

El 100% de residentes de Medicina Interna del RCM aprobó el *Board of Internal Medicine*.

El Recinto de Ciencias Médicas (RCM) de la Universidad de Puerto Rico (UPR) anunció que el 100% de la clase graduanda 2021 del Departamento de Medicina aprobó exitosamente la certificación del *American Board of Internal Medicine*. El Director del Programa, Dr. José Colón, y toda la Facultad médica felicitaron a los nuevos especialistas por su excelente preparación académica y clínica.



RCM celebrará 42° Foro Anual de Investigación y Educación.

El Recinto de Ciencias Médicas (RCM) de la Universidad de Puerto Rico (UPR) anunció que se celebrará el 42° Foro Anual de Investigación y Educación del 30 de marzo al 1 de abril de 2022. Este año, el evento académico cumbre del RCM se realiza bajo el tema “Retos de la Investigación, Educación y Servicios de Salud en la era virtual”.

Se puede obtener información adicional en el portal del evento: www.rcmonline.education/fororcm2022

Escuela de Medicina San Juan Bautista (EMSJB) ofrece el primer y único programa en Puerto Rico de Master in Physician Assistant (MPA).

Desde enero de 2021, la EMSJB en Caguas inició en Puerto Rico el programa de MPA para entrenar a futuros asistentes médicos. Los estudiantes de la Clase MPA 2023 –primera clase que recibirá esta designación– fueron investidos en días recientes con sus Batas Blancas (*White Coat Ceremony*) antes del inicio de su año clínico. En la actividad, la EMSJB recibió un reconocimiento por parte de la Academia de Asociados Médicos de Puerto Rico.



SIMED entrega donativo a la Fundación Asistencia Centro de Trauma.

SIMED –empresa de seguros de responsabilidad profesional para médicos en Puerto Rico– entregó recientemente, a través de SIMED University, un donativo de 15,000 dólares a la Fundación Asistencia Centro de Trauma (FACT). Este servirá para la adquisición de alta tecnología para educación e investigación, incluyendo una pantalla electrónica que permite realizar actividades académicas y de orientación al personal médico y de enfermería de trauma; para proveer conferencias y actividades de prevención como cursos y talleres de trauma y cuidado crítico. El Dr. Pablo Rodríguez Ortiz agradeció, a nombre de FACT, este valioso aporte que fue entregado por Agustín Montalvo y Yanina Lebrón de SIMED.



FDA aprobó upadacitinib (Rinvoq®) para tratar a adultos y a niños de 12 años o más con dermatitis atópica refractaria de moderada a severa.

La FDA aprobó el uso de upadacitinib (*Rinvoq®*, *AbbVie*) para el tratamiento de dermatitis atópica de moderada a severa en adultos y niños de 12 años o más cuya enfermedad no respondió a tratamiento previo y que no se controla con otras píldoras o inyecciones –entre estos, medicamentos biológicos– o cuando no se recomienda el uso de otras píldoras o inyecciones. La dosis de 15 mg una vez al día puede iniciarse en adultos y en niños de 12 años o más que pesen al menos 40 kg. En estos niños y en adultos menores de 65 años que no logran una respuesta adecuada, la dosis puede aumentarse a 30 mg una vez al día.

Esta aprobación se sustenta en un programa fase III para dermatitis atópica con más de 2,500 pacientes evaluados en 3 estudios, en los que se demostró una respuesta favorable en los síntomas de picor y rascado. Como píldora oral con 2 concentraciones de dosis, el upadacitinib se suma a los productos que los médicos tienen disponibles para sus pacientes con dermatitis atópica de moderada a severa. Se deben considerar las contraindicaciones y efectos secundarios que pudiera tener este producto antes de administrarlo. Para personas sin seguro o con seguro médico limitado, *AbbVie* tiene un programa de asistencia para proveer el producto sin costo a quienes califican (www.AbbVie.com/myAbbVieAssist). Se dispone más información sobre este producto en rinvoq.com

Se inauguró nueva clínica de salud integral en Aibonito.

En el Barrio Llamos de Aibonito se inauguró la nueva clínica de Castellana Multisalud, que brindará servicio exclusivamente a los afiliados de MMM de Aibonito y de los pueblos limítrofes. El nuevo centro de salud fue desarrollado a un costo de \$10 millones y provee fácil acceso a una mayor cantidad de servicios no disponibles en la zona de la montaña. “Antes de inaugurar la clínica, un 93% de los pacientes tenían que ir fuera de la región para recibir servicios médicos especializados”. Así lo explicó el Dr. Raúl Montalvo, Presidente de MSO y Castellana Physicians Services. La clínica ofrece acceso a servicios especializados como endocrinología, neurología, dermatología, cardiología, gastroenterología, neumología, nutrición, psicología y servicio social, entre otros.

Además, tiene una moderna sala de urgencias con 10 camillas y 2 centros de procedimientos menores.

Próximamente se estarán ampliando estos servicios con pruebas de diagnóstico por imágenes, entre otros.



FDA aprobó abrocitinib (Cibinqo®) para adultos con dermatitis atópica moderada a severa.

La FDA aprobó abrocitinib (*Cibinqo*®, Pfizer), un inhibidor oral de la quinasa de Janus 1 (JAK1), una vez al día, para el tratamiento de adultos que viven con dermatitis atópica refractaria, de moderada a severa, cuya enfermedad no se controla adecuadamente con otros medicamentos sistémicos –incluidos los biológicos–, o cuando el uso de esas terapias no es aconsejable. Este producto está aprobado en las dosis recomendadas de 100 mg y 200 mg, siendo la dosis de 200 mg para pacientes que no responden a la dosis de 100 mg. Además, se aprobó una dosis de 50 mg para tratar dermatitis atópica moderada a severa, específicamente para pacientes con insuficiencia renal moderada, para ciertos pacientes que reciben tratamiento con inhibidores del citocromo P450 (CYP) 2C19 o para pacientes acerca de quienes se sabe o se sospecha que son metabolizadores deficientes de CYP2C19. Para los pacientes con insuficiencia renal moderada que no responden a 50 mg una vez al día, también se pueden prescribir 100 mg una vez al día.

La aprobación de la FDA se basó en los resultados de 5 ensayos clínicos de un programa a gran escala de más de 1,600 pacientes. La seguridad y la eficacia se evaluaron en 3 ensayos aleatorizados, controlados con placebo, de fase III. Además, la seguridad se evaluó a través de un ensayo aleatorizado, controlado con placebo. En todos los ensayos, se observó un perfil de seguridad consistente y mejoras profundas en el aclaramiento de la piel, la extensión de la enfermedad y de la gravedad, así como una mejoría rápida en la picazón después de 2 semanas, para algunas personas que viven con DA versus placebo. Además, una mayor proporción de personas tratadas en 2 ensayos de monoterapia logró una mejoría en la picazón en la semana 12 en comparación con placebo.

Más información se puede encontrar en www.cibinqo.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 regulatoria. No hay garantías de que el producto reciba las aprobaciones regulatorias, de que la aprobación regulatoria 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.