

📅 Inicio: **13 de noviembre**



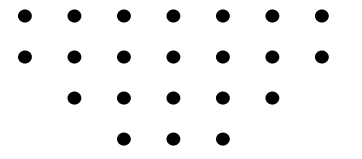
Taller Especializado 🌐

Elaboración de un **plan de gestión de riesgos (PGR)** en **farmacovigilancia**

➤ Enfoque en **Normativa Internacional**

www.latfar.com





Inicio: **06 de Noviembre**

¡Acelera tu conocimiento!

En nuestro taller, te convertirás en un experto en la elaboración de planes de riesgo en farmacovigilancia de manera rápida y efectiva.

! Requisitos de inscripción:

- ✓ Ser Químico Farmacéutico, Bioquímico, Médico y/o profesional de la salud.
- ✓ Ser parte del sector farmacéutico, un (1) año mínimo de experiencia en área de Farmacovigilancia.
- ✓ Nivel: Medio - Avanzando



Empieza a transformar tu futuro



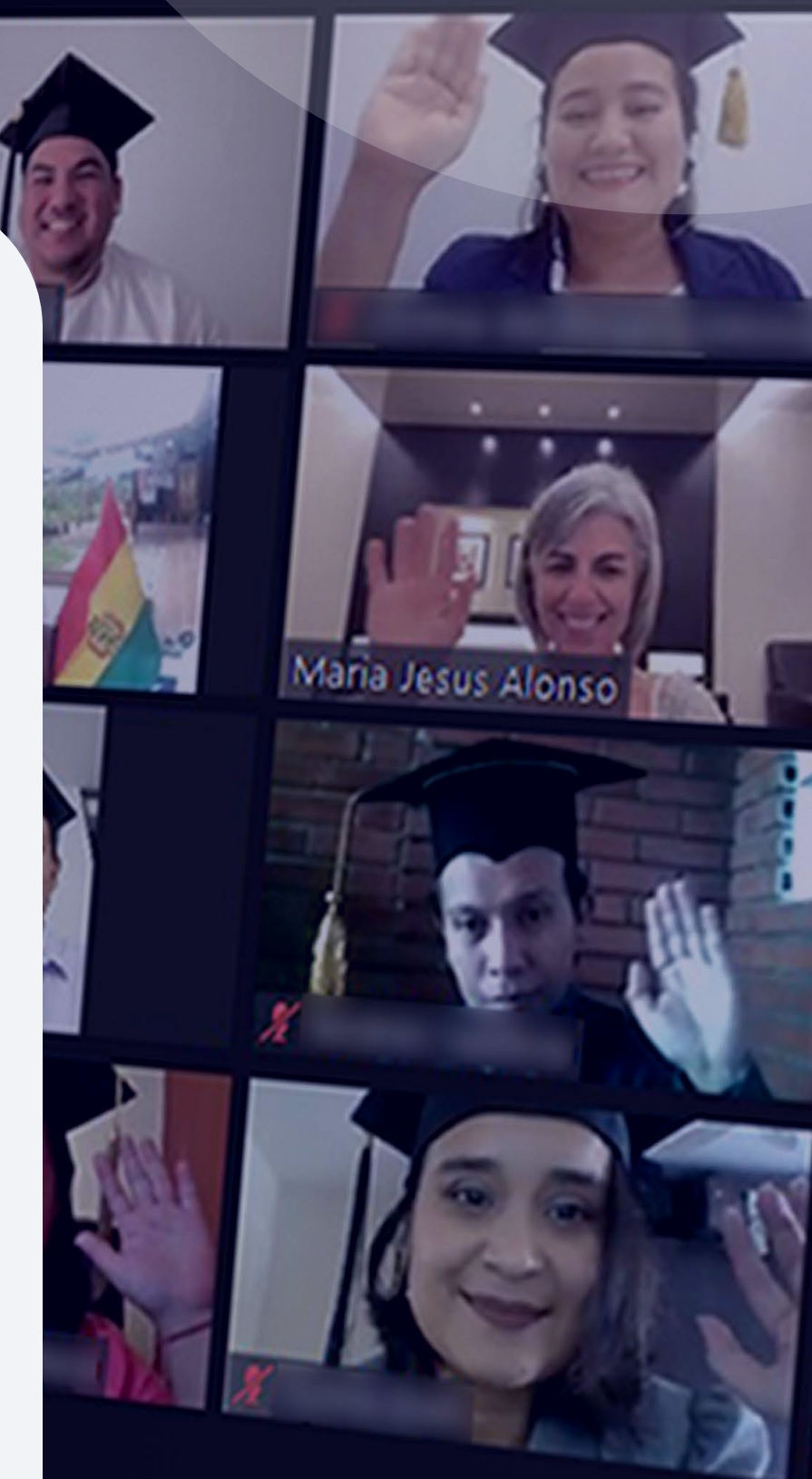
Aprende de **docentes internacionales con amplia experiencia** en el sector.



Intranet: Visualización de las grabaciones y material de clase.



Certificado Digital por participación y aprobación a nombre de Latfar.



Sesión **01** ▼

- **Marco regulatorio EMA**
 - >Module V – Risk management systems
 - >Module VIII – Post-authorisation safety studies
 - >Module XVI – Risk minimisation measures: selection of tools and effectiveness indicators
- **Marco regulatorio FDA: REMS**
- **Marco regulatorio HC: RMPs**

Sesión **02** ▼

- **Especificaciones de seguridad**
 - >Riesgos importantes
 - >Riesgos identificados
 - >Riesgos potenciales
 - >Información faltante
 - >Evolución de las preocupaciones de seguridad.
 - >Casos de riesgos importantes cero.

Sesión **03** ▼

- **Plan de farmacovigilancia**
 - >Actividades adicionales
 - >Programas de farmacovigilancia: reporte estimulado.
 - >Estudios de farmacovigilancia: Registros, sitios sentinela, cohortes, transversales.
- **Casos aplicativos**

Sesión 04

- **Acciones de minimización de riesgos**
- **Actividades de rutina**
 - >Precauciones generales
 - >Contra-indicaciones
 - >Poblaciones especiales
 - >Reacciones adversas
- **Actividades adicionales**
 - >Cartas a profesionales de la salud
 - >Tarjetas de alerta
 - >Materiales educativos
 - >Programas de prevención del embarazo
 - >REMS
- **Casos aplicativos**

Sesión 05

- Coloquio de consultas
- Recomendaciones
- Conclusiones generales
- Evaluación final



Complementa tu capacitación con las

Actividades de soporte



Conferencia Magistral

Auditorías internas en buenas prácticas de farmacovigilancia en la industria farmacéutica. *(sesión 06)*



Sesión de Habilidades Blandas

Formación de equipos líderes

**Se realizarán un sábado con fecha a programar*



Masterclass

Experiencia en implementación de (PGR) de farmacovigilancia en la industria farmacéutica.

"Experiencias con Normativa Europea"

**Se realizarán un sábado con fecha a programar*



Q.F.I. Josué Bautista

Docente Principal

Farmacovigilante y fundador
de JBAFarmacovigilancia y
#PharmacovigilanceEnEspañol.



Lic. Ana Gómez

Invitada

Director, Head of
Pharmacovigilance
Team” en la compañía
PharmaLex - ESPAÑA



Lic. Paola Gibellini

Invitada

Coach ejecutivo, consultora
y docente especializada en el
desarrollo de competencias y
habilidades directivas.

Talento Internacional

¡Especialízate ahora!

Frecuencia: **Lunes**
Inicio: **13 de Noviembre**
Fin: **18 de diciembre**

   07:30 p.m. a 10:00 p.m.  08:30 p.m. a 11:00 p.m.  09:30 p.m. a 12:00 a.m.

 Modalidad Online | 100% en vivo



3 A MÁS PERSONAS

USD 180

Fraccionado en:
Matrícula USD 50
+ 02 cuotas USD 65



PRE-VENTA
HASTA: 23 DE OCTUBRE, 2023

USD 200

Fraccionado en:
Matrícula USD 60
+ 02 cuotas USD 70

Inversión regular

USD 220

Fraccionado en:
Matrícula USD 70
+ 02 cuotas USD 75



Shirley Bernal

+591 67308876
shirley.bernal@latfar.com

* Inc. Impuestos nacionales / * Dscptos. no acumulables

* Fechas y docentes sujetos a cambios