

AGREGADO XII

**IX Encuentro Internacional de Farmacovigilancia de las Américas
(Formato Digital)**

Montevideo, Uruguay, 8 al 11 de abril de 2013

IX Encuentro Internacional de Farmacovigilancia de las Américas

La Delegación de Uruguay informa sobre su participación en el **IX Encuentro Internacional de Farmacovigilancia de las Américas**, en el periodo comprendido entre el 8 y 10 de noviembre de 2012.

El evento contó con el auspicio del Ministerio de Salud de Brasil, la Agencia Nacional de Vigilancia Sanitaria, la OMS, OPS e INVIMA (Instituto Nacional de Vigilancia de Medicamentos y Alimentos).

El objetivo del encuentro fue colaborar en la formación de un ámbito de fortalecimiento para el trabajo de farmacovigilancia, con una perspectiva de colaboración regional y global.

Los ejes temáticos desarrollados en los tres días fueron:

- Gestión de riesgo y reglamentación en farmacovigilancia
- Notificación y desafíos en farmacovigilancia.
 - a) Subnotificación
 - b) Información necesaria para lograr mejor calidad de notificación
 - c) Notificación realizada por los pacientes
- Políticas públicas y gestión en farmacovigilancia

Durante el encuentro, se presentaron trabajos científicos elaborados por representantes de los Centros de Farmacovigilancia de los países participantes, para su difusión, evaluación y premiación por parte del comité científico.

A continuación de este encuentro, del 11 al 14 de noviembre, se desarrolló el **35 th Annual Meeting of Representatives of the National Centres Participating in the WHO programme for International Drug Monitoring.**

Participaron del mismo, aproximadamente 100 representantes de 48 Centros Nacionales de Farmacovigilancia.

La realización de este encuentro en un país latinoamericano, permitió una mayor participación de representantes de la región.

Dentro de los principales temas tratados se destacan:

- Beneficios y obligaciones de los países miembros del Programa de Seguridad de Medicamentos de la OMS
- Bases de datos de Uppsala Monitoring Center (UMC): vigiBase y vigisearch.
- Farmacovigilancia en América
- Prioridades en farmacovigilancia
- Errores de medicación
- Buenas prácticas de farmacovigilancia para los centros nacionales
- Seguridad en el monitoreo de vacunas
- Farmacovigilancia en grupos especiales: población pediátrica y paciente anciano

Durante el encuentro se constituyeron grupos de trabajo, con libre participación de los representantes nacionales y la posibilidad de unirse en la discusión y la elaboración de recomendaciones.

Los temas tratados en los grupos de trabajo fueron:

- Buenas prácticas de gestión para los centros nacionales de farmacovigilancia
- Mayor acceso a la base de datos de OMS optimizando la utilización de las herramientas disponibles
- Fortalecimiento de capacidad de control de la seguridad de nuevas vacunas
- El sistema ATC DDD: herramienta que permite vincular el fármaco y la reacción adversa
- Herramientas en farmacovigilancia y su desarrollo futuro
- Centro nacional de farmacovigilancia centralizado o descentralizado: Pros y contras
- Rol de la industria en los programas nacionales de farmacovigilancia
- Armonización de la farmacovigilancia con la economía de la salud

La Delegación de Uruguay participó en los siguientes grupos de trabajo:

- **Fortalecimiento de capacidad de control de la seguridad de nuevas vacunas;** en el cual se presentó la exitosa experiencia de trabajo conjunto entre la Unidad de Inmunizaciones y Farmacovigilancia del MSP logrando la evaluación conjunta de notificaciones, seguimiento de casos, elaboración de informes institucionales e informe anual para la autoridad reguladora.

Asimismo, los representantes discutieron las estrategias de control para nuevas vacunas.

- **Centro nacional de farmacovigilancia centralizado o descentralizado: Pros y contras:** Uruguay presentó el sistema de farmacovigilancia nacional basado en un modelo descentralizado con un Centro o Unidad de Farmacovigilancia Nacional (central) y nodos o efectores periféricos insertos en prestadores de salud públicos y privados y, en la Universidad .

En simultáneo con el desarrollo de las actividades de ambos eventos, la delegación participó en las reuniones de los puntos focales de farmacovigilancia de la Red PARF. Se adjunta informe elaborado en conjunto por los participantes de la red.