

DESARROLLO DE INDICADORES DE CALIDAD PARA EL IMPLANTE TRANSCATÉTER DE PRÓTESIS VALVULAR AÓRTICA EN EL TRATAMIENTO DE LA ESTENOSIS AÓRTICA GRAVE. CONSENSO DE EXPERTOS

Este documento realizouse ao amparo do convenio de colaboración suscrito po lo Instituto de Salud Carlos III, organismo autónomo do Ministerio de Economía e Competitividade e a Consellería de Sanidade da Xunta de Galicia, no marco de desenrrolo de actividades da Red Española de Agencias de Evaluación de Tecnologías y Prestaciones del SNS, financiadas por el Ministerio de Sanidad, Servicios Sociales e Igualdad

O tratamento de elección para a estenose aórtica grave sintomática é o recambio valvular cirúrxico, non obstante, non é posible realizalo en todos os pacientes. O implante transcáteter de prótese valvular aórtica (TAVI) formulouse como unha alternativa á substitución valvular cirúrxica en pacientes con contraindicación para a cirurxía valvular aórtica ou con elevado risco cirúrxico.

Neste documento desenvolvéronse indicadores de calidade, baseados na evidencia científica e a opinión de expertos, que permitan monitorizar o implante transcáteter en termos de seguridade, efectividade e impacto organizativo.

A proposta inicial de indicadores de calidade baseouse na revisión sistemática da literatura científica sobre a eficacia e seguridade do implente valvular transcáteter.

A selección e definición dos indicadores definitivos realizouse coa colaboración dun grupo de expertos clínicos do Sistema Nacional de Saúde, que cualificaron os indicadores propostos segundo a súa importancia, seguindo o método RAND/UCLA.

LINKS

RELACIONADOS

[Texto completo](#)[Resumo](#)[Exportar cita](#)