

Curso Regional Básico de Farmacovigilancia 2017 - 2018



Introducción

La farmacovigilancia es definida por la OMS como la ciencia y actividades relacionadas con la detección, valoración, entendimiento y prevención de efectos adversos o de cualquier otro problema relacionado con medicamentos.

Dada la importancia del tema, la OPS/OMS ha cooperado con los países de la Región para el fortalecimiento de capacidades en el área. El mayor conocimiento de los profesionales de la salud y la población al respecto, resulta imprescindible para un manejo más seguro del medicamento en el marco de una mejor calidad de atención.

Propósito del curso

Presentar y favorecer la comprensión de los conceptos básicos en vigilancia de la seguridad post-autorización de los medicamentos con el objeto de contribuir al fortalecimiento de los programas de farmacovigilancia.

Objetivos específicos

- Favorecer la comprensión del papel de la seguridad en el ciclo de vida de un medicamento.
- Apoyar la comprensión del rol de las agencias reguladoras en la vigilancia de la seguridad de los medicamentos.

- Describir el rol de la Organización Mundial de la Salud (OMS) en la vigilancia de la seguridad de los medicamentos.
- Presentar los mecanismos de ocurrencia de las reacciones adversas, así como los factores fisiológicos y patológicos que modifican la respuesta a los medicamentos.
- Facilitar la comprensión los principios de interacción farmacológica y su papel en las reacciones adversas a medicamentos.
- Proveer elementos para el análisis del papel de los errores de medicación como causa de reacciones adversas a medicamentos.
- Presentar los principios básicos de la farmacoepidemiología y su aplicación al estudio de reacciones adversas a medicamentos.
- Apoyar el análisis crítico de los distintos métodos para la generación de señales en farmacovigilancia.
- Proveer elementos para el discernimiento de las características diferenciales en la farmacovigilancia de vacunas y otros biológicos, medicamentos relacionados con programas específicos de atención y de productos de medicina natural y tradicional.
- Definir las características necesarias para el establecimiento de un sistema eficiente de farmacovigilancia incluyendo su integración en los programas de salud.
- Abordar el papel de la farmacovigilancia desde el punto de vista de las políticas de seguridad del paciente y calidad en la atención y desde el punto de vista de los derechos humanos y los determinantes en salud.
- Definir los mecanismos de comunicación de riesgos en farmacovigilancia.

Destinatarios del curso de autoaprendizaje

- Profesionales del área de salud que se desempeñen en prestación de servicios de salud (centros de salud, hospitales, consultorios, farmacias, etc.) en el sector público, de Seguridad Social o privado.
- Profesionales involucrados en actividades académicas, impartiendo docencia en salud pública y en carreras de las ciencias de la salud.
- Profesionales del Ministerio de Salud o de la Seguridad Social trabajando en Farmacovigilancia.

Contenidos del curso

Módulos	Tema
1	Introducción a la Farmacovigilancia
2	Seguridad de los medicamentos
3	Métodos de Farmacovigilancia
4	Farmacovigilancia en los programas de Salud Pública
5	Aspectos complementarios para la instrumentación de un Sistema de Farmacovigilancia

Modalidad

- Auto-Aprendizaje en español.

Equipo docente generador y filiación al momento de la propuesta de 2016 (orden alfabético)

- Paula Alvarado, Centro colaborador de OMS de Uppsala, Suecia.
- María de los Ángeles Campos, SE COMISCA, El Salvador.
- Hilda Durán Álvarez, COFEPRIS, México.
- Márcia Gonçalves, ANVISA (Brasil).
- Gloria Giraldo, Health Canada, Canadá.
- Consuelo Huerta, BIFAP AEMPS, España.
- Giset Jiménez López, CECMED, Cuba.
- Pilar Lagos, SE-COMISCA, El Salvador.
- Mariano Madurga, AEMPS, España.
- Elisa Martín, BIFAP AEMPS, España.
- Silvia Pérez-Vilar, OPS/OMS.
- Rosana Ramírez, INVIMA, Colombia.
- Rogelio Ríos, COFEPRIS, México.
- Adiola Saldaña, ISP, Chile.
- Fernanda Simioni, ANVISA (Brasil).
- Elki Sollenbring, Centro colaborador de OMS de Uppsala, Suecia.
- Claudia Vaca, Universidad Nacional de Colombia, Colombia.
- Verónica Marcela Vergara, ISP, Chile.
- Magaly Tito, DIGEMID, Perú.

Coordinación general

- Verónica Marcela Vergara Galván, ISP, Chile.
- Gabriel Levy Hara, Hospital Durán, Argentina.
- Edgar Robin Rojas, OPS/OMS.
- Silvia Pérez-Vilar, OPS/OMS.
- Jose Luis Castro, OPS/OMS.

Coordinación técnica

- Miguel Prigionero, Universidad Abierta Interamericana, Argentina.

Evaluación

Cada módulo será evaluado a través de 20 preguntas de respuesta múltiple o verdadero/falso. Es necesario aprobar con el 70% de respuestas correctas la evaluación de un módulo para poder acceder al siguiente. Existe un tiempo límite para completar cada módulo.

Periodo de inscripción

- Del 3 al 15 de octubre de 2017.

Calendario del curso

- Inicio: 23 de octubre de 2017.
- Cierre: 2 de febrero de 2018.

Duración

- 11 semanas.
- Dedicación horaria: aproximadamente 8 horas semanales. Carga horaria total: 88 horas.

Postulación en línea

El proceso de convocatoria, solicitud, y matrícula se realiza en línea desde el Campus Virtual de Salud Pública:

1. Tramite/cree su cuenta del Campus

(<https://www.campusvirtualesp.org/?q=es/user/register>).

2. Con su cuenta creada y una vez ha iniciado sesión, complete el formulario de postulación

(<https://www.campusvirtualesp.org/es/formulario-postulacion>).



El CVSP está bajo una licencia Creative Commons 3.0 (CC BY-NC 3.0 IGO) para las Organizaciones Intergubernamentales, salvo que se indique lo contrario. Ciertos cursos y recursos educativos pueden estar bajo otro tipo de licencia CC.