

Farmacovigilancia:

Asegura el bienestar de tus pacientes

-Minimiza los efectos adversos que pueda generar un medicamento-



**MODALIDAD
EN LÍNEA**



La información obtenida a través de la farmacovigilancia es fundamental para el desarrollo de medicamentos seguros y eficaces. Al participar activamente en la farmacovigilancia, los profesionales de la salud contribuyen a mejorar la seguridad de los pacientes, a optimizar el tratamiento y a avanzar en el conocimiento sobre los medicamentos.

En NEXTGEN creamos un seminario para que comprendas el papel de la farmacovigilancia en la seguridad de los medicamentos y dispositivos médicos durante su proceso de creación y su impacto en los resultados clínicos del paciente y en los sistemas de salud.

◆ Ventajas competitivas que aporta nuestro seminario:

Al estar capacitado para identificar señales de alerta, puedes detectar y reportar tempranamente las reacciones adversas, lo que permite tomar medidas correctivas y evitar complicaciones.

El conocimiento de las regulaciones nacionales e internacionales en materia de farmacovigilancia permite cumplir con los requisitos legales y evitar sanciones.



Este curso es para ti si eres:

Farmacéutico u otro profesional del área de la salud, como médico, biólogo, veterinario, estudiante de carreras del área químico biológica con interés en desarrollarse en la industria farmacéutica.

Nuestro contenido abarca:

◆ **Introducción a la farmacovigilancia**

- Historia de la farmacovigilancia.
- Definiciones básicas.
- Regulación internacional.
- Regulación nacional.

◆ **Farmacovigilancia en investigación clínica**

- Desarrollo de un medicamento.
- Conceptos en investigación clínica.
- Marco regulatorio.

◆ **Farmacovigilancia de vacunas**

- Introducción.
- Sistema de vigilancia.
- Notificación.
- Retos y oportunidades.

◆ **Seguridad de los medicamentos post-aprobación**

- Riesgos y señales.
- Notificación.
- Plan de Manejo de riesgos.
- Reportes periódicos de seguridad.

◆ **Farmacovigilancia hospitalaria**

- Seguridad del paciente.
- Tipos de RAM.
- Interacciones farmacológicas.
- Factores predisponentes de RAMs.
- Grupos vulnerables.
- Barreras de casos clínicos.

