



I CONGRESO ESPAÑOL DE
PACIENTES
BARCELONA, 20-21 de octubre de 2005

Organizado por:



foro español de **pacientes**



Fundación Española del Corazón



FUNDACION
HIPERCOLESTEROLEMIA
FAMILIAR

LIRE

Liga Reumatológica Española

Con el aval y colaboración de:



europatientforum



Generalitat de Catalunya
Departament de Salut

Biblioteca
Josep Laporta
UNIBASCONVALLESCENCIA



Universitat Autònoma de Barcelona

Reconocimiento de interés sanitario del Departamento de Salud de la Generalitat de Catalunya

Colaboradores:



Secretaría técnica:

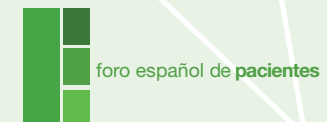
SEMFYC congresos
C/ del Pi, 11, 2ª Pl., Of. 13 · 08002 Barcelona
Tel. 93 317 71 29 · Fax 93 318 69 02
congresos@semfyc.es
www.congresodepacientes.org

Con la colaboración de:



En el marco del Programa
"Ayuda a las asociaciones"
del Foro Español de Pacientes

I CONGRESO ESPAÑOL DE
PACIENTES
BARCELONA, 20-21 de octubre de 2005





Introducción

El Primer Congreso Español de Pacientes tiene como objetivo facilitar el intercambio de experiencias y conocimiento entre organizaciones que defienden los intereses de los pacientes.

El congreso desea contar con la asistencia de las personas que desarrollan una actividad voluntaria o profesional en organizaciones de ámbito local, provincial, autonómico o estatal (asociaciones, fundaciones, federaciones) y que trabajan en defensa de los intereses de los pacientes.

El Primer Congreso Español de Pacientes constituye una gran oportunidad para establecer nuevos contactos, conocer y compartir experiencias con otras asociaciones de pacientes, discutir los elementos clave que afectan a su organización e interactuar con responsables de la Administración Sanitaria, las sociedades científicas o la industria farmacéutica.

Declaración de Barcelona

Los días 20 y 21 de mayo de 2003 se llevó a cabo en Barcelona una reunión en la que participaron profesionales de la salud y representantes de organizaciones y asociaciones de pacientes y usuarios de todo el Estado español. El objetivo de la reunión era la obtención de información sobre la visión y vivencias de los pacientes o sus representantes en seis temas de interés sobre los que se había hecho un trabajo de preparación previo. La organización y presentación de la información obtenida constituye la denominada la Declaración de Barcelona de las Asociaciones de Pacientes, que se resume como el Decálogo de los Pacientes.

1. Información de calidad contrastada respetando la pluralidad de las fuentes.
2. Decisiones centradas en el paciente.
3. Respeto a los valores y a la autonomía del paciente informado.
4. Relación médico-paciente basada en el respeto y la confianza mutua.
5. Formación y entrenamiento específico en habilidades de comunicación para profesionales.
6. Participación de los pacientes en la determinación de prioridades en la asistencia sanitaria.
7. Democratización formal en las decisiones sanitarias.
8. Reconocimiento de las organizaciones de pacientes como agentes de la política sanitaria.
9. Mejora del conocimiento que tienen los pacientes sobre sus derechos básicos.
10. Garantía de cumplimiento de los derechos básicos de los pacientes.

Comité científico

- Rodney Elgie (European Patients' Forum)
- M^a Luisa Fernández y Jiménez (Fundación Española del Corazón)
- Albert J. Jovell (Foro Español de Pacientes)
- Rafael Manzanera (Departamento de Salud de la Generalitat de Catalunya)
- M^a Teresa Pariente (Fundación Hipercolesterolemia Familiar)
- Pilar Peña (Federación Española de Enfermedades Raras)
- Margarita Retuerto (Defensor del Paciente de la Comunidad de Madrid)
- Rafael Sánchez Olmos (Federación de Diabéticos Españoles)
- Pilar Suárez (Asociación Española contra el Cáncer)
- Santos Yuste (Liga Reumatológica Española)

Comité organizador

- Sergi Blancafort Alias
- Laura Fernández Maldonado
- Albert J. Jovell Fernández
- M. Dolors Navarro Rubio
- Enric Pineda i Traïd
- Núria Rambla Flotats

Avance del Programa

Jueves 20 de octubre de 2005

10.00-12.00	Acreditación y entrega de la documentación
12.00-12.30	Presentación e inauguración del congreso
12.30-14.00	Necesidades de información de los pacientes <i>Con la colaboración de Merck Sharp & Dohme</i>
14.00-16.00	Almuerzo
16.00-17.30	Accesibilidad de los pacientes a las prestaciones sanitarias <i>Con la colaboración de Amgen</i>
17.30-18.30	La enfermedad desde el humor

Viernes, 21 de octubre de 2005

9:30-10:15	Los derechos de los pacientes <i>Con la colaboración de Almirall</i>
10:15-11:00	Implicación de los pacientes en la toma de decisiones <i>Con la colaboración de la Fundación AstraZeneca</i>
11.00-11.30	Café
11.30-13.00	Participación de los pacientes en las políticas sanitarias <i>Con la colaboración de la Fundación Sanofi-Aventis</i>
13.00-14.30	Comunicación y relación médico-paciente <i>Con la colaboración de Esteve</i>
14.30-16.00	Almuerzo
16:00-17:30	La experiencia de enfermar en primera persona <i>Con la colaboración de Roche Farma</i>
17:30-18:00	Sesión de clausura

Lugar de realización:

UAB - Casa Convalescència
C/ Sant Antoni M. Claret, 171
(esquina C/ Sant Quintí)
Barcelona

