

Actividades

1. DIAGNOSTICO DE LA SITUACION
2. ARMONIZACION DE BUENAS PRACTICAS DE FARMACOVIGILANCIA
3. PROCEDIMIENTOS NORMALIZADOS DE TRABAJO
4. FLUJOGRAMA DE ACTIVIDADES

OBJETIVOS	ACTIVIDADES	TIEMPO	RESPONSABLES	PRODUCTO
1. Armonizar las Buenas prácticas de Farmacovigilancia	1. Aplicación de encuesta para caracterizar Sistemas de Farmacovigilancia.	Fecha limite 3 de noviembre envío de encuesta a cada país. 18 de noviembre la reenvía a Guatemala. 30 de noviembre reenvío de consolidado.	Cada país y Guatemala consolida	Informe final del diagnostico de cada país
	2. Análisis y discusión de resultados del Informe final	11 de diciembre de 2008	AECID-SICA OPS	Informe final con propuestas de armonización
	3. Elaborar normas procedimientos y métodos de Buenas Practicas de Farmacovigilancia	31 de marzo de 2009	Nicaragua ,Costa Rica y Guatemala	Documento borrador
	4. Análisis discusión y enmiendas de documento borrador de procedimientos y métodos de Buenas Prácticas de Farmacovigilancia	Las observaciones y enmiendas serán enviadas a mas tardar el 30 de abril de 2009	Cada país	Documento borrador No 2.
	5. Presentación y Aprobación de las Normas, procedimientos y Métodos de Buenas Practicas de Farmacovigilancia	25 de mayo de 2009	AECID-SICA OPS	Guía de Buenas Practicas de Farmacovigilancia de la Sub- Región

OBJETIVOS	ACTIVIDADES	TIEMPO	RESPONSABLES	PRODUCTO
2. Implementar actividades conjuntas de Farmacovigilancia	1. Crear y dinamizar una red de comunicación coordinada por el Centro Nicaragüense de Farmacoepidemiología (CENICFE)	Inicio 3 de Noviembre de 2008	Todos los países coordinado por la Universidad Nacional Autónoma de Nicaragua, León a través del CENICFE.	Informes trimestrales
	2. Identificar problemas de Seguridad de medicamentos	Inicio noviembre de 2008	Todos los países coordinado por la Universidad Nacional Autónoma de Nicaragua, León a través del CENICFE.	Propuestas de trabajo de investigación
	3. Estudiar uno de los problemas identificados	Noviembre de 2008 a julio de 2009.	Todos los países coordinados por Guatemala	
	3.1 Elaboración de protocolos de estudio	Diciembre de 2008	Todos los países coordinados por Guatemala	Protocolo
	3.2 Recolección de datos	Enero a marzo de 2009	Todos los países coordinados por Guatemala	Base de datos
	3.3 Análisis y discusión de los resultados	De abril a Junio de 2009	Todos los países coordinados por Guatemala	Resultados preliminares
	3.4 Informe final	Julio de 2009	Todos los países coordinados por Guatemala	Conclusiones y recomendaciones
3. Fortalecer el Grupo de Trabajo de Farmacovigilancia de la Sub-Región	1. Encuentros de actualización sobre temas de farmacovigilancia	Trimestral vía electrónica y una presencial semestral	Todos los países	Informe de documentos estudiados
	2. Edición y publicación de boletín electrónico	Periódicamente	Panamá	Información actualizada
	3. Dar a conocer a las autoridades de cada país las actividades del Programa Subregional de Farmacovigilancia.	Una vez al año	Representantes del Grupo de Trabajo.	Reconocimiento al Programa de Farmacovigilancia

OBJETIVOS	ACTIVIDADES	TIEMPO	RESPONSABLES	PRODUCTO
4. Capacitación y Formación de Recurso Humano	1. Curso de Capacitación en Farmacovigilancia.	Julio a diciembre de 2009	Grupo de Trabajo	Recursos Humanos capacitados y trabajando en Farmacovigilancia.
	1.1 Diseño, planificación y organización del curso.	De enero a junio de 2009	Ronald Ramírez (UNAN-León, Nicaragua) Eleonora Gaitán (USAC-Guatemala)	Curso diseñado
	1.2 Planteamiento de la necesidad e importancia de la realización de un programa de maestría en Farmacoepidemiología para C.A y R.D	Segundo semestre de 2009	Grupo de Trabajo	Documento presentado a autoridades Universitarias y de Salud