

PhD Opportunity

The EAP Sardenya Research Unit is looking for a candidate interested in pursuing a PhD linked to the STOPPFall Project, with the possibility of applying for a PFIS fellowship in 2026.

The STOPPFall project aims to improve the identification of patients at risk of adverse events due to potentially inappropriate medications (PIM) in primary care. The project will develop a risk scale for adverse events (falls, fractures, hospitalization, or death) based on the exposure profile to medications included in the STOPPFall list and assess the impact of a shared decision-making intervention for the deprescription of these medications.

The study will be divided in two phases: a retrospective observational study and a quasi-experimental clinical trial. The observational study will use the SIDIAP database (a large database of primary health care data that covers >75% of the population of Catalonia) will analyse the incidence of PIM and the association between these PIM and the adverse outcomes on patients aged 65 years and older. The quasi-experimental clinical trial will be conducted in two health centers in Barcelona, with patients at medium or high risk of adverse events. The intervention will consist of training in shared decision-making for both patients and doctors, with a 6-month follow-up to assess its effect on the reduction of PIM and adverse events.

If you are interested in this project, please contact
Carlen Reyes(creyes@eapsardenya.cat) before **31/12/2025**.

Oportunitat de Doctorat

La Unitat de Recerca de l'EAP Sardenya busca una persona interessada a realitzar un doctorat vinculat al projecte STOPPFall, amb la possibilitat de sol·licitar una beca PFIS el 2026.

El projecte "STOPPFall" té com a objectiu millorar la identificació de pacients amb risc d'esdeveniments adversos a causa de medicaments potencialment inapropiats (PIM) a l'atenció primària. El projecte desenvoluparà una escala de risc d'esdeveniments adversos (caigudes, fractures, hospitalització o mort) basada en el perfil d'exposició als medicaments inclosos a la llista STOPPFall i n'avaluarà l'impacte d'una intervenció de presa de decisions compartida per a la desprescripció d'aquests medicaments.

L'estudi es dividirà en dues fases: un estudi observacional retrospectiu i un assaig clínic quasi-experimental. L'estudi observacional utilitzarà la base de dades SIDIAP (una àmplia base de dades d'atenció primària que cobreix més del 75% de la població de Catalunya) i analitzarà la incidència de PIM i l'associació entre aquests PIM i els esdeveniments adversos en pacients de 65 anys o més. L'assaig clínic quasi-experimental es durà a terme en dos centres de salut de Barcelona, amb pacients amb risc mitjà o alt d'esdeveniments adversos. La intervenció consistirà en formació en presa de decisions compartida tant per a pacients com per a professionals, amb un seguiment de 6 mesos per avaluar-ne l'efecte en la reducció de PIM i d'esdeveniments adversos.

Si estàs interessat/ada en aquest projecte, si us plau contacta amb
Carlen Reyes (creyes@eapsardenya.cat) abans del 31/12/2025.

Oportunidad de Doctorado

La Unidad de Investigación de EAP Sardenya está buscando una persona interesada en realizar un doctorado vinculado al proyecto STOPPFall, con la posibilidad de solicitar una beca PFIS en 2026.

El proyecto STOPPFall tiene como objetivo mejorar la identificación de pacientes en riesgo de eventos adversos debido a medicamentos potencialmente inapropiados (PIM) en atención primaria. El proyecto desarrollará una escala de riesgo para eventos adversos (caídas, fracturas, hospitalización o muerte) basada en el perfil de exposición a los medicamentos incluidos en la lista STOPPFall y evaluará el impacto de una intervención de toma de decisiones compartida para la deprescripción de estos medicamentos.

El estudio se dividirá en dos fases: un estudio observacional retrospectivo y un ensayo clínico cuasiexperimental. El estudio observacional utilizará la base de datos SIDIAP (una amplia base de datos de atención primaria que cubre más del 75% de la población de Cataluña) y analizará la incidencia de PIM y la asociación entre estos PIM y los eventos adversos en pacientes de 65 años o más. El ensayo clínico cuasiexperimental se llevará a cabo en dos centros de salud de Barcelona, con pacientes con riesgo medio o alto de eventos adversos. La intervención consistirá en formación en toma de decisiones compartida tanto para pacientes como para profesionales, con un seguimiento de 6 meses para evaluar su efecto en la reducción de PIM y de eventos adversos.

Si estás interesado/a en este proyecto, por favor contacta con
Carlen Reyes (creyes@eapsardenya.cat) antes del 31/12/2025.