

Programa del curso

Diagnosticando las hiperlipidemias genéticas antes y después de un evento cardiovascular

Dirigido a:

Cardiólogos clínicos, residentes de cardiología, medicina interna, médicos de unidades de prevención de riesgo cardiovascular, médicos de atención primaria.

Objetivos:

La enfermedad cardiovascular aterosclerótica (ECVA) es una de las principales causas de morbi-mortalidad en el mundo occidental y, en particular, en nuestro país. Podemos detectar la presencia de esta enfermedad desde las primeras etapas de la vida, siendo su evolución lenta y progresiva y existiendo múltiples factores condicionantes capaces de acelerar la aparición de sus manifestaciones clínicas.

Diferentes factores de riesgo cardiovascular se han asociado con la ECVA, entre los que destacan el tabaquismo, la hipertensión arterial, las hiperlipidemias y la diabetes. En este curso nos centraremos en las hiperlipidemias, que pueden ser secundarias a otras patologías o tener un origen primario, fruto de alteraciones genéticas. Crear conciencia en el médico tratante sobre el beneficio en su diagnóstico, su implicación clínica y su tratamiento, será piedra angular en la prevención primaria y secundaria de la ECVA. En este curso tratamos de establecer de una forma práctica las principales reglas para diagnosticar, valorar el pronóstico y manejar las principales hiperlipidemias genéticas.

Los principales objetivos de este curso son:

- Aprender a diagnosticar los diferentes tipos de hiperlipidemias genéticas.
- Reconocer cuándo es necesario investigar la presencia de hiperlipidemias en un individuo y en sus familiares.
- Importancia de su diagnóstico en la prevención primaria y secundaria de los eventos cardiovasculares.

Fecha:

Online miércoles 4 de diciembre de 2018

Directora:

Dra. Adriana Saltijeral. *Hospital Universitario del Tajo, Aranjuez (Madrid)*

Temas y ponentes:

1. Definición y clasificación de las principales hiperlipidemias de origen genético. ¿Todas las hiperlipidemias genéticas tienen el mismo impacto en la enfermedad cardiovascular?

Dra. Adriana Saltijeral. *Hospital Universitario del Tajo, Aranjuez (Madrid)*

2. Descartando hiperlipidemias secundarias. El primer paso para sospechar la existencia de una hiperlipidemia genética

Dra. Marisol Bravo Amaro. *Hospital Universitario Álvaro Cunqueiro, Vigo*

3. Hipercolesterolemia familiar heterocigota. Sospecha diagnóstica, diagnóstico, implicaciones y manejo

Dr. Leopoldo Pérez de Isla. *Hospital Clínico San Carlos, Madrid*

4. Hiperlipidemia familiar combinada. Un problema muy frecuente. Sospecha diagnóstica, diagnóstico, implicaciones y manejo

Dr. Tomás Ripoll Vera. *Hospital Universitario Son Llatzer, Palma de Mallorca*

5. Hipertrigliceridemia primaria. Sospecha diagnóstica, diagnóstico, implicaciones y manejo

Dr. Pablo Toledo Frías. *Hospital Clínico Universitario San Cecilio, Granada*

6. Optimizando la detección de hiperlipidemias genéticas antes y después de un evento cardiovascular agudo

Dra. Mar Martínez Quesada. *Hospital Universitario Virgen de la Macarena, Sevilla*

Este curso cuenta con el apoyo de una beca no condicionada facilitada por Amgen.



Acreditación CASEC, 20 créditos