COMISIÓN TÉCNICA SUBREGIONAL PARA LA POLÍTICA DE ACCESO A MEDICAMENTOS POLÍTICA ANDINA DE MEDICAMENTOS

PROGRAMA SUBREGIONAL DE FARMACOVIGILANCIA 2010 - 2015

PROPÓSITO

			P	PROPÓSITO									
I pr	rograma de farmacovigi	· ·		orientar y fortalecer las actividades y gestión de farmacovigilanica a la Subregión Andina									
	nivel de la Subregión Andina							Periodo Ejecución					
L	Línea Estratégicas	Objetivo	Actividades Propuestas		Definición de actividad	Presupuesto	Año 1	Año 2	Año 3	o Año Año 4 5		Responsables	
1		Contar con un modelo regulatorio para impulsar el perfeccionamiento de las normatividades locales de farmacovigilancia	1.1	Elaborar un modelo regulatorio de farmacovigilancia, considerando entre otros, los siguientes aspectos: Obligación de notificar y los plazos según gravedad del evento adverso; criterios de priorización de la actividad para grupos de medicamentos de alto impacto, como por ejemplo los innovadores; y sanciones.	El modelo regulatorio de farmacovigilancia fue presentado y aprobado en la reunón de Bogotá.	US\$ 5,000	x						
	Propiciar la construcción de un marco legal y reglamentario para la farmacovigilancia en los países de la subregión		1.2.	Socializar el modelo regulatorio subregional de farmacovigilancia.				x					
	andina.		2.1	Construir un modelo nacional y provincial, atendiendo las recomendaciones de OMS, las experiencias y estructura sanitaria de los países del bloque andino.	Se trabajo en el modelo de farmacovigilancia en Red, el cual fue presentado y aprobado en la reunión en Bogotá			x					
2	Disponer de un molelo de FV en red y propiciar su implementación	Construir y difundir un modelo de FV en red	2.2	Adaptar para la Subregión, la Guia de Buenas Practicas de Farmacovigilancia para las Americas de la Red PARF.	Es a través de una consultoría ? Es mucho trabajo? RPTA: Aca ya todos hemos trabajado con el modelo BP de OPS, asi que habria que oficializar su reconocimiento como un documneto de base para los paises en sus desarrollos internos.	US\$ 3,500	x						
			2.3	Socializar el modelo de farmacovigilancia en red y propiciar su implementación.				x					
			3.1	Mapeo de los puntos focales de cada uno de los países.			x						
		Desarrollar y promover una red de	3.2	Instaurar canales de comunicación para el desarrollo del modelo de comunicación en red.			х						

3	Crear una Red de comunicación subregional	comunicacion que permita el intercambio de conocimientos y la comunicación permanente entre los países de la Subregión.	3.3	Propuesta, validación y aprobación de un documento que establezca las directrices de funcionamiento y operación de la red.	Se presento en Bogotá el documento de la Red Subregional de Comunicación, el cual fue aprbado. EN este momento se tiene establecido contacto por internet con los puntos focales.	×					
			3.4	Monitorear el funcionamiento de la red y determinar el impacto.			,	:			
	Fortalecer las capacidades técnica en materia de famarmacovigilanica para incrementar la notificación.	Contar con herramientas informaticas y metodologicas para incrementar las capacidades técnicas de las personas encargadas de farmacovigilancia	4.1	Desarrollo de una plataforma electrónica de capacitación continua.	Qué significa? Qué se tiene que hacer acá?. RPTA: Estos son los cursos on- line de OPS.		,				
			4.2	Mapeo de las fuentes de información disponibles en los países de la Subregión y propiciar estrategias para compartirlas y/o fortalecerlas.	Cada unio de los países debe aportar con este mapeo RPTA: Ya los países reportaron en la encuesta de FVG, habria que hacer el documen to final, análisis y perspectivas (VERONICA Podrias hacerlo?)	×					
4			4.3	Desarrollo de un taller subregional virtual de capacitación continua en farmacovigilancia y en utilización de las bases de datos del Centro Mundial de Monitoreo de Medicamentos de OMS (Uppsala).	Con quién se debe coordinar ? Con OPS? Se puede hacer uan sesión de elluminate? RPTA: Esto hay que hacerlo con OPS y JL Castro lo ofrecio, asì que habrìa que cobrarselo a èl.	х	: 2	x	х	x x	
			4.4	Estrategia para compartir experiencias, entre funcionarios de las autoridades regulatorias de los países (como mecanismo de aumento de competencias en farmacovigilancia y aplicación de instrumentos).	GMO: Aca hay que meter las lucas		,	:			
		Capacitar a profesionales sanitarios en farmacogilancia.	4.5	Desarrollo de un curso virtual en farmacovigilancia para los profesionales sanitarios	Esto significa el diseño y la elaboración de un curso virtual? A quién iriía dirigido el curso? O es que el curso virtual ya existe y lo que se necesita es presupuesto para que participenn los países? Cuanatas personas por país y quiénes serían? ° RPTA: El curso ya existe y lo da OPS, ya se hizo una version en ecuador con 2 por pais, habría que ver aquello.	х					