

Noticias 2011 –Español

- **Curso Anual de Respuesta del Área de Salud a los Accidentes Radionucleares**

Con el propósito de entrenar a profesionales de salud para fortalecer la capacidad de respuesta a emergencias de salud en caso de accidentes nucleares, se realizó el Curso Anual de Respuesta del Área de Salud a los Accidentes Radionucleares en Angra dos Reis, Brasil, del 2 al 5 de diciembre de 2011.

Dicho curso tuvo lugar en el Centro de Medicina de las Radiaciones Ionizantes, Angra dos Reis, fue organizado por la Fundação Eletronuclear de Assistência Médica (FEAM) y contó, entre otros, con la participación de expositores de instituciones nacionales de la FEAM, el Ministerio de Salud de Brasil, la Comisión Nacional de Energía Nuclear (CNEN), el Instituto Nacional de Cáncer (INCA), el Instituto de Radioprotección y Dosimetría (IRD); además de 70 profesionales entre médicos, enfermeros y personal de respuesta.

El programa incluyó dos días de formación teórica y un día de un simulacro de atención a un paciente radio-accidentado con contaminación. El Dr. Pablo Jiménez, Asesor Regional en Radiología y Protección Radiológica de la OPS, realizó las presentaciones El Papel de la OPS en la Prevención y la Mitigación de Emergencias Radiológicas y La OPS y el Accidente Nuclear de Fukushima, y participó en el Simulacro de Atención a un Paciente Radio Accidentado.

Las conclusiones principales extraídas de la actividad fueron: la necesidad de integrar el plan nacional de respuesta médica a emergencias radio-nucleares y se definan los roles y responsabilidades de cada institución; que ANVISA regule la importación y uso de medicamentos necesarios para el tratamiento de pacientes radio-accidentados acorde a las guías de la OMS y el Organismo Internacional de Energía Atómica (OIEA); y que se continúen las actividades de entrenamiento y reentrenamiento de los profesionales de salud que deban participar en la respuesta médica en emergencias radio-nucleares.

- **Expertos se reúnen para asesorar a los laboratorios oficiales de control de medicamentos en Suriname y Trinidad**

En el marco de la Red Panamericana para la Armonización de la Reglamentación Farmacéutica (Red PARF) y la Iniciativa Amazónica contra la Malaria (AMI) se llevó a cabo una misión el 28 y 29 de noviembre de 2011, en Paramaribo, Suriname y Puerto España, Trinidad.

Entre los objetivos de la reunión estuvieron: discutir con las Autoridades Reguladoras Nacionales (ARN) la elaboración de un proyecto de cooperación de fortalecimiento de la capacidad en pruebas de control de calidad de laboratorios en el Caribe,

específicamente en Suriname y Trinidad; verificar información suministrada por el Laboratorio de Medicamentos de Suriname (BGVS) de Suriname y la División de Drogas, Alimentos y Químicos de Trinidad (FDD) en el estudio de la encuesta “Condiciones actuales de los Laboratorios Oficiales de Control de Calidad en América Latina y el Caribe”; explorar la participación en el Programa de Control de Calidad Externo de Laboratorios (EQCP) en el 2012 y discutir la elaboración de un programa de control de calidad de medicamentos antimaláricos, en el marco del programa AMI/RAVREDA.

El Dr. José María Parisi, Especialista en Garantía de Calidad y Seguridad de Medicamentos en la OPS, se encargó de verificar la información proporcionada por el BGVS y el FDD en el estudio de la encuesta “Condiciones actuales de los Laboratorios Oficiales de Control de Calidad en América Latina y el Caribe”. Adicionalmente, ambos laboratorios fueron incorporados en los Laboratorios Oficiales de Control de Medicamentos (LOCM) de la Red PARF.

Al final de la reunión los expertos acordaron fortalecer los sistemas de garantía de calidad del BGVS y la FDD para alcanzar los estándares internacionales de las Buenas Prácticas de Laboratorio; reorganizar las actuales instalaciones en ambos laboratorios, con la evaluación técnica de la OPS; desarrollar un taller de capacitación con el Programa de Promoción de la Calidad de Medicamentos (PQM) y la farmacopea de Estados Unidos (USP) en HPLC y pruebas de disolución en Paramaribo en marzo de 2012; hacer seguimiento de la 10ª etapa del EQCP a llevarse acabo en septiembre de 2012 y mejorar el sistema de control de calidad en medicamentos para la malaria, entre otros.

- **Reunión del Comité Directivo de la Red Panamericana para la Armonización de la Reglamentación Farmacéutica (Red PARF)**

Los días 22 y 23 de noviembre de 2011, tuvo lugar la reunión del Comité Directivo de la Red PARF en la sede de la Organización Panamericana de la Salud (OPS) en Washington, DC. En esta reunión participaron representantes de CARICOM, Centroamérica, Comunidad Andina, MERCOSUR, ALIFAR y FIFARMA, que pertenecen al Comité Directivo, así como el Secretariado (OPS).

La apertura de la reunión estuvo a cargo del Dr. James Fitzgerald, Coordinador del Proyecto de Medicamentos y Tecnologías Sanitarias (HSS/MT) y fue moderada por el Dr. José Peña, Coordinador de la Red PARF. Los logros y desafíos de la Red PARF, así como la necesidad de ajustar el trabajo realizado con los mandatos del 50º Consejo Directivo de la OPS en el fortalecimiento de las Autoridades Reguladoras Nacionales (ARN) y las necesidades de los países, fueron los temas que dieron inicio a la reunión.

El propósito de la reunión fue enfocar los esfuerzos de la Red PARF hacia el alcance de las recomendaciones de la VI Conferencia Panamericana para la Armonización de la Reglamentación Farmacéutica (CPARF) realizada en julio de 2011 en Brasilia; generando un trabajo coordinado y evitando duplicidades mediante el establecimiento de un plan estratégico para esta Red.

Los acuerdos más destacados de la reunión fueron los siguientes:

- Crear un grupo Ad-Hoc que elabore un borrador del Plan de Desarrollo para la Red PARF teniendo como elementos de base la flexibilidad, el rigor científico y la representatividad adecuada de sus componentes;
- Discutir en una próxima reunión vía Elluminate los planes de trabajo de los grupos técnicos de la Red PARF a fin de evaluar el desempeño, la continuidad o desactivación y el estímulo de dichos grupos técnicos;
- Apoyar la incorporación de un representante de las Autoridades Reguladoras de Referencia Regional como observador en el Consejo Directivo de la Red PARF;
- Elaborar un instrumento que permita identificar las necesidades de las ARN a fin de establecer un plan de capacitación apropiado;
- Crear un grupo, conformado por miembros del Comité Directivo y Secretariado de la Red PARF, responsable de generar la estrategia de capacitación de la Red;
- Instar la participación de los países en el proyecto de la Plataforma Regional de Acceso e Innovación para la Salud.

• **I Jornadas sobre Protección Radiológica del Paciente**

Del 18 al 20 de noviembre de 2011 se llevó a cabo en Caracas, Venezuela, la I Jornadas sobre Protección Radiológica del Paciente, organizada por la Sociedad Venezolana de Protección Radiológica (SOVEPRA) y que contó con un prestigioso panel de expositores nacionales e internacionales, además de la participación de unas 400 personas, entre médicos, físicos médicos y técnicos de las áreas de radiología, radioterapia y medicina nuclear.

Durante las jornadas, los participantes discutieron temas actuales sobre Protección Radiológica de los Pacientes en Diagnóstico por Imágenes y Radioterapia. El Dr. Pablo Jiménez, Asesor Regional en Radiología y Protección Radiológica en la OPS, presentó "Nuevas Normas Básicas Internacionales de Seguridad: Exposición Médica", "El Papel de la OPS en la Protección Radiológica del Paciente" y participó en el "Foro: Propuestas hacia un Plan Nacional Radiológica al paciente en Venezuela". La Ing. Ileana Fleitas, Oficial del Programa de Salud Radiológica de la OPS/OMS en Cuba, presentó "Protección Radiológica del Paciente en TAC".

Al final de la reunión los participantes expertos recomendaron a la Organización Panamericana de la Salud (OPS) programar actividades encaminadas al desarrollo e implementación del Plan Nacional de Protección Radiológica del Paciente, tomando en cuenta que Venezuela ha venido incorporando importante y compleja tecnología en salud en esta esfera.

• **Tercera Conferencia Internacional sobre la mejora del Uso de los Medicamentos**

Con el propósito de mejorar el uso de los medicamentos en los países en vías de desarrollo, 600 expertos mundiales en medicamentos se reunieron en Antalya, Turquía, del 14 al 18 de noviembre de 2011.

Entre los temas tratados durante la conferencia en diferentes mesas de discusiones estuvieron: el enfoque en el uso de medicamentos en países de ingresos bajos y medianos; formular estrategias para el uso de medicamentos en los diferentes niveles en los sistemas de atención en la salud e identificar las formas de

seguimiento y evaluación de estrategias para lograr un adecuado uso de los medicamentos.

Adicionalmente, se realizaron sesiones plenarias diariamente en donde se abarcaron el costo, la accesibilidad económica, los incentivos, cobertura y transparencia de medicamentos; la salud materna infantil; la atención de enfermedades crónicas: diabetes, hipertensión y salud mental; el SIDA y la Tuberculosis y la resistencia a los medicamentos, entre otros.

Participantes de 80 países que asistieron a esta importante actividad aprendieron que más personas en los países de desarrollo mueren de las enfermedades crónicas como la hipertensión, el asma y la diabetes, que de enfermedades infecciosas como el VIH y la tuberculosis. Adicionalmente, los expertos participantes resaltaron la importancia de que los gobiernos deben realizar acciones más concretas para lograr que los medicamentos esenciales a las poblaciones.

Representando a la OPS participaron El Dr. James Fitzgerald, Coordinador del Proyecto de Medicamentos y Tecnologías Sanitarias (OPS), quien presentó “El acceso asequible y apropiado a medicamentos de costo elevado: temas claves”; la Dra. Adriana Ivama, Asesora Sub-Regional de Medicamentos en el Caribe, presentó nueve trabajos del resultado de la cooperación técnica en el área farmacéutica en el Caribe, el principal de ellos relacionado al desarrollo de la Política Farmacéutica del Caribe y la Dra. María Cecilia Acuña, Especialista en Sistemas y Servicios de Salud en la OPS, quien presentó “Determinantes sociales de acceso a medicamentos en tres países de América Central”.

Esta importante conferencia sirvió de plataforma para que los participantes conocieran los resultados de investigaciones actuales en el área farmacéutica alrededor del mundo y los “gaps” para el desarrollo de investigación en los próximos años para mejorar el uso de medicamentos.

El programa del evento y el libro con los resúmenes de los trabajos presentados están disponibles en la siguiente dirección: <http://www.inrud.org/ICIUM/Conference-Overview.cfm>, las presentaciones y los posters estarán disponibles en breve en el espacio web del evento: <http://www.inrud.org/ICIUM/ICIUM-2011.cfm>.

Presentaciones:



[Affordable, Appropriate Access to High Cost Medicines: Key Issues \(3.92 MB\)](#)



[Social Determinants of Access to Medicines in Three Central American Countries \(667 kB\)](#)

Posters:



[Access to and Use of Medicines in Barbados: Evidence from a Household Survey \(737.85 kB\)](#)



[Assessment of Pharmaceutical Situation in Jamaica \(1.95 MB\)](#)



[Assessment of Pharmaceutical Situation in Suriname \(325.08 kB\)](#)

 [Caribbean Network on Pharmaceutical Education \(80.42 kB\)](#)

 [Evidence-based development of the Caribbean Pharmaceutical Policy \(105.23 kB\)](#)

 [Partnership on Pharmaceutical Policies in The Caribbean: 2006-2009 \(322.31 kB\)](#)

 [Pharmaceutical Situation in the Caribbean as Background for Policy Development \(2.03 MB\)](#)

 [Pharmaceutical Situation in Barbados: WHO Level II Health Facilities Survey, 2010 \(456.57 kB\)](#)

 [Proposal for a Baseline Assessment for the Caribbean Pharmaceutical Policy \(258.51 kB\)](#)

- **Taller de Control de Calidad en la Cadena de Suministro (OPS-PQM/USP-AMI/RAVREDA)**

Del 8 al 11 de noviembre de 2011 se llevaron a cabo dos reuniones consecutivas en Bogotá, Colombia en colaboración con el Programa de Promoción de la Calidad de Medicamentos (PQM), la Agencia de Estados Unidos para el Desarrollo Internacional (USAID) y la farmacopea de Estados Unidos (USP) dentro del marco de la Iniciativa Amazónica contra la Malaria (AMI).

Primeramente, se realizó el taller sobre Enfoque de tres Niveles para el Control de Medicamentos, que contó con la participación de representantes de 7 países de la Amazonía y que tuvo como objetivo dar a conocer la implementación del enfoque de calidad de tres niveles a lo largo de la cadena de suministros, su aplicación en condiciones de alta y baja transmisión de malaria; el rol de los laboratorios de control dentro de este marco y las pautas para el desarrollo de protocolos para monitoreo de calidad de medicamentos.

Al final del taller, los participantes se comprometieron en implementar el enfoque de calidad en sus países en conjunto con las autoridades que representan a los Programas Nacionales de Malaria, Regulación y Laboratorios Oficiales de Control de Medicamentos.

Avances en la Conformación de la Red Nacional de Control de Calidad de Medicamentos

Seguidamente, el 11 de noviembre se llevó a cabo una reunión con el propósito de analizar los avances en la conformación de la Red Nacional de Control de Calidad de Medicamentos; conocer la experiencia en la implementación del enfoque de tres niveles; identificar logros y lecciones aprendidas en la implementación del enfoque y mejorar los canales de comunicación entre las Direcciones Territoriales de Salud y el Instituto Nacional de Vigilancia de Medicamentos y Alimentos (INVIMA)

Participaron las Direcciones Territoriales de Salud de Colombia, los Coordinadores de Inspección, Vigilancia y Control de Medicamentos y los Coordinadores de Laboratorios de Salud Pública.

Estuvieron presentes también en ambas reuniones el Dr. José María Parisi (OPS/WDC) y la Dra. Adriana Mendoza (OPS/COL).

- **Reunión Internacional de Centros de Farmacovigilancia**

Con el propósito de dar a conocer lo que se ha venido desarrollando en el tema de farmacovigilancia a nivel global hasta la fecha, se realizó la Reunión Internacional de Centros de Farmacovigilancia del 31 de octubre al 02 de noviembre en Dubrovnik, Croacia, que contó con la participación de 180 personas provenientes de los centros nacionales de farmacovigilancia de todo el mundo, del centro colaborador de Upsala, y OMS.

Durante la reunión se llevaron a cabo sesiones de trabajo sobre sistemas de notificación y seguimiento; experiencias en la inserción en programas de salud pública, especialmente de vacunas y HIV; aspectos de la comunicación en Farmacovigilancia; la experiencia en el manejo de errores de medicación y experiencias sobre problemas habituales en Farmacovigilancia. Adicionalmente, se realizaron presentaciones de los importantes avances de trabajo de Upsala y la OMS en el año 2011, en conjunto con los países de la región y centros colaboradores.

En el marco de este encuentro se alcanzaron importantes acuerdos para una colaboración más intensa especialmente en la capacitación, el gerenciamiento de bases de datos y propuestas de farmacovigilancia intensiva con la Región de las Américas.

- **Acuerdo Marco de Cooperación entre la Agencia Canadiense de Medicamentos y Tecnologías en Salud (CADTH) y la Organización Panamericana de la Salud (OPS)**

El 26 de octubre de 2011, la Directora de la OPS, Dra. Mirta Roses Periago y el Presidente de la Agencia Canadiense de Medicamentos y Tecnologías en Salud (CADTH), Dr. Brian O' Rourke firmaron un Acuerdo Marco de Cooperación.

CADTH proporciona a los tomadores de decisiones de Canadá de evidencia, análisis, asesoramiento y recomendaciones que requieren para tomar decisiones en el campo de las tecnologías sanitarias.

El acuerdo entre CADTH y OPS facilitará la cooperación entre ambos organismos para fortalecer la gobernanza y las intervenciones del sector farmacéutico y otras tecnologías sanitarias, mediante el uso de las mejores evidencias científicas y la Evaluación de las Tecnologías Sanitarias (ETS)

Mediante este acuerdo, la base de datos Rx for change estará disponible en español y será de libre acceso para la Región. Rx for Change fue desarrollada por el Cochrane Effective Practices and Organization of Care Group, y el Cochrane Consumer and Communication Review Group y contiene información sobre las evidencias científicas que permiten informar el diseño e implementación de intervenciones de la gestión y uso de tecnologías sanitarias.

Adicionalmente, el acuerdo plantea la colaboración entre CADTH y OPS en actividades de capacitación para incrementar las capacidades Regionales para la gestión de tecnologías sanitarias y otros instrumentos.

El presente acuerdo estará vigente entre el 26 de octubre de 2011 y el 31 de diciembre de 2013.

- **RAD –AID Conferencia Internacional de Radiología de los países en desarrollo**

Anualmente RAD-AID International, una ONG sin ánimo de lucro formada por un grupo de radiólogos de la Universidad John Hopkins en Baltimore, organiza una conferencia gratuita sobre la radiología internacional para países en desarrollo y emergentes para mejorar los servicios de salud globalmente.

Este año la conferencia tuvo lugar en la Escuela de Medicina de la Universidad John Hopkins en Baltimore, Maryland el 30 de octubre de 2011, con el propósito de establecer un foro vivo interactivo con discusiones sobre cómo pueden mejorarse los servicios de diagnóstico por imagen para impulsar la atención en salud internacionalmente.

Esta importante actividad reunió a diversas organizaciones humanitarias no gubernamentales, centros académicos médicos, gobierno, profesionales en radiología, funcionarios de salud pública, ingenieros de tecnología, economistas, auxiliares médicos, enfermeras, médicos y líderes empresariales.

Entre los temas tratados durante las sesiones estuvieron: Economía de la Radiología Internacional: Construyendo Modelos de Largo Plazo, Modelos Clínicos de Formación de Imágenes y Estrategias de Servicios de Radiología para Países en Desarrollo, Educación Internacional para Residentes, Auxiliares y Enfermeras, Tecnología para Radiología y Atención en Salud en Países en Desarrollo, y Radiología para la Salud Pública: Radiología y Objetivos de Salud Pública Mundiales.

El Dr. Pablo Jiménez, Asesor Regional en Radiología y Protección Radiológica en la OPS, presentó Challenges and Strategies To Improve Access to and Quality of Diagnostic Imaging Services in Latin America and the Caribbean, dentro de la sesión Radiología para la Salud Pública: Radiología y Objetivos de Salud Pública Mundiales.

Para mayor información sobre esta conferencia dirigirse a la página web del RAD-AID: <http://www.rad-aid.org/default.aspx>.

- **Congreso de la Industrial Mundial de Automedicación (WSMI)**

Del 26 al 28 de octubre de 2011 tuvo lugar en Puerto Vallarta, México, el Congreso de la Industrial Mundial de Automedicación, que contó con la participación de representantes de la industria de todo el mundo.

Entre los temas tratados durante las sesiones y mesas redondas estuvo la importancia de la automedicación y su impacto en la salud pública, las barreras y desafíos de esta industria, las experiencias locales y la distribución y promoción del OTCs (Medicamentos sin prescripción).

El Dr. José Luis Castro, Asesor Regional en Uso Racional de Medicamentos en la OPS, coordinó el panel de impacto en la salud pública y participó en la mesa dónde se abordaron los temas de distribución y promoción de OTCs.

- **Expertos se reúnen para fortalecer las Autoridades Reguladoras Nacionales de control de calidad de medicamentos y monitorear la calidad de medicamentos para el cólera**

Del 24 al 28 de octubre de 2011 se realizaron dos reuniones consecutivas en Haití y en República Dominicana con el objeto de establecer la base de un proyecto de cooperación entre las autoridades regulatorias de ambos países para el registro, inspección y autorización de medicamentos y fortalecer la capacidad normativa de la Autoridad Reguladora Nacional de Haití, específicamente del control de calidad de medicamentos para el cólera.

Las reuniones contaron con la participación del Dr. José M. Parisi (OPS/WDC) y el Dr. Michel Klopfenstein (PROMESS/HAI) acompañados adicionalmente en Port-au-Prince por Zoulikha Faraj (OPS/HAI) y en Santo Domingo por Dalia Castillo (OPS/DOR).

En Haití, los participantes evaluaron la posibilidad de establecer un laboratorio oficial de control de medicamentos tomando en cuenta diversos escenarios (Hospital Universitario, Laboratorio Nacional de Control, Facultad de Farmacia y la Dirección de Farmacia y Medicamentos (DPM). y acordaron diseñar un plan de control de calidad de medicamentos en Haití con el Laboratorio Oficial de Control de Medicamentos (LOCM) de República Dominicana. Adicionalmente, la DPM convino implementar un sistema de control aduanero semejante al de la ARN de la República Dominicana.

Entre otras actividades llevadas a cabo por los expertos participantes estuvieron la capacitación y entrenamiento de profesionales de Haití y República Dominicana para las funciones de Registro de Medicamentos, Buenas Prácticas de Manufactura y Buenas Prácticas de Laboratorio; el adiestramiento a profesionales de PROMESS en buenas prácticas de almacenamiento y certificación de OMS de productos farmacéuticos; y el control de calidad de medicamentos para el cólera en el LOCM de la República Dominicana con el propósito de establecer un futuro plan de control de medicamentos para el DPM de ese país y Haití.

En República Dominicana, los expertos realizaron diversas reuniones y visitas para intercambiar criterios en el proceso de registro e importación de medicamentos. El Dr. José María Parisi realizó una presentación en la Dirección General de Drogas y Farmacias (DGDF) para socializar el programa de OMS de precalificación de Laboratorios de Control de Medicamentos.

Uno de los objetivos más importantes alcanzados en esta reunión fue el acuerdo establecido entre el LOCM de República Dominicana Dr. Defilló y PROMESS para el servicio de control de calidad de las muestras de medicamentos para el cólera, acción que servirá de experiencia piloto para las futuras pruebas a realizarse en el año 2012.

- **Convenio de Marco de Cooperación entre la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT) y la Organización Panamericana de la Salud (OPS)**

La Dra. Mirtha Roses Periago, Directora de la OPS y el Dr. Carlos Alberto Chiale, Interventor de la ANMAT, firmaron un convenio de marco de cooperación el 17 de octubre de 2011 en Buenos Aires, Argentina.

El objeto del presente convenio es establecer términos para lograr una estrecha y constante colaboración entre ambas instituciones en el área de medicamentos y tecnologías médicas a través de la asignación de personal profesional de la ANMAT a la representación de la OPS en Argentina y la designación de puntos focales por parte de ambas instituciones para poner a disposición de la comunidad científica nacional e internacional la información derivada de las acciones de este convenio.

En concreto, el convenio marco firmado contempla facilitar la articulación de la cooperación regional de la OPS/OMS en el fortalecimiento de las autoridades reguladoras; promover la cooperación internacional en la regulación sanitaria de los medicamentos y las tecnologías sanitarias; apoyar la participación de la ANMAT en proyectos de cooperación regional de la OPS/OMS como lo son la Red Panamericana para la Armonización de la Reglamentación Farmacéutica (Red PARF), la Plataforma Regional de Acceso e Innovación para la Salud, la promoción de uso racional de medicamentos en aspectos regulatorios y el intercambio inter-país y regional sobre los marcos, estructuras y procesos relacionados con la reglamentación farmacéutica.

El convenio también propiciará actividades conjuntas para articular y dar seguimiento a las actividades de cooperación técnica en los países en temas relacionados con medicamentos y tecnologías médicas; crear y ejecutar mecanismos de participación que permitan enriquecer el contenido curricular de las carreras afines a los profesionales de la salud; promover y estimular actividades de carácter científico que serán desarrollados de manera conjunta e intercambiar información bibliográfica e investigativa necesaria para alcanzar los fines de ambas instituciones

El presente convenio tendrá una vigencia de dos años a partir del 17 de octubre de 2011.

- **Tercer Foro Regulatorio Internacional (IRF), Health Canada**

Con el fin de afianzar los mecanismos de cooperación entre autoridades reguladoras y promover el fortalecimiento de las capacidades reguladoras de la Región de las Américas, Health Canada y la Organización Panamericana de la Salud han apoyado la participación de los representantes de 10 países Latinoamericanos y del Caribe en el Tercer Foro Regulatorio Internacional que se llevará a cabo del 24 al 28 de octubre de 2011 en Ottawa, Canadá.

Este evento contará con la participación de aproximadamente 100 personas provenientes de las Autoridades Reguladoras Nacionales de Asia, África, Europa y de la Región de las Américas, específicamente, Argentina, Barbados, Belize, Brasil, Chile, Colombia, Costa Rica, Cuba, Estados Unidos, Haití, Honduras, México, Nicaragua, Panamá, Trinidad y Tobago y Venezuela.

La agenda de este Foro abarca la regulación de productos farmacéuticos, productos biológicos (incluyendo vacunas) y dispositivos médicos, en las etapas de pre-comercialización y post-comercialización.

Con el propósito de promover el conocimiento de importantes iniciativas regionales relacionadas con la construcción de la capacidad de reglamentación, se organizó un evento previo el 23 de octubre en la cual la OMS y la OPS presentarán las iniciativas relacionadas con la Red de Evaluación Clínica de vacunas para países en desarrollo (DCVRN), el Foro Africano de Reglamentación de Vacunas (AVAREF) y las iniciativas

para el fortalecimiento de las Autoridades Reguladoras Nacionales de Medicamentos y Tecnologías Sanitarias en la región de las Américas.

Para mayor información sobre el evento dirigirse a la página web de [Health Canada](#).

- **Brasil duplica la producción de medicamentos contra el Chagas**

Brasil 19 de octubre de 2011.- Con el propósito de responder a la solicitud de los organismos de cooperación multilateral, el Ministerio de Salud de Brasil publicó un comunicado de prensa en donde se comprometerse a duplicar la producción del medicamento contra la enfermedad de Chagas, el Benznidazol. Esta solicitud atenderá pacientes de Argentina, Bolivia, Colombia, Paraguay, Uruguay y Venezuela.

El Ministro de Salud de Brasil, Dr. Alexandre Padilha explicó en el comunicado “Esta capacidad de servicio fue resultado de una articulación del Ministerio de Salud con los laboratorios productores Lafepe y Nortec, en conjunto con ANVISA. Brasil es el único país que asume el desafío de producir un medicamento de tecnología compleja para enfermedades desatendidas”

Para leer el comunicado oficial del Ministerio de Salud de Brasil haga clic [aquí](#).

- **Reunión entre AEMPS y OPS busca fortalecer estrategias de cooperación en la reglamentación farmacéutica**

El día 12 de octubre de 2011, la Subdirectora de la OPS, Dra. Socorro Gross-Galiano recibió a la Directora de la Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios (AEMPS), Dra. Belén Crespo Sánchez-Exnarriaga y al Jefe de la Unidad de Apoyo a la Dirección, Dr. Ramón Palop Baixauli en la sede de la OPS en Washington, DC, con el propósito de explorar actividades conjuntas en el tema de la regulación de medicamentos y tecnologías sanitarias.

Los temas a tratar durante la visita fueron: presentación del panorama de las iniciativas y actividades de cooperación de la OPS/OMS con los países de la Región de las Américas en Medicamentos y Tecnologías Sanitarias y la presentación de la visión y perspectivas de la AEMPS y sus actividades con la OPS, haciendo relevancia al tema de farmacovigilancia y capacitación en aspectos relacionados con Buenas Prácticas Regulatorias.



La Dra. Belén Crespo presentó el nuevo modelo de gestión de la AEMPS de regulación de medicamentos de uso humano y veterinario. Además de mostrar su estructura, organización y retos en las áreas legales, socio-políticas y científicas, entre otros.

Asimismo, el Dr. Ramón Palop Baixauli mostró la estructura y actividades del área internacional del AEMPS, que fomenta los encuentros y actividades de cooperación internacional con el propósito de promover el intercambio y cooperación mutua entre los países Iberoamericanos en el área de la reglamentación farmacéutica.

En este contexto, el Coordinador del Proyecto de Medicamentos y Tecnologías Sanitarias (HSS/MT) de la OPS, Dr. James Fitzgerald, expuso las actividades que se están desarrollando en el tema de Medicamentos y Tecnologías Sanitarias con el propósito de atender las demandas de la agenda de salud global y regional. Igualmente, mencionó la calificación de cuatro Autoridades Nacionales Reguladoras (ANR) que son consideradas de referencia regional y presentó los avances desarrollados de la Red Panamericana para la Armonización de la Reglamentación Farmacéutica (Red PARF).

Al final de la visita los representantes de las instituciones AEMPS y OPS acordaron fomentar la cooperación en Farmacovigilancia para el año 2012, así como también fortalecer los procesos de capacitación y el desarrollo de las plataformas que promueven intercambio entre los países de la región.

- **Taller Regional de Calidad en la Atención y Seguridad del Paciente**

Representantes de la OPS/OMS y de diversos Ministerios de Salud de la región se reunieron en República Dominicana del 11 al 13 de octubre de 2011 para evaluar el progreso de la implementación del Programa de Calidad y Seguridad del Paciente (CASP) en los países de la región de las Américas.

Durante la reunión los expertos participantes realizaron presentaciones, y compartieron experiencias relacionadas a las ejecuciones y progresos de los Programas de Calidad y Seguridad del Paciente en sus países. Representantes de la OPS y de los ministerios de salud presentaron las futuras agendas de trabajo de CASP de los países a nivel regional y subregional.

Para mayor información sobre esta noticia, dirigirse a la [página web de la OPS/República Dominicana](#).

- **Primer Taller Regional sobre los Sistemas de Nacionales de Vigilancia Sanitaria de America del Sur**

Del 03 al 07 de de octubre de 2011 se celebró en la sede del Instituto Suramericano de Gobierno en Salud (ISAGS – UNASUR) en Río de Janeiro, Brasil, el Primer Taller Regional sobre los Sistemas Nacionales de Vigilancia Sanitaria de America del Sur, en donde participaron representantes de Argentina, Brasil, Bolivia, Chile, Colombia, Ecuador, Paraguay, Suriname, Uruguay y Venezuela.

Entre los objetivos de la reunión estuvieron conocer las estructuras y necesidades de los Sistemas de Regulación y Vigilancia Sanitaria de cada país; propiciar la construcción de un programa de cooperación y trabajo del Pro-ISAGS en materia regulatoria; y temas relacionados con medicamentos, genéricos y falsificación.



Durante los primeros tres días de la reunión los países participantes presentaron sus sistemas de vigilancia sanitaria. Posteriormente, los días 6 y 7 de octubre se reunieron los puntos focales del Grupo Técnico de Acceso a Medicamentos de UNASUR quienes discutieron temas prioritarios del plan de trabajo para el año 2012 y la posición regional sobre los productos sanitarios falsificados a ser presentada ante la Organización Mundial de la Salud próximamente.

La reunión fue acompañada por los funcionarios de la OPS, Dra. María Luz Pombo y Dr. Christophe Rerat, quienes presentaron las diferentes iniciativas apoyadas por los países de la Región de las Américas a fin de fortalecer las funciones de las

Autoridades Regulatoras Nacionales de Medicamentos y Productos Biológicos, así como también los avances logrados y desafíos a enfrentar.

 [Presentación: Fortalecimiento de las Autoridades Regulatoras Nacionales de Medicamentos y Productos Biológicos en la Región de las Américas \(2.52 MB\)](#)

Representantes de la OPS y del ISAGS-UNASUR coincidieron en la necesidad de complementar las actividades de Cooperación Técnica y establecer un canal de comunicación entre las Organizaciones para trabajar de manera sinérgica y disponibilizar y compartir información estratégica.

Las conclusiones de esta reunión estarán disponibles próximamente en la [página web del ISAGS – UNASUR](#).

- **Comisiones Técnicas subregionales de Medicamentos y Tecnologías Sanitarias se reúnen en Lima, Perú.**

-XIII Reunión de la Comisión Técnica Subregional para la Política de Acceso a Medicamentos

-I Reunión de las Comisiones Técnicas Subregionales para la política de Acceso a Medicamentos y de Evaluación de Tecnologías Sanitarias (ETS) del Organismo Andino de Salud-Convenio Hipólito Unanue (ORAS-CONHU)

-V Evaluación de la Comisión Técnica Subregional de Evaluación de Tecnologías Sanitarias

Tres reuniones consecutivas fueron celebradas en Lima, Perú, del 2 al 8 de octubre de 2011 para presentar avances relacionados al Acceso a Medicamentos Genéricos, Farmacovigilancia, información sobre equipos médicos, evaluación de las tecnologías sanitarias y la participación de los países andinos en la Plataforma Regional de Acceso e Innovación para la Salud, entre otros.

Participaron representantes técnicos de Bolivia, Chile, Ecuador y Perú, el director de Servicios Generales de Servicios de Salud de Bolivia, asesores subregionales y nacionales del Perú en las áreas de medicamentos y tecnologías sanitarias y consultores del área de medicamentos y evaluación de tecnologías sanitarias del ORAS-CONHU, entre otros. Estuvieron presentes también por la OPS en Washington, DC, la Dra. Analía Porrás, el Dr. Alexander Lemgruber y la Dra. Victoria de Urioste por la OPS en Bolivia.

Las comisiones técnicas acordaron a través de las diversas actas presentadas, contribuir al desarrollo de la Plataforma Regional de Acceso e Información para la salud de la OPS, a través del suministro de información referente a las listas de los medicamentos esenciales. En este sentido, la comisión de ETS gestionará con la OPS el desarrollo de un modelo para recursos de información sobre equipos médicos dentro de la plataforma regional.

Por otra parte, las comisiones convinieron elaborar una matriz de estrategias de genéricos de cada uno de los países de la región tomando como referencia la Guía de Implementación de Estrategia de Medicamentos Genéricos de la OPS. Asimismo,

acordaron llevar a cabo el taller virtual de capacitación continua en Farmacovigilancia y utilizar las bases de datos del Centro Mundial de Monitoreo de Medicamentos de la OMS.

- **Taller sobre “Promoción del cambio en los servicios farmacéuticos en las Américas: del nuevo marco conceptual a la realidad”**

Del 3 al 5 de octubre de 2011 se llevó a cabo en Montevideo, Uruguay, el taller sobre “Promoción del cambio en los servicios farmacéuticos en las Américas: del nuevo marco conceptual a la realidad”, organizado por el Foro Farmacéutico de las Américas (FFA) y la Asociación de Química y Farmacia del Uruguay (AQFU), con el apoyo de la OPS y la Federación Internacional de los Farmacéuticos (FIP).

El taller contó con la participación de aproximadamente 40 profesionales de diferentes áreas del sector farmacéutico como el gobierno, la universidad, la farmacia hospitalaria, y la farmacia comunitaria (privada) de Uruguay, además de miembros del Foro Farmacéutico de las Américas de Brasil, Colombia, Costa Rica, Paraguay, Venezuela, Estados Unidos y de la FIP. Representando la OPS participaron la Dra. Nelly Marin, el Dr. José Luis Castro y el Dr. Miguel Fernández.

Durante el taller se presentaron dos documentos que consideran centrales en la promoción del cambio de los servicios farmacéuticos: los servicios farmacéuticos basados en APS desarrollado por la OPS, a cargo de la Dra Nelly Marin, Asesora Regional de Políticas Farmacéuticas y las guías de Buenas Prácticas de Farmacia actualizadas en forma conjunta por la OMS y la FIP, cuya presentación estuvo a cargo del Dr. Gonzalo de Souza, Secretario de Relaciones de América Latina de la FIP. Una vez presentados ambos documentos, los sectores del gobierno, de la profesión farmacéutica y de la educación de pregrado y continua, manifestaron sus puntos de vista sobre la viabilidad y los desafíos y presentaron propuestas e implementación futura de las mismas.

El día 5 de octubre se realizó la asamblea del Foro Farmacéutico de las Américas, en donde los participantes ratificaron la decisión de priorizar las acciones necesarias para lograr un desarrollo sustentado de los servicios farmacéuticos, la educación farmacéutica y el marco normativo de la profesión, principalmente las Buenas Prácticas de farmacia (BPF), en la región de las Américas.

- **Reunión de los Comités Consultivos para Revisión de los Estándares de Trabajo de Bancos de Sangre de Latinoamérica y el Caribe**

Tomando en cuenta los avances significativos en las áreas técnicas y médicas relacionadas con la transfusión de sangre y los cambios en el funcionamiento de los servicios de sangre en America Latina y el Caribe, dos grupos de expertos de sangre provenientes de Estados Unidos, Latinoamérica y el Caribe se reunieron en Miami, Florida del 3 al 8 de octubre de 2011 para revisar los estándares de sangre de la OPS aplicados actualmente en la región.

Los participantes se enfocaron en la revisión de las publicaciones “*Estandares de Trabajo para Servicios de Sangre*” y “*Caribbean Regional Standards for Blood Banks and Transfusion Services*”, que fueron comparadas con los requerimientos de la 27^a edición de los Estándares AABB para bancos de sangre y servicios de transfusión y la 13th Edition of the Council of Europe Guide to the preparation, use and quality

assurance of blood components. Es importante destacar que previo a esta reunión, los responsables de los servicios de sangre en los Estados Miembros tuvieron la oportunidad de enviar comentarios y modificaciones que consideraran oportunos realizar a las publicaciones.

Al final de la reunión los expertos participantes presentaron las versiones actualizadas de las publicaciones "*Estandares de Trabajo para Servicios de Sangre*" y "*Caribbean Regional Standards for Blood Banks and Transfusion Services*", además acordaron que la unidad de sangre del proyecto de HSS/MT de la OPS debe enviar el documento final a los miembros del comité consultivo antes del 21 de octubre de 2011, estipulando la futura publicación y distribución de estos documentos para el año 2012.

- **Presentación del Informe de Progreso: Implementación de la Estrategia Mundial y Plan de Acción sobre salud pública, innovación y propiedad intelectual en el marco del 51° Consejo Directivo de la OPS**

Washington, DC.- 29 de septiembre de 2011. Autoridades sanitarias de los Estados Miembros se reunieron por cuarto día consecutivo en la sede principal de la OPS en Washington en el marco del 51° Consejo Directivo; entre los temas a tratar estuvieron los informes de progreso sobre asuntos técnicos.

El Gerente del Área de Sistemas de Salud basados en la Atención Primaria de Salud (HSS), Dr. Rubén Torres, realizó una intervención destacando el informe de progreso: Implementación de la Estrategia mundial y Plan de acción sobre Salud Pública, Innovación y Propiedad intelectual.

El Dr. Torres resaltó que el informe de avance que fue presentado ante el Comité Ejecutivo en Junio de 2011 resume claramente el compromiso para asegurar la implementación efectiva de la estrategia de propiedad intelectual e innovación.

En ese sentido, el Dr. Torres hizo referencia específica a algunos avances importantes que esta estrategia tiene en la Región de las Américas, como el hecho de que los mecanismos de integración como la Unión de Naciones Suramericanas (UNASUR), el Organismo Andino de Salud (ORAS) y el MERCOSUR han adoptado en sus resoluciones y opiniones elementos de la estrategia mundial.

En tanto, el Dr. Torres hizo alusión a la puesta en marcha de la Red de Evaluación de Tecnologías Sanitarias, su disposición y efecto en los países. Además de señalar los avances logrados por la Red Panamericana para la Armonización de la Reglamentación Farmacéutica (Red PARF), mencionando la precalificación de cuatro autoridades regulatorias de referencia regional que fortalecerán la capacidad reguladora en lo que refiere a la tecnología sanitaria.

El gerente de HSS recalcó que la falta de transparencia de precios puede ser combatida con mayor información e hizo referencia al futuro lanzamiento de una plataforma de innovación que permitirá tener a la disposición de la totalidad de los países los precios de referencia de los medicamentos de toda la región.

Por otra parte, y continuando con la discusión de los informes de progreso, el Dr. Torres presentó la ***Iniciativa Regional para la Seguridad Transfusional y Plan de Acción para 2006 -2010: Evaluación final.***

El Dr. Rubén Torres señaló que esta iniciativa busca reducir la mortalidad y mejorar el cuidado de los pacientes de Latinoamérica y el Caribe a través de la disponibilidad y acceso equitativo a la sangre segura, además de mencionar la adopción de estrategias como la planificación y gestión de la red de los sistemas nacionales de sangre, la promoción de la donación voluntaria de sangre, la garantía de calidad y el uso apropiado de sangre y sus componentes.

Para el informe de esta iniciativa, se analizaron los niveles de donación de sangre en 35 países y territorios, por el período 2005 -2009. Los resultados mostraron la existencia de una relación inversa entre el número promedio de unidades de sangre procesadas anualmente por el centro y la disponibilidad total de la sangre a nivel nacional y entre la disponibilidad de sangre y las tasas de mortalidad materna, concluyendo que la creación de más bancos de sangre no mejora la disponibilidad y acceso oportuno a la sangre y por ello se insta a los países a promover la donación voluntaria a través del manejo eficiente de los sistemas de sangre.

Al final de la sesión de los informes de progreso, se solicitó al Consejo Directivo tomar nota de este informe y agradecer a los miembros del Equipo de Evaluación Externa (Marcela Contreras, Gabriel Schmunis, Elena Franco, Marcia Otani y Ashley Duits), además de recomendar la inclusión del Plan de Acción Regional sobre Seguridad de la Sangre para 2012-2017 en los temas propuestos para las reuniones de los Cuerpos Directivos de OPS en el año 2012.

- **Autoridades sanitarias se reúnen para discutir la Resistencia a los Antimicrobianos en ocasión al 51º Consejo Directivo de la OPS**

Con el propósito de analizar y valorar la repercusión de la resistencia a los antimicrobianos desde el punto de vista socioeconómico, de salud y epidemiológico; uso racional de los antimicrobianos y métodos de contención de la resistencia antimicrobiana, autoridades sanitarias de los Estados Miembros de la OPS participaron en una mesa redonda el 28 de septiembre de 2011 en la sede principal de la OPS en Washington, DC.

El Dr. Patrick Kelley del Instituto de Medicina de la Academia Nacional de Estados Unidos, explicó los antecedentes relacionados a las Repercusiones sanitarias, sociales y económicas de la resistencia a los antimicrobianos, el grado de la resistencia a los antimicrobianos en la Región y sus tendencias y el enfoque multifacético para contener la resistencia a los antimicrobianos.

Los Estados Miembros tuvieron la oportunidad de intercambiar iniciativas y planes de trabajo con el propósito de originar conclusiones que sirvan de guía para las estrategias y actividades destinadas a la contención de la resistencia a los antimicrobianos, dichos intercambios fueron realizados en tres mesas redondas llevadas a cabo simultáneamente.

Durante la mesa redonda “Hacia un enfoque multifacético para contener la resistencia a los antimicrobianos” representantes de Latinoamérica y el Caribe destacaron temas resaltantes como la problemática existente al uso indebido de los

antibióticos y enfatizaron la importancia de aplicar leyes que garanticen la prescripción segura de los antibióticos para evitar así su uso irracional. También mencionaron el fortalecimiento de los cuerpos regulatorios que manejan los medicamentos antimicrobianos y coincidieron que la función rectora de los gobiernos es esencial para combatir la resistencia antimicrobiana.

Es importante destacar que el día 30 de septiembre se presentó ante el Consejo Directivo el informe CD51/15, Rev 1, Add. 1, en donde se menciona la importancia del fortalecimiento de los mecanismos regulatorios y su armonización. Los países expresaron la necesidad de elaboración de directrices farmacéuticas y guías de prescripción de los antimicrobianos en los diferentes niveles de atención en salud (primario, secundario y comunitario) así como el combate a la automedicación, el fomento a la calidad de los antimicrobianos y la regulación de la distribución de muestras gratuitas por la industria farmacéutica.

Los Estados Miembros expresaron su interés en que la Oficina Sanitaria Panamericana los apoye en la consolidación y fortalecimiento de sus Autoridades Reguladoras.

- **Política y Regulación de Medicamentos y Tecnologías fueron abordados en el 20° Caucus de Ministros responsables de salud del CARICOM**

El 24 y 25 de septiembre de 2011 se llevó a cabo en la sede principal de la OPS en Washington, DC, el 20° Caucus de Ministros responsables de la salud del CARICOM, en donde se discutieron dos temas importantes relacionados a los Medicamentos y las Tecnologías Sanitarias.

El primer punto a destacar fue que el Primer Informe de Progreso de Política Farmacéutica en el Caribe y la estructuración de la Ampliación del Comité Técnico Asesor en Políticas Farmacéuticas (TECHPHARM), fueron aprobados en el 20° Caucus de Ministros de Salud del CARICOM.

El informe de progreso destaca el desarrollo e implementación de la Política Farmacéutica del Caribe, aprobada en abril de 2011 en la 21ª Reunión del Consejo en desarrollo Humano y Social del CARICOM y que a su vez ha sido apoyada por la OPS/OMS. Como parte de los avances, se puede destacar el desarrollo de perfiles farmacéuticos de países (CPP) como fuente de evidencia para la formulación de políticas y punto de partida para la implementación del CPP en Barbados, Belize, Dominica, Haití, San Vicente y las Granadinas, Trinidad y Tobago y Suriname y su curso en otros seis países y tres territorios del Reino Unido y el desarrollo de un documento de base para el marco normativo subregional.

Los Ministros de Salud también aprobaron la estructuración del TECHPHARM, que se encarga de coordinar y supervisar la aplicación del CPP. Los países representantes nominados fueron Antigua y Barbuda, Barbados, Suriname, Trinidad y Tobago, Servicio de Adquisiciones de Productos Farmacéuticos/Organización de Estados del Caribe Oriental (PPS / OECO) y las Islas Vírgenes Británicas, además de los miembros ex officio: Secretaría del CARICOM, OPS/OMS, Laboratorio Regional del Caribe para las Pruebas de Medicamentos y el representante de las Escuelas de Farmacia del Caribe.

El Segundo punto a destacar es que el 20º Caucus de Ministros de Salud del CARICOM aprobó la propuesta *“Mejora de la Radiación en Medicina y Seguridad Radiológica: Una asociación entre el OIEA y la OPS”*.

El Dr. Pablo Jiménez, Asesor Regional en Radiología y Protección Radiológica del proyecto de HSS/MT, presentó al Caucus una visión general de la situación en los países del CARICOM, la reciente cooperación técnica suministrada y las necesidades previstas de cooperación técnica en un futuro cercano, así como los requisitos para



los gobiernos y organismos regulatorios establecidos en las nuevas Normas Básicas Internacionales de Seguridad (BSS). También destacó que ningún país perteneciente al CARICOM posee un ente regulador en materia de seguridad radiológica, y la capacidad técnica necesaria para usar correctamente radiación en medicina es muy limitada para cumplir con los requisitos establecidos en las BSS y en el Reglamento Sanitario Internacional.

La Dra. Jane Gerardo-Abaya, Oficial del Programa de Gestión del Departamento de Cooperación Técnica del Organismo Internacional de Energía Atómica (OIEA), presentó un panorama general del OIEA y en particular las prioridades y actividades del Departamento de Cooperación Técnica para América Latina y el Caribe. Adicionalmente propuso la organización de un taller OPS-CARICOM-OIEA para evaluar las necesidades de los países del CARICOM en el primer semestre del 2012. También expresó su interés del OIEA en continuar la colaboración con la OPS para apoyar a los países del CARICOM en su esfuerzo para mejorar la seguridad radiológica en la región.

El Caucus agradeció a la OPS y al OIEA por esta iniciativa, la reconoció como una de las prioridades para su región (Caribe) y aprobó la propuesta. Como resultado, la OPS y el OIEA planificarán los próximos pasos de colaboración para responder al llamado de los Ministros de Salud del CARICOM.

- **Expertos se reúnen para “Lograr la Autosuficiencia de sangre y productos sanguíneos seguros basados en la donación de sangre voluntaria y no remunerada”**

Del 20 al 23 de septiembre de 2011 se celebró en Ginebra, Suiza, la reunión “Lograr la Autosuficiencia de sangre y productos sanguíneos seguros basados en la donación de sangre voluntaria y no remunerada”, en donde participaron autoridades sanitarias de la OMS y OPS.

En base a la adopción de la Resolución WHA63.12 "Disponibilidad, seguridad y calidad de los productos de sangre" en mayo de 2010 y la discusión del tema "La autosuficiencia de sangre y productos sanguíneos seguros basados en la donación voluntaria no remunerada de sangre" en los Emiratos Árabes Unidos en el 2011, el equipo de BTS (Blood Transfusion Safety) de la unidad de "Essential Health Technologies" de la OMS decidió convocar una consulta de expertos para revisar el concepto y los elementos críticos de la autosuficiencia, y para enfrentar los desafíos, desarrollar estrategias e identificar las acciones prioritarias para lograrla. Una reunión preliminar de expertos tuvo lugar 30 al 31 mayo, 2011, en el cual se originó un documento de reflexión.

La participación de OPS tuvo como objetivos contribuir a la definición de la autosuficiencia de sangre y productos sanguíneos seguros y a la identificación de estrategias para lograr la autosuficiencia a nivel nacional, presentar la información y lecciones aprendidas con respecto a la autosuficiencia de sangre para transfusión basados en la donación voluntaria de sangre en la Región de las Américas e ilustrar como funcionan las estrategias regionales, analizando la experiencia reciente de Nicaragua.

Un proyecto de Declaración de consenso sobre el logro de la autosuficiencia de sangre y productos sanguíneos seguros basados en la "La autosuficiencia de sangre y productos sanguíneos seguros basados en la donación voluntaria no remunerada de sangre" fue elaborado por los participantes expertos en los tres días de la reunión. Adicionalmente, el equipo de BTS de la OMS preparará una versión revisada del texto para ser aprobada entre los expertos antes de su publicación como un artículo en una revista internacional.

- **Reunión Nacional de Responsables de Radiofísica Sanitaria de Argentina**

Los días 15 y 16 de septiembre de 2011 tuvo lugar la Reunión Nacional de Responsables de Radiofísica Sanitaria de los Ministerios de Salud de las Provincias de Argentina, en la que participaron responsables de 23 de la 24 Provincias de la República Argentina.

La reunión estuvo organizada por la Dirección Nacional de Regulación Sanitaria y Calidad en Servicios de Salud y la Dirección Nacional de Registro, Fiscalización y Sanidad de Fronteras del Ministerio de Salud de la Nación, con la coordinación y cooperación de la OPS/OMS en Argentina y el proyecto de HSS/MT en Washington, DC.

Entre los objetivos principales de la reunión estuvo la realización de un Censo Nacional de Servicios de Diagnostico por Imágenes y su integración en el Sistema Integrado de Información Sanitario Argentino (SISA); la revisión del estado actual del cumplimiento de las Normativas vigentes en todas las Jurisdicciones Provinciales, e identificación de lagunas normativas y de su implementación, así como la coordinación y búsqueda de sinergias con otros entes nacionales (Autoridad Reguladora Nuclear, ANMAT, Sociedad Argentina de Radiología) e internacionales (OIEA).

El Dr. Pablo Jiménez, Asesor Regional en Radiología y Protección Radiológica, presentó los requisitos de las nuevas Normas Básicas Internacionales de Seguridad Radiológica (BSS) en particular los requisitos para los servicios de radiología y los

consensos internacionales sobre las exposiciones a radiación de personas por motivos no médicos (cribado de pasajeros por amenaza a la seguridad nacional, robo, o por ocultación de objetos o droga, solicitudes por motivos legales u ocupacionales, por motivos de arte o publicidad, adición de sustancias radiactivas en comida o bebidas o su uso frívolo en cosméticos, joyería o juguetes).

Por último, los participantes concluyeron fortalecer las infraestructuras reguladoras en seguridad radiológica según las carencias identificadas que serán remitidas al Ministerio de Salud de la Nación y a los Ministerios de Salud de las Provincias.

- **Misión de Trabajo para fortalecer el funcionamiento del Fondo Estratégico y Fondo Rotatorio de vacunas en OPS/ Venezuela**

Con el objetivo de analizar el desempeño del Fondo Estratégico y Fondo Rotatorio de vacunas en la adquisición de medicamentos, vacunas e insumos estratégicos de salud pública y proponer recomendaciones para mejorar la eficiencia del manejo y gestión de los mecanismos regionales en la Representación de OPS /OMS Venezuela, se realizó una misión conjunta con la participación de funcionarios del Fondo Estratégico, Fondo Rotatorio de vacunas y el Área de gestión de compras y suministros de la Oficina central de OPS del 12 al 16 de septiembre de 2011 en Caracas, Venezuela.

Durante esos días se mantuvieron reuniones de trabajo con personal técnico y administrativo de la OPS/Venezuela y se realizaron reuniones de análisis de funcionamiento de los Fondos en las que participaron la Dra. Miriam Morales, Viceministra de Redes de salud colectiva; el Dr. Alexis Guilarte, Director General de Programas de Salud del Ministerio del Poder Popular para la salud; el Dr. Jorge Jenkins, Representante de OPS/Venezuela y personal técnico y administrativo de OPS, con el propósito de analizar las ventajas de utilización de los mecanismos regionales de adquisición de OPS, identificar las áreas críticas de la adquisición de vacunas y medicamentos y proponer intervenciones para mejorar la planificación de la adquisición y entrega de estos insumos.

Adicionalmente, se llevó a cabo una reunión con el presidente del Instituto Venezolano de Seguridad Social (IVSS) Coronel Carlos Rotondaro y su personal técnico para dar a conocer el funcionamiento de Fondo Estratégico. Asimismo se realizó un taller con personal del área de salud de PDVSA y personal farmacéutico de IVSS sobre los principios operativos del Fondo Estratégico, planificación de las adquisiciones y líneas de cooperación técnica; estas instituciones expresaron su interés futuro en utilizar este mecanismo de adquisición para medicamentos de difícil disponibilidad y adquisición.

Entre los objetivos de la misión estuvo revisar la estructura y funcionamiento de la unidad de compras de la Representación de OPS, los mecanismos de coordinación con el área técnica y administrativa de la OPS en todos los niveles y las herramientas disponibles, con el propósito de identificar sus fortalezas y debilidades para atender la demanda en la adquisición de medicamentos, que para el año 2011 esta por el orden de aproximadamente US\$ 15 millones para la compra de medicamentos antirretrovirales, antituberculosos, antimaláricos, entre otros.

En la misión participaron la Dra. Nora Girón por el Fondo Estratégico; Mónica Pereira representando el Fondo Rotatorio de Vacunas y Patricia Ramos por el Área de Gestión de Compras y Suministros.

Venezuela se adhirió al Fondo Estratégico en Noviembre del año 2010 y ha venido utilizando este mecanismo para la adquisición de medicamentos e insumos de salud pública.

- **Consulta de la OMS sobre la Evaluación no clínica y preclínica de vacunas con adyuvantes**

Con el propósito de resumir la información científica, datos disponibles, resultados de previas reuniones sobre adyuvantes, e identificar temas críticos para los cuales no se tienen respuesta desde la perspectiva de la industria farmacéutica, expertos en toxicología y reguladores, la Organización Mundial de la Salud (OMS) y el Centro para la Evaluación e Investigación de Biológicos de la Administración de Alimentos y Medicamentos de los Estados Unidos de América (CBER/FDA) organizaron en forma conjunta una consulta informal sobre la evaluación no clínica y preclínica de vacunas con adyuvantes los días 7 y 8 de septiembre de 2011, en la ciudad de Rockville, Maryland, Estados Unidos.

Representantes provenientes de las ARN de Brasil, Canadá, la Agencia Europea del Medicamento, Estados Unidos, Indonesia y Japón, así como también fabricantes de países en vías de desarrollo y desarrollados, y consultores de la OMS y OPS participaron de esta consulta.

Como resultado de este evento, fue iniciado el proceso de elaboración de un borrador de guía de la OMS para la evaluación no clínica y preclínica de vacunas con adyuvantes. Asimismo, los resultados de esta consulta serán presentados ante el Comité de Expertos en Estandarización Biológica (ECBS) de la OMS, en Ginebra, Suiza, en octubre de 2011, a fin de que el Comité manifieste su apoyo al desarrollo de esta guía.

- **Segunda Reunión Regional sobre la Implementación del Reglamento Sanitario Internacional (RSI) en las Américas**

Los días 1y 2 de septiembre del 2011 se celebró en Cancún, México, la Segunda Reunión Regional sobre la Implementación del Reglamento Sanitario Internacional (RSI) en las Américas, en donde participaron representantes de 36 países y de la Región de la Américas.

Entre los objetivos de la reunión estuvo actualizar el estado de la implementación del RSI y definir puntos críticos en los que se requiere compartir experiencias; generar espacios de abogacía intersectorial relacionados con el RSI y facilitar la institucionalización de las funciones del RSI a través de la movilización de recursos sostenibles, a nivel interno y externo.

Dada la relevancia de los riesgos radio-nucleares para ambos, los planes nacionales de acción para el RSI y el manejo de eventos de salud pública, se invitó al Dr. Pablo Jiménez, Asesor Regional en radiología y Protección Radiológica (HSS/MT), quien presentó “Aspectos Radio-nucleares: Prevención y Respuesta”.

El Dr. Jiménez, además de presentar los requisitos internacionales en la materia y la situación de la Región al respecto, recalcó que los accidentes y las emergencias en esta esfera ocurren en cualquier país y lugar y enfatizó la necesidad de implementar las Normas Internacionales y establecer y/o fortalecer las Autoridades Reguladoras.

Por último, el Dr. Jiménez destacó que los países deben disponer de Planes de Preparación y Respuesta acorde a las amenazas existentes, que debe fortalecerse la capacidad de respuesta médica en la Región, y que los países deben identificar las capacidades nacionales para mejorar la coordinación nacional e internacional en este tipo de eventos.

- **Presentación del estudio “Prioridades de Investigación sobre Acceso a los Medicamentos en la América latina y Caribe”**

En una visita de dos días a la sede de la OPS, en Washington, DC, 30 y 31 de agosto de 2011, la Dra. Vera Lucia Luiza, Investigadora, Coordinadora del NAF/ENSP/FIOCRUZ centro colaborador de la OPS/OMS en políticas farmacéuticas, presentó ante el equipo del proyecto de HSS/MT los hallazgos del estudio “Prioridades de Investigación sobre Acceso a los Medicamentos en la América Latina y Caribe”.

Dicho estudio fue conducido recientemente en la región por la Escuela Nacional de Salud Pública de Brasil/ Centro Colaborador de la OPS/OMS en Políticas Farmacéuticas. Este proyecto forma parte de una iniciativa global para promover la toma de decisiones en políticas y sistemas de salud basada en evidencia.

La importancia del uso de la decisión basada en evidencia es resaltada como prioridad en La Estrategia de Medicamentos 2008-2013 de La OMS y en el Plan Estratégico 2008-2012 de la OPS.

Metodología de la Investigación

Se visitaron cuatro países, revisaron 77 artículos científicos y 33 documentos de la literatura gris y entrevistaron a 35 actores claves vía electrónica. Gracias a la metodología aplicada fue posible identificar lo que la región viene desarrollando en el tema y las prioridades en base a las fuentes revisadas.

Este estudio concluye que la región tiene potencial para conducir investigaciones en política y sistemas de salud y resalta la importancia del trabajo en grupo debido a que los niveles de capacidad y desarrollo de grupos varían mucho en la región. Además, muestra que las agendas de investigación en salud no están formalizadas o no son de fácil acceso y distribución.

 [Presentación: Brechas de Investigación en el Acceso a Medicamentos en América Latina y el Caribe \(4.21 MB\)](#)

- **III Reunión del Comité de Especialistas en Políticas Farmacéuticas**

El equipo del Proyecto de Medicamentos y Tecnologías Sanitarias (HSS/MT) de la OPS se reunió del 23 al 25 de agosto de 2011 con un grupo de especialistas de Políticas Farmacéuticas procedentes de Argentina, Brasil, Colombia, España y México

con el propósito de apoyar a la OPS en la revisión y adaptación a las Américas de la actual guía de la OMS publicada en el año 2002, titulada *"Como desarrollar y aplicar una política farmacéutica nacional"*; e identificar las brechas y líneas estratégicas para la implementación de la Política Farmacéutica en la Región.

El grupo de especialistas inicio la reunión el martes 23 de agosto en la sede central de la OPS en Washington, DC. La apertura estuvo a cargo del Coordinador del proyecto de HSS/MT, Dr. James Fitzgerald quien hizo referencia a los lineamientos prioritarios del proyecto de Medicamentos para promover la atención primaria de salud, mencionando el desarrollo e implementación de las políticas farmacéuticas como parte del plan nacional de salud.

Seguidamente, la Dra. Nelly Marin, Asesora Regional de Políticas Farmacéuticas y coordinadora de esta iniciativa, realizó un resumen de los avances realizados en el tema de las políticas farmacéuticas en base a reuniones anteriores llevadas a cabo en Argentina y Colombia; y explicó la agenda y la metodología de la reunión.

La Dra. Veronika Wirtz, profesora e investigadora del Instituto Nacional de Salud Pública de México, la Dra. Catalina de la Puente, investigadora en la Universidad ISALUD de Argentina, la Dra. Claudia Osorio de Castro, investigadora en la Fundación Oswaldo Cruz (FIOCRUZ), el Dr. Rubén Darío Gómez, profesor de la Facultad de Salud Pública de Medellín y el Dr. Jaime Espín, profesor en la Escuela Andaluza de Salud Pública, todos académicos pertenecientes a los centros colaboradores de la OPS/OMS; mencionaron el contexto, formulación, implementación y evaluación de las Políticas Farmacéuticas en la Región de las Américas.

Posteriormente, se realizó un dialogo interactivo con el equipo de profesionales de HSS/MT, en donde cada uno planteó los lineamientos más importantes a seguir para lograr la implementación efectiva de las políticas farmacéuticas. Como producto del dialogo, los participantes expertos acordaron realizar una hoja de ruta para la finalización de la propuesta que será discutida a futuro con los ministerios de salud y gobiernos de cada país.

- **Reunión buscar promover actividades entre OPS y ANVISA en el tema de Calidad de la Atención y Seguridad del Paciente**

La Dra. Malhi Cho, Asesora en Calidad de la Atención y Seguridad del Paciente (CASP) del proyecto de HSS/MT participó de una reunión en Brasil con ANVISA y la II Oficina de Hemobrás del 22 al 24 de Agosto de 2011.

Durante el primer día de la visita, la Dra. Cho tuvo oportunidad de reunirse con el equipo de la Gerencia de Calidad en Servicios de Salud y Gerencia de Monitoreo y Vigilancia de ANVISA; durante la misma se discutió sobre el fortalecimiento de los trabajos de cooperación entre Brasil y el programa CASP de la OPS como son los de promover las actividades desarrolladas a nivel de la Gerencia de Calidad y monitoreo de ANVISA en Calidad de la Atención y Seguridad del Paciente; retomar y reforzar los trabajos conjuntos entre ANVISA y la OPS en los temas de Sistemas de Notificación y Estudio de investigación en atención ambulatoria y promover el interés de ANVISA en ser Centro Colaborador de la OPS/OMS.

El Dr. Dirceu Barbano, Director-Presidente de ANVISA solicitó a su equipo de Gerencia de Calidad desarrollar las acciones necesarias para ser Centro Colaborador y trabajar en conjunto con la OPS en el programa de CASP a nivel regional y nacional.

Los participantes expertos concluyeron que la reunión habría servido para re-establecer los trabajos suspendidos entre OPS y ANVISA y programar trabajos de cooperación conjuntos.

Reunión entre representantes de OPS y equipo de Hemobras

Representantes de la OPS/OMS y el equipo de Hemobrás se reunieron los días 23 y 24 de agosto para coordinar las políticas de sangre y de la producción de Hemoderivados. Representando a Hemobrás participaron el Director Técnico, Dr. Luiz Amorin y la Jefe de Gabinete, Dra. Heloisa Machado, por la OMS estuvo presente la Dra. Ana Padilla y por la OPS, la Dra. Malhi Cho y el Dr. Christophe Rerat.

Los principales temas de la II Oficina de Hemobras, fueron las buenas prácticas, gestión de calidad, gestión de Recursos Humanos, auditorías, gestión de errores y sistemas de notificación, entre otros.

Se sostuvieron reuniones con el presidente de Hemobrás, Dr. Rómulo Maciel Filho para tratar temas de interés en la cooperación con la OPS y con el Gerente de Sangre y componentes GESAC, Dr. Joao Paulo Baccara Araujo en donde se discutieron las regulaciones sobre la donación voluntaria de sangre en Brasil y las posibilidades de llegar al 100% Donantes Voluntarios.

Los participantes acordaron que esta reunión representa un paso importante para fortalecer los puntos de cooperación entre Hemobrás y la OPS en la región.

- **Lanzamiento del Curso Virtual Regional de Evaluación y Mejora de la Calidad de la Asistencia y Seguridad del Paciente**



Desde el Programa de Calidad en la Atención y Seguridad del Paciente del Proyecto de Medicamentos y Tecnologías Sanitarias HSS/MT, se ha diseñado el Curso Virtual Regional de Evaluación y Mejora de la Calidad de la Asistencia y Seguridad del Paciente, a ser impartido desde el Campus Virtual de Salud Pública (CVSP) de la OPS. Su inauguración oficial se realizó el jueves 18 de agosto de 2011.

El objetivo general del curso es dar a conocer y profundizar el conocimiento de los principios de calidad en los servicios sanitarios, así como preparar al participante

para poder aplicar los conceptos y métodos de la mejora continua en sus organizaciones. Se espera que los participantes puedan tomar decisiones y formular proyectos y alternativas de intervención potencialmente utilizables en sus contextos de trabajo.

Este curso se ha elaborado gracias a la aportación de expertos de calidad reconocidos en la región de los países de Argentina, Colombia, México y Costa Rica. Está orientado a conocer las bases conceptuales y metodológicas para la mejora de la calidad, así como su aplicación práctica en todas las áreas de la organización.

Es importante recalcar que este es un curso con tutores y en el que están inscritos 60 participantes de 17 países de la región.

Duración del curso: del 4 agosto al 8 de diciembre de 2011

OBJETIVOS GENERALES

1. Analizar los diferentes conceptos en materia de calidad asistencial y su evolución a lo largo de la historia en diferentes sectores aparte del sanitario.
2. Diseñar proyectos de mejora de la calidad a través de la integración de herramientas de calidad.
3. Reflexionar sobre las bases conceptuales y el estado del arte en seguridad del paciente.
4. Identificar los distintos modelos internacionales de calidad y su aplicación en las organizaciones Sanitarias.

Documentos:

 [Curso Virtual Regional de Evaluación y Mejora de la Calidad de la Asistencia y Seguridad del Paciente \(117.75 kB\)](#)

 [Sesión Inaugural del Curso \(2.17 MB\)](#)

- **Ganadores de premio periodístico destacan la resistencia a medicamentos en América Latina**

Washington, D.C., 17 de agosto de 2011 (OPS) - Tres periodistas cuyos reportajes examinan las causas subyacentes de la resistencia a los antimicrobianos en América Latina son los ganadores del VII Concurso Latinoamericano de Periodismo en Salud, auspiciado por la Organización Panamericana de la Salud (OPS), Red-Salud, la Iniciativa de Comunicación y la Fundación Imaginario.

El concurso de este año buscó reconocer aquellas notas periodísticas que explicaron de forma eficaz la amenaza de la resistencia a los antibióticos y a otros medicamentos antimicrobianos, así como también que analizaron las causas más importantes de este fenómeno. El concurso fue lanzado el Día Mundial de la Salud de 2011, el 7 de abril, y procuró apoyar el llamado a generar conciencia sobre el problema de la resistencia antimicrobiana y a tomar acciones para combatir este problema.

Los ganadores de los premios de 2011 fueron:

Primer premio: Pedro Lipcovich, de Argentina, por su trabajo “La Venganza de los Gérmenes”, publicado en el diario Página/12. Su artículo examina la situación de la resistencia antimicrobiana en Latinoamérica y especialmente en Argentina. Se detiene en cuestiones como el incumplimiento de la venta de medicamentos con receta, el uso inadecuado de esos medicamentos, los brotes de multirresistencia en centros de salud y también los éxitos, parciales pero alentadores, obtenidos por el sistema de salud argentino al prevenir resistencias a los medicamentos para tuberculosis y VIH/Sida. El autor es editor del diario y también se desempeña como docente de periodismo en la Universidad de Jujuy.

Segundo premio: Nicolás Maldonado, de Argentina, por su trabajo “Antibióticos: Más de la mitad se receta en forma innecesaria”, publicado en el diario El Día de La Plata. El artículo informa sobre lo que los propios médicos de la Provincia de Buenos Aires consideran que son los múltiples factores que intervienen en este fenómeno. El trabajo del autor está centrado en la investigación y en el desarrollo de temas vinculados con la salud, la actividad científica y el medio ambiente.

Tercer premio: Yetel Ricaño Noguera, de Cuba, por su trabajo “Resistencia a los antimicrobianos: Conductas que dañan, apuros que condenan”, publicado por Tiempo 21, la edición digital de la emisora Radio Victoria. Ricaño informa que en Cuba, el acceso gratuito y fácil a los servicios de salud posibilita pedir, iniciar e interrumpir los tratamientos con antibióticos a tal medida que a veces provoca una excesiva confianza de los consumidores en estos medicamentos. La autora se desempeña en el periodismo digital, gestiona las redes sociales, y edita la versión en inglés del sitio web [Tiempo 21](#).

Los trabajos concursantes y los comentarios de los jurados se pueden leer en [Red-Salud](#).

El Concurso Latinoamericano de Periodismo en Salud tiene como finalidad motivar a los periodistas latinoamericanos a aumentar la calidad y la cobertura de los temas de salud en los medios de la región. Para este año calificaron 22 trabajos de algunos de los principales periódicos, revistas y sitios web de la región.

El Día Mundial de la Salud del 2011, celebrado el 7 de abril, fue un llamamiento a despertar la conciencia sobre los factores que contribuyen a la resistencia a los antimicrobianos, a construir el compromiso para encontrar soluciones comunes y a impulsar la implementación de políticas y prácticas que puedan prevenirla y contenerla.

Más información:

- [Día Mundial de la Salud 2011](#) (OPS)
- [Red-Salud](#) (reportajes premiados)

Contacto: [Paulo Lyra](#), Tel + 1 202 974 3937, OPS/OMS, Gestión de Conocimiento y Comunicación, OPS/OMS.

- **Reunión de pre-evaluación de la Autoridad Reguladora de medicamentos y productos biológicos de Costa Rica**



Representantes y funcionarios de la OPS y del Ministerio de Salud de Costa Rica se reunieron en la ciudad de San José, Costa Rica del 26 al 29 de julio de 2011, con el propósito de preevaluar la Autoridad Reguladora de medicamentos y productos biológicos de ese país.

Durante la reunión se capacitó al personal de la Autoridad Reguladora Costarricense en el procedimiento y la herramienta de calificación de ARN de medicamentos y productos biológicos empleado por la OPS para el establecimiento de Autoridades Reguladoras de Referencia Regional. Adicionalmente, los participantes identificaron las fortalezas y debilidades actuales de su autoridad reguladora.

Los participantes acordaron desarrollar un plan estratégico para fortalecer la capacidad reguladora nacional. La OPS prestará la cooperación técnica necesaria para lograr la implementación del plan estratégico.

- **Expertos de Autoridades Reguladoras de Medicamentos de Centroamérica y la República Dominicana participan en el Taller de Evaluación y Regulación de Medicamentos Biológicos y Biotecnológicos.**



Del 18 al 22 de julio de 2011 se llevó a cabo en La Antigua, Guatemala, el Taller de evaluación y regulación de medicamentos biológicos y biotecnológicos destinado a las Autoridades Reguladoras de Centroamérica y la República Dominicana. La organización y financiamiento del taller fueron llevados a cabo por: La Secretaría Ejecutiva del Consejo de Ministros de Salud de Centroamérica (SE-COMISCA); La Agencia Española de Cooperación Internacional para el Desarrollo (AECID); El CFCE y la OPS (local y Regional).

En el taller participaron funcionarios de los Ministerios de Salud de Costa Rica, El Salvador, Guatemala, Honduras, Panamá y República Dominicana, responsables de la evaluación y registro de medicamentos biológicos y biotecnológicos. Por la OPS participaron los consultores Juana Rodríguez, José Pena y María Luz Pombo.

Entre los objetivos del taller estuvieron fortalecer la capacidad reguladora de los países de Centroamérica y la República Dominicana en la evaluación y regulación de productos biológicos y biotecnológicos; promover el intercambio de experiencias entre ARN de la Región, divulgar las recomendaciones de la OMS de las principales funciones de regulación de medicamentos de origen biológico y promover la participación de los países de Centroamérica y la República Dominicana en la armonización de la regulación de productos biotecnológicos, a través, de su participación más activa en la Red PARF.

Nueve talleres prácticos relacionados con las funciones de un organismo regulador de productos biológicos, recomendadas por la Organización Mundial de la Salud (registro sanitario, control, liberación de lotes, autorización y auditoria de ensayos clínicos, inspección de Buenas Prácticas de Manufactura y Vigilancia Post-comercialización de productos biológicos, fueron llevados a cabo.

Los participantes lograron identificar las fortalezas, y los desafíos que enfrentan a nivel regional en la implementación de mecanismos regulatorios y de evaluación de medicamentos biológicos. Además, acordaron incluir en un plan de trabajo conjunto la posibilidad de desarrollar una propuesta centroamericana de norma sobre la regulación de productos biológicos.

- **Laboratorio de Control de Calidad de Medicamentos en la Región de las Américas es considerado de Referencia Internacional para las Agencias de las Naciones Unidas**

Washington., DC. 14 de julio de 2011.- El Laboratorio Oficial de Control de Medicamentos de Belo Horizonte, Brasil, ha sido Precalificado por la Organización Mundial de la Salud (OMS) para servir como “Laboratorio de Referencia Internacional para las Agencias de las Naciones Unidas”.

El Instituto Octavio Magalhaes (IOM) perteneciente a la Fundación Ezequiel Dias (FUNED) de Belo Horizonte, Estado de Minas Gerais, Brasil, ha completado satisfactoriamente las etapas del programa de Precalificación de la OMS y ha sido incorporado a la lista de referencia de los laboratorios de control de calidad para los medicamentos que la OMS proporciona a las agencias de las Naciones Unidas

De esta manera son ahora 4 los Laboratorios Oficiales de Control de Medicamentos de nuestra Región que han alcanzado este reconocimiento; como lo son los laboratorios oficiales de BOLIVIA (CONCAMYT), PERÚ (CNCC) y URUGUAY (CCCM).

Los Laboratorios de referencia internacional cumple un importante papel en el monitoreo de calidad de los medicamentos adquiridos a través de Organizaciones Internacionales como la OMS, el Fondo Estratégico de la OPS, el Fondo Global, ONUSIDA, UNICEF, la Cruz Roja, Fundación Clinton, entre otros.

Alcanzar la Precalificación de la OMS es un objetivo armonizado por todos los Laboratorios de Control de Medicamentos de la Región. El Proyecto de Medicamentos y Tecnologías Sanitarias (HSS/MT) de la Organización Panamericana de la Salud (OPS/OMS) viene trabajando desde hace más de 10 años en el fortalecimiento de los laboratorios.

La precalificación de los cuatro laboratorios de la Región de las Américas, así como de otros laboratorios en el resto del mundo, es esencial para contribuir al acceso de medicamentos que cumplan con normas unificadas de calidad, seguridad y eficacia, en particular aquellos que constituyen un motivo de preocupación principal para la OMS como son los de la infección por el VIH/sida, malaria y tuberculosis.

La precalificación de este laboratorio se logró en parte a las actividades conjuntas desarrolladas con la OPS en la evaluación del desempeño del laboratorio y el apoyo técnico de la Red Panamericana para la Armonización de la Reglamentación Farmacéutica (Red PARF).

- **Disponible nuevo manual sobre Imaginología en la comunidad**

La Organización Panamericana de la Salud (OPS), en colaboración con el Distrito Rotario 6440, ha puesto a disposición en Internet un nuevo manual de diagnóstico por imagen para clínicas y hospitales pequeños. La publicación en formato digital de este manual está vinculada a un proyecto piloto sobre imaginología en Guatemala, conducido en conjunto por el Ministerio de Salud de ese país, la OPS y los Distritos Rotarios 4250 de Guatemala y 6440 del Norte de Illinois.

El nuevo manual tiene secciones que refieren a la selección y preparación de sitios, seguridad radiológica, procesamiento de películas, opciones digitales y ultrasonidos. El manual también incluye sistemas generales de rayos X focalizados en el Sistema Mundial de Salud por Imágenes de Radiología (WHIS-RAD es su sigla en inglés), un estándar internacional que respaldan la OPS y la Organización Mundial de la Salud.

Este manual se hace disponible en formato electrónico para respaldar un proyecto piloto en Guatemala que incluyó la instalación de un sistema WHIS-RAD digital que usa Radiografía Computada (CR) para el procesamiento digital de imágenes. El proyecto en Guatemala prevé incorporar otros 29 sistemas digitales en el país, similares al instalado en el lugar piloto, y que brindará una experiencia de base para hacer instalaciones similares en América Latina y El Caribe, y eventualmente en el resto del mundo. La iniciativa es respaldada conjuntamente por el Ministerio de Salud de Guatemala, la OPS, los Distritos Rotarios 4250 de Guatemala y 6440 del Norte de Illinois.

Los doctores Phillip E.S Palmer y Gerald Hanson, quienes trabajaron en el pasado para la OPS y la OMS en temas de radiología y seguridad radiológica, son los autores de este manual.

Para mayor información [haga clic aquí](#) (disponible sólo en inglés)

- **Clausura de la VI Conferencia Panamericana para la Armonización de la Reglamentación Farmacéutica (CPARF)**



La VI Conferencia Panamericana para la Armonización de la Reglamentación Farmacéutica (CPARF) que reunió en Brasilia a más de 300 representantes de Autoridades Reguladoras Sanitarias provenientes de 26 países de las Américas, de las asociaciones profesionales de la industria farmacéutica, de la sociedad civil y de expertos de la OPS/OMS, finalizó el viernes 8 de julio de 2011 con la aprobación de un documento de orientación estratégica; las principales recomendaciones se ajustan al marco de la Resolución de la OPS CD50.R9 adoptada por los países en el 2010 sobre el fortalecimiento de las Autoridades Reguladoras de medicamentos y productos biológicos, orientada a lograr una cooperación entre países más efectiva, para garantizar, entre otras cosas, la incorporación e implementación de diversos documentos técnicos producidos por las Autoridades Reguladoras Nacionales (ARN).

Después de catorce años de existencia, autoridades y expertos acordaron que era un momento oportuno para analizar el camino recorrido y hacia donde tienen que ser apuntadas las nuevas prioridades de la Red PARF.

Las recomendaciones de la Conferencia apuntan hacia una cooperación centrada en resultados medibles de mayor impacto, un protagonismo y colaboración mayor entre las ARN, la elaboración de un plan de capacitación y desarrollo institucional y la priorización de actividades diferenciadas, siendo las necesidades y la implementación de las funciones regulatorias en los contextos nacionales muy variable en la Región de las Américas. El nuevo proceso de cooperación será articulado por la OPS.

Finalmente, se buscará trabajar con mayor sinergia, intentando articular los trabajos de la Red PARF con otras iniciativas regionales en el ámbito regulatorio, fortaleciendo los mecanismos de comunicación y gestión de información entre las ARN, de forma de facilitar los procesos de toma de decisiones.

- **Se inaugura la VI Conferencia Panamericana para la Armonización de la Reglamentación Farmacéutica (CPARF)**

Este miércoles 6 de julio de 2011 se dio inicio en la sede de la Agencia Nacional de Vigilancia Sanitaria (ANVISA) localizada en Brasília, Brasil, la VI Conferencia Panamericana para la Armonización de la Reglamentación Farmacéutica (CPARF), cuyo tema central es ***“Fortalecimiento de las Autoridades Reguladoras Nacionales en el contexto de los Sistemas de Salud”***.

La Conferencia fue inaugurada en presencia de altas autoridades nacionales de salud pública y de la OPS, reunió mas de 300 participantes de 26 países de las Américas, estableciendo un espacio importante para que autoridades nacionales, expertos, representantes de la Industria y de la OPS/OMS intercambien opiniones acerca de temas regulatorios de gran impacto sanitario, en búsqueda de generar estrategias que permitan avanzar en los procesos de armonización de la Reglamentación Farmacéutica en la Región de las Américas.

Entre los temas tratados el primer día de la Conferencia se destacó el papel de la Red PARF como articulador de la Cooperación Internacional, el reconocimiento de Autoridades Reguladoras Nacionales de referencia por parte de la OPS (ANMAT – Argentina, ANVISA-Brasil, INVIMA-Colombia y CECMED-Cuba) la implementación de los lineamientos de la Red PARF en las subregiones, las experiencias novedosas desarrolladas por las Agencias Reguladoras Nacionales (ARN) en tema de vigilancia o de adherencia terapéutica, y también presentación de trabajos y documentos realizados por los grupos de trabajo de la Red PARF de Buenas Practicas de Laboratorio, Productos Biotecnológicos, Registro de Medicamentos y Combate a la Falsificación. Asimismo, la Dra. Isabela Ribeiro coordinadora del DNDI (Drug Neglected Diseases Initiative) en Brasil, presentó los desafíos relacionados a aspectos regulatorios y enfermedades desatendidas.

Las Sesiones plenarias fueron retransmitidas por video cast y están disponibles online en el siguiente enlace: www.saude.gov.br/emtemporeal

- **Avanzan los preparativos de la VI Conferencia de Panamericana para la Armonización de la Reglamentación Farmacéutica (CPARF)**

La VI Conferencia Panamericana para la Armonización de la Reglamentación Farmacéutica (CPARF) se llevará a cabo en Brasilia, Brasil, del 6 al 8 de julio de 2011 y su lema es “Fortalecimiento de las Autoridades Reguladoras Nacionales en el contexto de los Sistemas de Salud”. Esta importante reunión se realizará en la sede de la Agencia Nacional de Vigilancia Sanitaria (ANVISA).

Esta Conferencia establece un espacio importante para que representantes de OPS, autoridades nacionales y expertos a nivel mundial intercambien opiniones acerca de temas de gran impacto sanitario, en búsqueda de generar estrategias que permitan avanzar en los procesos de armonización de la Reglamentación Farmacéutica en la Región de las Américas.

Específicamente entre los temas a tratar están el fortalecimiento de las Autoridades Reguladoras Nacionales, la cooperación internacional, la implementación de los lineamientos de la Red PARF en las subregiones, la nanotecnología, los productos biotecnológicos, la farmacovigilancia y el uso racional de medicamentos.

- [Página web de la Red PARF](#)
- [Página web de ANVISA](#)

- **OPS Y ANVISA acuerdan fortalecer importantes aspectos de cooperación**

Con el propósito de analizar importantes aspectos de cooperación entre la OPS y la Agencia Nacional de Vigilancia Sanitaria (ANVISA), se reunieron el lunes 27 de junio de 2011, en la sede de la institución en Washington, la Directora de la OPS, Dra. Mirtha Roses Periago y el Director de ANVISA, Dr. Dirceu Barbano para discutir sobre las regulaciones de medicamentos biológicos, la vigilancia sanitaria internacional y la calidad en la atención y seguridad del paciente, entre otros.

El Dr. Dirceu Barbano destacó el hecho de que la OPS eligiera a ANVISA como co-organizador de la VI Conferencia Panamericana para la Armonización de la Reglamentación Farmacéutica (CPARF) es muy importante pues el evento representa un reconocimiento para ANVISA en su rol de institución de vigilancia de productos sanitarios. Entre las propuestas a ANVISA fue que la misma trabaje como Centro Colaborador de la OPS/OMS y se discutió la posibilidad de establecer el Observatorio Regional de Calidad y Seguridad del paciente en el Brasil.

La VI Conferencia Panamericana para la Armonización de la Reglamentación Farmacéutica (CPARF) se llevará a cabo en Brasilia, Brasil, del 6 al 8 de julio de 2011 y tiene como objetivo promover la armonización de la reglamentación farmacéutica que cubra todos los aspectos de calidad, seguridad y eficacia de los productos farmacéuticos como una contribución a la calidad de vida y a la atención de salud a los ciudadanos de los países miembros de las Américas. Por el proyecto de Medicamentos y Tecnologías Sanitarias (HSS/MT) participaron el Dr. James Fitzgerald y la Dra. Malhi Cho.

- **Dra. Caroline Chang de ORAS-ONU se reunió con especialistas de OPS para discutir las posibilidades de trabajo conjunto en medicamentos**

El 29 de junio de 2011 se reunieron en la sede de la OPS en Washington, La Dra. Caroline Chan, directora ejecutiva del Organismo Andino de Salud –Convenio Hipólito Unanue (ORAS-CONHU), el Dr Ricardo Cañizares Subdirector del ORAS-ONU y diversos especialistas de la Organización Panamericana de la Salud, entre ellos la Dra. Nelly Marín Jaramillo, Asesora Regional en Políticas Farmacéuticas y el Dr. José Luís Castro, Asesor en Uso Racional de Medicamentos, para discutir actividades en el área de medicamentos que son de interés para este Organismo.

Se actualizaron y aclararon los aspectos operacionales de los procesos de compra que se adelantan para la Subregión Andina a través del Fondo Estratégico (FE), reiterando que la OPS solo adquiere aquellos insumos de salud estratégicos incluidos en la lista del FE.

Los otros temas de interés planteados por la Dra. Chan fueron: la importancia de explorar la posibilidad de contar con un fondo financiero efectivo que permita la subvención de la compra de medicamentos, especialmente los de altos costos; la factibilidad de la producción pública de medicamentos y las estrategias para lograr su fabricación; la armonización entre ORAS Y OPS para la realización de actividades conjuntas de cooperación como la capacitación en farmacovigilancia y servicios

farmacéuticos y compartir las informaciones sobre los acuerdos que se logren en la próxima Conferencia de Armonización de la Reglamentación Farmacéutica.

- **Lanzamiento de la Red de Evaluación de Tecnologías Sanitarias (REDETSa)**

Brasil.- sábado 25 de junio de 2011. En el marco del Encuentro Anual HTAi en Río de Janeiro, Brasil, se lanzó oficialmente la Red de Evaluación de Tecnologías Sanitarias para las Américas, REDETSa. Convocados por la OPS, doce países de la Región (*Argentina, Bolivia, Brasil, Chile, Colombia, Costa Rica, Cuba, Ecuador, México, Paraguay, Perú, Uruguay*) acordaron lanzar la REDETSa con representación de bloques de integración subregionales (MERCOSUR, Región Andina), centros colaboradores de OPS/OMS (CENETEC, Universidad de Ottawa, IEB) y expertos del ámbito de la Evaluación de Tecnologías Sanitarias (ETS) y la salud pública (IECS).

La Red tendrá como misión promover y fortalecer la ETS, a través del intercambio regional, como herramienta que apoye la toma de decisiones sobre incorporación, difusión y uso de tecnologías, contemplando los contextos de los sistemas de salud a nivel país, ampliando el acceso con equidad.

El lanzamiento de la Red se realizó en un acto formal liderado y respaldado por las autoridades de Brasil, HTAi, representación de los países y la OPS. Aún más, el lanzamiento de la REDETSa fue reconocido como un hito de mucha importancia mejorar la eficiencia y la equidad de los sistemas de salud en la Región, durante la apertura oficial de la HTAi en Río de Janeiro. La REDETSa definió una agenda propia de trabajo contemplando lo ya logrado por los mecanismos subregionales y países miembros de la red que permitirá orientar y dinamizar las actividades a mediano y largo plazo.

- **Comité Ejecutivo de la OPS discute el tema de la Implementación de la Estrategia Mundial y Plan de Acción sobre Salud Pública, Innovación y Propiedad Intelectual**

El Comité Ejecutivo de la Organización Panamericana de la Salud (OPS) se reunió por tercer día consecutivo de deliberaciones el miércoles 22 de junio de 2011. Uno de los temas a tratar fue la **Implementación de la Estrategia Mundial y Plan de Acción sobre Salud Pública, Innovación y Propiedad Intelectual**. El Dr. James Fitzgerald, Coordinador del Proyecto de Medicamentos y Tecnologías Sanitarias (HSS/MT) de la OPS inició su intervención mencionando las actividades de cooperación técnica llevadas a cabo con los países en relación a esta estrategia.

Adicionalmente, el Dr. Fitzgerald recalcó que los países de la Región de las Américas han participado en la elaboración de una estrategia de acceso, innovación y propiedad intelectual a nivel global y enfatizó que el proyecto ha realizado avances en las compras conjuntas de medicamentos esenciales a través del Fondo Estratégico. Igualmente mencionó la importancia de la cooperación estratégica, la transparencia e intercambio de información de precios de medicamentos entre los países.

El Dr. Fitzgerald resaltó que en abril de 2011 se lanzó la **Propuesta Regional de Uso Racional de Medicamentos** en el marco de la celebración del Día Mundial de la Salud, y la constitución de la **Red de Evaluación de Tecnologías Sanitarias** de

las Américas en el año 2010, la cual permitirá fortalecer las capacidades y el intercambio de recursos, logrando consensos a nivel de la región en la selección y utilización de estos insumos.

Entre otras iniciativas mencionadas estuvieron: la transferencia tecnológica para elaborar vacunas antigripales en la Región de las Américas, la creación de una Plataforma Regional de Acceso e Innovación para la Salud y la elaboración de un marco conceptual de Propiedad Intelectual aplicado a 12 países.

Posteriormente representantes de los países de Argentina, México, Perú y Venezuela enfatizaron su compromiso de seguir trabajando arduamente en el derecho, acceso, uso racional y calidad de los medicamentos esenciales para las poblaciones más vulnerables y mencionaron la preocupación existente de que las empresas fabricantes niegan ofertar medicamentos a costos accesibles.

Por último, la Directora de la OPS Dra. Mirta Roses Periago expresó el compromiso y los mecanismos a implementar por los países para lograr influencia positiva en la negociación conjunta de precios y recalcó la importancia de involucrar al campo académico y las universidades en la producción nacional.

- **Designación de la CONAMED como centro colaborador de la OMS/OPS en Calidad de la Atención y Seguridad del Paciente**

México junio de 2011.- El Comisionado Nacional de la Comisión de Arbitraje de Médico (CONAMED), Germán Fajardo Dolci, y el representante de la OPS/OMS de México, Dr. Philippe Lamy acordaron en junio de 2010 iniciar conjuntamente la gestión para designar al CONAMED como Centro Colaborador de la Organización Mundial de la Salud.

El resultado del proceso de gestión fue exitoso y después de haber cubierto los requisitos, la Directora General de la OMS, Dra. Margaret Chan, decidió aprobar en junio de 2011 la designación de la CONAMED como Centro Colaborador en Calidad de la Atención y Seguridad del paciente. Los términos de referencia y el programa de trabajo acordado con la CONAMED para que se desempeñe como Centro Colaborador, se organiza en dos intervenciones:

Primero, colaborar con OPS/OMS para desarrollar y utilizar sistemas de notificación y registro de incidentes en instituciones de salud para fines de seguridad del paciente, así como de investigación y educación, de acuerdo a la Resolución WHA 55.18 de 2002, mediante las siguientes acciones:

- Diseño de herramientas que faciliten el registro de incidentes de seguridad, basadas en la Clasificación Internacional para la Seguridad del Paciente.
- Difusión del conocimiento derivado del uso de herramienta en los sistemas de notificación de incidentes con fines de aprendizaje e investigación.
- Diseño de metodologías para utilizar la información generada por la notificación de incidentes con fines de aprendizaje e implantación de prácticas seguras.

Segundo, compartir con los países miembros de la OPS/OMS, conocimiento sobre técnicas de mediación para resolver controversias en salud entre pacientes y

proveedores de servicios, para contribuir a mejorar la calidad de atención y seguridad del paciente, de acuerdo a la Resolución CSP.27R10 de 2007:

- Desarrollo y aplicación de técnicas de solución de controversias entre pacientes y prestadores de servicios, para mejorar la calidad de atención y seguridad del paciente.
- Generar conocimiento sobre factores contribuyentes de controversias en la atención médica, su impacto en pacientes, consecuencias económicas y perfil epidemiológico, para formular recomendaciones que ayuden a mejorar la calidad de atención y seguridad del paciente.
- Difusión del conocimiento y capacitación sobre la aplicación de técnicas de mediación en la resolución de controversias entre pacientes y proveedores de atención médica, para prevenir el conflicto y mejorar la calidad de atención y seguridad del paciente.

Desde su creación en 1996, la CONAMED ha mantenido permanente colaboración con la OPS/OMS, en el marco de los acuerdos de la Reunión de Secretarios de Salud de Centroamérica y República Dominicana (RESSCAD), el Sistema de Integración Centroamericana (SICA), el Consejo de Ministros de Salud de Centroamérica (COMISCA), el Plan Puebla-Panamá, así como mediante proyectos de cooperación técnica entre países. En ese marco ha proporcionado asesoría y efectuado intercambio técnico con los Ministerios de Salud de Argentina, Costa Rica, Chile, Guatemala y Perú, entre otros.

Con la designación de la CONAMED como Centro Colaborador, se enriquece la red de centros especializados cuya misión es buscar mecanismos apropiados y eficaces para mejorar la calidad de atención y seguridad de los pacientes, tan necesaria hoy en día en los sistemas de salud de nuestra Región de las Américas.

- **Equipo del Proyecto de Medicamentos y Tecnologías Sanitarias obtiene premio al equipo sobresaliente de la OPS**

El próximo 17 de junio de 2011 se celebrará la ceremonia de Reconocimiento al Personal de la Organización Panamericana de la Salud (OPS) en donde se entregará el Premio al Equipo Sobresaliente. El Proyecto de Medicamentos y Tecnologías Sanitarias, al igual que otros equipos, ha sido galardonado con este Premio.

Durante muchos años, el Proyecto de HSS/MT ha brindado cooperación técnica a los países latinoamericanos y del Caribe para apoyar el acceso a medicamentos y tecnologías sanitarias de calidad, para que las mismas sean utilizadas racionalmente.

Adicionalmente, el equipo de especialistas que conforman HSS/MT ha impulsado y construido estrategias de colaboración con los países de la región para el desarrollo, implementación y evaluación de políticas y herramientas para mejorar los sistemas de suministros, desarrollar normas y estándares que fomenten el uso eficiente de medicamentos destinados a las poblaciones más necesitadas, fortalecer capacidades reguladoras en los países, entre otros.

- **VI Conferencia Panamericana para la Armonización de la Reglamentación Farmacéutica (CPARF)**

La VI Conferencia Panamericana para la Armonización de la Reglamentación Farmacéutica (CPARF), se llevará a cabo en Brasilia, Brasil del 6 al 8 de julio de 2011.

El enlace oficial del espacio web de la Red PARF es: www.paho.org/redparf

En la página de la Red PARF podrá encontrar:

- Definición de la Red Panamericana para la Armonización de la Reglamentación Farmacéutica, así como documentación de conferencias anteriores
 - Explicación de la VI Conferencia : Agenda, Programa Preliminar y Logística
 - Espacio de consultas públicas elaborados por los diversos grupos de trabajo que conforman la Red PARF
 - Publicaciones
- **Nicaragua es el segundo país latinoamericano en alcanzar el 100 % de donación voluntaria de sangre**

Washington, D.C., 14 de junio del 2011 (OPS/OMS)-- Nicaragua ha alcanzado la meta de un suministro de sangre proveniente en su totalidad de donantes voluntarios altruistas, que sólo había sido lograda antes por Cuba entre los países latinoamericanos. Hoy, en el Día Mundial del Donante de Sangre 2011, la Organización Panamericana de la Salud/Organización Mundial de la Salud (OPS/OMS) se refirió a Nicaragua como un ejemplo a seguir.

"Por lo que se ha comprobado, sabemos que la donación sanguínea voluntaria, altruista y repetida es la mejor manera que tienen los países de garantizar un suministro de sangre seguro y suficiente", afirmó la doctora Mirta Roses, Directora de la OPS/OMS. "La experiencia de Nicaragua es una inspiración para otros países que trabajan por alcanzar esta meta", añadió.

En América Latina y el Caribe sólo una de cada tres unidades sanguíneas proviene de donantes voluntarios altruistas. El resto se obtiene casi totalmente por medio de donaciones de reposición a través de familiares, en las que se buscan a familiares o a amigos que donen sangre antes de que un paciente sea sometido a un procedimiento médico.

Los datos de la OPS/OMS indican que los agentes patógenos transmitidos por la sangre, como el VIH y el virus de la hepatitis, son mucho más comunes en la sangre de los donantes remunerados y de reposición que en la sangre de los donantes netamente altruistas. La investigación indica que eso sucede porque los donantes

remunerados y los familiares tienen menor probabilidad de admitir que han tenido un comportamiento peligroso, en comparación con las personas cuya única motivación es dar "el don de la vida".

De acuerdo con datos publicados por la OMS hoy, el número de países que dependen 100% en donaciones altruistas para sus suministros de sangre aumentó en un 50% a nivel mundial entre el 2002 y el 2008. Pero en América Latina, sólo dos de veinte países han podido conseguir suficientes donaciones altruistas para mantener un suministro de sangre constante y suficiente.

El logro de Nicaragua fue el resultado de un esfuerzo desplegado durante seis años por el Ministerio de Salud y la Cruz Roja Nacional para fortalecer, consolidar y aumentar la seguridad del Servicio Nacional de Sangre, a un costo de € 5,9 millones aportados por el Gran Ducado de Luxemburgo. Un esfuerzo de reorganización redujo el número de bancos de sangre de 26 a sólo dos y el número de centros de recolección a tres. Una campaña de comunicación masiva ayudó a aumentar las donaciones voluntarias de menos de 40.000 unidades en 2005 a casi 75.000 unidades en 2010.

En la actualidad, los dos bancos de sangre de Nicaragua proporcionan sangre y productos sanguíneos plenamente tamizados a más de 60 unidades de salud en todo el país.

"Este logro sería notable aun en un país más extenso y más rico", observó el doctor José Ramiro Cruz, especialista principal de la OPS/OMS en materia de suministro de sangre segura. "El hecho de que un país pequeño, con sólo 6 millones de habitantes, haya tenido tanto éxito muestra a otros países, quizás, un ejemplo a seguir".

Los países de América Latina y el Caribe trabajan con el apoyo de la OPS/OMS, la Federación Internacional de Sociedades de la Cruz Roja y la Media Luna Roja, la Sociedad Internacional de Transfusión de Sangre y la Federación Internacional de las Organizaciones de Donantes de Sangre para aumentar la seguridad y la suficiencia de los suministros de sangre mediante el tamizaje y la mayor donación de sangre voluntaria altruista.

Entre los logros alcanzados por otros países de la Región figuran los siguientes:

- Canadá, Cuba, las Islas Caimán, las Antillas Holandesas, Suriname y los Estados Unidos dependen totalmente de donantes voluntarios altruistas para su suministro de sangre.
- Argentina, que ha patrocinado el lanzamiento mundial del Día Mundial del Donante de Sangre de este año, ha aumentado las donaciones voluntarias de sangre de 6% en el 2007 a 28% en el 2010 y ha establecido la meta de lograr 1 millón de donantes voluntarios para fines del 2011.
- Más de 99,9% de las unidades de sangre recogidas en América Latina y el Caribe se someten a pruebas de detección del VIH, los virus de la hepatitis B y C y sífilis. Un 96,5% de las unidades se somete a tamizaje para *T. cruzi*, el parásito causante de la enfermedad de Chagas.
- En América Latina y el Caribe, unos 9 millones de personas donaron sangre en el 2010.

En el Día Mundial del Donante de Sangre, que se celebra cada año el 14 de junio, se rinde homenaje a las personas de todo el mundo cuyas donaciones voluntarias ayudan a asegurar la existencia de suministros suficientes, seguros y equitativos. Sus contribuciones son esenciales para lograr que cada paciente tenga acceso a sangre cuando la necesite.

"No basta sólo conseguir donantes de sangre", dijo el doctor Cruz. "También es necesario proporcionarles un tratamiento compasivo y de calidad para lograr que se mantengan sanos y sigan dando sangre voluntariamente durante muchos años", añadió.

La OPS se estableció en 1902 y es la organización de salud pública más antigua del mundo. Trabaja con todos los países del continente americano para mejorar la salud y la calidad de vida de sus pueblos y su secretaría sirve de Oficina Regional para las Américas de la Organización Mundial de la Salud (OMS).

Enlaces

- [Día Mundial del Donante de Sangre 2011 \(OPS/OMS\)](#)
- [Argentina patrocina el lanzamiento mundial del Día Mundial del Donante de Sangre](#)
- [Sitio web de servicios de sangre de la OPS/OMS](#)
- ["La sangre donada es la sangre más segura", Revista Perspectivas de Salud](#)

- **Consulta Pública sobre el documento Guía Servicios Farmacéuticos en la Atención Primaria de Salud**

Washington, DC.- Junio de 2011. La iniciativa sobre Servicios Farmacéuticos (SF) basados en Atención Primaria de Salud (APS) comenzó a finales de 2008 como parte de las actividades promovidas por la Organización Panamericana de la Salud (OPS) para fortalecer los sistemas de Salud en las Américas.

Como parte de esta iniciativa se elaboró un borrador de documento denominado [Guía Servicios Farmacéuticos en la Atención Primaria de Salud](#), con un nuevo enfoque centrado en los individuos, la familia y la comunidad, donde el medicamento es uno de los elementos esenciales, pero no el único. (Para leer el documento haga clic [aquí](#))

El propósito de esta Guía es orientar a los países de la Región para la implantación de servicios farmacéuticos basados en APS. Puede ser utilizada por los Ministerios y las secretarías departamentales o estatales de Salud, por el sector académico, las ONG y todas aquellas organizaciones de la sociedad civil que estén trabajando en APS con la visión renovada propuesta por la OPS /OMS.

Las personas interesadas en participar en la consulta pueden entrar al sitio: <http://www.surveymonkey.com/s/PLG5RKBB> llenar la encuesta y al final hacer clic en "listo" para enviarla.

Duración de la consulta: hasta el 30 de julio de 2011.

- **Presidenta de Costa Rica visitó la Organización Panamericana de la Salud**

Washington, D.C., 20 de mayo de 2011 (OPS/OMS) - La Presidenta de la República de Costa Rica, Laura Chinchilla Miranda, acompañada por una delegación de autoridades y diplomáticos costarricenses, visitó el 19 de mayo la sede de la Organización Panamericana de la Salud/Organización Mundial de la Salud (OPS/OMS) en Washington, D.C., con el objetivo de intercambiar ideas sobre cooperación técnica en temas de inversiones asociadas a biotecnología.

La mandataria fue recibida por la Subdirectora de la OPS/OMS, doctora Socorro Gross, el Director Adjunto, doctor Jon Andrus, y expertos de la organización. En la reunión, la Presidenta de la República agradeció la colaboración que históricamente ha tenido la OPS/OMS con Costa Rica, enumeró las más recientes, como por ejemplo en el área de seguridad social, e indicó que la experiencia técnica ayudaría a los procesos de diálogos sobre este tema.

Para leer la noticia completa haga clic [aquí](#).

- **Reunión del Grupo de Trabajo del Fondo Estratégico**

El día 12 de mayo de 2011, se llevó a cabo la reunión del Grupo de Trabajo del Fondo Estratégico (FE). En el mismo participaron especialistas del proyecto de Medicamentos y Tecnologías Sanitarias (HSS/MT) y asesores subregionales de la OPS/OMS, así como diversos expertos y técnicos.

La Dra. Nora Girón Aguilar, Coordinadora del FE informó sobre los logros y desafíos del Fondo Estratégico. Así como también presentó el Plan de trabajo del año 2011. La especialista mencionó el apoyo a los Estados Miembros a través de la cooperación técnica para la formulación y ejecución de políticas y a fin de mejorar el acceso equitativo a medicamentos esenciales de buena calidad, medios de diagnóstico y otros productos para la prevención y el tratamiento del VIH/SIDA, la tuberculosis y la malaria

En su intervención, el Dr. Malek Sbih explicó la estrategia de comunicación a implementar para promover el mecanismo del Fondo Estratégico a los países de las Américas para la adquisición de medicamentos a través de la OPS. Adicionalmente, Sbih mencionó la importancia de desarrollar y actualizar constantemente una base de datos completa con información de todos los productos que pueden ser adquiridos a través del Fondo Estratégico y sus proveedores.

La Dr. Victoria de Urioste, Asesora Subregional Andina en Medicamentos y Tecnologías presentó la iniciativa del observatorio de precios de la Comunidad Andina de Naciones, con la ventaja que eso representa en la reducción de costos de adquisición de medicamentos. Además de presentar la propuesta a desarrollar para adquirir reactivos de diagnóstico a través del Fondo Estratégico basado en una lista única genérica y los criterios de calidad de dichos reactivos.

Los participantes acordaron reunirse trimestralmente para discutir los progresos realizados sobre el Fondo Estratégico.

- **Campaña mundial anual a favor de la higiene de manos**

El 5 de mayo de 2011 se celebra el Día Mundial de Higiene de Manos. Diversos países de Latinoamérica, el Caribe y el mundo confirman su compromiso de mejorar la Calidad y la Seguridad del Paciente a través de campañas de concientización para la mejora de la Higiene de Manos. La iniciativa “SAVE LIVES: Clean you Hands” fue lanzada por el programa de la Seguridad del Paciente de la OMS como parte del programa “Una atención limpia es una atención más segura”.

En la página web de la OPS, específicamente la unidad de Calidad de la Atención y Seguridad del Paciente del proyecto de HSS/MT, se puede encontrar material informativo, pósters y videos alusivos a este importante evento. Haga clic [aquí](#).

-Para mayor información sobre las actividades realizadas por la OMS, dirigirse a:

<http://www.who.int/gpsc/5may/background/es/index.html>

<http://www.who.int/gpsc/5may/es/index.html>

- **Reunión del Comité Directivo de la Red PARF.** Bogota, Colombia 28 y 29 de abril de 2011.

En esta reunión participaron representantes de ALIFAR, ALBA, INVIMA, MERCOSUR OPS, entre otros. El propósito de esta actividad fue discutir los diferentes aspectos y temas de la VI Conferencia, específicamente el rol de las autoridades en el marco de los sistemas de salud con instancias de discusiones en mesas redondas. Adicionalmente, se aprobó una agenda previa que conforma diversos paneles, talleres y conferencias de los grupos de trabajo sobre temas emergentes, relevantes y nuevos proyectos de las Agencias Regulatoras.

Entre los temas específicos a discutir en la conferencia están el Fortalecimiento de las ARNs, Cooperación Internacional, Implementación de los lineamientos de la Red PARF en las subregiones, sistemas de información, comunicación, transparencia y desafíos futuros de la Red PARF.

Por otra parte, el 29 de abril se reunieron las autoridades del INVIMA y MPS para discutir los procesos de acreditación de ARN de referencia su importancia y desafíos para Colombia y la Precalificación del Laboratorio de Control de Medicamentos para la OMS dentro del Programa de las Naciones Unidas.

Los participantes recomendaron realizar una próxima reunión antes del 2012 en el Laboratorio de Control de Medicamentos del INVIMA para verificar el cumplimiento de las Buenas Prácticas de Laboratorio y evaluar la solicitud de Precalificación a la OMS.

- **Organización Panamericana de la Salud: Cooperación Triangular para Control de Calidad de Medicamentos**

La página web “*The South-South Opportunity*” publicó una noticia el 28 de abril de 2011, donde explica que en el marco del memorándum de entendimiento firmado entre el Gobierno Argentino, a través del Fondo Argentino de Cooperación Horizontal

(FO-AR), y la OPS/OMS, técnicos del Instituto Nacional de Medicamentos de Argentina (INAME/ANMAT) capacitan a personal sanitario de Dominicana con el fin de mejorar la fiscalización de medicamentos y fortalecer las funciones de la autoridad sanitaria reguladora de ese país.

En la noticia se explica que el proyecto de cooperación técnica esta encaminado a mejorar el funcionamiento de la autoridad reguladora de medicamentos dominicana en el sistema de gestión de calidad dentro del cual debe realizarse el análisis de los ingredientes farmacéuticos activos para demostrar que se obtienen resultados confiables.

Adicionalmente, contribuirá a que ese organismo alcance la precalificación de la OMS como laboratorio de referencia, lo cual permitirá, a los países de la región del Caribe que soliciten sus servicios, un mejor acceso a la calidad de los productos aprobados para las compras de medicamentos por organismos internacionales.

Haga click [aquí](#) para leer la noticia publicada en la página web de OPS en Argentina.

Haga clic [aquí](#) para acceder a la noticia en la página de "*South-South Opportunity*".

- **1ra Oficina Temática sobre Regulación de Laboratorios Analíticos Sujetos a Vigilancia Sanitaria.** Brasilia, Brasil 25 y 26 de abril de 2011.

Este taller contó con la participación de expertos de diferentes sectores de ANVISA y representantes de la OPS/OMS y les permitió a los asistentes discutir la regulación de los laboratorios analíticos relacionados con la vigilancia sanitaria y el papel de la REBLAS de Brasil.

Además la reunión contó con referentes internacionales (OCDE, FDA, OPAS/OMS y la EMA) y nacionales (Inmetro, Farmacopeia Brasileira, INCQS, CGLAB y un laboratorio público) con experiencias en la implementación de directrices de Buenas Prácticas de Laboratorio en la regulación de laboratorios de ensayos analíticos.

El Dr. José María Parisi, Especialista en Garantía de Calidad y Seguridad de Medicamentos de la OPS, presentó los objetivos y función de la institución, objetivo y alcance de las "Buenas Prácticas de la OMS para laboratorios de control de calidad de productos farmacéuticos. Guía de autoevaluación de BPL" y la importancia en la implementación del mismo

Al final de la reunión, expertos acordaron realizar una próxima reunión en ANVISA para concluir los lineamientos estructurales de la Red REBLAS.

- **18º Conferencia Internacional de Física Médica**

La decimoctava Conferencia Internacional de Física Médica se llevó a cabo en Porto Alegre, Brasil del 17 al 20 de abril de 2011, fue organizada por la International Organization for Medical Physics (IOMP), la Asociación Latinoamericana de Física Medica (ALFIM) y la Asociación Brasileña de Física Medica (ABFM) y tuvo como propósito discutir temas científicos de actualidad en Diagnóstico por Imágenes y

Radioterapia, así como aspectos de certificación de profesionales en física médica, problemática aún no resuelta en la Región.

El Dr. Pablo Jiménez, Asesor Regional del Programa Radiología y Radioprotección de HSS/MT participó en la sesión “Revisión de las Normas básicas internacionales de seguridad para la protección contra la radiación ionizante y para la seguridad de las fuentes de radiación (BSS)” realizando una presentación sobre el proceso y estado actual de revisión de las normas, una introducción sobre las mismas y las responsabilidades específicas asignadas a los gobiernos, autoridades reguladoras y las partes principales en las exposiciones médicas.

En la sesión especial conjunta de IOMP/OMS/ALFIM/OPS Tecnología de la Salud: Estrategias para mejorar el acceso a los dispositivos médicos seguros, eficaces y adecuados, el Dr. Jiménez en representación de la OPS, presentó “WHO Global Initiative for Health Technologies and the Outcomes from the 1st Global Forum on Medical Devices”

Se recomienda apoyar los eventos científicos en la temática a nivel regional o mundial que ocurran en la Región para permitir la actualización e intercambio de conocimientos sobre física médica en América Latina y El Caribe, e identificar áreas y mecanismos para proporcionar cooperación técnica de la OPS.

Par mayor información sobre la conferencia haga clic [aquí](#)

- **2ª Etapa del Proyecto de Cooperación Sur-Sur: Argentina- República Dominicana dentro del marco del Fondo Argentino de Cooperación Horizontal**

Con el objetivo de evaluar el desenvolvimiento del Proyecto de Cooperación Sur-Sur: Argentina- República Dominicana dentro del marco del Fondo Argentino de Cooperación Horizontal (FOAR) , se realizó una reunión el 11 de abril de 2011 en la oficina de la OPS Argentina con representantes de ANMAT y expertos de la OPS a nivel local y de Washington, DC.

Debido al exitoso resultado de las dos primeras etapas del proyecto, los participantes acordaron promover la cooperación en el tema con los países de Ecuador, Jamaica y Paraguay, en el marco del proyecto en elaboración para CARICOM; en Coordinación y Consulta con las oficinas de la OPS a nivel país, para ser desarrollados en el próximo semestre y durante el año 2012.

Del 12 al 15 de abril se realizó la 2ª etapa del Proyecto de Cooperación Técnica para el Fortalecimiento del Control de Calidad de Medicamentos del LNSP de República Dominicana en el que participaron especialistas del laboratorio Dr. Defilló y profesionales del INAME, quienes realizaron importantes entrenamientos para trabajar en el área de Valoración Microbiológica de Antibióticos y Endotoxinas Bacterianas. Es importante recalcar que los reactivos y materiales para desarrollar la capacitación fueron suministrados por la OPS.

La tercera etapa del Proyecto en curso se realizará en República Dominicana del 6 al 10 de junio de 2011.

- **Día Mundial del Donante de Sangre 2011**

Nos complace anunciar que se encuentra disponible en la página web de la OPS una sección sobre el Día Mundial del Donante de Sangre de este año que será celebrado en Argentina. El lema global para 2011 es "MAS DONANTES DE SANGRE, MAS VIDA SANA" para la Región de las Américas.

- [Página en español](#)
- [Página en inglés](#)

- **Ministros de Salud aprueban Política Farmacéutica del Caribe**

La Política Farmacéutica del Caribe (CPP) fue aprobada por los Ministros de Salud de CARICOM en el marco del 21º Consejo de Desarrollo Humano y Social, celebrado del 15 al 16 de Abril de 2011 en Georgetown, Guyana.



El objetivo de la Política Farmacéutica del Caribe es: "Orientar a los países del Caribe para asegurar el acceso equitativo, calidad y uso racional de los medicamentos. En el Consejo también se aprobó el mecanismo para supervisar la aplicación y la evaluación de políticas, incluyendo el establecimiento del Grupo Técnico Asesor Ampliado sobre Políticas Farmacéuticas (TECHPHARM).

La política ha sido desarrollada en el marco de la Cooperación en Salud en el Caribe, CCS III, aprobado por los Ministros de Salud en el 2009. La Política Farmacéutica del Caribe esta basada en las conclusiones y recomendaciones de las Evaluaciones Regionales de CARICOM sobre Reglamentación Farmacéutica y Sistemas de Registro y sobre Patentes, asuntos relacionados y acceso a medicamentos y en Situación

Farmacéutica en el Caribe de OPS / OMS, que incluyen a países de CARICOM y la República Dominicana.

Este proceso contó con el apoyo técnico de OPS/OMS y la Secretaría de CARICOM, y con el apoyo financiero de la "Alianza para Políticas Farmacéuticas" de la UE y OMS en los países de África, el Caribe y las Islas del Pacífico. La aplicación será una responsabilidad compartida entre las autoridades nacionales de Salud, con la participación de las instituciones involucradas del Caribe y con el apoyo técnico de la Secretaría de CARICOM y OPS/OMS.

Para mayor información haga clic [aquí](#)

- **Lanzamiento del “Catálogo Maestro de Guías de Práctica Clínica en México”**

México.- Abril de 2011. Con el propósito de mejorar la toma de decisiones en el manejo clínico y contribuir a la integración y convergencia del Sector Salud, la Secretaría de Salud de México a través del Centro Nacional de Excelencia Tecnológica en Salud (CENETEC) pone a disposición de especialistas nacionales 319 Guías de Práctica Clínica sectoriales elaboradas por más de 1600 expertos del Sistema Nacional de Salud Mexicano.

“En los últimos dos decenios se ha acumulado evidencia de amplias variaciones en la práctica de la medicina, por lo que, para desarrollar la Atención a la Salud Basada en Evidencias se requiere de un plan estratégico, basado en la práctica clínica reflexiva, lectura crítica de la literatura en salud y desarrollo de aptitudes para recuperar, analizar y aplicar la mejor información disponible, en forma oportuna, válida y científica con el propósito de contribuir a incrementar la calidad y seguridad en los servicios de salud, con las estrategias sanitarias más efectivas y de acuerdo con los recursos disponibles. Las Guías de Práctica Clínica (...) constituyen un instrumento para hacer operativas las políticas públicas en salud cuyo objetivo fundamental es lograr el acceso universal a servicios de salud efectivos y seguros, centrados en la persona, la familia y la comunidad.”

Dra. Maki Esther Ortiz Domínguez

Subsecretaria de Integración y Desarrollo del Sector Salud

<http://www.cenetec.salud.gob.mx/interior/gpc.html>

Estas guías fueron desarrolladas para integrar evidencias y recomendaciones sobre las patologías más frecuentes en México. Se tratan de instrumentos para estandarizar los criterios y procedimientos de prevención, diagnóstico, tratamiento y rehabilitación de los pacientes en un escenario de pluralidad de prestadores de servicios, donde el objetivo primordial es velar por la calidad de la atención y la efectividad de los procedimientos clínicos.

El Catálogo Maestro de Guías de Práctica Clínica cuenta con 160 guías de medicina interna, 69 de cirugía, 41 de pediatría y 41 de gineco-obstetricia y tiene como propósito establecer un referente nacional para favorecer la toma de decisiones clínicas y gerenciales basadas en recomendaciones sustentadas en la mejor

evidencia disponible con el fin de optimizar la homogeneidad, efectividad, seguridad y eficiencia de la atención médica.

Es importante recalcar que en el año 2009, CENETEC fue nombrado centro colaborador de la OPS y prevé ser un fuerte contribuyente en el campo de la Gestión y Evaluación de Tecnologías en Salud tanto a nivel nacional como internacional.

A partir del Plan Nacional de Desarrollo de México, y el Programa Sectorial de Salud, la Subsecretaría de Integración y Desarrollo del Sector Salud, a través del Centro Nacional de Excelencia Tecnológica en Salud (CENETEC-Salud), da cumplimiento a las estrategias de situar a la calidad en la agenda permanente del Sistema Nacional de Salud.

Para mayor información sobre el Catálogo Maestro haga clic [aquí](#)

- **Lanzamiento de la Propuesta Regional de Uso Racional de Medicamentos en el marco de la celebración del Día Mundial de la Salud**

Washington, D.C.- 7 de abril de 2010. Este año la celebración anual del Día Mundial de la Salud está enfocada en el combate a la resistencia antimicrobiana. En el marco de esta actividad y con el propósito de exteriorizar una propuesta integral e innovadora a nivel regional, se presentó en discusión de mesa redonda la aprobada "Propuesta Regional para la instrumentación de estrategias nacionales de uso racional de medicamentos".



La presentación y moderación del panel fue realizada por el Dr. José Luis Di Fabio, Gerente encargado del área de Sistemas de Salud basados en la Atención Primaria de Salud (HSS) y la Dra. Perla Mordujovich de Buschiazzi, Directora del Centro Universitario de Farmacología (CUFAR) que es Centro Colaborador de la OPS/OMS para la Enseñanza de la Farmacoterapéutica Basada en Problemas de la Facultad de Ciencia Médicas de la Plata, Argentina.

En su intervención la Dra. Mordujovich expresó que esta propuesta fue implementada en su fase piloto en 2010 en Nicaragua y Bolivia, y el apoyo para su implementación fue también recientemente solicitado por los Ministerios de Salud de Chile y Guatemala. Adicionalmente recalcó que el Uso Racional de Medicamentos es un tema que se viene planteando desde hace más de 30 años, pero las acciones en el tema han tenido un impacto muy pobre.

La Dra. Mordujovich indicó además que la propuesta tiene un elemento fundamental: un ente coordinador con rectoría del Ministerio de Salud y favorece que los países ofrezcan programas más integrados para el Uso Racional de Medicamentos. La especialista estimuló a los países de la Región a adoptar la propuesta y volverla realidad a través de sus políticas de medicamentos.

El Dr. James Fitzgerald, Coordinador del Proyecto de Medicamentos y Tecnologías Sanitarias (HSS/MT) realizó una presentación sobre la Propuesta Regional para la Implementación de una Estrategia Nacional de Uso Racional de Medicamentos, que se dan cuando “los pacientes reciben los fármacos apropiados para sus necesidades clínicas, a dosis ajustadas a su situación particular, durante un periodo adecuado de tiempo y al mínimo costo posible para ellos y para la comunidad” OMS 1985.

Adicionalmente, el Dr. Fitzgerald mostró información sobre el uso inadecuado de antibióticos en las Américas y explicitó el objetivo y ejes de la estrategia, mencionando el proceso de implementación de la estrategia de Uso Racional en Nicaragua.

El Dr. Guillermo González, Asesor de Planificación Social de la Presidencia de Nicaragua y ex Ministro de Salud, reiteró el compromiso de su gobierno contra la resistencia de los antimicrobianos y la lucha del Uso Racional de Medicamentos y recalcó la visión de los medicamentos como bien social. Además resaltó que se deben de llevar a cabo acciones desde el punto de vista clínico y científico para lograr una buena estrategia de Uso Racional de Medicamentos, comentó el diseño de el plan estratégico adoptado en Nicaragua en base a la propuesta de la OPS/OMS y llamó a enfrentar políticas para definir la dirección de los financiamientos. Igualmente mencionó la importancia del gasto de bolsillo y el inicio del plan de Uso Racional de Medicamentos con acciones por ejemplo en Farmacovigilancia que permita a los gobiernos apoyar el uso racional.

El Ministro de Salud y Asistencia Social de Guatemala, Dr. Ludwig Ovalle mencionó el plan estratégico de Guatemala para promover la equidad y participación ciudadana en el acceso a medicamentos de calidad y que en este contexto, Guatemala había presentado en el 2010 la solicitud de apoyo a la OPS/OMS para implementar la estrategia.

Otra especialista en el área, Dra. María Teresa Valenzuela presentó las leyes y fundamentos políticos del Uso Racional de Medicamentos, la elaboración de diversos documentos y el uso irracional de antidepresivos y antibióticos en la población antes de haberse establecido la herramienta regulatoria. Valenzuela mencionó el rol de los laboratorios de referencia frente a la resistencia antimicrobiana y reiteró que en el 2004 con la implementación de la Reforma de Salud de Chile se inició un fuerte compromiso para el uso racional.

Finalmente, la Dra. Mordujovich cerró la actividad expresando que la estrategia pronostica un importante trabajo en los Países de la Región para asegurar que la población reciba los tratamientos acordes a lo que la definición señala: eficaces, seguros y al menor costo.

- **Día Mundial de la Salud. Mesa Redonda “Resistencia Antimicrobiana, una carga oculta”**

Washington, D.C.- 07 de Abril de 2011. El Dr. Orlando Urroz, subdirector del Hospital de Niños de la Caja Costarricense del Seguro Social y Responsable del Programa Nacional de Calidad de Costa Rica, participó en la mesa redonda “Resistencia Antimicrobiana, una carga oculta” en el marco del Día Mundial de la Salud presentando “La Prevención de la Resistencia Antimicrobiana en los Centros de Atención Sanitaria”.

Durante su exposición, el Dr. Urroz explicó la importancia de la sensibilización y educación tanto de los pacientes como del personal sanitario mediante medidas costo-efectivas para reducir la transmisión de infección comunitaria y hospitalaria. El Dr. Urroz resaltó además que el estudio IBEAS (Estudio Iberoamericano de Eventos Adversos en pacientes hospitalizados) proporcionó evidencia de que en la región la infección hospitalaria es el evento adverso más frecuente e independiente de la severidad y es prevenible en más del 50% de los casos.

Entre las estrategias a implementar para disminuir estos resultados esta el Primer Reto Mundial en pro de la Seguridad del Paciente lanzado por la Organización Mundial de la Salud y denominado “Una atención limpia es una atención mas segura”. Esta labor ha resaltado la implicación de los países en campañas nacionales y la existencia de gran cantidad de materiales disponibles para mantener y/o revitalizar estas campañas mediante la adopción y adaptación a cada realidad.

- **Ministros de Salud de los países del Área Andina aprueban una Resolución sobre Acceso a Medicamentos y Farmacovigilancia**

Durante la XXXII Reunión Ordinaria de Ministros de Salud del Área Andina, realizada en Santiago de Chile el 1^{ro} de abril de 2011, mediante la Resolución “Acceso a medicamentos estratégicos y farmacovigilancia”, se aprobó avanzar en bloque en materia farmacéutica, instaurando un proceso de consolidación de necesidades subregionales y la articulación de una compra conjunta de los países a través del Fondo Estratégico de la Organización Panamericana de la Salud, atendiendo las ventajas operativas y competitivas que esta instancia ha mostrado en el transcurso de los últimos años y asistiendo a los gobiernos en la gestión de suministros estratégicos para la salud pública, especialmente en enfermedades de alto costo, desatendidas o catastróficas.

En el mismo contexto, la Comisión Técnica Subregional para la Política de Acceso a Medicamentos, además ha presentado a los ministros el Observatorio Andino de Precios, reconociendo éstos su valor e instruyendo su inmediata implementación como un mecanismo destinado al manejo transparente y público de la información de precios de medicamentos en los países adheridos a esta iniciativa subregional, y quedando el Organismo Andino de Salud (ORAS-CONHU) encargado de su sostenibilidad.

Asimismo, se ha determinado la implementación de un Programa Andino de Farmacovigilancia, destinado a fortalecer la información sobre seguridad de medicamentos, enfocado a fortalecer las capacidades técnicas de los países, estimular la notificación y el desarrollo de redes de comunicación subregional y optimizar el uso de la información disponible, estrategia que contempla los lineamientos de la Red Panamericana de Armonización de la Regulación farmacéutica y asistencia técnica de la Organización Panamericana de la Salud y del ORAS CONHU.

Para leer la resolución haga clic [aquí](#)

- **OPS presenta ante expertos la actual situación en Japón**

Con el propósito de presentar la actualización de la situación de emergencia en Japón y sus repercusiones en la Región, el Programa de Emergencias y Desastres (PED) y HSS/MT organizaron una reunión vía Elluminate el día 30 de marzo dirigida a los representantes de la OPS en la región, los Gerentes de las Áreas Técnicas y el EXEM.

El Dr. Jean Luc Poncelet, Gerente del PED, indicó que si bien por el momento la situación no es peligrosa para las Américas, es una buena oportunidad para responder a las inquietudes referentes al riesgo de la actual emergencia nuclear y futuros preparativos en los países.

Posteriormente el Dr. Leonardo Hernández, Jefe del EOC, presentó una actualización sobre la situación en Japón tras el terremoto y posterior tsunami.

A continuación, el Dr. Pablo Jiménez, Asesor Regional del Programa Radiología y Radioprotección de HSS/MT, presentó información sobre la situación nuclear en Japón. El asesor indicó que en la actualidad no se espera que los niveles de radiación sean peligrosos para la Región de las Américas, pero que era necesario seguir monitoreando la situación.

Por último, participantes de varios países formularon preguntas que fueron respondidas por los expertos.

Para consultar la grabación haga clic [aquí](#)

- **Nueva categoría “Platform for Regulations and Processes” en el SharePoint de Medicamentos y Tecnologías Sanitarias**

Con la finalidad de socializar, intercambiar y sistematizar informaciones destinadas a formar parte de la Plataforma Regional de Acceso e Innovación para la salud, en especial con respecto a los Indicadores Regulatorios de los Países Piloto, el área de Medicamentos y Tecnologías Sanitarias HSS/MT de OPS creó un espacio en el SharePoint denominado “Platform for Regulations and Processes – MT”.

Invitamos a todos los profesionales a conocer esta nueva área.

[Enlace del SharePoint de MT](#)

- **Perfil Farmacéutico de Suriname 2010 disponible en la página de la OMS**

Se encuentra disponible en la página Web de la OMS el Perfil Farmacéutico de Suriname, elaborado por el Ministerio de Salud de Suriname, con el apoyo y asistencia técnica de la Organización Panamericana de la Salud/Organización Mundial de la Salud.

Este documento contiene información sobre las estructuras, procesos y resultados del sector farmacéutico en Suriname. Algunos de los datos proceden de fuentes globales como la División de Estadística Mundial de Salud y de encuestas realizadas en años anteriores, además de informaciones recopiladas a nivel de país del año 2010.

Para ver el documento haga clic [aquí](#)

- **Reunión de evaluación del curso virtual sobre servicios farmacéuticos basados en APS**

Con el propósito de evaluar el curso de servicios farmacéuticos basados en la Atención Primaria de Salud (APS), desarrollado en el Campus Virtual de Salud Pública (CVSP) de la OPS en el 2010, se llevo a cabo una reunión los días 23-25 de marzo de 2010 en Río de Janeiro, Brasil, en la sede del Instituto Helio Fraga Centro de Referencia de la Escuela Nacional de Salud Pública de la FIOCRUZ.

En la reunión participaron la coordinación académica del curso bajo la responsabilidad de la Escuela Nacional de Salud Pública de la FIOCRUZ, profesores, tutores y la representante de los estudiantes procedente de la Universidad Nacional de Honduras Dra. Dulce María Blanco y por la OPS las Doctoras Rosa María Borrel, Consultora Regional de Recursos Humanos y Nelly Marín, Asesora Regional de Políticas Farmacéuticas y coordinadora general del curso.

Para la evaluación se tomaron en cuenta los informes de los tutores y de la coordinación académica, las evaluaciones que se les hicieron a los alumnos antes, durante y al final del curso, además de los comentarios de la representante de los estudiantes. Este conjunto de informaciones permitieron conocer el impacto del curso en el avance de los servicios farmacéuticos en los países y sirvieron para tomar decisiones relacionadas con el ajuste de los módulos y de la propuesta de intervención para las futuras versiones del curso.

Posteriormente en la reunión se realizó la planificación del próximo curso y se elaboró una hoja de ruta para su desarrollo. Asimismo, se acordó ampliar el cupo a los participantes y abrir espacios en inglés y portugués para la participación de los países del Caribe y de África de habla portuguesa.

Al final los participantes consensuaron que el curso es una herramienta fundamental para sensibilizar y promover en la región el desarrollo y fortalecimiento de servicios farmacéuticos de calidad enfocados en las personas, familia y comunidad como componente esencial de los sistemas y servicios de salud..

- **X Reunión de la Red - Consejo Iberoamericano de Donación Transplante (RCIDT)**

Con el fin de continuar la lucha contra el fenómeno del turismo de transplante, especialistas de los países de Iberoamérica se reunieron los días 22-24 de marzo en la ciudad de Cartagena de Indias, Colombia, para celebrar la X Reunión de la RCIDT.

Los países participantes expusieron sobre la necesidad de desarrollar la autosuficiencia de órganos, tejidos y células para los trasplantes en los países como medida para evitar el tráfico de los mismos. Adicionalmente, Los colaboradores enfatizaron la importancia en la trazabilidad de los donantes y los pacientes a través de un sistema de biovigilancia.

Entre los aspectos más destacados en la reunión estuvieron la lucha de los países suramericanos por evitar el turismo de transplante, elaboración de leyes y cambios legislativos que regulen la donación de transplante de órganos, tejidos y células y su financiamiento.

El Dr. Francisco Delmónico, Presidente Electo de la Asociación Americana de Donación y Transplante realizó una exposición sobre el turismo de transplante y la preocupación que la misma genera a nivel mundial.

Los expertos discutieron la necesidad de un compromiso por parte de los países para continuar la compra centralizada de los medicamentos inmunosupresores. Adicionalmente, la Organización Panamericana de la Salud (OPS) estaría dispuesta a enviar un memo a los países interesados en implementar el procedimiento de compra de esos medicamentos a través del Fondo Estratégico, entre otros.

- **Jornada de discusión de la propuesta de la Plataforma Virtual del Perfil Regional de las Tecnologías de la Salud**



Washington, DC.- 21 y 22 de marzo de 2011. Con el fin de sistematizar las informaciones regulatorias destinadas a formar parte de la Plataforma virtual, el proyecto de Medicamentos y Tecnologías sanitarias HSS/MT de OPS coordinó una reunión para discutir un proyecto piloto con los países de Argentina, Colombia, Panamá y República Dominicana.

Tomando como base la discusión del fortalecimiento de la capacidad reguladora de los países en el 50º Consejo Directivo de la OPS y la 14ª Conferencia Internacional de la Autoridades Regulatorias de Medicamentos (ICDRA), el proyecto de HSS/MT plantea la creación de un espacio dentro de la Plataforma Virtual que sirva como base para apoyar y promover el fortalecimiento de la capacidad reguladora y su gobernanza a nivel regional entre las Autoridades Regulatoras Nacionales (ARN).

Adicionalmente, la iniciativa servirá como instrumento para proporcionar información, datos y experiencias relacionados a los procesos regulatorios, todo esto estructurado en un modulo para incrementar el intercambio y la transparencia de la información entre los países de la Región.

Los países de las Américas poseen diversas características, tamaño y estructuras, de aquí parte la importancia de crear un proyecto piloto donde se integren los países que cuentan con un desarrollo regulatorio, especialmente aquellos involucrados con la evaluación de sus autoridades regulatorias.



La reunión permitió a los participantes tener una visión más clara de las capacidades, proyectos y recursos de las Autoridades Regulatoras Nacionales de cada país al intercambiar datos e información sobre sus procesos regulatorios y el desarrollo del proyecto en conjunto.

Los coordinadores y participantes de la reunión crearon un cronograma de actividades y acordaron determinar un conjunto de indicadores regulatorios para la estructura de la base de datos del proyecto. El proyecto de HSS/MT promueve la transparencia regulatoria de medicamentos y tecnologías para la salud, proporcionando una acción nacional con perspectiva regional para promover eficientemente las acciones sanitarias.

- **Director General Adjunto del OIEA visita la OPS**

El miércoles 22 de marzo de 2011, el Director General Adjunto del Organismo Internacional de Energía Atómica (OIEA), Dr. Kwaku Aning, fue recibido en la sede principal de la OPS por el Dr. Juan Manuel Soletto, Gerente de Relaciones Externas, Movilización de Recursos y Socios. Durante el encuentro se intercambiaron impresiones sobre la emergencia nuclear en Japón.

El Dr. Pablo Jiménez Asesor Regional del Programa de Radiología y Radioprotección hizo una presentación sobre la colaboración entre la OPS y el OIEA en varias áreas técnicas que implican el uso de radiaciones atómicas como la calidad y acceso al diagnóstico por imagen, los servicios de radioterapia, la seguridad radiológica, el control del cáncer y la situaciones de emergencia radiológica y nuclear. También presentó las líneas de trabajo del programa de Radiología y Radioprotección, y de las áreas de colaboración entre el OIEA y la OPS. El especialista también mencionó dos Proyectos Regionales actuales de colaboración: a) el proyecto de Control de Cáncer en America Central y la República Dominicana y b) el proyecto sobre Protección Radiológica de los Pacientes en Exposiciones Médicas.

Asimismo, el Dr. Jiménez propuso los siguientes lineamientos para ampliar la colaboración: continuar el intercambio de información y colaboración de actividades en la Región de las Américas; expandir la colaboración en las áreas de nutrición; enfermedades transmisibles o salud ambiental; establecer relaciones de cooperación con los Estados Miembros que no son órganos del OIEA; establecer vínculos entre las Oficiales Nacionales del OIEA y las oficinas de país de la OPS y los Ministerios de Salud, y buscar mecanismos operacionales conjuntos para fortalecer la cooperación técnica en la Región.

La delegación del OIEA consideró las propuestas muy favorables y la visita muy productiva.

- **Realización del Taller sobre procedimientos operativos del Fondo Estratégico**

A solicitud del ministerio de salud de Chile y en el marco de la adhesión del país al Fondo Estratégico de OPS, se desarrolló un taller en Santiago de Chile los días 16 y 17 de marzo de 2011. El propósito del mismo fue presentar en detalle los procedimientos operativos actualizados del Fondo Estratégico, procesos y responsabilidades de los involucrados en la gestión de la adquisición de medicamentos.

El mismo fue coordinado por Subsecretaria de Redes a través de la Coordinación Nacional de Fármacos e Insumos del Ministerio de Salud, con el apoyo del Departamento de Políticas farmacéuticas. En el mismo, participaron funcionarios de diferentes instancias responsables del suministro de medicamentos del Ministerio de salud de Chile e instituciones interesadas como CENABAST, FONASA (Fondo Nacional de Salud) , División de Prevención y Control de Enfermedades a través de los programas de VIH/SIDA y Tuberculosis, Asesoría Jurídica y el Instituto de Salud Pública de Chile con representación de las áreas de Registro Sanitario y Laboratorio de Calidad, por la OPS de Chile participó la encargada de la unidad de compras.

El taller fue facilitado por la Dra. Victoria de Urioste, Asesora Subregional de Medicamentos de la Subregión andina; Patricia Ramos del área de Gestión de compras y suministro (PRO) y Nora Girón Asesora del Fondo Estratégico en coordinación con la Representación de OPS/Chile.

Dentro de la conclusiones del taller se consideró que el Fondo Estratégico constituye una vía para adquirir medicamentos de difícil disponibilidad en el mercado farmacéutico nacional, entre estos los antituberculosos y otros fármacos huérfanos que requiere el país para el tratamiento de algunas enfermedades desatendidas, también puede ser una vía para la compra de otros medicamentos como los ARV, oncológicos y otros de alto costo.

Los participantes recomendaron que para iniciar las adquisiciones por este mecanismo será necesario conformar un equipo multidisciplinario-interinstitucional para la planificación y gestión de la adquisición de medicamentos. Asimismo, consideran importante la definición de procedimientos y responsabilidades para la gestión del Suministro, en coordinación con las instancias técnicas y administrativas correspondientes, se consideró además que CENABAST tiene la estructura, experiencia y competencias necesarias para asumir la gestión de la compra intermediada por OPS a través del Fondo Estratégico bajo la coordinación del Ministerio de Salud.

- **OPS ofrece apoyo a Japón ante Emergencia Nuclear**

Desde el viernes 11 de marzo de 2011, el Centro de Operaciones de Emergencia de la OPS/OMS permanece alerta debido al terremoto y tsunami, y posterior declaración de Emergencia Nuclear en Japón.

El proyecto de Medicamentos y Tecnologías Sanitarias (HSS/MT) de la OPS viene prestando apoyo técnico desde el inicio de la catástrofe al realizar constante monitoreo y manejo de la información, en particular la publicada en el sitio web Early Notification and Assistance Conventions (ENAC) el Organismo Internacional de Energía Atómica (OIEA) y diversas noticias, estableciendo contactos con las oficinas nacionales y subregionales y produciendo informes internos y públicos, en coordinación permanente con las Áreas de Gestión de Conocimiento y la Comunicación (KMC), el Reglamento Sanitario Internacional (RSI) y el Programa de Emergencias y Desastres (PED).

HSS/MT ha estado participando en las diferentes teleconferencias con la sede principal de la OMS y con el OIEA a través del mecanismo del Inter-Agency Committee on Radiological and Nuclear Emergencies (IACRNE), del cual la OPS forma parte.

Asimismo, se ha estado colaborando en la producción de un documento de preguntas frecuentes formuladas en coordinación con la OMS (disponible en inglés y español) y en la selección y distribución de información técnica relevante a este suceso. El día 18 de marzo el Dr. Pablo Jiménez, Asesor Regional del Programa de Radiología y Radioprotección, presentó la situación de la Emergencia Nuclear en Japón a los Estados Miembros presentes en el Subcomité de Programa, Presupuesto y Administración.

Las páginas web de la OPS/OMS y del CRID (Centro Regional de Información sobre Desastres América Latina y el Caribe) han estado publicando referencias, guías técnicas y recomendaciones sobre la emergencia.

Enlaces de interés:

- www.iaea.org
- <http://www.who.int/hac/crises/jpn/faqs/en/index.html>
- <http://www-ns.iaea.org/tech-areas/emergency/iacrna/login.asp>
- <http://www.paho.org/disasters>
- <http://www.paho.org/radiologicalhealth>

- **Apoyo a la promoción de medicamentos genéricos en la región**

El 4 de marzo de 2011, el diario "El Global" publicó una noticia en donde indica que la directora general de la Organización Mundial de la Salud, Margaret Chan, en su participación en un reciente simposio sobre el acceso de medicamentos, la información sobre patentes y la libertad para operar, destacó que en el Informe sobre Salud en el Mundo del 2010" se menciona el beneficio económico de adquirir medicamentos genéricos en lugar de los medicamentos originales, siendo ambos igualmente efectivos y asequibles.

En relación a los medicamentos genéricos en la Región, el Proyecto de Medicamentos y Tecnologías Sanitarias (HSS/MT) de la Organización Panamericana de la Salud (OPS), coordinó la elaboración de un documento guía para la implementación de estrategia de medicamentos genéricos en los países de América Latina y el Caribe.

Esta iniciativa tiene como objetivo presentar las recomendaciones de la OPS en relación a la estrategia de medicamentos genéricos como mecanismo para mejorar el acceso a los medicamentos esenciales de calidad y promover el uso racional de los mismos. Además de colocar a disposición de los países conceptos y herramientas para la implementación de la estrategia.

El documento "Guía para la implementación de estrategias de medicamentos genéricos de en los países de América Latina y El Caribe como mecanismos de acceso a medicamentos" fue colocado para consulta pública en la página Web de la OPS en noviembre de 2010 y fue atendido por instituciones y especialistas de diferentes sectores que realizaron aportes procedentes que serán incluidos en la futura publicación y lanzamiento del documento en la VI Conferencia Panamericana para la Armonización de la Reglamentación Farmacéutica (CPARF) a realizarse en Brasilia, Brasil del 6 al 8 de julio de 2011.

Para leer la noticia del diario "El Global" haga click [aquí](#)

- **Consulta Pública: Ensayos Clínicos en Población Pediátrica**

El grupo técnico de trabajo de Buenas Prácticas Clínicas de la Red Panamericana para la Armonización de Regulación Farmacéutica (Red PARF), le invita a participar en la consulta pública de la [Guía para Realización de Ensayos Clínicos en Población Pediátrica](#) [Descargar el documento  [aquí](#)]

Período de Consulta: del 16 de marzo al 16 de mayo de 2011

Los comentarios y observaciones deben ser incluidos en el siguiente formulario [Para descargar el formulario haga clic  [aquí](#)] y enviados al siguiente correo electrónico: penaj@chi.ops-oms.org

- **XIV Reunión de Trabajo de la Asociación de Hemato-Oncólogos Pediátricos de Centroamérica (AHOPCA)**

Panamá.- 24 al 26 de febrero de 2011. Esta reunión se realizó con el propósito de revisar el progreso de trabajo de AHOPCA/OPS sobre Seguridad del paciente Hemato-Oncológico Pediátrico junto con las autoridades de AHOPCA. El plan fue iniciado en el 2009 por el Dr. José Ramiro Cruz, Asesor Principal de la Calidad de la Atención en las Tecnologías de Salud y se enfoca en el diagnóstico temprano, acceso a tratamiento hospitalario, comunitario y domiciliar oportuno con medicamentos oncológicos, radioterapia, hemocomponentes y alimentos inocuos.

Adicionalmente, los participantes realizaron reuniones técnicas de trabajo con autoridades del Ministerio de Salud de la República de Panamá (MINSa), Caja de Seguro Social (CSS), Sociedades Científicas y Fundaciones, con el fin de fortalecer el conocimiento del Programa de Calidad de la Atención y Seguridad del Paciente en los Servicios de Salud de Panamá.

- **Precios de los Productos Antimaláricos para el Fondo Rotatorio Regional de Insumos Estratégicos de la OPS**

23 de febrero de 2011. La lista de precios vigentes de los medicamentos Antimaláricos, solicitados por: Fondo Regional de Insumos Estratégicos para el período 1.º de enero al 31 de diciembre de 2011 se puede obtener en el sitio de Servicios de Compras:

<https://intranet.paho.org/AM/PRO/Spanish/AGSPWeb/PRObuy/AntimalaricosES.pdf>

Se les facturará a los Estados Miembros solicitantes, de acuerdo a los precios que aparecen en el sitio de red arriba indicado. Las facturas que emite la OPS incluirán el costo del producto, el cargo de 3.5% por servicio (aplicable solamente al costo neto del medicamento) y cargos reales por flete, seguro y embalaje.

Se autoriza a los Representantes de la OPS/OMS emitir facturas pro-formas en base a los precios "FCA" indicados. Para fines presupuestarios los costos de empaque, flete y seguro por vía aérea se han de estimar basados en un 15% del valor neto de los productos solicitados en la requisición, teniendo en cuenta que el mínimo a pagar por dicha vía es US\$500.00. Los costos reales de flete y seguro podrían variar y se reflejarán en las facturas OPS, las cuales serán procesadas aproximadamente 45 días después que la orden ha sido entregada. El tiempo de entrega es aproximadamente 90 días después de emitida la orden de compra.

Se sugiere continuar trabajando estrechamente con HSS/MT en la actualización trimestral de los requerimientos de enviados. Esta información es crítica en el desempeño de Servicios de Compras con los Proveedores a fin de asegurar disponibilidad de los productos a tiempo.

[Haga clic aquí para ver precios de los productos.](#)

- **Nuevo Proyecto MSPAS/Rotarios/OPS para Mejorar el Acceso a Servicios de Radiología en Guatemala**

El 11 de febrero se efectuó una reunión interinstitucional en la Ciudad de Antigua, Guatemala con la participación del Ministro de Salud Pública y Asistencia Social de ese país y representantes de los Distritos Rotarios de Illinois y Guatemala, del Ministerio de Salud Pública y Asistencia Social (MSPAS), y de la OPS en Guatemala y del Programa Regional de Radiología y Radioprotección. El objetivo de la reunión era acordar la instalación de 20 equipos de radiología digital (WHIS-RAD con CR) a lo largo del país para crear una capacidad básica y mejorar el acceso de la población a estas tecnologías sanitarias en el sistema público.

El MSPAS expuso la situación actual de los servicios de radiología del país y de los servicios de salud que conforman el Sistema Integrado de Atención en Salud, con una propuesta para la creación de una red de 6 centros regionales (Zacapa, Quetzaltenango, Santa Rosa, Guatemala, Coban y Escuintla) para la recepción e informe de las imágenes diagnósticas.

La propuesta fue muy bien acogida por Rotarios y como resultado se incrementaron de 20 a 29 las unidades de radiología digital a ser instaladas en todo el país, cuyo costo estimado es de US\$ 3,000,000. Estos servicios estarán ubicados en centros de salud de 24 horas de atención y centros maternos infantiles que actualmente no cuentan con equipos de radiología, además de los 6 centros en los hospitales regionales.

El MSPAS asumirá la construcción y/o adecuación de los locales de acuerdo a las normativas nacionales en materia de seguridad radiológica, la contratación del personal técnico y especializado en radiología y los gastos operacionales. Los Rotarios donarán al MSPAS los 29 equipos digitales, además de 6 servidores y el programa de cómputo para la conectividad y archivo de las imágenes. La OPS por su parte apoyará con la capacitación de los técnicos radiólogos, la traducción y edición de guías y manuales técnicos, el desarrollo de los programas de mantenimiento y de los centros regionales de referencia, y asesoría del proceso.

Por último, está previsto que el proyecto se ejecutará en un período de 3 años

- **Taller sobre farmacovigilancia en el siglo XXI: su importancia y usos**

Bahamas.-Del 7 al 9 de febrero de 2011. Esta actividad fue llevada a cabo en Nassau, Bahamas, la OPS/OMS y el Consejo Farmacéutico de las Bahamas discutieron la necesidad de fortalecer el marco normativo nacional y la importancia de la farmacovigilancia en este ámbito

Se llevo a cabo una conferencia nacional el 7 de febrero, seguido de un taller el 8 y 9 de febrero, apoyado por la representante de la OPS en Bahamas, Dr. Merle Lewis y los profesionales del Proyecto de Medicamentos y Tecnologías Sanitarias (HSS/MT) Dra. Adriana Ivama y Dr. José Luis Castro.

El Consejo farmacéutico de las Bahamas consideró importante apoyar la creación de un centro de farmacovigilancia y sus actividades. Bahamas podría ser un actor clave

para apoyar la red VIGICARIB y fomentar la aplicación de las recomendaciones de la OPS/OMS.

- **Taller para elaborar Protocolo de estudio para caracterizar la situación del suministro de antimaláricos en Honduras**

Con el objetivo de mejorar la gestión del suministro de medicamentos antimaláricos, se desarrolló un taller del 1 al 4 de Febrero en Tegucigalpa, Honduras, en el cual se discutió la problemática referida a la disponibilidad y acceso a medicamentos antimaláricos.



El taller tuvo como resultado, el diseño de un protocolo de investigación para caracterizar la gestión del suministro de antimaláricos en Honduras, con la participación de funcionarios del Programa Nacional de Malaria, Unidad Técnica de Suministros, Autoridad Reguladora de Medicamentos, Subsecretaría de Riesgos Poblacionales, Dirección de Promoción de la Salud con el apoyo técnico de OPS/OMS, Management Sciences for Health (MSH/USAID) y la Cooperativa de Hospitales de Antioquia (COHAN).

Los objetivos del taller fueron conocer la situación del control de la malaria, el estado del suministro de medicamentos y los problemas actuales; definir el alcance del estudio y los problemas que se espera corregir en el suministro de medicamentos; elaborar un protocolo de investigación para caracterizar la gestión de suministro de medicamentos antimaláricos y definir líneas de cooperación técnica y financiera que prestará cada uno de los socios y agencias de cooperación, para la implementación del estudio.

En este marco de trabajo, la Organización Panamericana de la Salud ha venido desarrollando acciones inter programáticas tanto interna como externa con los Ministerios de salud y ha logrado establecer alianzas con otros socios como MSH/USAID y COHAN, a fin de apoyar a los países a mejorar la disponibilidad de medicamentos antimaláricos, promover el uso racional y lograr una mejor atención a la población afectada por la malaria.

La Secretaría de Salud y las agencias cooperantes calificaron esta actividad como un éxito ya que se cumplieron los objetivos acordados, se identificaron las fuentes de financiamiento, se concretó un plan de trabajo consensuado para la implementación del estudio y el compromiso de otras instituciones como el Laboratorio Oficial de Control de Calidad de Medicamentos (LOCM).

Esta es una actividad que se desarrolla en el marco de la cooperación técnica que brinda la OPS a través del Fondo Estratégico en forma interprogramática con el Área de Enfermedades Transmisibles.

- **Disponible en la Web: Comprender la promoción farmacéutica y responder a ella**

En el 2009 la Acción Internacional para la salud (AIS) publicó en conjunto con la OMS el documento de referencia: "Comprender la promoción farmacéutica y responder a ella " para la implementación de un módulo de enseñanza sobre

promoción farmacéutica e información independiente en facultades de medicina y farmacia. El documento ayuda a valorar críticamente la propaganda y publicidad de la industria farmacéutica para poder basar las evaluaciones y decisiones sobre medicamentos en evidencias e información no sesgada.

El documento esta publicado en español en el Web de la OPS, específicamente en la sección:

-Grupo de trabajo de la Red PARF de Promoción de Medicamentos. Publicaciones

Para enlace en español haga clic [aquí](#)

- **Disponible en la Web: Buenas Prácticas de Farmacovigilancia para las Américas**

Se encuentra disponible en la página Web de la Organización Panamericana de la Salud (OPS) el documento: Red PARF Documento Técnico No.5 Buenas Prácticas de Farmacovigilancia para las Américas. Este documento fue elaborado por el grupo de trabajo de la Red PARF y aborda aspectos centrales para el desarrollo de la actividad en los países. Esta guía procura servir de orientación y referencia para aquellos contextos en dónde el inicio de las actividades o del sistema nacional es incipiente y también para aquellos con un desarrollo destacado.

El documento esta publicado en español, específicamente en las siguientes secciones:

-Publicaciones y documentos técnicos del Proyecto de Medicamentos y Tecnologías Sanitarias (HSS/MT)

Para enlace en español haga clic [aquí](#)

-Grupo de trabajo de la Red PARF Farmacovigilancia. Documentos

Para enlace en español haga clic [aquí](#)

- **Disponible en la Web: Serie de informes técnicos de las Buenas Prácticas de Laboratorio de la OMS**

Se encuentra disponible en la página Web de la Organización Panamericana de la Salud (OPS) el documento: WHO Technical Report Series, No. 957, 2010. 44th Report, Annex 1 (Buenas prácticas de la OMS para laboratorios de control de calidad de productos farmacéuticos) y la Guía de autoevaluación de Buenas Prácticas de Laboratorio (BPL) realizada por el GT-BPL de la Red PARF.

Ambos documentos están publicados en tres idiomas: español, inglés y portugués, específicamente en las siguientes secciones:

-Publicaciones y documentos técnicos del Proyecto de Medicamentos y Tecnologías Sanitarias (HSS/MT)

Para enlace en español haga clic [aquí](#)

Para enlace en inglés haga clic [aquí](#)

-Enlace en inglés: Grupo de trabajo de la Red PARF Buenas Prácticas de Laboratorio.
Documentos Importantes

Para enlace en español haga clic [aquí](#)

Para enlace en inglés haga clic [aquí](#)

- **Consulta pública: Propuesta de Requisitos Armonizados para el Registro de Medicamentos en las Américas**

El Grupo Técnico de Trabajo de Registro de Medicamentos de la Red Panamericana para la Armonización de la Reglamentación Farmacéutica (Red PARF), le invita a participar de la [consulta pública sobre la Propuesta de Requisitos Armonizados para el Registro de Medicamentos en las Américas](#) [Para descargar el documento haga clic  [aquí](#)]

Fecha límite de la Consulta: 1 de marzo de 2011.

Los comentarios y observaciones deben ser incluidos en el siguiente formulario [Descargar el formulario  [aquí](#)] y enviados al correo electrónico: ivamaadr@cpc.paho.org.