

Lunes 29 de Febrero

8:30	Traslado del Hotel al Centro de Formación
9:00	Bienvenida e Inauguración  Don Manuel de la Iglesia, Director del Centro de Formación de Montevideo  Doña Ana Pérez, Jefe de la División de Evaluación Sanitaria del Ministerio de Salud Pública de Uruguay  Don Ramón Palop Baixauli, Jefe de la Unidad de Apoyo a la Dirección, Coordinador del PIFTE AEMPS
9:30	Conferencia inaugural Sistema de salud en el Uruguay y el rol de las farmacias hospitalarias  Doña Ana Pérez, Jefe de la División de Evaluación Sanitaria del Ministerio de Salud Pública de Uruguay
10:00	Perspectiva general del PIFTE dentro del marco de la Red EAMI  Don Ramón Palop Baixauli Jefe de la Unidad de Apoyo a la Dirección, Coordinador del PIFTE AEMPS, España
11:00	Pausa Café
11:30	Mesa de discusión nº 1. Experiencias y Retos de los Formularios Nacionales  Moderador: Don Ramón Palop Baixauli, Coordinador del PIFTE AEMPS, España  <b>Ponencias</b>  1. Experiencias y retos en México Doña Nora Elsa Sánchez Téllez. Dictaminador/verificador Sanitario COFEPRIS, México  2. Experiencias y Retos en Brasil Doña Varley Sousa ANVISA, coordinadora de la Farmacopea Brasileña ANVISA, Brasil  3. Experiencia y retos del Formulario Nacional en España Doña M. Luisa Tarno Fernández, Jefe del Área de Control de Medicamentos, Departamento de Inspección y Control de Medicamentos AEMPS, España  Discusión
13:30	Pausa para Comida
15:00 - 17:00	Mesa de discusión nº 2. Experiencias y Retos de los Formularios Nacionales  Moderador: Don Ramón Palop Baixauli, Coordinador del PIFTE AEMPS, España  Ponencias  1. Formulario Galénico Portugués Doña Paula Martinho Figueiredo, INFARMED Portugal  2. Formularios nacionales: experiencia argentina federal Doña Sandra Chico, Doña Vanina Catalano, inspectoras ANMAT, Argentina  3. Importancia y justificación de la Farmacopea Farmacéutica Oficial en Chile (FFOO) Doña Gladys Chicago Cabrera, Instituto de Salud Pública de Chile, ANAMED Chile.  4. Propuesta de Norma Técnica "Fórmulas Magistrales y Preparados Oficiales en los establecimientos Farmacéuticos del Sector Salud"



# Normalización de Actividades Relacionadas con las Preparaciones Magistrales y Oficinales

Montevideo,  
29 de Febrero al 4 de Marzo de 2016



25 de Mayo 520  
11.000 Montevideo URUGUAY.  
Tel: (00598) 2916 8078  
www.aecidcf.org.uy  
centrodeformacion@aecidcf.org.uy



Doña María Oyola Zegarra, Jefa del Equipo de Uso Racional de Medicamentos – Dirección de Acceso y Uso de Medicamentos DIGEMID, Perú

Discusión

## Martes 1 de Marzo

9:00	Mesa de discusión nº 3. Retos de los países para contar con un Formulario Nacional  Moderador: Don Ramón Palop Baixauli, Coordinador del PIFTE AEMPS, España  Ponencias  1. Buenas Prácticas de Preparados Magistrales en Paraguay, Marco Regulatorio  Doña Serafina Arguello Candía, Inspector del Departamento de Farmacia. Dirección Nacional de Vigilancia Sanitaria, Paraguay  2. Experiencias en Buenas Prácticas de Elaboración de formulaciones magistrales y oficinalis en Cuba.  Niovis Ceballos Rodríguez, Especialista en Asuntos Regulatorios CECMED, Cuba  3. Situación actual de la Formulación Magistral en el Salvador: Proyección de futuro  José Peña, Técnico Coordinador Dirección Nacional de Medicamentos, El SALVADOR  4. Situación actual de la Formulación Magistral en Panamá: Proyección de futuro Ana Belén González, Jefa de Sección de Auditorias de Calidad a Establecimientos Farmacéuticos y no Farmacéuticos, Dirección Nacional de Farmacia y Drogas
	Discusión
11:00	Pausa Café
11:30	Mesa de discusión nº 4. Retos de los países para contar con un Formulario Nacional  Moderador: Don Ramón Palop Baixauli, Coordinador del PIFTE AEMPS, España  Ponencias  1. Situación actual de la Formulación Magistral en Nicaragua. Proyección de futuro Sergio Chavez, Evaluador Farmacéutico de Registro Sanitario, Ministerio de Salud de Nicaragua  2. Preparaciones magistrales en la caja costarricense del seguro social: situación actual Daniela Aburto Varela, Asistente de la Coordinación Nacional de Servicios Farmacéuticos Caja Costarricense del Seguro Social  3. Evolución de las preparaciones magistrales en el Centro Medico Militar, como estrategia de terapéutica prometedora a futuro Guatemala  Gabriela Jasmira Rodas de León, Jefe del Departamento de Farmacia Interna Centro Médico Militar de Guatemala

12:30	Ponencia. Red de Autoridades en Medicamentos de Iberoamérica: Página web plataforma del portal EAMI y propuesta plataforma del formulario Iberoamericano  Ramón Palop Baixauli Jefe de la Unidad de Apoyo a la Dirección, Coordinador del PIFTE AEMPS, España
-------	---

13: 30	Pausa para Comida
15:00 - 17:00	Taller nº 1. Normalización parte común Formulario Iberoamericano  Moderadora: M. Luisa Tarno Fernández, Jefe Del Área de Control de Medicamentos AEMPS, España Apoyo: ANMAT Argentina, Marta Uriel Universidad San Jorge España  Parte común: • La Guía de Buenas Prácticas de Elaboración y Control de Calidad de Preparaciones Magistrales y Oficinales • Estructura de las Monografías

## Miércoles 2 de Marzo

9:00	Ponencia Sistemas de Garantía de Calidad en Argentina Sandra Chico, Doña Vanina Catalano, inspectoras ANMAT, Argentina
10:00	Ponencia Procedimiento y criterios en la inclusión de primeras monografías de fórmulas oficinales en FFOO chilena Gladys Chicago Cabrera, Instituto de Salud Pública de Chile, ANAMED Chile
11:00	Pausa Café
11:30	Ponencia  Procedimientos Normalizados de Operación para Droguerías de México Nora Sánchez Téllez, Dictaminador/verificador Sanitario COFEPRIS México
12:30	Ponencia Procedimientos Normalizados de trabajo de fórmulas magistrales en España Carmela Dávila Pousa, Farmacéutico Especialista Farmacia Hospitalaria, Responsable Área Elaboración Servicio de Farmacia Complejo Hospitalario Universitario de Pontevedra
13:30	Pausa para Comida
15:00 - 17:00	Taller Nº 2. Normalización parte común Formulario Iberoamericano  Moderadora: M. Luisa Tarno Fernández, Jefe del Área de Control de Medicamentos AEMPS, España  Apoyo: Nora Sanchez COFEPRIS México, Doña Gladys Chicago ANAMED Chile  Parte común:  • Criterios para proceso de aprobación de monografías • Recomendaciones para la formación de Comités de Evaluación y aprobación de monografías • Criterios de selección de las monografías

## Jueves 3 de Marzo

9:00	Ponencia Criterios de selección para elaboración de fórmulas orales líquidas pediátricas Carmela Dávila Pousa, Responsable Área Elaboración Servicio de Farmacia del Complejo Hospitalario Universitario de Pontevedra, España
------	--

10:00	Ponencia Líneas de trabajo en formulaciones pediátricas M. Luisa Tarno Fernández, Jefe del Área de Control de Medicamentos, Departamento de Inspección y Control de Medicamentos AEMPS, España
11:00	Pausa Café
11:30	Ponencia y Taller Herramientas de colaboración en la elaboración de formularios. Carmela Dávila Pousa, Responsable Área Elaboración Servicio de Farmacia del Complejo Hospitalario Universitario de Pontevedra, España
13:30	Pausa para Comida
15:00 - 17:00	Taller nº 3. Acceso al Espacio Privado de trabajo e-Room Gestión de Alertas web www.redeami.net Ramón Palop Baixauli Jefe de la Unidad de Apoyo a la Dirección, Coordinador del PIFTE AEMPS, España

## Viernes 4 de Marzo

9:00 - 10:30	Mesa de discusión nº 5. Perspectivas futuras del Formulario Iberoamericano Moderador: Don Ramón Palop Baixauli, Coordinador del PIFTE AEMPS, España  Ponencias  1. Elementos de la receta médica para preparación magistrales en México Doña Nora Sánchez Téllez, Dictaminador/verificador Sanitario COFEPRIS México  2. Medicamentos Herbarios en la oficina de farmacia: herramientas para su elaboración, control y dispensación en Argentina Sandra Chico, Doña Vanina Catalano, inspectoras ANMAT, Argentina  3. Importancia de la Farmacovigilancia para las Fórmulas Magistrales y Preparados Oficinales elaboradas en Farmacias y Servicios de Farmacia Hospitalarios Gina Huaraj, Coordinadora de Gestión de la Calidad de la Dirección de Acceso y Uso de Medicamentos DIGEMID, Perú  4. Propuesta de colaboración de las Universidades e instituciones farmacéuticas para el desarrollo del formulario iberoamericano Marta Uriel Gallego, Responsable técnico del Programa de Aseguramiento de la calidad del Medicamento Individualizado (PACMI) y profesora del grado de Farmacia de la Universidad San Jorge, Zaragoza España  Discusión
10:30	Pausa Café
11:00	Conferencia de clausura M. Luisa Tarno Fernández, Jefe del Área de Control de Medicamentos, Departamento de Inspección y Control de Medicamentos AEMPS, España
12:00	Conclusiones, acuerdos y recomendaciones futuras de todos los participantes Ramón Palop Baixauli, Coordinador del PIFTE AEMPS, España
13:00	Clausura y entrega de diplomas