

FORMACIÓ

26 D'OCTUBRE DEL 2022

DETECCIÓ PRECOÇ DE LES IMMUNODEFICIÈNCIES PRIMÀRIES



INSCRIPCIÓ:
<https://bit.ly/3NUI0HU>

Activitat pendent d'acreditar pel Consell Català de Formació
Continuada de les Professions Sanitàries i la Comissió de Formació
Continuada del Sistema Nacional de Salut.

FORMACIÓ

DETECCIÓ PRECOÇ DE LES IMMUNODEFICIÈNCIES PRIMÀRIES

Les immunodeficiències primàries (IDP) inclouen més de 450 entitats de causa genètica que condicionen una resposta inadequada del sistema immune.

N'hi ha que són de poca gravetat, però altres poden arribar a ser mortals si no es diagnostiquen i es tracten adequadament. Són malalties en les quals un diagnòstic precoç millora substancialment el pronòstic i la qualitat de vida del pacient.

La **formació per la detecció precoç de les immunodeficiències primàries** està adreçada a professionals de la Salut, en especial als professionals dels centres d'atenció primària (CAP) i centres d'urgències d'atenció primària (CUAP). Té per objectiu millorar el coneixement global de les IDPs des del punt de vista assistencial, diagnòstic i terapèutic, i preveu un espai per posar en comú dubtes i reflexions.

FORMACIÓ

Quan? Dimecres 26 d'octubre de 2022 de 14 h a 15:10 h

Control d'assistència: L'organització posarà a disposició dels professionals susceptibles d'obtenir l'acreditació els mitjans necessaris per validar l'assistència.

Avaluació: Al finalitzar la formació, l'organització realitzarà una breu prova de continguts als assistents.

ACTIVITAT PENDENT D'ACREDITAR

Activitat pendent d'acreditar pel Consell Català de Formació Continuada de les Professions Sanitàries i la Comisió de Formació Continuada del Sistema Nacional de Salut.

Requisits

- Assistència 100%
- Avaluació final de la jornada

* En cas de dubtes o consultes: plataformamm@gencat.cat

INSCRIU-TE AQUÍ

* Inscripció gratuïta. 500 places disponibles.

FORMACIÓ

DETECCIÓ PRECOÇ DE LES IMMUNODEFICIÈNCIES PRIMÀRIES

MODERADOR DE LA SESSIÓ

Dr. Pere Soler, cap de secció, Unitat de Patologia Infecciosa i Immunodeficiències de Pediatria, Hospital Infantil Vall d'Hebron.

14:00 H - 14:05 H PRESENTACIÓ DE LA SESSIÓ FORMATIVA

Sra. Sara Cáceres, Associació Catalana de Dèficits Immunitaris Primaris (ACADIP).

Sra. Iolanda Arbiol, directora de la Plataforma Malalties Minoritàries de l'Institut Català de la Salut.

14:05 H - 14:25 H SIGNES D'ALERTA EN PACIENTS PEDIÀTRICS I ADULTS

Dra. Ana Pilar Garcia, pediatra immunòloga clínica, Hospital Sant Joan de Déu.

14:25 H - 14:50 H LES IDP A PEDIATRIA. ANÀLISI A PARTIR DE DOS CASOS

Dra. Andrea Martín, facultativa especialista, Unitat de Patologia Infecciosa i Immunodeficiències de Pediatria, Hospital Infantil Vall d'Hebron.

Dra. Reyes Balcells, adjunta de pediatria de l' Hospital de la Santa Creu i Sant Pau.

14:50 H - 15:10 H RECURSOS DISPONIBLES A CATALUNYA: XUEC

Dra. Cristina Mallol, gerència de Processos Integrats de Salut, Àrea Assistencial del Servei Català de la Salut (CatSalut).

15:10 H - 15:15 H PROVA I FINAL SESSIÓ

FORMACIÓ

DETECCIÓ PRECOÇ DE LES IMMUNODEFICIÈNCIES PRIMÀRIES

GUIES DIVULGATIVES

QUÈ HAS DE SABER DE LES IMMUNODEFICIÈNCIES PRIMÀRIES?

Editat per ACADIP, text de Pere Soler, il·lustracions de Pilarín Bayés.

[ENLLAÇ AL PDF](#)

ELS MISTERIS DEL SISTEMA IMMUNITARI. COM PROTEGEIX EL NOSTRE COS

Compilat per Japanese Society for Immunology, editat per: Fundació Dr. Antoni Esteve, Societat Catalana d'Immunologia i European Federation of Immunological Societies, traducció al català per Aura Muntasell, Mariona Pascal i Manel Juan, Societat Catalana d'Immunologia, il·lustracions de Tomoko Ishikawa.

[ENLLAÇ AL PDF](#)

NUESTRO SISTEMA INMUNOLÓGICO

Editat per Immune Deficiency Foundation, gràcies a l'ajuda de CSL Behring, text de Sara LeBien, il·lustracions de Hogie McMurtrie.

[ENLLAÇ AL PDF](#)

VÍDEOS FORMACIÓ DETECCIÓ PRECOÇ IDPS 2021

[ENLLAÇ AL WEB](#)

TRACTAMENTS PER A IMMUNODEFICIÈNCIES PRIMÀRIES: GUIA PER AL PACIENT I ELS SEUS FAMILIARS

Editat per IPOPI i traducció al català per ACADIP.

[ENLLAÇ AL PDF](#)

CUIDA'T! GUIA PER AL PACIENT I LES SEVES FAMÍLIES

Editat per IPOPI i traducció al català per ACADIP.

[ENLLAÇ AL PDF](#)

FULLETS DE LES 6 IMMUNODEFICIÈNCIES PRIMÀRIES

La International Patient Organisation for Primary Immunodeficiencies (IPOPI) té publicats uns fullets informatius per a pacients afectats de 6 de les IDP més freqüents: IDCV, IDCG, síndrome de Wiskott Aldrich, síndrome d'hiperIgM, malaltia granulomatosa crònica i agammaglobulinèmia lligada al cromosoma X.

[ENLLAÇ AL PDF](#)

GUIA PER A LES ESCOLES

Editat per IPOPI i traducció al català per ACADIP.

[ENLLAÇ AL PDF](#)

QUÈ SÓN LES IDP?

SIGNES D'ALERTA ADULTS I PEDIÀTRICS

SIGNES D'ALERTA ADULTS

Més de 2 otitis mitjana en un any

Més de 2 sinusitis greus en un any, en absència d'al·lèrgia

Una pneumònia per any durant més d'1 any

Diarrea crònica amb pèrdua de pes

Infeccions virals recurrents (herpes, berrugues, condilomes)

Necessitat d'antibiòtics intravenosos per curar infeccions

Abscessos profunds en òrgans i/o pell

Candidiasi orofaríngia o cutània

Infeccions per bacteris de la família de la tuberculosi, però poc virulents

Història familiar d'IDP

SIGNES D'ALERTA PEDIÀTRICS

Més de 4 otitis mitjana en un any

Més de 2 sinusitis greus en un any

Més de 2 pneumònies greus en un any

Candidiasi orofaríngia o cutània

Més de 2 mesos de tractament antibiòtic amb poc efecte

Abscessos profunds en òrgans i/o pell

Necessitat d'antibiòtics intravenosos per curar infeccions

Més de 2 infeccions sistèmiques, inclosa sèpsia

Història familiar d'IDP

Altres signes que també poden ser presents són diarrea crònica, malaltia autoimmunitària, limfoproliferació i febre recurrent



ACADIP

Associació Catalana de
Dèficits Immunitaris Primaris

LES MALALTIES MINORITÀRIES

- > HI HA MÉS DE **7.000** MALALTIES MINORITÀRIES.
- > AFECTEN A **5** DE CADA **10.000** PERSONES.
- > HI HA **400.000** CATALANS AFECTATS.
- > AL VOLTANT DEL **80%** SON D'ORIGEN GENÈTIC.
- > PODEN AFECTAR AL **3-4%** DELS NOUNATS.
- > SÓN GREUS I CRÒNIQUES.

QUÈ SÓN LES IMMUNODEFICIÈNCIES?

Les IDP són un conjunt de malalties en què s'altera la funció del sistema immunitari, responsable de les defenses del nostre organisme i que té com a funció principal la protecció davant les infeccions.

Els pacients amb IDP tenen, a més, més risc de patir al·lèrgies, alguns tipus de tumors i processos autoimmunes.

Són malalties genètiques i minoritàries que poden afectar tant a adults com a infants

XUEC DE MALALTIES IMMUNITÀRIES DE L'ÀMBIT D'IMMUNODEFICIÈNCIES PRIMÀRIES

A Catalunya, l'atenció a les persones afectades es presta des de la Xarxa d'Unitats d'Expertesa Clínica (XUEC) per a l'atenció de les malalties minoritàries immunitàries, de l'àrea d'immunodeficiències primàries, designada pel CatSalut.

Les XUEC són serveis clínics especialitzats, que inclouen un equip multidisciplinari de professionals amb un alt grau de coneixement i expertesa, i treballen de forma coordinada amb els nivells assistencials de salut i de l'àmbit social més propers al domicili de la persona afectada, per tal de donar un servei més personalitzat i eficient.

Aquesta XUEC integra tres unitats adscrites als hospitals següents:

- Vall d'Hebron
- Sant Joan de Déu i Clínic
- Bellvitge

MÉS INFORMACIÓ

Més informació, enllaços d'interès i recursos per a professionals a **CANAL SALUT** i **ACADIP**.

ORGANITZA:



ACREDITAT PER:

Activitat pendent d'acreditar pel Consell Català de Formació Continuada de les Professions Sanitàries i la Comissió de Formació Continuada del Sistema Nacional de Salut.

COLLABORA:

