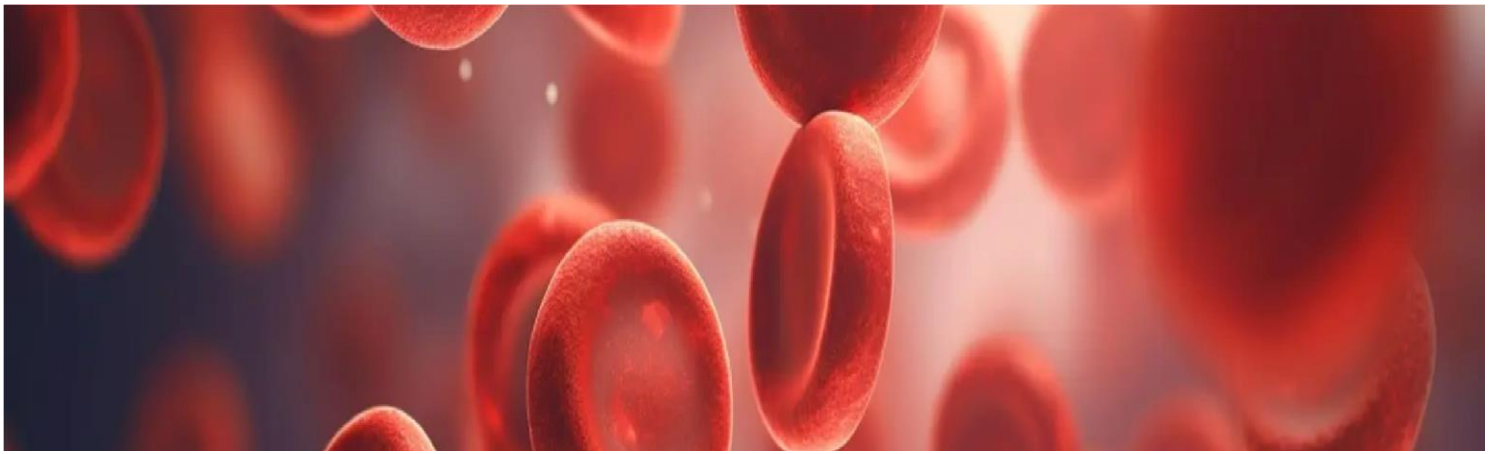




Hemofilias

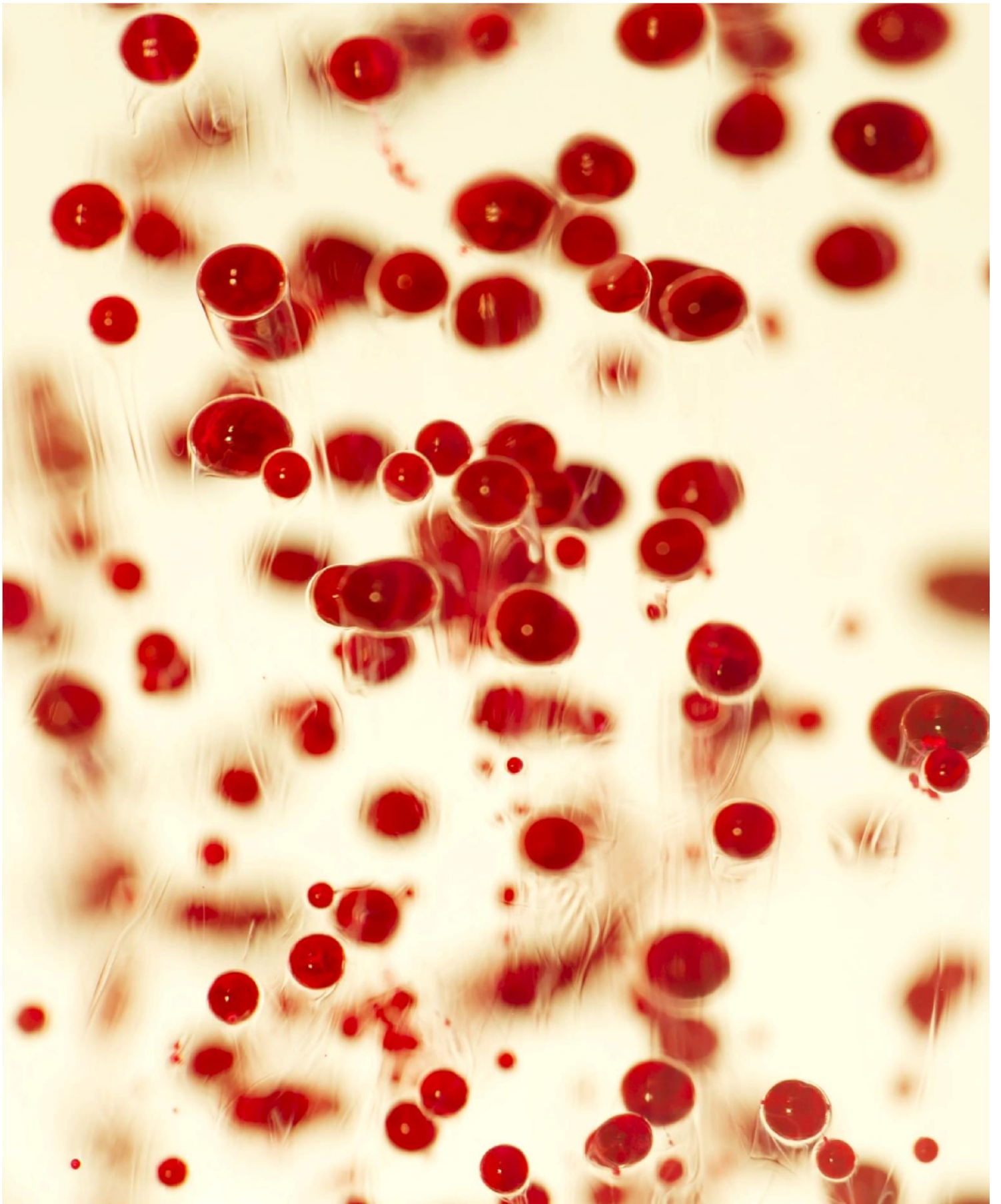
Conoce el **Plan de Atención Especifico Cohortes Impacto de Hemofilias, Enfermedad de Von Willebrand y otras Alteraciones de la Coagulación**, su importancia y avances en la implementación.

¿Hace cuánto se implementó en la organización y qué acciones se han hecho?

Desde la **Gerencia en Salud**, se han llevado a cabo diversas acciones para fortalecer la implementación del **Plan de Atención Especifico Cohortes Impacto de Hemofilias, Enfermedad de Von Willebrand y otras Alteraciones de la Coagulación** en colaboración con la red de prestadores de salud. Estas acciones incluyen:

- **Divulgación y socialización** de la ruta de atención con los colaboradores de la EPS, las IPS y los afiliados.
- **Gestión integral** de la red de prestadores mediante la contratación de programas integrales para la atención de la patología, incluyendo valoraciones multidisciplinarias, toma de paraclínicos, línea de urgencia, educación, entre otros.
- **Seguimiento y monitoreo** para garantizar la adecuada implementación del plan.
- **Ejecución de planes de mejoramiento y monitoreo continuo**, orientados a optimizar la calidad del servicio.

Estas estrategias están diseñadas para ofrecer una atención integral, temprana y efectiva, asegurando el **bienestar y la calidad de vida de las afiliadas**.



¿En qué consiste?

En EPS Famisanar estamos comprometidos a brindar una atención integral y personalizada a nuestros afiliados con Hemofilias, Enfermedad de Von Willebrand y otras alteraciones de la coagulación. **Este plan abarca desde la identificación del riesgo, detección temprana, confirmación diagnóstica, tratamiento, seguimiento, cuidado paliativo y acciones de autocuidado, en los ámbitos ambulatorio, domiciliario y hospitalario**, integrando todas las áreas de la organización, la red de prestadores, los usuarios y los entes de control, e incluye a todos los afiliados activos con factores de riesgo o diagnóstico, abarcando el régimen contributivo, movilidad descendente y PAC.

¡Juntos, podemos transformar la experiencia de cuidado y llevar la salud a nuevos niveles!

Conoce los hitos que hacen de este plan una herramienta esencial para la atención de nuestros afiliados:

1. Diagnóstico de patología y clasificación de severidad
2. Valoración equipo multidisciplinario
3. Definición de tratamiento
4. Identificación de complicaciones
5. Seguimiento por equipo multidisciplinario

¿Cuál es su importancia y para quién va dirigida esta ruta?

Orientar los servicios y tecnologías del Plan de atención específico de Caries en las fases de promoción, prevención, diagnóstico y tratamiento, a través de servicios humanizados, con atributos de calidad que generen satisfacción al afiliado, resultados en salud y un uso racional de los recursos en el marco del Modelo de Atención y gestión del Riesgo de EPS Famisanar SAS.

Criterios de inclusión para la Cohorte Impacto de Hemofilias, Enfermedad de Von Willebrand y otras Alteraciones de la Coagulación:

1. Pacientes Notificados a SIVIGILA
2. Encontrarse dentro de la base de afiliados de EPS Famisanar PBS y PAC en estado (Activo o suspendido)
3. Cumplir con los criterios de clasificación establecidos por el sistema de diagnóstico de la CIE 10.

Algunos datos sobre Hemofilias, Enfermedad de Von Willebrand y otras Alteraciones de la Coagulación

- A corte de abril de 2024, la cohorte Impacto de Hemofilias, Enfermedad de Von Willebrand y otras Alteraciones de la Coagulación de EPS Famisanar contaba con 393 afiliados, ubicados principalmente en el Distrito Capital (60%), Cundinamarca (24%) y Santander (3%).
- Entre 2022 y 2023, se reportaron 2.953 casos de hemofilia en Colombia.

- A nivel nacional, la hemofilia A fue la más frecuente entre 2022 y 2023, representando el 81,98% de los casos.
- La mayor proporción de casos de hemofilia se concentra en personas de entre 10 y 30 años. Sin embargo, puede diagnosticarse a cualquier edad y su pronóstico depende en gran medida del manejo. En cuanto al sexo, la distribución es mayor en hombres que en mujeres.
- La Enfermedad de Von Willebrand es una afección crónica sin cura.
- La Enfermedad de Von Willebrand es la segunda coagulopatía más frecuente en Colombia.
- La Resolución 123 de 2015 estableció el reporte de información de pacientes diagnosticados con hemofilia y otras coagulopatías a la Cuenta de Alto Costo.
- La atención integral es fundamental para los pacientes con hemofilia, ya que mejora los desenlaces clínicos y la calidad de vida. Esta atención se relaciona con una mejor salud física, mayor calidad de vida y bienestar psicosocial, además de reducir la carga de morbilidad en esta población.
- El 17 de abril se conmemora el Día Mundial de la Hemofilia. EPS Famisanar se une a esta conmemoración, destacando que nuestro país cuenta con un registro nacional de hemofilia y otras coagulopatías, lo que permite una mejor asistencia a estos pacientes.
- El acceso a la profilaxis reduce la frecuencia de sangrados, la discapacidad y las limitaciones en las actividades diarias, mejorando la calidad de vida de esta población. Colombia se ha posicionado como uno de los países con mayor cobertura de profilaxis tanto en niños como en adultos, y cuenta con mecanismos efectivos para disminuir las barreras de atención y brindar un manejo integral a los pacientes con hemofilia.