

Grupo de Trabajo de Productos médicos de calidad subestándar, espurios, de etiquetado engañoso, falsificados o de imitación (SSFFC) Anterior

Antecedentes

Desde su creación en 1999, el GT/CMF se ha abocado a la formulación de propuestas sobre el desarrollo de políticas y estrategias para implementación por los países; desarrollo y promoción de programas de capacitación y entrenamiento para optimización de procesos de inspección/investigación; y, promover el intercambio de información. Para más información haga clic [aquí](#).

Misión

Promover, facilitar y motivar la implementación de estrategias proactivas para la prevención, y combate de la falsificación de medicamentos y de esa manera contribuir a mejorar la atención a la salud en los países de las Américas.

Planes de trabajo

- [Propuesta del Plan de acción del GT/CFM, 2009-2010](#)
- [Plan de Trabajo del GT/CFM, 2004-2006](#)

Conferencias y presentaciones

VII Conferencia Panamericana para la Armonización de la Reglamentación Farmacéutica (CPARF), 2013

- [Agenda \(solo en inglés\)](#)
- [Presentación: Introducción a los productos médicos SSFFC: perspectiva regional y global, Kees de Joncheere - WHO](#)
- [Presentación: Mecanismo de Estados Miembros sobre Productos Medicos Falsificados, María José Sánchez -ANMAT](#)
- [Presentación: Grupo de trabajo de combate a la falsificación de medicamentos, Tiago L. Rauber - ANVISA](#)

Instantánea capturada 11/12/2023 de la página web:

https://www3.paho.org/hq/index.php?option=com_content&view=article&id=1583:2009-grupo-trabajo-combate-medicamentos-falsificados&Itemid=0&lang=es

VI Conferencia Panamericana para la Armonización de la Reglamentación Farmacéutica (CPARF), 2011

- Pautas a ser consideradas por las Autoridades de Salud ante una sospecha de Falsificación de Productos Médicos
- Presentación: Combate a la Falsificación de Medicamentos, Dr. Tiago Lanius Rauber

►V Conferencia Panamericana para la Armonización de la Reglamentación Farmacéutica (CPARF), 2008

►IV Conferencia Panamericana para la Armonización de la Reglamentación Farmacéutica (CPARF), 2005

►III Conferencia Panamericana para la Armonización de la Reglamentación Farmacéutica (CPARF), 2004

►II Conferencia Panamericana para la Armonización de la Reglamentación Farmacéutica (CPARF), 2003

►I Conferencia Panamericana para la Armonización de la Reglamentación Farmacéutica (CPARF), 2001

Documentos Técnicos

- Ruta crítica
- Propuesta de Unidad Ejecutora
- Indicadores
- Programa Regional de Educación
- II Encuesta para el Diagnóstico de Situación
- Estudio de inicial de la situación sobre prevención y combate a la falsificación
- Formulación de la OMS para notificación de medicamentos
- Red de puntos focales
- Pautas a ser consideradas por las Autoridades de Salud ante una sospecha de Falsificación de Productos Médicos

Instantánea capturada 11/12/2023 de la página web:

https://www3.paho.org/hq/index.php?option=com_content&view=article&id=1583:2009-grupo-trabajo-combate-medicamentos-falsificados&Itemid=0&lang=es

Talleres

Taller Nacional: Jornadas de Herramientas y Generación de Propuestas para la Prevención y Combate de la Falsificación de Medicamentos, Costa Rica 2011.

Día 1

- Actividad Práctica
 - Educación para la sociedad- ANVISA
 - Medicamento falsificado: definición e identificación
 - Presentación GCFM PARF CR
 - Presentación GCFM PARF síntesis
-
- Tecnologías para la prevención y combate a la falsificación de medicamentos

►Día 2

- Casos de Falsificación- Costa Rica
 - Control Sanitario en la Cadena de Medicamentos
 - Principios y Elementos para una Legislación Nacional
-
- Experiencias del Brasil en la legislación en el combate a falsificación de medicamentos e productos

Día 3

- Caso 1 - Farmacia
 - Caso 3 Aduana
-
- Avances contra la Falsificación de Medicamentos en Panamá