

RESUMEN ESTUDIO BPC EPOC

“ESTUDIO PARA CONOCER LA CALIDAD DEL PROCESO DIAGNÓSTICO Y DEL SEGUIMIENTO DE LA ENFERMEDAD PULMONAR OBSTRUCTIVA CRÓNICA (EPOC) EN LA PRÁCTICA CLÍNICA DE ATENCIÓN PRIMARIA”

PROMOTOR DEL ESTUDIO: Fundación SEMERGEN

El estudio está **aprobado por el comité ético del Hospital Clínico San Carlos de Madrid** como CEIC de referencia y clasificado por la AEMPS como estudio EPA-OD.

OBJETIVO PRIMARIO:

Determinar la corrección y la calidad del proceso diagnóstico de los pacientes diagnosticados de EPOC en Atención Primaria.

OBJETIVOS SECUNDARIOS:

Los objetivos secundarios del estudio son los siguientes:

- Determinar la calidad del seguimiento de los pacientes con EPOC.
- Conocer la estrategia terapéutica actual del paciente con EPOC.
- Evaluar qué comorbilidades presenta el paciente con EPOC.

CRITERIOS DE INCLUSIÓN

- Pacientes con edad mínima de 18 años.
- Pacientes diagnosticados de EPOC en la historia clínica.
- Pacientes que aceptan participar en el estudio mediante la firma del consentimiento informado.

Se excluirán los pacientes que hayan participado en un ensayo clínico en los dos últimos años en los que la patología del estudio fuese respiratoria, e igualmente aquellos con patologías pulmonares, excepto asma.



TAMAÑO MUESTRAL

Aproximadamente 1.250 pacientes en centros de AP. Se necesitan un mínimo de 15 pacientes por investigador, si bien, el reclutamiento será competitivo. Este número dependerá del número final de investigadores interesados en participar.

DESCRIPCIÓN DEL ESTUDIO

Estudio observacional **retrospectivo** desarrollado en el ámbito de la Atención Primaria en España en el que se analizarán distintas variables de registro habitual en el historial clínico del paciente.

Serán revisados tanto el historial clínico del médico (HCM) como de enfermería (HCE), quedando por tanto **excluida** la entrevista personal.

Los investigadores del estudio serán en su totalidad médicos residentes miembros de la Red de investigadores de SEMERGEN (IRES).

El estudio consta de una única visita destinada a la inclusión del paciente tras obtener su CI para participar en el estudio. Esta visita coincidirá con alguna de las que el paciente realiza de manera habitual a su centro de salud.

Todos los datos del estudio se obtendrán de la historia clínica del paciente. Toda la información será incluida en el e-CRD.