



**RED PANAMERICANA PARA LA ARMONIZACIÓN DE LA REGULACIÓN
FARMACÉUTICA (RED PARF)**

**JORNADAS DE DISCUSIÓN DE HERRAMIENTAS Y GENERACIÓN DE
PROPUESTAS PARA LA PREVENCIÓN Y COMBATE A LA FALSIFICACIÓN DE
MEDICAMENTOS.**

**GRUPO DE TRABAJO DE PREVENCIÓN Y COMBATE A LA FALSIFICACIÓN DE
MEDICAMENTOS – GT/CFM**

De acuerdo con las recomendaciones de la OMS, la responsabilidad del Combate a Falsificación de medicamentos debe ser compartida por todos los actores involucrados, por ejemplo, las autoridades de Salud, la Policía, la Fiscalía, la Industria y otros que directa o indirectamente tienen compromisos de la protección de la salud pública. Además, la efectividad de las acciones también están relacionadas con la sensibilización y la articulación de esos actores.

En vista de eso, en la IV Reunión del GT en noviembre de 2006, en Buenos Aires fue acordado que Brasil y Argentina desarrollarían conjuntamente el programa, con la participación de los actores mencionados anteriormente, con base en las experiencias nacionales de los dos países y también del MERCOSUR, que realizó un seminario en Montevideo, en septiembre 2007.

Brasil y Argentina desarrollarán el programa con el objetivo de estimular la sensibilización, la participación, la interactividad y la integración de los participantes. En este sentido, fue definido que no se trata de una actividad de capacitación y sí un intercambio de experiencias entre los participantes, a partir de actividades de sensibilización, presentación de herramientas y de una evaluación de la realidad local, como base para la generación de propuestas efectivas para el combate al problema.

En este sentido, fue decidido también que la Jornada debería ser realizada en un único país, para permitir mayor número de participantes de cada institución, de manera de ampliar la efectividad de las propuestas establecidas.

3.3.1 Objetivo General

Establecer directrices efectivas para mejorar la prevención y el combate de la falsificación de los medicamentos en el país.

3.3.2 Objetivos Específicos

- Sensibilizar los diferentes actores que actúan en el país sobre la importancia del problema; fortalecer los enlaces de trabajo, articulación, cooperación y comunicación entre las instituciones participantes;
- Contextualizar a los participantes en relación a los datos y iniciativas internacionales sobre el tema;
- Presentar las distintas herramientas y experiencias desarrolladas para la prevención y el combate de la falsificación de medicamentos;
- Conocer la estructura existente en el país para la prevención y el combate a la falsificación de medicamentos;
- Buscar el compromiso de los participantes para la continuidad de las actividades, estableciendo estrategias para el desarrollo de planes de acción interinstitucionales.

3.3.3 Público y carga lectiva

La Jornada está dirigida a los representantes de las autoridades de salud, de la policía, de la fiscalía, de la justicia, de representantes del seguimiento farmacéutico y de la universidad, con un total de 50 participantes.

La carga lectiva propuesta es de 30 horas.

3.3.4 Metodología y estrategias de enseñanza

La jornada fue desarrollada para ser lo más interactiva posible, utilizándose herramientas para estimular la participación de todos. Por lo tanto, se puede dividir la jornada en algunas partes:

- Sensibilización de los participantes – con la presentación de iniciativas y estadísticas internacionales y de videos comparativos entre la fabricación regular y clandestina de medicamentos;
- Presentación de la realidad local – bajo el punto de vista de las distintas instituciones presentes;
- Presentación de referencias e iniciativas internacionales para prevenir y combatir el problema;
- Actividades prácticas en grupo – reconocimiento de los medicamentos falsos y los estudios de casos, que reunirán un participante de cada sector para que discutan y propongan una solución al caso presentado con base en la realidad local y las informaciones presentadas;
- Construcción de un cronograma de trabajo – con la identificación de las principales debilidades, acciones, responsables y plazos para el cumplimiento de las tareas.

3.3.5 La realización del piloto

Por solicitud de Panamá, el evento piloto fue desarrollado en la Ciudad de Panamá, en el período del 3 al 8 de agosto de 2008. Participaron 46 personas, todos los sectores invitados estuvieron presentes.

Los conferencistas fueron de Brasil y Argentina. La OPS presentó la estructura de la Red PARF y los trabajos desarrollados en el GT/CFM. Además, Perú presentó su experiencia sobre estrategias de comunicación y educación a la sociedad.

Como resultados prácticos fue establecido un plan de acción con identificación de los responsables y fechas. El seguimiento de las acciones realizadas será realizado por parte del GT/CFM, que también prestará ayuda a q lo que fuera necesario.

En una reunión de evaluación final, fue observada por los organizadores la necesidad de pequeños cambios en algunas charlas, para que la jornada quede más didáctica y objetiva. Estos cambios serán contemplados en el próximo evento.

El programa y formulario de evaluación utilizados en Panamá están presentados en el Anexo 1.

Anexo 1

Jornadas de Discusión de Herramientas y Generación de propuestas para la Prevención y Combate a la Falsificación de Medicamentos.

Grupo de Trabajo sobre Combate a la Falsificación de Medicamentos - Red PARF

5 al 8 de agosto de 2008, Ciudad de Panamá, Panamá

Martes, 05 de agosto

08:00 - 08:30 Acreditación

08:30 - 09:00 Apertura
Representantes de Autoridades Nacionales e Internacionales

09:00 - 09:30 Conferencia
Red PARF/OPS - Estrategias regionales para la prevención y combate a la falsificación de medicamentos.
José Luis Castro - Representante de OPS

09:30 - 10:30 Plenaria
Presentación y expectativas de los participantes.
Presentación del curso y sus objetivos.
María José Sánchez y Tiago Lanius Rauber

10:30 - 10:45 Intervalo

10:45 - 11:15 Conferencia
IMPACT/OMS - Productos farmacéuticos ilegales: un problema global en crecimiento.
María José Sánchez

11:15 - 12:30 Conferencia
Control sanitario de la cadena de medicamentos: la importancia del registro de medicamentos y las buenas prácticas de manufactura, distribución y transporte.
El falso y el original.
Domingos Sávio da Silva Júnior

12:30 - 14:00 Almuerzo

14:00 - 14:40 Conferencia
Medicamento falsificado: Concepto e identificación.
Maximiliano Derecho

14:40 - 14:50 Discusión y Comentarios

14:50 - 15:10 Conferencia
El Sector Privado: La visión de la Industria.

15:10 - 15:40 Intervalo

15:40 - 17:00 Mesa Redonda

- 15:40 - 16:00 Estructura operativa, estrategias de acción y relato de experiencias de la autoridad de salud.
- 16:00 - 16:20 Estructura operativa, estrategias de acción y relato de experiencias de la autoridad policial.
- 16:20 - 16:40 Estructura operativa, estrategias de acción y relato de experiencias de la autoridad aduanera.
- 16:40 - 17:00 Estructura operativa, estrategias de acción y relato de experiencias de la autoridad judicial.

Moderadores: Maximiliano Derecho y Maristela Figueiredo de Almeida

17:00 - 17:30 Discusión y preguntas

Miércoles, 06 de agosto

08:30 - 10:30 Conferencia

Ruta Crítica y Unidad Operativa.
María José Sánchez

10:30 - 11:00 Intervalo

11:00 - 12:30 Conferencia

Componentes esenciales a considerar en las legislaciones nacionales contra la falsificación de medicamentos.
Maristela Figueiredo de Almeida

12:30 - 14:00 Almuerzo

14:00 - 15:00 Trabajo en grupos

Identificación de medicamentos falsificados.
Coordinadora: María José Sánchez

15:00 - 15:30 Intervalo

15:30 - 16:45 Conferencia

Pautas a considerar por las autoridades de salud ante una sospecha de falsificación.
Maximiliano Derecho

16:45 - 18:00 Conferencia

Guía para la investigación de productos médicos falsificados y otros delitos farmacéuticos.
Maristela Figueiredo de Almeida

18:00 - 18:15 Resumen de la jornada

Moderadores: María José Sánchez y Maristela Figueiredo de Almeida

Jueves, 07 de agosto

08:30 - 10:30 Trabajo en grupos - Estudio de casos
Facilitadores: María José Sánchez, Tiago Lanius Rauber, Maximiliano Derecho, Maristela Figueiredo de Almeida y Domingos Sávio da Silva Jr.

10:30 - 11:00 Intervalo

11:00 - 12:30 Trabajo en grupos - Estudio de casos (continuación)

12:30 - 14:00 Almuerzo

14:00 - 15:30 Plenaria
Presentación de conclusiones sobre los estudios de casos.
María José Sánchez y Tiago Lanius Rauber

15:30 - 16:00 Intervalo

16:00 - 16:30 Conferencia
Sistemas de información y acceso a fuentes de información.
Tiago Lanius Rauber

16:30 - 17:00 Conferencia
Planeamiento de acciones y evaluación de resultados: el uso de indicadores.
Tiago Lanius Rauber

17:00 - 18:00 Conferencia
Tecnología para la prevención y combate a la falsificación de medicamentos.
Tiago Lanius Rauber

18:00 - 18:15 Resumen de la jornada
Moderadores: Maximiliano Derecho y Tiago Lanius Rauber

Viernes, 08 de agosto

08:30 - 09:30 Conferencia
Mecanismos para la cooperación interinstitucional e internacional y mecanismos de comunicación.
María José Sánchez

09:30 - 10:10 Conferencia
Estrategias para la educación de la sociedad.
Elizabeth Carmelino García

10:10 - 10:30 Intervalo

10:30 - 12:30 Plenaria
Elaboración de propuestas efectivas para la prevención y combate a la falsificación de medicamentos. Resumen de elementos constitutivos del plan de trabajo.
Moderadores: María José Sánchez y Tiago Lanius Rauber
Relatoría: Camilla Horta Gomes

12:30 - 14:00 Almuerzo

14:00 - 14:30 Redacción de conclusiones

14:30 - Presentación de conclusiones y Cierre.

BORRADOR

