

Se inició edificación de Dorado Beach Health: Primer hospital privado en Puerto Rico en más de 15 años.

Con el apoyo de Johns Hopkins Medicine se dio inicio a la construcción del hospital Dorado Beach Health que demandará una inversión que pasa los 100 millones de dólares, que servirá para dar atención a la población local y también para promover el turismo médico ya que este hospital contará con tecnología del más alto nivel, así como un cuerpo profesional de excelencia. Se trata de un proyecto que cuenta con la participación de la constructora Prisa Group dirigida por Federico Stubbe, de Johns Hopkins Medicine International, representado por su presidente, el Sr. Charles Wiener -que destacó que se dispondrá de una suite de telemedicina para tener acceso directo a la sede central en Maryland- y con inversionistas como la aseguradora Triple-S y Doctors' Center Hospital en la figura de su presidente, el Dr. Carlos Blanco y la AEELA (Asociación de Empleados del ELA). Se tiene programado el inicio de las operaciones para el 2021.



En la figura de su presidente, el Dr. Carlos Blanco y la AEELA (Asociación de Empleados del ELA). Se tiene programado el inicio de las operaciones para el 2021.

45 médicos iniciaron sus residencias en el Hospital Episcopal San Lucas de Ponce.

En el Programa de Educación Médica Graduada del Hospital Episcopal San Lucas en Ponce ya se han especializado cientos de médicos. El nuevo grupo de 45 médicos que inició este reto está compuesto por 7 médicos en medicina interna, 7 en medicina de emergencia, 6 en pediatría, 4 en ginecología-obstetricia, 2 en el *fellor* de cardiología, 3 en cirugía general, 3 en preliminar de cirugía y 13 en el programa del año transicional. La Dra. María Valentín Mari, Directora del Programa de Educación Médica Graduada del hospital, reconoció la capacidad de los jóvenes médicos y expresó que en el hospital obtendrán las herramientas que los guiarán para ser profesionales de excelencia.

Se llevó a cabo presentación de Manual de Dermatología en Medicina.

En el anfiteatro del Recinto de Ciencias Médicas (RCM) de la Universidad de Puerto Rico (UPR) se llevó a cabo la presentación oficial del Manual de Dermatología en Medicina cuyo editor principal es el Dr. Néstor Sánchez, Profesor de Dermatología y Dermatopatología de la UPR. A la presentación asistieron distintas autoridades médicas y académicas de Puerto Rico. Se trata de una obra con cerca de 200 ilustraciones a todo color que servirá de libro de consulta para médicos y estudiantes, que cuenta también con la participación científica de más de 20 médicos y especialistas.



La Cámara de Representantes homenajeó al Dr. Pablo Rodríguez como líder médico.



Con el propósito de honrar su destacada trayectoria profesional y aportación en el campo de Trauma y Cuidado Crítico, la Cámara de Representantes hizo un reconocimiento especial al Dr. Pablo Rodríguez Ortiz, catedrático del Departamento de Cirugía del Recinto de Ciencias Médicas (RCM) de la Universidad de Puerto Rico. Él es pionero en el área de Trauma, Cuidado Crítico y Nutrición, en y fuera de Puerto Rico. Por esto, ha recibido múltiples reconocimientos a lo largo de su carrera, tanto acá como en los Estados Unidos. “Lo grande de este reconocimiento no es el hecho de que reconozcan mi compromiso con el pueblo y la pasión por mi trabajo, sino la oportunidad de llevar mi mensaje de la importancia de brindarle los recursos necesarios a Centro Médico y al área de Trauma”, expresó el Dr. Pablo Rodríguez como parte de su agradecimiento.

La Escuela de Medicina de la UPR gradúa a 124 médicos residentes.

La Escuela de Medicina del Recinto de Ciencias Médicas (RCM) de la Universidad de Puerto Rico (UPR) graduó a 124 médicos residentes de 37 programas de residencia en especialidades y subespecialidades. Del total de médicos residentes graduados, 74 son mujeres y 50 hombres. Cabe resaltar que 45 graduandos -36% de la clase- solicitaron la Ley 14 de Incentivos para la retención y Retorno de Profesionales Médicos. Asimismo, muchos de los graduados realizarán subespecialidades en diversas universidades de los Estados Unidos. Ellos fueron felicitados por familiares, amigos y autoridades de la UPR, como su Presidente, el Dr. Jorge Haddock Acevedo; el Rector del RCM, Dr. Segundo Rodríguez Quilichini; el Decano de la Escuela de Medicina, Dr. Agustín Rodríguez y el Dr. Jorge L. Falcón, Decano Asociado de Educación Médica Graduada.



La Escuela de Medicina de la UPR llevó a cabo Ceremonia de Juramentación.

La Escuela de Medicina del Recinto de Ciencias Médicas (RCM) de la Universidad de Puerto Rico (UPR), celebró su Ceremonia de Juramentación, en la que se hizo entrega de múltiples reconocimientos a la Clase Graduada 2019 por su extraordinario desempeño académico. Cabe resaltar que el 76% de la Clase Graduada 2019 obtuvo un promedio académico de 3.50 o más, 6 estudiantes lograron graduarse con un promedio de 4.00 y 12 tuvieron una calificación de 3.89 o más.



La FDA aprobó galcanezumab-gnlm (*Emgality*[®]) para tratar cefaleas tipo *cluster*.

La FDA aprobó el uso de galcanezumab-gnlm (*Emgality*[®], *Eli Lilly*) como primer y único fármaco para tratar cefaleas tipo cluster, ya que reduce la frecuencia de los episodios de crisis y tiene un rol preventivo en el tratamiento de migrañas. Luego de un entrenamiento con un profesional de la salud, los pacientes suelen estar capacitados para administrarse el tratamiento subcutáneo ellos mismos, en su casa, en el momento recomendado. La eficiencia y seguridad de este producto se evaluó en un estudio en 106 adultos, randomizado, por 8 semanas, doble ciego con control placebo. (Hay más información sobre contraindicaciones, precauciones y efectos adversos en www.emgality.com).

La FDA aprueba venetoclax (*Venclexta*[®]) en combinación con obinutuzumab (*Gazyva*[®]) para pacientes con leucemia linfocítica crónica (CLL) o linfoma linfocítico de célula pequeña (SLL).

La FDA ha aprobado el uso de venetoclax (*Venclexta*[®], *Abbvie*) en combinación con obinutuzumab (*Gazyva*[®]) para pacientes no tratados previamente con leucemia linfocítica crónica (CLL) o linfoma linfocítico de célula pequeña (SLL), otorgando la designación de terapia innovadora para esta combinación. Desde 2016, esta es la cuarta aprobación de venetoclax para tratar dos tipos distintos de cáncer de la sangre y su quinta designación de terapia innovadora. Los pacientes completaron la terapia en 12 meses y la mayoría (87 %) no experimentó empeoramiento de la enfermedad a los 28 meses de seguimiento. Esta aprobación se basó también en el estudio aleatorio, prospectivo, multicéntrico, de etiqueta abierta de fase 3 CLL14, que se llevó a cabo en colaboración cercana con el *German CLL Study Group (DCLLSG)* en Alemania. Además, el venetoclax se está estudiando en varias otras malignidades hematológicas, incluida la leucemia mieloide aguda (AML), el mieloma múltiple (MM), el linfoma no Hodgkin (NHL) y el síndrome mielodisplásico (MDS). (Más información sobre contraindicaciones, precauciones y efectos adversos en www.venclexta.com).

Estudio con dulaglutide (*Trulicity*[®]) muestra menor riesgo de eventos cardiovasculares en pacientes diabéticos.

Los resultados del estudio REWIND muestran un efecto consistente en pacientes que recibieron dulaglutide (*Trulicity*[®], *Eli Lilly*) para tratar diabetes tipo 2, con y sin enfermedad cardiovascular, con una reducción de 12% de eventos cardiovasculares mayores. Este es el estudio más prolongado para evaluar los agonistas de receptor de GLP-1, con una media de 5.4 años, el cual ha sido publicado en *The Lancet* y presentado en la *79th Scientific Session, American Diabetes Association*. Dulaglutide se administra por inyección una vez a la semana, debiéndose de usar con una dieta apropiada y con ejercicio o actividad física regular. Se tiene que considerar que este no es un medicamento de primera línea para diabetes mellitus y que se debe tomar las precauciones del caso ya que tiene contraindicaciones y efectos adversos. (Más información en www.trulicity.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 aprobados, o más aún en proceso de desarrollo, existen riesgos e incertidumbres significativos en el proceso de desarrollo y de revisión reglamentarias. No hay garantías de que el producto reciba las aprobaciones reglamentarias, que la aprobación reglamentaria sea para la(s) indicación(es) prevista(s) por las compañías o 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 que estos continúen siendo un éxito terapéutico o comercial. No asumimos responsabilidad de actualizar declaraciones o información presentada.