relaciones basadas en valores, y un infinito afán de novelería y de acumulación de nuevas experiencias. Las dos primeras décadas del siglo XXI han confirmado aquella predicción, situándonos frente a una sociedad radicalmente distinta, en la que nada persiste en el tiempo y en el que las cosas no son juzgadas por el valor que nos aportan sino por la novedad que entrañan.

Curiosamente fue también en el año 2000 cuando nuestro Colegio organizó el I Congreso Internacional de Medicamentos Huérfanos y Enfermedades Raras. Por entonces, muy pocos habían oído hablar de ellas en nuestro país, los pacientes apenas habían empezado a organizarse y desde luego no disponían ni del altavoz ni de la influencia e interlocución que tienen hoy con las administraciones públicas. Fueron ellos, de hecho, los que vinieron a pedirnos ayuda y pensamos que era de justicia brindársela porque, siendo nosotros los principales especialistas en el medicamento, debíamos sentirnos especialmente obligados con aquellos pacientes para los que no existían tratamientos disponibles. Si nuestro deber es estar siempre junto a los pacientes, esa obligación tenía que ser doble en el caso especial de éstos.

Lógicamente, cuando iniciamos aquella colaboración no sabríamos todo lo que luego habría de venir. No podíamos ni intuir que desde el Colegio apoyáramos la creación de la Federación Española de Enfermedades Raras por nuestro compañero Moisés Abascal; tampoco podíamos intuir que crearíamos una Fundación específicamente destinada a esta labor social, la Fundación MEHUER, ni que estimularíamos la investigación en este campo con becas y premios propios, ni que nos convertiríamos en el probablemente actor de la sociedad civil más involucrado con los pacientes y con la difusión de sus demandas y sus reivindicaciones. Lo que sí teníamos claro es que íbamos en serio. Que nuestro compromiso ni era efímero ni iba a ser líquido, sino sólido y duradero. Y que, al margen de que nos resultara posible colaborar en menor o mayor medida, lo nuestro no iba de firmar un acuerdo, hacernos unas fotos y luego olvidarnos, sino de contribuir realmente y de forma efectiva en la búsqueda de soluciones, y de establecer vínculos estables.

Por eso creo que, si aquel primer Congreso celebrado en el año 2000 tuvo un gran valor, este décimo congreso que acabamos de celebrar veintidós años después, a finales del mes de abril, tiene el mérito adicional de la constancia. Nuestro Colegio ha demostrado que su compromiso y sus políticas de responsabilidad social no están fundados en los vínculos caprichosos e inconstantes de los tiempos líquidos, sino en los lazos perdurables basados en valores compartidos. En la actual sociedad líquida, nuestro compromiso con la causa de los pacientes con Enfermedades Raras es sólido y lo avalan más de veinte años de trayectoria y apoyo continuados en materia de sensibilización y apoyo a la investigación. Y los pacientes los saben, saben que en los Farmacéuticos tienen unos aliados poderosos y que su interlocutor más eficaz es el Colegio de Farmacéuticos de Sevilla.

En estas dos décadas se ha avanzado mucho en divulgación, en dar a conocer los problemas a los que se enfrentan las personas que padecen una de estas terribles enfermedades y sus familias; no obstante, queda aún mucho por hacer en investigación y en gestión eficiente para alcanzar una equidad plena en el acceso al diagnóstico y los tratamientos para estos pacientes. Estoy completamente seguro de que los Farmacéuticos sevillanos seguiremos contribuyendo en el futuro a esta causa, que es nuestra causa, de forma tan constante y decidida como en estos veintidós años.

“ EN LA SOCIEDAD LÍQUIDA, NUESTRO COMPROMISO CON LA CAUSA DE LOS PACIENTES CON ENFERMEDADES RARAS ES SÓLIDO Y LO AVALAN MÁS DE VEINTE AÑOS DE TRAYECTORIA Y APOYO CONTINUADOS EN MATERIA DE SENSIBILIZACIÓN Y APOYO A LA INVESTIGACIÓN ”



X CONGRESO INTERNACIONAL DE MEDICAMENTOS HUÉRFANOS Y ENFERMEDADES RARAS:

UNA CITA PARA LA ESPERANZA

Aplazado a causa de la pandemia de COVID-19, Sevilla volvió a convertirse en capital del principal encuentro de España sobre estas patologías. Una cita que ha puesto el foco en la necesidad de acabar cuanto antes con las inequidades en el acceso a diagnóstico y tratamiento

El X Congreso Internacional de Medicamentos Huérfanos y Enfermedades Raras, promovido por nuestro Colegio junto a la Fundación Mehuer, FEDER y su fundación, ha supuesto una cita para la esperanza. Tanto por lo que representaba poder celebrar un encuentro presencial de estas características, como por cuanto supone para las personas con enfermedades raras: un altavoz para reclamar mayor atención a sus patologías. Si bien es cierto que en estas dos décadas -tiempo en el que se han venido desarrollando las diez ediciones de este encuentro- se ha avanzado mucho en divulgación, queda aún mucho por hacer en investigación y en gestión eficiente para alcanzar una equidad plena en el acceso al diagnóstico y tratamiento.

El consejero de Salud y Familias de la Junta de Andalucía, Jesús Aguirre, y el alcalde de Sevilla, Antonio Muñoz, principales autoridades participantes en la inauguración del X Congreso



Es por ello por lo que esta décima edición del congreso llevaba por lema ‘Hacia un 2030 lleno de esperanza’, ya que las alianzas internacionales en el ámbito de las enfermedades raras han puesto el foco en la equidad como fórmula para afrontar los retos en torno a estas patologías, instando a los países al desarrollo de políticas dirigidas a ello, poniendo como marco temporal el año 2030, establecido como umbral para adoptar los Objetivos de Desarrollo Sostenible.

Como es habitual, representantes de las principales administraciones participaron en la inauguración de esta edición del Congreso. Por parte de la Junta de Andalucía lo hizo el consejero de Salud y Familias, Jesús Aguirre, quien avanzó su compromiso para que “antes de que acabe 2022, el Plan Andaluz de Enfermedades Raras quede actualizado y cuente con más recursos, para formación o para favorecer una atención más integral de las personas afectadas. Como representante de la ciudad anfitriona, el alcalde de Sevilla, Antonio Muñoz -quien fue el encargado de declarar inaugurada la cita- se mostró orgulloso de que la capital hispalense “cuente con una cita consolidada para abordar los avances frente a las enfermedades raras”. Durante su intervención, nuestro presidente, Manuel Pérez, solicitó a las autoridades que lleven a cabo “todo lo que esté en sus manos para buscar soluciones” a los

principales problemas que afectan a las personas con estas patologías, en especial las dificultades en el acceso al diagnóstico y tratamiento. Pérez hizo un especial llamamiento a “reindustrializar” España, algo que atañe de forma directa a la industria farmacéutica, sobre todo la implicada en la investigación y fabricación de medicamentos huérfanos.

Por su parte, el presidente de FEDER, Juan Carrión, reclamó que España cuente con la especialidad de Genética Clínica, así como que se homogeneicen las pruebas de cribado de nacimiento en todo el país o que se establezcan proyectos específicos para personas sin diagnóstico, entre otros.

En el acto inaugural del encuentro también participaron los presidentes de los Consejos Generales y Andaluz de Farmacéuticos, Jesús Aguilar y Antonio Mingorance, quienes destacaron que “la cruz de la farmacia siempre va a estar encendida para atender las necesidades de las personas con enfermedades raras” y también pusieron en valor el ejemplo que representan los farmacéuticos sevillanos para toda la profesión por todas aquellas iniciativas que lideran a través de nuestro Colegio y la Fundación Mehuer para mejorar la calidad de vida de las personas con patologías de baja prevalencia.



Realidades y expectativas en el diagnóstico, recursos y limitaciones para el tratamiento

Justo antes de la inauguración oficial del encuentro tuvo lugar la primera mesa del Congreso: 'Realidades y expectativas en el diagnóstico de las enfermedades raras', en la que se trataron determinantes del retraso diagnóstico y nuevas tecnologías aplicadas a facilitar dicho diagnóstico. Juan Benito, del Instituto de Salud Carlos III, mostró los resultados de un estudio que ratifica que más de la mitad (56,4%) sufre retraso diagnóstico, 3 de cada 10 ha esperado más de 10 años y que esta demora afecta más a mujeres que a hombres. Asimismo, que las personas con enfermedades del sistema nervioso sufren mayores retrasos, y las de patologías oculares, las que menos. En este estudio, el 57,4% tuvo que desplazarse a otro hospital distinto al suyo para pruebas diagnósticas.

Por su parte, Gemma Bullich, del Centro Nacional de Análisis Genómico, mostró la experiencia de su centro sobre los beneficios del reanálisis de los datos diagnósticos y el análisis genético completo, y las posibilidades que ofrecerá combinar datos genómicos con transcriptomas y epigenomas.



I Mesa: 'Realidades y expectativas en el diagnóstico de las enfermedades raras'.



Gemma Bullich, del Centro Nacional de Análisis Genómico.

En la segunda mesa, titulada 'El diagnóstico como factor determinante de la esperanza de los pacientes', Cristóbal Belda, director del Instituto de Salud Carlos III, explicó cómo

su centro ha conseguido desplazar en plena pandemia toda una infraestructura de medicina genómica al servicio de estas patologías y cómo colectivos como FEDER tienen reservado un papel de participación en el proceso, equiparable al de los propios investigadores participantes.

Posteriormente, Manuel Posada, del Instituto de Investigación en Enfermedades Raras del propio Instituto de Salud Carlos III, habló sobre los casos sin diagnóstico y la esperanza para estos pacientes que representan UDNI (Red Internacional de Enfermedades Sin Diagnóstico) y Solve-RD.



Manuel Posada, del Instituto de Investigación en Enfermedades Raras.

Cerró esta mesa Antonio González-Meneses, quien abordó las Redes Europeas de Referencia, herramientas muy útiles para fomentar la excelencia y el conocimiento compartido. Un recurso más en la búsqueda de soluciones a las personas sin diagnóstico.



II Mesa: 'El diagnóstico como factor determinante de la esperanza de los pacientes'.



III Mesa: 'xxxx'.



La última mesa de la primera jornada del Congreso ha girado sobre recursos y limitaciones del tratamiento de las enfermedades raras. David Moreno, vicepresidente de AELMHU, analizó el impacto de los medicamentos huérfanos, subrayando que el único impacto debería ser “la mejora en la calidad de vida de los pacientes”.

Jordi de Dalmasas, vicepresidente del Consejo General de Farmacéuticos, expuso los beneficios de la dispensación colaborativa de medicamentos entre Farmacia Hospitalaria y Comunitaria durante los peores momentos de la pandemia de la COVID-19.

Cerró la mesa Gloria M^a Palomo, de la AEMPS, quien analizó la actividad de los comités de medicamentos huérfanos de la EMA y la FDA.



David Moreno, vicepresidente de AELMHU.

Argumentos para la esperanza: nuevas iniciativas en el ámbito de los medicamentos huérfanos y enfermedades raras

¿Qué nos depara el futuro en la lucha contra las enfermedades raras? La segunda jornada del X Congreso Internacional de Medicamentos Huérfanos y Enfermedades Raras sirvió para mostrar que existen argumentos para la esperanza de la mano de proyectos de investigación e iniciativas de colaboración entre entidades nacionales e internacionales, pero para lo que es preciso seguir apostando de manera decidida.

La primera mesa del día, ‘Tratamiento: tendencias actuales y particularidades en la investigación de medicamentos huérfanos’, despertó gran interés entre los asistentes al X Congreso y ha supuesto todo un llamamiento a la esperanza. César Hernández, de la AEMPS, expuso el proyecto piloto de reposicionamiento STAMP, de la Comisión Europea, que permitirá buscar nuevos usos a tratamientos ya existentes y que está abierto a la participación de colectivos como pacientes.

Alberto Torres, de AELMHU, analizó las particularidades metodológicas sobre los ensayos clínicos en pediatría en el marco de las enfermedades raras; mientras que Javier García,



IV Mesa: ‘Tratamiento: tendencias actuales y particularidades en la investigación de medicamentos huérfanos’.

de la Unidad de Biotecnología Celular del Instituto de Salud Carlos III, hizo una radiografía del estado en el que está la investigación y desarrollo de terapias avanzadas. Ha avanzado que en los próximos años podríamos vivir un “pequeño boom”, así como que, tras las terapias oncológicas, el mayor número de ensayos clínicos que se están haciendo actualmente en terapias avanzadas están dirigidas a patologías de baja prevalencia.

Cerró la mesa Nuria Mir, de la Unidad de Enfermedades Raras de Pfizer, quien expuso las novedades sobre las que está trabajando su laboratorio para ofrecer una mayor calidad de vida a personas con enfermedades raras.



Javier García, de la Unidad de Biotecnología Celular del Instituto de Salud Carlos III.

¿Qué situación ha deparado la COVID-19 en los registros de enfermedades raras?

El impacto de la COVID-19 en la lucha contra las enfermedades raras centró la 5ª mesa del Congreso, en la que tuvimos oportunidad de conocer, por ejemplo, el proyecto #AcogeER para niños con estas patologías atendidos por sistemas de protección de la infancia.

Begoña Nafría, del Hospital Sant Joan de Deu de Barcelona, nos habló sobre la utilidad de la plataforma Share4Rare para crear comunidad online y obtener datos para estudio de primera mano de los pacientes. Ahora analiza el impacto de la COVID-19 y la vacunación en menores este tipo de patologías.

Sobre el estado en el que está el Registro Estatal de Enfermedades Raras intervino el Dr. Manuel Posada, quien destacó que se trata de una pieza fundamental para el avance en el conocimiento epidemiológico de estas patologías en España, con 22 enfermedades incluidas y al que aún no aportan todas las CC.AA (por ahora, el 70%).



José Antonio Díaz habló sobre el Proyecto #AcogeER.



Begoña Nafría, del Hospital Sant Joan de Deu.



Dr. Manuel Posada.

Iniciativas innovadoras en Enfermedades Raras



VI Mesa: 'Iniciativas innovadoras en Enfermedades Raras'.



El X Congreso de Medicamentos Huérfanos y Enfermedades Raras también ha sido el foro para exponer 'Iniciativas innovadoras en Enfermedades Raras', título de la 6ª Mesa del encuentro y última de la segunda jornada congresual.

El Dr. Carlos Luis Errando, del Hospital Can Misses, ha tratado cómo ha de abordarse la aplicación de la anestesia en personas con enfermedades raras. Ha destacado el uso de la herramienta (tanto para profesionales como pacientes): Orphanesthesia.



Dr. Carlos Luis Errando, del Hospital Can Misses.

Néboa Zozaya, de Weber, expuso las líneas maestras del proyecto FINEERR, reflexión multidisciplinar sobre la financiación y acceso de las terapias para las enfermedades raras en España, cuyo contenido íntegro puede consultarse públicamente en su web.

Por su parte, Belén Pérez, de CIBERER e IdiPaz, profundizó en una cuestión como el cribado genético. El cribado genómico neonatal está listo para implementarse en el ámbito clínico, utilizando para ello la muestra del cribado actual. Ha reclamado expertos en Genética Clínica.



Belén Pérez, de CIBERER e IdiPaz.

Ha cerrado la mesa Jordi Cruz, del colectivo MPS, presentó el centro innovador 'La Casa de Sofía', que integra un Centro de Atención Intermedia Pediátrica y una Escuela de Salud, especialmente dirigida a pacientes y a sus familiares.



Jordi Cruz, del colectivo MPS.

Reconocimiento a los mejores pósters científicos

De forma previa a la clausura y lectura de conclusiones, en la última jornada tuvo lugar la exposición de los pósters seleccionados y entrega de premios a los dos mejores presentados. Un encuentro como éste no se entiende sin el cariz científico que aportan estos trabajos presentados, cuya calidad e interés han sido especialmente relevantes en esta ocasión.

Los dos premios entregados en esta edición han correspondido a los pósters:

- GEMIN5: La paradoja de la deficiencia secundaria de CoQ10 llama a la puerta
- Inhibición de las vías asociadas a TNFa/ TNFR1 como terapia para la retinosis pigmentaria



Carlos Santos, de la Universidad Pablo de Olavide, y Regina Rodrigo del Centro de Investigación Príncipe Felipe.



Conclusiones del X Congreso MHER: Una hoja de ruta para seguir trabajando en beneficio de los pacientes

El X Congreso Internacional de Medicamentos Huérfanos y Enfermedades nos lega una serie de mensajes que nos servirán como hoja de ruta y pilares sobre los que argumentar nuestro trabajo en beneficio de las personas con enfermedades raras:



Mesa de clausura.

- 1 Las peculiaridades de las enfermedades raras precisan **nuevos enfoques de evaluación**, ya que los convencionales pueden no ser adecuados para los tratamientos destinados a estas enfermedades.
- 2 El **Registro Estatal de Enfermedades Raras** es un instrumento de referencia para recoger información de los pacientes que padecen estas enfermedades.
- 3 Las nuevas técnicas de diagnóstico genético representan un avance en el incremento de la tasa de diagnóstico de enfermedades raras. En este sentido, la creación de **la especialidad de Genética Clínica** se considera una prioridad para mejorar y hacer más preciso el diagnóstico y tratamiento de las enfermedades raras.
- 4 Se ha incrementado notablemente el número de **medicamentos huérfanos autorizados en la Unión Europea**, incluyendo algunos de Terapias Avanzadas. En los últimos 20 años más de 7 millones de pacientes en Europa se han beneficiado de la incorporación de estos tratamientos.
- 5 Encontrar una fórmula regulatoria para el **reposicionamiento de medicamentos** fuera de protección intelectual y regulatoria puede suponer un incentivo a la generación de evidencia y una mejora en el acceso a este tipo de medicamentos.
- 6 Para incrementar la incorporación de nuevos medicamentos para enfermedades raras necesitamos un ecosistema donde se **fomente la investigación y el desarrollo de nuevos tratamientos** que ayuden a satisfacer las necesidades de los pacientes sin alternativa terapéutica y que todos los medicamentos autorizados lleguen a los pacientes de forma rápida y equitativa. La experiencia de estos resulta determinante para conseguir el desarrollo y evaluación de nuevos medicamentos.
- 7 Se está trabajando en el desarrollo de nuevos procedimientos y metodologías en los **ensayos clínicos** que permitan estudiar específicamente las necesidades en **pediatría**.
- 8 La Unión Europea explora diferentes opciones de cambio normativo del reglamento de medicamentos huérfanos para que se **supere el umbral actual de la consideración de enfermedad rara**.
- 9 Se han observado **efectos particularmente negativos de la COVID-19** en pacientes pediátricos con enfermedades raras que no estaban vacunados.
- 10 Es necesaria una **actuación decidida y coordinada a través del Consejo Interterritorial de Salud** que proporcione uniformidad en las actuaciones, planes y estrategias dentro del Estado con el fin de evitar los retrasos en el diagnóstico y tratamiento de los pacientes con enfermedades raras.
- 11 La experiencia obtenida durante la pandemia ha demostrado que la **dispensación de medicamentos Hospitalarios y de Diagnóstico Hospitalario en la Farmacia Comunitaria** ha conseguido proporcionar equidad y accesibilidad a los medicamentos, manteniendo la eficiencia y el control sanitario de manera rigurosa. El reto es mantener la sintonía entre la innovación, la sostenibilidad y el acceso en equidad a los tratamientos para los pacientes con enfermedades raras.

El X Congreso Internacional de Medicamentos Huérfanos y Enfermedades Raras, en imágenes



El X Congreso Internacional de Medicamentos Huérfanos y Enfermedades Raras, en imágenes



Jornada de puertas abiertas en el Colegio con motivo del Día Mundial sin Tabaco

Nuestra sede colegial acogió el pasado 31 de mayo, Día Mundial sin Tabaco, entre las 10.00 y las 13.00 horas, una jornada de puertas abiertas dirigida a fomentar entre la población el abandono del tabaquismo. Para ello, ofrecimos información a los asistentes y realizamos test de dependencia y motivación, así como cooximetrías para conocer el grado de monóxido de carbono en aire espirado.

Desde el Colegio agradecemos a todos los compañeros que participaron en esta actividad, quienes ayudaron a mostrar el potencial de los farmacéuticos como agentes sanitarios más cercanos a la población y con un papel cada vez asistencial.



JORNADA DE PUERTAS ABIERTAS CON MOTIVO DEL DÍA MUNDIAL SIN TABACO

- Colegio de Farmacéuticos de Sevilla (C/ Alfonso XII, 51)
- 📅 31 de mayo de 2022
- 🕒 10.00-13.00 horas

La Farmacia sevillana estrecha lazos de colaboración con la Asociación Española Contra el Cáncer

Nuestro Colegio ha intensificado los lazos de colaboración que desde hace años mantiene con la Asociación Española Contra el Cáncer (AECC), a fin de aportar nuestra cercanía a la población a las iniciativas que promueve este colectivo. Así, por ejemplo, el pasado 12 de mayo instalamos en la puerta de nuestra sede una mesa de cuestión, a través de la que la cualquier persona podía aportar un donativo a labor de esta asociación, que es todo un referente nacional en el fomento de la lucha contra estas enfermedades y la atención a las necesidades de los pacientes. En esta misma línea, nuestro vicepresidente, Juan Pedro Vaquero, intervino días previos en un programa especial de 'Herrera en COPE Sevilla' celebrado en la propia sede de la AECC en la capital hispalense. Una ocasión más para reforzar el compromiso de la Farmacia sevillana con la lucha contra el cáncer.



Nuestra compañera Rosario Cáceres, premio al Mejor Póster en las VII Jornadas Farmacéuticas Andaluzas

En el marco de la clausura de las jornadas, en la que ha participado el presidente de la Junta de Andalucía, Juanma Moreno, también le fue entregado a nuestro Colegio un reconocimiento por su colaboración con los afectados por el volcán de La Palma



Entre los contenidos de estas jornadas, que congregó a más de 400 compañeros de toda España, también destacó la mesa de experiencias sobre 'Farmacomunicadores: prevenir es curar; informar es prevenir', en la que intervinieron nuestros compañeros Gema Herrerías y Antonio Hoys - junto a Cristina Carrillo y Cristóbal Abrio-, quienes destacaron la importancia y potencial de las redes sociales y la importancia de la comunicación digital con el paciente.

Nuestra compañera Rosario Cáceres ha recibido el premio al Mejor Póster de las VII Jornadas Farmacéuticas Andaluzas, por un trabajo sobre el rol que puede jugar el farmacéutico en zonas desfavorecidas como parte del equipo motor de la acción comunitaria.

La entrega de este premio tuvo lugar en la clausura del principal encuentro de la Farmacia andaluza, que se celebró entre el 20 y 21 de abril en Jaén y en la que participó el presidente de la Junta de Andalucía, Juanma Moreno.

Asimismo, en el marco del acto de clausura, nuestro Colegio recibió un reconocimiento por parte de Manuel Ángel Galván, presidente del Colegio de Farmacéuticos de Tenerife, por su colaboración con los farmacéuticos de La Palma tras la erupción del volcán.



SDM
Sistemas de Dosificación de Medicamentos

SPD Semiautomático

Multiplica la velocidad de preparación de SPDs en tu farmacia

www.dosificacion.com - info@dosificacion.es - 976 14 46 29



El farmacéutico Juan Antonio Zambrano Almero ofreció el **VIII Pregón de Semana Santa del Colegio**

El pregón permitió acercarse a la Semana Santa sevillana a través de las propias vivencias de este farmacéutico, que incluyó en su disertación pinceladas relativas al mundo de la farmacia y al de la hostelería, al que está estrechamente vinculado como asesor en seguridad alimentaria

El pregón, que llevó por título 'Medio siglo pensando en cofrade', permitió acercarse a la Semana Santa sevillana a través de las propias vivencias de este farmacéutico, que incluyó en su disertación pinceladas relativas al mundo de la farmacia -a su vinculación con las hermandades a través de los barrios en los que se integran-, así como también al de la hostelería, al que está estrechamente vinculado como asesor en seguridad alimentaria.

El farmacéutico Juan Antonio Zambrano Almero ofreció el pasado 31 de marzo el VIII Pregón de Semana Santa que organiza nuestro Colegio y la Fundación Farmacéutica Avenzoar.



Le presentó el farmacéutico sevillano Manuel Huertas Infante, titular de una oficina de farmacia en la calle Luis Montoto, hermano de la Estrella -de cuya Junta de Gobierno ha formado parte- y de Las Penas de San Vicente.

Zambrano Almero es hermano del Valle y los Estudiantes, hermandad a la que está estrechamente vinculado desde su nacimiento y de la que fue miembro de Junta de Gobierno en la década de 1990 y a cuya cuadrilla de hermanos costaleros pertenece desde hace más de 30 años. Asimismo, en 1995 ofreció el Pregón Universitario que organiza la cofradía de la calle San Fernando.

En el plano profesional, cabe destacar que es farmacéutico por la Universidad de Sevilla y desarrolló sus primeros años de labor profesional en oficina de farmacia.

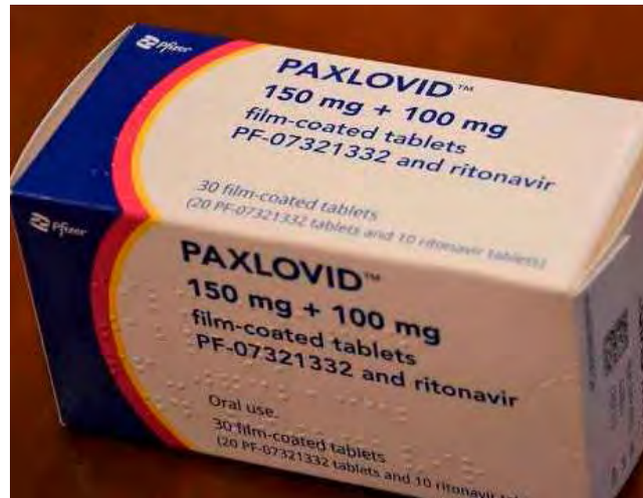


Las farmacias sevillanas dispensan desde abril Paxlovid, primer tratamiento oral frente a la COVID-19

Las Oficinas de Farmacia sevillanas dispensan desde el 4 de abril desde hoy Paxlovid, primer medicamento oral contra la COVID-19 y que podrá prescribirse tanto por parte de Atención Hospitalaria como por Atención Primaria.

Este modelo de dispensación a través de la farmacia comunitaria, que se basa en el uso de receta electrónica, ofrece una mayor accesibilidad del paciente al tratamiento, ya que aprovecha la capilaridad y cercanía de la red de farmacias. Además, permite una mayor facilidad para el procedimiento de seguimiento y contabilidad de casos al ser receta electrónica una aplicación centralizada.

Paxlovid está indicado para el tratamiento de la enfermedad por coronavirus en adultos que no requieren aporte de oxígeno suplementario y que tienen un riesgo alto de progresar a COVID-19 grave.



Sesión formativa con los profesionales del Hospital Viamed Santa Ángela para un mejor uso de la receta médica

Una representación de nuestro Colegio, encabezada por nuestro vicepresidente, Juan Pedro Vaquero, participó recientemente en una sesión formativa sobre receta médica dirigida a profesionales del Hospital Viamed Santa Ángela, englobada en la línea de colaboración que nuestra corporación mantiene con los compañeros de Medicina para la mejora del cumplimiento de la normativa de receta médica.

Entre otros temas, se abordaron los requisitos legales de las recetas médicas, su contenido mínimo, incidencias y posibles soluciones a estas incidencias.

En relación a estas soluciones, se insistió en aprovechar el uso de la receta como herramienta de manejo habitual y que posibilita la fácil interrelación del médico con el farmacéutico.



66

EL PROYECTO ADJÚNTATE PROMUEVE EL TRABAJO EN EQUIPO, DE ESTA FORMA SE MEJORAN LOS RESULTADOS INDIVIDUALES, SE AUMENTA LA MOTIVACIÓN Y EL COMPROMISO



ADJÚNTATE
Una iniciativa del Colegio Oficial de Farmacéuticos de Sevilla

Rocío Arán Caro Márquez, farmacéutica adjunta

Desde que se licenció en Farmacia, Rocío Arán Caro Márquez ha desarrollado su labor profesional en farmacias de Coria del Río, La Puebla del Río y Sevilla, fundamentalmente como adjunta. Sobre su cometido al frente del Grupo Adjúntate Fitoterapia nos habla en esta ocasión.

Preséntanos el grupo Adjúntate que coordinas. ¿En qué temas está centrado?

El grupo Adjúntate que coordino está especializado en el ámbito de la Fitoterapia. Nos dedicamos a estudiar las plantas medicinales, sus efectos en distintos trastornos, sus efectos secundarios e interacciones con medicina de síntesis, con la finalidad de formarnos más en este campo de la medicina alternativa, aumentando así nuestros conocimientos. De esta forma podemos contribuir aportando información y recursos a nuestros compañeros de farmacia comunitaria y a nosotros mismos. También trabajamos micoterapia y aceites esenciales.

¿Qué proyectos habéis llevado a cabo desde su creación?

El primer proyecto que llevamos a cabo fue una encuesta sobre el uso de plantas medicinales en la provincia de Sevilla, cuyo estudio y resultado se publicó en la revista científica del Colegio, RESCIFAR. También hemos colaborado en el blog de la web colegial con varios artículos sobre plantas, tales como Jalea Real, Propóleo o Equinácea.

En el plano formativo, hemos participado en las jornadas Dispensando con el tema 'Dispensación profesional de plantas medicinales, marcando la diferencia'. También hemos tenido presencia como ponentes en varios cursos organizados por la plataforma online Hermes Campus Virtual, tales como el de salud sexual, con el tema 'Indicación de suplementos

relacionados con disfunciones sexuales y el curso 'Fitoterapia en diferentes patologías de consulta en Oficina de Farmacia'.

¿Qué otras iniciativas queréis poner pronto en marcha?

Los próximos proyectos que queremos plantear para este año son la necesidad de implantar un servicio de fitoterapia en la farmacia comunitaria, realizar un estudio sobre la fitoterapia en población infantil y desarrollar un curso de fitoterapia en pediatría.

Para aquellos compañeros que no conozcan mucho qué es Adjúntate, ¿por qué tendría que estar en un grupo como el que coordinas?

El proyecto Adjúntate promueve el trabajo en equipo, de esta forma se mejoran los resultados individuales, se aumenta la motivación y el compromiso. Todos aportamos y podemos intervenir en las decisiones del grupo, esto hace que aumente nuestra autoestima. Por otro lado también permite aumentar nuestros conocimientos y nuestro curriculum.

¿Qué te ha aportado, a ti y a los compañeros que forman parte del grupo, la iniciativa Adjúntate?

Nos ha permitido aprender cómo se elabora una encuesta, cómo se tratan los datos y cómo se realiza una publicación. Hemos aprendido cómo se desarrolla un temario para impartir cursos y hacer artículos para un blog.

En general nos ha aportado el conocer y trabajar con compañeros implicados en su trabajo y con ganas de aprender, ampliando así nuestros conocimientos y compartiendo distintos puntos de vista. Me parece que es un balance muy positivo para dos años de trabajo.

ENTREVISTA

MARZO

PVP	PVP MEDIO	MES	ACUMULADO
SAS		10,61 %	8,12 %
LIBRES		7,54 %	3,83 %
TOTAL		10,44 %	7,88 %
ANDALUCÍA			
NACIONAL			

RECETAS		MES	ACUMULADO
SAS		11,18 %	8,64 %
LIBRES		8,73 %	5,63 %
TOTAL		11,06 %	8,49 %
ANDALUCÍA			
NACIONAL			

FACTURACIÓN CAPITAL / PROVINCIA			
	PVP	RECETAS	MEDIA
CAPITAL	22.632.299 €	1.731.993	13,07 €
PROVINCIA	35.875.082 €	2.878.750	12,46 €

VARIACIÓN CAPITAL / PROVINCIA		
	PVP	RECETAS
CAPITAL	38,68 %	37,56 %
PROVINCIA	61,32 %	62,46 %
TOTAL PVP.		

FACTURACIÓN MEDIA POR RECETA		
	MES	ACUMULADO
COLEGIO	12,69 €	12,75 €
ANDALUCÍA		
NACIONAL		

TIRAS REACTIVAS			
		MES	ACUMULADO
UNIDADES DISPENSADAS	23.106		
PVP ABON +CACOF, REAL, DIFER	508.259+545.327	1.516.354	462.767
MEDIA	65.63 €		

PIU			
UNIDADES DISPENSADAS	48.798		
PVP ABONADO, NOMENCLATOR, DEDUC 6,3% MEDIA,	1.675.353	1.756.447	110.844
DIFERENCIA P.M. MEDIA	81.094	35,99 €	

DEDUCCIÓN	
DESCUENTOS	DESCUENTOS RD 823/2008+DR 8/2010
PVP DEDUCIDO	1.913.255+1.572.091
TOTAL	3.485.346

ABONO DE FARMAINDUSTRIA	1.067.627,35 €
-------------------------	----------------

LA FACTURACIÓN DEL MES DE MARZO SE ABONÓ EL 4 DE MAYO DE 2022



hermescampusvirtual.es 

Más de 5.000 farmacéuticos ya hacen uso de esta herramienta



Accede a la mejor formación acreditada **24 horas 365 días**



Posibilidad de acceder a **formación bonificada**

Sigue todas las novedades en



@HermesCampusV



hermes_campus_virtual



Hermes_campus



Sara disfruta de su farmacia

con la *seguridad* de tenerla protegida

Las “**Nuevas Garantías**” del Seguro Multirriesgo de Farmacia protegen al local frente a actos vandálicos (rotura de critales, luminosos, etc..).

Así de fácil...

A.M.A. SEVILLA (Progreso) Progreso, 10 (junto a Colegio de Médicos)

Tel. 954 29 65 60 sevilla@amaseguros.com

A.M.A. SEVILLA (Plaza Nueva) Plaza Nueva, 8 Tel. 954 29 65 60 sevilla@amaseguros.com

LA MUTUA DE LOS PROFESIONALES SANITARIOS

www.amaseguros.com

900 82 20 82 / 913 43 47 00

Síguenos en     

en nuestra APP 



A.M.A.
agrupación mutual
aseguradora

