

## Culminó 2da versión del curso “Gestión del Riesgo de Medicamentos desde el Ámbito Regulador.

Escrito por Liliana Cambas Baños

Lunes, 23 de Febrero de 2015 10:27 - Actualizado Martes, 24 de Febrero de 2015 08:46

---



Del 17 al 20 de febrero del 2015, se realizó la segunda edición del Curso avanzado de Farmacovigilancia:

### **del riesgo de medicamentos desde el ámbito regulador**

**Gestión**

en el aula multipropósito del CECMED. Acreditado en la Escuela Nacional de Salud Pública e impartido por especialistas del Departamento de Vigilancia Postcomercialización de la ARN.

Estuvo dirigido a profesionales de la Industria Farmacéutica Cubana, contó con la participación de 22 cursistas que realizan la actividad de gestión de la calidad y farmacovigilancia en las empresas, laboratorios productores y EMCOMED.

Los especialistas de la Industria Farmacéutica, en conjunto con la Autoridad Sanitaria participan en los procesos de la vigilancia farmacológica, los cuales incluyen la identificación y gestión de los riesgos asociados al uso de medicamentos. La gestión de riesgos incluye acciones como la adopción de medidas administrativas de reducción del riesgo, la comunicación de los mismos y las recomendaciones a adoptar por profesionales de la salud y los pacientes, y el establecimiento de estrategias de prevención. Para ello el profesional debe

## Culminó 2da versión del curso “Gestión del Riesgo de Medicamentos desde el Ámbito Regulador.

Escrito por Lilitiana Cambas Baños

Lunes, 23 de Febrero de 2015 10:27 - Actualizado Martes, 24 de Febrero de 2015 08:46

---

adquirir habilidades para la evaluación de los riesgos de forma temprana. Las actividades proactivas y la actitud de anticipación permiten evitar reacciones adversas graves, o minimizar el impacto de otras mediante la rápida difusión de alertas, evitando así que más personas sean afectadas.

Las actividades realizadas fueron teórico-prácticas, lo que propició que los participantes ganaran en conocimientos, intercambiaran experiencias, realizaran juicios críticos y crearan relaciones de trabajo. Se realizaron ejercicios de lectura crítica de estudios analíticos de cohortes y casos y controles, diseño de un perfil de un estudio postautorización a partir de la selección del medicamentos por el propio laboratorio productor y una práctica sobre evaluación de señales.

Se realizó como ejercicio final la evaluación riesgo –beneficio de cuatro productos: diclofenaco, azitromicina, codeína y ketoconazol tabletas, obteniendo los cursistas una evaluación satisfactoria. Se cumplió el programa y los objetivos propuestos. Como acuerdo final quedó la creación de una lista de distribución para que los especialistas que atienden la actividad de farmacovigilancia reciban retroalimentación en este importante tópico.

Fuente: Dra Giset Jiménez López.