

Escrito por Liliana Cambas Baños

Viernes, 26 de Septiembre de 2014 12:42 -



Del 22 al 24 de septiembre del 2014, se realizó la segunda edición del Curso Básico de Farmacovigilancia orientado a la industria, desde el ámbito regulador, en la nueva sede del CECMED, a creditado en
la Escuela Nacional de Salud Pública e i
mpartido por especialistas del Departamento de Vigilancia Postcomercialización de la ARN.

Estuvo dirigido a profesionales de la Industria Farmacéutica Cubana, contó con la participación de 38 cursistas procedentes de Laboratorios productores, empresas distribuidoras, importadores y exportadores, que realizan la actividad de vigilancia de la calidad y seguridad en sus instituciones. El departamento de calidad y asuntos regulatorios de la oficina central de BCF estuvo de igual forma representado.

La necesidad estuvo dada porque los Laboratorios farmacéuticos fabricantes y/o el Titular de los Registros Sanitarios deben velar por la existencia de un sistema apropiado de Farmacovigilancia que le permita asumir sus responsabilidades y obligaciones con relación a los medicamentos de los que es titular y asegurar la adopción de las medidas oportunas cuando sea necesario. Es preciso entonces, incorporar a la industria farmacéutica como un actor primordial en la vigilancia de la seguridad de sus productos.

Los objetivos consistieron en:

Â

1. Capacitar a los profesionales de la Industria Farmacéutica en los métodos, técnicas y procedimientos que utiliza la Farmacovigilancia.

Â

2. Contribuir a la integración de los conocimientos en la gestión del riesgo, planes de minimización de riesgo y la búsqueda de señales.

Â

3. Actualizar a los participantes en las Buenas Prácticas de Farmacovigilancia para la Industria farmacéutica en Cuba

Â

Las actividades realizadas fueron teórico-prácticas, lo que propició que los participantes ganaran en conocimientos, intercambiaran, realizaran juicios críticos y se crearan relaciones de trabajo, los cursistas mostraron gran interés en la temática. Se aplicaron encuestas para realizar diagnóstico al proceso de retiro y destrucción de medicamentos defectuosos por laboratorios y para evaluar la actividad de farmacovigilancia en la industria. Se cumplió el programa y los objetivos propuestos.