

Se llevó a cabo Medical Summit 2022 con enfoque especial en seguridad del paciente y prevención de riesgos.



La Escuela de Medicina de Ponce –con el apoyo de SIMED University como coauspiciador– brindó el Simposio Medical Summit 2022 para toda la comunidad médica y con créditos de educación continua. Este fue un simposio híbrido –presencial y online– que llegó a beneficiar a unos 600 médicos participantes. Se contó con reconocidos conferenciantes que profundizaron en temas de seguridad del paciente y prevención de riesgo desde las perspectivas de sus especialidades. Durante el evento, los expositores compartieron conocimientos e información sobre aspectos de seguridad y prevención; además, la activa participación de la audiencia contribuyó al éxito del simposio.

Presentan proyecto "Impúlsate con MCS" para contribuir a la retención de médicos recién graduados en Puerto Rico.

MCS anunció el nuevo proyecto “Impúlsate con MCS”, que se suma a los esfuerzos del sector público y de las instituciones del cuidado de la salud para retener a los médicos recién graduados en Puerto Rico. En alianza con los diferentes programas de residencia médica, este proyecto es una iniciativa educativa para ayudar a los médicos recién graduados a iniciar sus carreras estableciendo su práctica médica en la isla. Antes de culminar su residencia, los médicos podrán participar en una conferencia que los guiará a través de todos los aspectos administrativos y operacionales que regirán su práctica y facilitarán su integración al sistema de salud. Conocerán a fondo los procesos de contratación y credencialización con la aseguradora y recibirán información valiosa sobre elementos operacionales que les permitirá fortalecer su práctica y apoyar efectivamente al cuidado de sus pacientes. El proyecto, además, provee acceso a contenido en línea sobre aspectos importantes del manejo del cuidado de los pacientes y ofrece al médico apoyo personalizado durante el proceso de establecimiento de su práctica.



“La iniciativa surge porque una de las situaciones a la que los médicos recién graduados se enfrentan al terminar su residencia es la falta de conocimiento sobre los asuntos administrativos que forman parte de su profesión”, explicó la Dra. Inés Hernández, Principal Oficial Médico de MCS. Durante las conferencias, se discutieron en detalle los procesos de contratación y credencialización. Se discutieron también los programas clínicos que existen para facilitar que el proveedor ofrezca a sus pacientes el cuidado de salud que necesitan, entre otros aspectos administrativos y operacionales relevantes para los médicos.

Participación del Centro Comprensivo de Cáncer UPR en la Reunión Anual de la Asociación Americana para Investigación de Cáncer (AACR).

Puerto Rico participó con una importante representación de investigadores del Centro Comprensivo de Cáncer de la Universidad de Puerto Rico (CCC-UPR) en la reunión anual de la Asociación Americana para Investigación de Cáncer (AACR) en Nueva Orleans. Los profesionales del CCC-UPR presentaron, en dicha reunión, 10 estudios científicos. La Directora Ejecutiva del CCC-UPR destacó que “es un privilegio que nuestros investigadores, autores y colaboradores puedan participar de este evento y expongan sus resúmenes científicos a las diversas instituciones y profesionales de la salud oncológica”. Los temas principales de las investigaciones del CCC-UPR son estudios sobre: la evaluación de las pruebas para detectar cáncer de ano; la enfermedad periodontal y su relación con el cáncer oral; la microbiota intestinal y el riesgo de adenomas colorrectales; los factores estresantes del COVID-19 y la incidencia de cáncer debido a la inflamación crónica; el perfil molecular del cáncer colorrectal y el perfil molecular del cáncer de seno en los hispanos; y el componente bioactivo de la planta *Andrographolide* y su potencial terapéutico contra el cáncer de próstata, entre otras investigaciones.

La Asociación de Salud Primaria de Puerto Rico presenta nueva red de radiocomunicación de emergencia para las clínicas 330.



Juan G. Cardona Loyola, AbbVie; Alicia Suárez Fajardo, ASPPR; Annette Rodríguez, AbbVie; Denise Santiago Jiménez, AbbVie; y Lcdo. Eddie Pérez Cabán, ASPPR.

La Asociación de Salud Primaria de Puerto Rico (ASPPR) presentó un nuevo equipo de radiocomunicación para responder ante emergencias. “Este sistema permite la conexión de 67 clínicas 330 en una sola llamada”, informó Alicia Suárez Fajardo, Directora Ejecutiva de la ASPPR. El sistema cuenta con tecnología P25, utilizada por agencias federales como el Departamento de Seguridad Nacional o Homeland Security, que permite comunicarse de manera rápida y segura desde las oficinas centrales de la ASPPR. Por otro lado, este sistema permite a las organizaciones 330, como primeros respondedores en sus comunidades, disponer de su propio canal de radio para comunicarse entre sí, agilizando la respuesta ante emergencias o desastres. Este proyecto ha sido apoyado por la organización humanitaria sin fines de lucro Direct Relief que, a su vez, contó con una donación de la farmacéutica AbbVie de 2018 para acelerar los esfuerzos de recuperación y fortalecimiento de los servicios de salud tras los huracanes de 2017.

Hospital UPR-Dr. Federico Trilla inaugura Centro de la Mujer y recibe donativo de Direct Relief.

Con un corte de cinta quedó inaugurado el innovador Centro de la Mujer del Hospital UPR-Dr. Federico Trilla, que ofrecerá a las mujeres una variedad de estudios y procedimientos como biopsia de seno, mamografías, mamografías con contraste, tomosíntesis, sonomamografía, resonancia magnética de seno (Breast MRI), biopsias de tiroides y densitometría ósea. “Con este centro, enfocado en la salud de la mujer, fortalecemos nuestro compromiso a brindar servicios de salud de excelencia a la comunidad”, explicó Yelitza Sánchez, Directora Ejecutiva del Hospital UPR-Dr. Federico Trilla. La organización sin fines de lucro Direct Relief donó una nueva máquina de mamografía digital de alta tecnología para poder facilitar estudios de detección temprana de cáncer de seno de la mayor calidad.

FDA aprueba el uso de empagliflozina (Jardiance®) para adultos con fallo cardiaco.

La FDA aprobó el uso de empagliflozina (*Jardiance®*, *Eli Lilly*) 10 mg en adultos con fallo cardiaco, independiente del valor de la fracción de eyección izquierda. Este producto reduce el riesgo de muerte cardiovascular o de hospitalización por fallo cardiaco. El fallo cardiaco afecta a más de 6 millones de personas en los Estados Unidos, de los que cerca de la mitad tiene una fracción de eyección preservada. Esta aprobación amplía la anterior, que era solo para pacientes con disminución de la fracción de eyección izquierda, siendo ahora la aprobación para todos los casos de fallo cardiaco, salvo los que tengan alguna contraindicación. La aprobación se basa en los resultados del estudio fase III EMPEROR-Preserved en 5988 adultos para evaluar empagliflozina contra placebo. Empagliflozina está contraindicada en pacientes con diabetes tipo 1 por riesgo de cetoacidosis, en pacientes con hipersensibilidad al producto o sus excipientes y en pacientes en diálisis, entre otros.

Hay información adicional sobre el producto, sus efectos adversos y contraindicaciones en www.jardiance.com

Estudio de empagliflozina (Jardiance®) fase III se termina con anticipación por eficiencia positiva en pacientes con enfermedad renal crónica.

El comité independiente de evaluación recomendó terminar con anticipación el estudio EMPA-KIDNEY luego de analizar una evaluación preliminar en la que se verificó el efecto positivo de empagliflozina (*Jardiance®*, *Eli Lilly*). EMPA-KIDNEY es el estudio más amplio –incluye a 6,600 adultos con enfermedad renal crónica– para evaluar inhibidores de SGLT2 en personas con enfermedad renal crónica. Los resultados detallados se proveerán próximamente, siendo sus dos metas principales verificar la progresión de la enfermedad renal y confirmar si hay muerte cardiovascular. El estudio incluyó a pacientes con moderada a severa disminución en la filtración glomerular, con niveles de albumina normales a elevados, sin o con diabetes. Es importante considerar que anualmente mueren entre 5 a 10 millones de personas por enfermedad renal crónica y que muchas vidas se ven afectadas por los tratamientos de diálisis. En los Estados Unidos, la enfermedad renal afecta a unos 37 millones de personas y la misma se relaciona con enfermedades metabólicas y cardiovasculares, y está presente en el 27% de los adultos con diabetes, en el 32% de los pacientes con hipertensión y en el 18% de los adultos con obesidad.

Más información sobre el producto, sus indicaciones, contraindicaciones en www.jardiance.com

FDA aprueba upadacitinib (Rinvoq®) para adultos con colitis ulcerosa activa de moderada a severa.

La FDA aprobó el uso de upadacitinib (*Rinvoq®*, *AbbVie*) para tratar a adultos con colitis ulcerosa activa de moderada a severa, que muestran respuesta inadecuada o intolerancia a uno o más bloqueadores del factor de necrosis tumoral (TNF). Esta aprobación se sustenta en los datos de eficacia y seguridad de 3 estudios clínicos fase III, aleatorios, doble ciego y controlados por placebo. En ellos, una mayor proporción de los pacientes tratados con upadacitinib alcanzaron respuestas clínicas. Este producto es un inhibidor de JAK aprobado ya para cuatro condiciones en gastroenterología, dermatología y reumatología. Esta aprobación puede beneficiar en especial a los pacientes con colitis ulcerosa que padecen síntomas a veces impredecibles e intolerables. Más información se puede encontrar en www.rinvoq.com

Estas notas de prensa o informativas pueden contener ciertas declaraciones prospectivas sobre el potencial de algunos fármacos. Sin embargo, al igual que con cualquier compuesto farmacéutico aprobado, y más aún con aquellos en proceso de desarrollo, existen riesgos e incertidumbres significativos en el proceso de desarrollo y de revisión reglamentario. No hay garantías de que el producto reciba las aprobaciones reglamentarias, de que la aprobación reglamentaria sea para la(s) indicación(es) prevista(s) por las compañías o de que los estudios posteriores y la experiencia de los pacientes sean compatibles con los hallazgos del estudio hasta la fecha ni, en el caso de medicamentos aprobados, de que estos continúen siendo un éxito terapéutico o comercial. No asumimos responsabilidad de actualizar declaraciones o información presentada.