

Seguridad de los Medicamentos: Farmacovigilancia

T001/11

Fecha de aprobación de programa: 10/01/2011

Inicio: A determinar con cada responsable de formación.

Duración: 1 hora.

Presentación

Los estudios realizados durante la investigación y el desarrollo de un medicamento proporcionan un buen conocimiento de su calidad y su eficacia, pero no de su seguridad. En esta fase sólo se descubren las reacciones adversas que se presentarán más frecuentemente y aquellas propias del mecanismo de acción de los fármacos. Sólo durante la fase de comercialización, durante su utilización en la población general y en las condiciones de la práctica habitual se consigue conocer con mayor precisión su perfil de seguridad. La farmacovigilancia puede definirse como la actividad de Salud Pública destinada a la identificación, cuantificación, evaluación y prevención de los riesgos del uso de los medicamentos una vez comercializados.

Objetivos

- ✓ Divulgar la Farmacovigilancia y las acciones que destina a la identificación, evaluación y prevención de los riesgos asociados al uso de los medicamentos y el importante papel que desempeñan en ello los profesionales sanitarios.
- ✓ Contribuir a la formación de conocimientos y habilidades en las técnicas y procedimientos que utiliza la farmacovigilancia y la normativa que la regula.
- ✓ Formar en el reconocimiento e identificación de las reacciones adversas a medicamentos, así como en su posterior notificación.
- ✓ Aportar información sobre la evaluación de causalidad de las notificaciones de sospechas de reacciones adversas a medicamentos.

Contenidos

- ✓ Justificación del seguimiento de la seguridad de los medicamentos comercializados.
- ✓ Farmacovigilancia: definiciones y marco legal.
- ✓ Programa Internacional de Farmacovigilancia de la OMS.
- ✓ Organización del Sistema Español de Farmacovigilancia. Agentes implicados: profesionales sanitarios; Comunidades Autónomas; Titulares de la autorización de la comercialización; Agencia Española del Medicamento.
- ✓ Notificación espontánea.
- ✓ Reacciones adversas medicamentosas (RAM). Concepto y tipos de RAM.
- ✓ Evaluación de la causalidad en Farmacovigilancia. Generación de señales.
- ✓ Papel de los profesionales de Atención Primaria en la seguridad de los medicamentos.
- ✓ Farmacovigilancia en Atención Primaria. Farmacovigilancia en Aragón.

Metodología

Exposición teórica con proyección de la charla y discusión del contenido de la misma y resolución de dudas al final de la exposición. Realización de un caso práctico sobre evaluación de causalidad de un supuesto de sospecha de reacción adversa a medicamentos.

A quién se dirige

Médicos y Profesionales de Enfermería de los Centros de Atención Primaria.

Profesorado

- M^a Cristina Navarro Pemán (Dra. en Medicina. Responsable del Centro de Farmacovigilancia de Aragón. Dirección General de Salud Pública. Gobierno de Aragón).
- Óscar Esteban Jiménez. Médico especialista en Medicina Familiar y Comunitaria.

Cronograma:

Fecha inicio: A determinar

Horario:

A determinar. Duración 1 hora

Lugar de celebración:

Centro de Salud que lo solicite

Nº de plazas:

Mínimo 6

Coordinación Técnica:

- Begoña Suñe. Técnico Docente I+CS
Avda. Gómez Laguna 25. Planta 3.
Telf: 976 71 5959 Fax: 976 71 4670
Email: bsunne.iacs@aragon.es
- Cristina Navarro. Médico de Administración Sanitaria.
Centro de Farmacovigilancia de Aragón. Dirección General de Salud Pública.
Vía Universitat 36,
Telf: 976 71 45 57 Fax: 976 71 56 55
Email: fvigilan@aragon.es

Secretaría

Mónica Álvarez Bello

Telf: 976715899

Fax. 976 714670

E-mail:

formacion.iacs@aragon.es