

📅 Inicio: **26 de Octubre**

CURSO INTEGRAL

Implementación de Buenas Prácticas de **Farmacovigilancia**

- ▶ Enfoque en normativa **Internacional y DIGEMID**

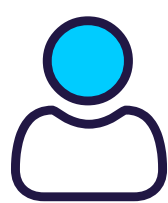
www.latfar.com



Beneficios



Contactá en vivo con los Docentes
Modalidad sincrónica



Aprende de la experiencia de
profesionales internacionales



Implementalo en tu campo de acción



Intranet: Visualización de las
grabaciones y material de clase



Salas Virtuales Libres: Soporte en
sus reuniones virtuales



Asesor asignado por grupo para la
revisión del trabajo aplicativo



Certificado Digital por participación
y aprobación



Temario

CLASE 01

- Conceptos Generales
- Evolución de la farmacovigilancia
- Regulación de farmacovigilancia local, regional, internacional.
- Visión general de las Buenas Prácticas de Farmacovigilancia (Perú vs EMA/FDA)
- Glosario de términos

CLASE 02

- Evento adverso/Reacciones adversas
- Manejo de casos individuales de reporte de seguridad
- Búsqueda de literatura científica
- Taller Reporte de Eventos Adversos/Reacciones adversas
 - > Llenado de formato de notificación
 - > e-Reporting
 - > Transmisión XML

CLASE 03

- Informes Periódicos de Seguridad
- Gestión de señales de seguridad
- Estructura y creación de Informes Periódicos de Seguridad
- Taller:
 - > Estructura
 - > Objetivos
 - > Metodología

CLASE 04

- Sistema de Calidad de Farmacovigilancia
- Tipos de registros
- Master File
- Responsable de farmacovigilancia
- Autoevaluación de cumplimiento de Buenas Prácticas de Farmacovigilancia



CLASE
05

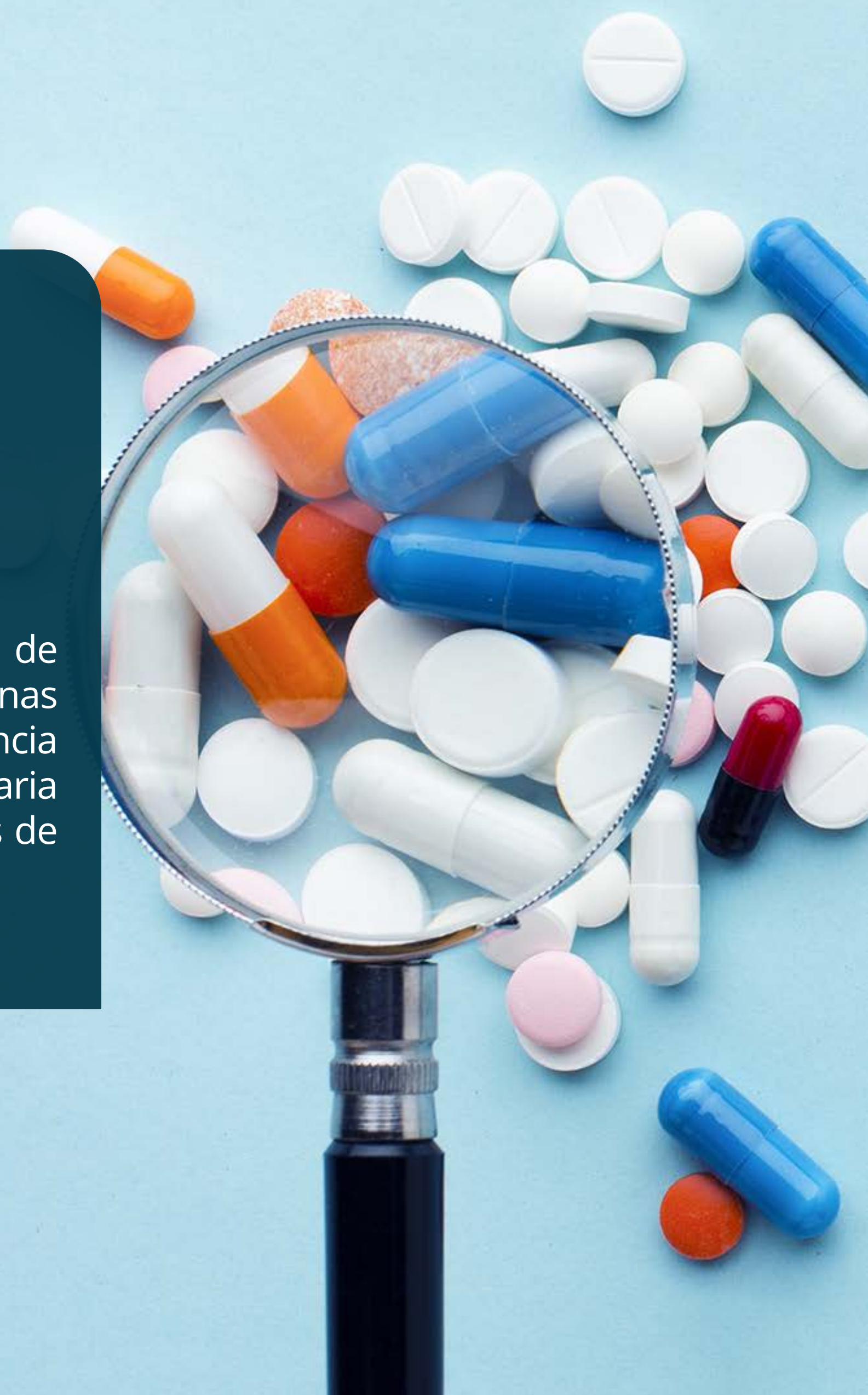
- Inspecciones y auditorías
- Contratos de servicios
- Inspecciones
- Auditorías

CLASE
06

- Planes de gestión de riesgos
- Elaboración de planes de gestión de riesgos
- Taller:
 - > Estructura
 - > Objetivos
 - > Metodología

Trabajo aplicativo

Sustentación del trabajo de Implementación de las Buenas Prácticas de Farmacovigilancia en sus empresas, dicha plenaria será personalizada por grupos de trabajo.

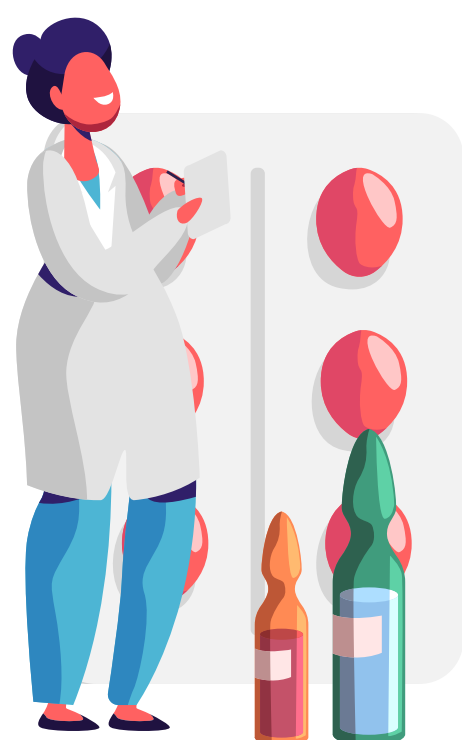


Implementación de buenas prácticas de **farmacovigilancia**

Incluye



Incluye: **Fórum Internacional**



Tendencias en la Implementación en Farmacovigilancia

*“Experiencia en México,
Brasil”*

Seminarios Internacionales



- ▶ **Elaboración de procedimientos de trabajo en farmacovigilancia en la industria farmacéutica**
“Experiencia en Normativa Anvisa-BRASIL”



- ▶ **Implementación de área de Farmacovigilancias en la Industria Farmacéutica**
“Caso de Laboratorio Farmacéutico en España”



- ▶ **Tendencias en los Ensayos clínicos de Productos Biofarmacéuticos**



Implementación de buenas prácticas de **farmacovigilancia**

Plana Docente



DOCENTE E

INVITADOS INTERNACIONALES



Q. F. Giovanna Jiménez

Master en Farmacoepidemiología y Farmacovigilancia de la Universidad de Alcalá – España. Actualmente, miembro del Centro Nacional de Farmacovigilancia y Tecnovigilancia de la Dirección de Farmacovigilancia, Acceso y Uso (DFAU)-DIGEMID.



Q. F. Maria Vargas

Con más de 14 años de experiencia en el sector farmacéutico. Magister en Epidemiología Clínica - UPCH, Ex-miembro del Grupo de Trabajo Buenas Prácticas Clínicas de la RED PARFM, con entrenamiento y participación en reuniones técnicas sobre: Farmacovigilancia, Seguridad de medicamentos, vacunas y productos biológicos. 8 años como evaluador de perfil de seguridad de productos en investigación e inspector en ensayos clínicos (DIGEMID e INS) en Named Safety Contact en GSK-Perú.



Dra. Carolina García

Profesional Farmacéutica de la Universidad de Sao Paulo titulada de PharmD. Ha laborado en Novartis Biociências S.A. por más de 6 años como **Gerente de Farmacovigilancia de Carga** y **Gerente de Investigación Clínica**. Actualmente **Fundadora y socia en PGA FARMA en Sao Paulo, Brasil**.



Q.F. César Pedrajo, M.Sc. Pharm

Químico Farmacéutico Biólogo por la Universidad Autónoma Metropolitana. Trabajó por más de 9 años en la COFEPRIS como colaborador en el Centro Nacional de Farmacovigilancia, Actualmente es **Pharmacovigilance Global Head for LATAM en Bausch Health Companies**.



Dr. Edwin Salvador Medina Vargas

Lic. en Farmacia y Bioquímica en la UNMSM. Máster en Gestión Empresarial para la Industria Farmacéutica, Máster en Dirección y Gestión. Actualmente es **Responsable de Farmacovigilancia (EU-QPPV) en Labiana Pharmaceuticals S.L.U., Barcelona - España**.



Inversión



Matrícula S/.390
03 Cuotas de S/.290

* Total es S/.1260

* No incluye impuestos nacionales

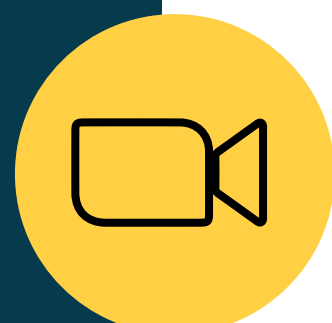
Fechas y Horario



Frecuencia: Martes

Del 26 de Octubre al
14 de Diciembre de 2021

07:30 p.m. a 10:30 p.m.



Plataforma Virtual Zoom

Informes e Inscripciones



Karina Saurino

Cel: +51 970 077 967

karina.saurino@latfar.com

cursoslatfar@gmail.com



Ficha de
Inscripción

www.latfar.com



Implementación de buenas
prácticas de **farmacovigilancia**