



gadeas

Grupo Argentino de Diagnóstico y Estudio de las Alteraciones del Sangrado

Estimado Colega: Lo invitamos a pertenecer al **Grupo Argentino de Diagnóstico y Estudio de Alteraciones del Sangrado, GADEAS.**

Newsletter 09 N° 4
.....

Nota

Estimados Colegas:

Es intención del Grupo GADEAS presentar en el próximo Congreso Argentino de Hematología que se realizará en Mar del Plata entre los días 11 y 14 de noviembre del corriente año, los datos preliminares de este Registro. Por tal motivo, agradeceremos su colaboración para enviarnos antes del 30 de junio los formularios completos de los pacientes con Hemofilia Adquirida, Trombocitopatías y/o Déficit de FVII, que aún no han sido incorporados al registro GADEAS, en caso de no contar con dichos formularios, favor de enviarnos un mail a: info@gadeas.org.

Esperando contar con su colaboración.

Saludos cordiales.

Grupo GADEAS

Bibliografía

Ya puede consultar on line los comentarios del **Dr. Luis Aversa** acerca del trabajo THE USE OF RECOMBINANT ACTIVATED FACTOR VII IN PLATELET DISORDERS: A CRITICAL REVIEW OF THE LITERATURE de Massimo Franchini, publicado en Blood Transfus. 2009 Jan;7(1):24-8.



La **MISIÓN** del grupo GADEAS es:

“Ser apoyo constante en el diagnóstico y tratamiento de pacientes con alteraciones del sangrado” y sus **OBJETIVOS** son:

- Crear un registro de pacientes como herramienta de trabajo y base para el desarrollo de investigaciones propuestas por el grupo de expertos
- Unificar criterios de diagnóstico y tratamiento
- Potenciar la utilización adecuada de las distintas alternativas terapéuticas para personas con alteraciones del sangrado
- Servir de grupo referencial para el asesoramiento y el manejo de las personas con alteraciones del sangrado
- Desarrollar una base bibliográfica actualizada



Importancia del Registro

La intención de este registro es describir la epidemiología, la evolución clínica y entender la eficacia de los diferentes tratamientos en distintos pacientes y situaciones clínicas: hemorragias severas y no severas en pacientes con Hemofilia adquirida, déficit de FVII congénita o adquirida, tromboastenia de Glanzmann y otras trombocitopatías como Bernard Soulier o enfermedad de pool de depósito.

El registro se basará en pacientes ingresados a una base de datos centralizada. Esta base de datos será un registro multicéntrico y nacional que analizará los datos de todos los pacientes ingresados.



Si Ud. se siente identificado con este grupo y desea pertenecer, lo invitamos a sumarse a nuestro Proyecto. Tendrá la posibilidad de:

- Un grant educacional cuando registre a sus pacientes con las patologías mencionadas
- Participar de un estudio multicéntrico
- Acceso a bibliografía y links de la especialidad
- Acceso a calendario de congresos nacionales e internacionales y eventos

Este grupo cuenta con un grant irrestricto de Novo Nordisk Pharma Argentina S.A.

La información de esta obra expresa exclusivamente las afirmaciones y conclusiones de sus respectivos autores, sin implicar correspondencia, necesariamente, con los objetivos ni las opiniones de Novo Nordisk Pharma Argentina S.A. o empresas vinculadas.

CONSULTAS  info@gadeas.org