

COORDINADOR

Prof. Fernando de Mora Pérez
Departamento de Farmacología,
Terapéutica y Toxicología de la Universidad
Autónoma de Barcelona.

PONENTES

Dr. Miguel Angel Abad Hernández
Servicio de Reumatología,
Hospital Virgen del Puerto, Plasencia.

Dra. María José Cuadrado Lozano
Servicio de Reumatología,
Clínica Universidad de Navarra, Madrid.

Dr. Ignacio Marín Jiménez
Servicio de Gastroenterología,
Hospital General Universitario Gregorio
Marañón, Madrid.

Dr. Jose Manuel Carrascosa Carrillo
Servicio de Dermatología,
Hospital Universitari Germans Trias i Pujol,
Badalona.

Dra. Laura Cano García
Unidad de Gestión Clínica de Reumatología,
Hospital Regional Universitario de Málaga.

Prof. Fernando de Mora Pérez
Departamento de Farmacología,
Terapéutica y Toxicología de la Universidad
Autónoma de Barcelona.

Dr. José Juan Escobar Barranco
Oftalmólogo.
Especialista en retina médica y quirúrgica.

PROGRAMA DE FORMACIÓN ACREDITADO ONLINE

Medicamentos biosimilares: CONOCIMIENTO, MANEJO Y COMUNICACIÓN



PATROCINADO POR

SANDOZ

ES2307198442

PATROCINADO POR

SANDOZ

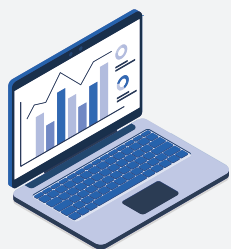
Solicitada la acreditación a la **Comisión de Formación Continuada del Sistema Nacional de Salud** y el **Consejo Catalán de Formación Continuada de las Profesiones Sanitarias**

Los medicamentos biosimilares aportan muchos beneficios a los sistemas sanitarios como, por ejemplo, la **capacidad de tratar a más pacientes** por un mismo coste, la **mejora del acceso** de los pacientes al tratamiento en ciertas regiones o países gracias a un **mayor coste-eficacia** y un **aumento de la competencia** en el mercado de los biológicos.

Sin embargo, los profesionales sanitarios a menudo encuentran muchas **dificultades** en el momento de trasladar al paciente la **necesidad de un cambio terapéutico a biosimilares**. El curso **“Medicamentos biosimilares: conocimiento, manejo y comunicación”** ha sido diseñado para ayudar a los diferentes profesionales sanitarios a **plantear el cambio de una manera eficaz** y que **resuelva las inquietudes del paciente**.



OBJETIVOS



Conocer los **fundamentos clínicos y legales** que avalan y regulan el uso de los medicamentos biosimilares en España.



Disponer de pautas prácticas y eficaces que permitan **comunicar el intercambio terapéutico o switch** a los pacientes de una manera capaz de **resolver sus inquietudes y objeciones**.



Ser capaz de reconocer el rol que cada **miembro del equipo sanitario multidisciplinar** desempeña en la comunicación del intercambio terapéutico o switch y su importancia de cara a minimizar el **efecto nocebo y fomentar la adherencia**.

ACREDITACIÓN

Se ha solicitado para este programa la acreditación por la **Comisión de Formación Continuada del Sistema Nacional de Salud** y el **Consejo catalán de Formación Continuada de las Profesiones Sanitarias**.

Para obtener el diploma acreditativo será preciso responder correctamente al 80% de las preguntas de la prueba de evaluación.

TEMARIO



BLOQUE 1

Introducción a los biosimilares

Prof. FERNANDO DE MORA PÉREZ, Dra. MARÍA JOSÉ CUADRADO LOZANO y Dr. JOSÉ JUAN ESCOBAR BARRANCO

- Concepto de medicamento biológico de referencia y biosimilar
- Proceso de fabricación de los medicamentos biológicos
- Regulación de la EMA: Aprobación por extrapolación
- Inmunogenicidad
- Seguridad
- Política sanitaria en España
- Valor añadido de los biosimilares
- Conclusiones



BLOQUE 2

Cambio terapéutico a biosimilares: evidencia científica en diversas áreas clínicas

Dr. MIGUEL ANGEL ABAD HERNÁNDEZ, Dr. JOSE MANUEL CARRASCOSA CARRILLO, Dr. IGNACIO MARÍN JIMÉNEZ y Dr. JOSÉ JUAN ESCOBAR BARRANCO

- Evidencia clínica en biosimilares
- Intercambiabilidad: cambio y sustitución
- Evidencia en *switch*
 - Ensayos clínicos pivotales que incluyeron *switch*
 - Ensayos clínicos que incluyeron *switch* en su periodo de extensión
 - Estudios en vida real
 - Revisiones sistemáticas de *switch*
- Posicionamiento de las sociedades científicas
- Conclusiones



BLOQUE 3

Comunicación clínica y efecto nocebo

Dra. LAURA CANO GARCÍA y Dr. JOSÉ JUAN ESCOBAR BARRANCO

- El efecto nocebo
- Estrategias para minimizar el efecto nocebo
- Formación de profesionales sanitarios en el contexto del *switch*
- Estrategias de comunicación con el paciente
- Estrategias para fomentar la adherencia
- Conclusiones



PONENCIAS COMPLEMENTARIAS

PONENCIA 1

Introducción. Conceptos generales en biosimilares

Prof. FERNANDO DE MORA PÉREZ

PONENCIA 2

Introducción. Conceptos generales en biosimilares

Dra. MARÍA JOSÉ CUADRADO LOZANO

PONENCIA 3

Biosimilares y *switch*, Parte I

Dr. MIGUEL ANGEL ABAD HERNÁNDEZ

PONENCIA 4

Biosimilares y *switch*, Parte II

Dr. IGNACIO MARÍN JIMÉNEZ

PONENCIA 5

Biosimilares y *switch*, Parte III

Dr. JOSE MANUEL CARRASCOSA CARRILLO

PONENCIA 6

Comunicación y efecto nocebo

Dra. LAURA CANO GARCÍA

PONENCIA 7

Evidencia clínica de biosimilares en Oftalmología

Dr. JOSÉ JUAN ESCOBAR BARRANCO

CÓMO ACCEDER AL PROGRAMA

Si está interesado en acceder a la página web del programa de formación **“Medicamentos biosimilares: conocimiento, manejo y comunicación”**, deberá llevar a cabo el proceso de registro que se detalla a continuación:

- ▶ Entre en la página web www.expertoenbiosimilares.com
- ▶ Si usted es un nuevo usuario, para acceder por primera vez a los contenidos deberá registrarse previamente, mediante el botón de Registro de nuevo usuario.
- ▶ En la pantalla de registro, cumplimente los datos personales y escoja su contraseña personal, que será la que podrá utilizar desde este momento para acceder a la web del programa.



Periodo de desarrollo del curso: del 31 de julio de 2026 al 30 de julio de 2027.

El participante dispondrá de 1 mes para concluir el curso una vez iniciado.

Actividad dirigida a médicos especialistas en Oncología, Hematología, Reumatología, Gastroenterología, Dermatología, Neurología, Oftalmología, Endocrinología y Nefrología, a Farmacéuticos Hospitalarios y a profesionales de Enfermería.