



La Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT) llevará a cabo en el día de hoy, en carácter previo al Congreso Internacional de Dermatología, una reunión de revisión acerca de los aspectos de seguridad y futuras modalidades de control de efectos adversos en los productos que contienen Retinoides, a desarrollarse en el marco de la Comisión de Farmacovigilancia Intensiva

Participarán de este encuentro los responsables de Farmacovigilancia de los Laboratorios que comercializan estos productos, el Centro de Genética del Hospital Rivadavia, representantes de la COFA (Colegio de Capital y de Pcia. De Bs. As), la Sociedad Argentina de Dermatología, la Sociedad Latinoamericana, la Sociedad Argentina de Pediatría, la Asociación Argentina de Dermatología, la Asociación Médica Argentina (Grupo Dermatológico) y la Asociación Argentina de Dermatología Pediátrica.

Para mayor información consultar con el Departamento de Farmacovigilancia de ANMAT al 5252-8200 int. 1164/6 o bien por correo electrónico al snfvg@anmat.gov.ar