

## PLAN DE TRABAJO CTSM 2009-2010

<b>RESULTADO 1:</b> Revisar y Actualizar el Marco legal que permita la aplicación de la Política de Medicamentos de Centroamérica y Republica Dominicana.			
<b>Actividades</b>	<b>Insumos</b>	<b>Plazo</b>	<b>Responsable</b>
1.1 Discusión de los documentos técnicos de V Conferencia Panamericana para la armonización de la Reglamentación Farmacéutica para su Incorporación.	US\$ 30,000 (SISCA/BID)	Febrero-Julio 2009	Miembros titulares y suplentes de la CTSM de cada país e institución, OPS/OMS, AECID/SISCA, BID/SISCA
1.2 Solicitar a la Secretaria Ejecutiva de COMISCA la emisión de las resoluciones vinculantes relacionadas con la armonización del marco legal de medicamentos.		Enero-Diciembre de 2009	Miembros titulares y suplentes de la CTSM de cada país e institución, OPS/OMS, AECID/SISCA, BID/SISCA
1.3 Presentación de los resultados de los documentos de armonización del marco legal de medicamentos en Unión Aduanera		Enero-Diciembre 2010	Miembros titulares y suplentes de la CTSM de cada país e institución (CR y ES)
1.4 Realización de reuniones mensuales virtuales el último viernes de cada mes.		Febrero-Noviembre 2009	Miembros titulares y suplentes de la CTSM de cada país e institución
<b>RESULTADO 2:</b> Mejorar el acceso, disponibilidad y provisión equitativa de los medicamentos a la población de los países de la subregión.			
<b>Actividades</b>	<b>Insumos</b>	<b>Plazo</b>	<b>Responsable</b>
2.1. Elaboración, edición e impresión de Guía de procedimientos e instrumentos para la negociación conjunta de precios de medicamentos incluidos en el	US\$ 5,000 (AECID/SISCA)	Enero 2009	CTSM, países responsables del Componente.

listado armonizado.			
2.2. Capacitación a actores claves de los países beneficiarios en Mecanismos de negociación conjunta de precios para la adquisición de medicamentos.	US\$ 40,000 (SISCA/BID)	Octubre-Diciembre 2009	CTSM, responsables del Componente. países del
2.3. Reunión financieros de instituciones de países participantes para programar financiamiento para la compra de medicamentos de la lista.	US\$ 20,000 (AECID/SISCA) (AECID/OPS)	Marzo 2009	CTSM, responsables del Componente. países del
2.4. Proceso de Precalificación y Selección de Oferentes de medicamentos para la negociación conjunta de medicamentos	US\$ 20,000 (AECID/SISCA) (AECID/OPS)	Marzo 2009	CTSM, responsables del Componente. países del
2.5. Realización del proceso de negociación conjunta de los medicamentos de la Lista.	US\$ 40,000 (AECID/SISCA) (AECID/OPS) (SISCA/BID)	Febrero-Mayo 2009	Equipo negociador de cada país
2.6. Definición de mecanismo de compra (conforme legislación nacional o fondo estratégico u otro mecanismo que facilite el proceso)	US\$ 20,000 (AECID/SISCA) (AECID/OPS)	Junio 2009	CTSM, responsables del Componente. países del
<b>RESULTADO 3.</b> Garantizar la Calidad y Seguridad y eficacia de medicamentos			
<b>Actividades</b>	<b>Insumos</b>	<b>Plazo</b>	<b>Responsable</b>
3.1 Elaboración de normativa armonizada en calidad, seguridad y eficacia de medicamentos. a. Biodisponibilidad y bioequivalencia: <ul style="list-style-type: none"> <li>Definiciones y guías comunes para requerimiento de estudios de equivalencia en vivo y en vitro;</li> <li>Lista regional de productos comparadores ampliamente disponibles.</li> </ul>	US\$ 30,000	Febrero 2009 -Enero 2010	CTSM, responsables del Componente. países del

b. Guías de inspección de BPM c. Guías para acreditación de laboratorios de control de calidad de medicamentos d. Guías de evaluación de laboratorios de control de calidad.			
3.2. Conformar el grupo de trabajo técnico para calidad, seguridad y eficacia de medicamentos en función del perfil aprobado.			
3.3. Autoevaluación y Evaluación externa de autoridades reguladoras de medicamentos y de Laboratorios Nacionales de Control de Calidad.	US\$ 60,000 (SISCA/BID)	Junio-Sept. 2009	CTSM, países responsables del Componente.
3.4. Elaboración de propuesta de laboratorio(s) de referencia sustentado en un estudio de viabilidad	US\$ 20,000 (SISCA/BID)		CTSM, países responsables del Componente.
3.5. Elaboración del plan de capacitación para entidades reguladoras y seguridad social. • Buenas Prácticas de Manufactura, • Buenas Practicas Clínicas • Estadística para estudios de bioequivalencia.	US\$ 100,000 (SISCA/BID)	Marzo-Diciembre 2009	CTSM, países responsables del Componente.
3.6. Capacitación para técnicos de control de calidad de los laboratorios oficiales	US\$ 100,000 (SISCA/BID)	Marzo-Diciembre 2009	CTSM, países responsables del Componente.
<b>RESULTADO 4. Gestión de suministro de Medicamentos</b>			
<b>Actividades</b>	<b>Insumos</b>	<b>Plazo</b>	<b>Responsable</b>
4.1 Fortalecimiento y mejora de los sistemas de suministros.		Junio 2009	OPS AECI/SICA (CR y HON)
4.2 Cursos de planificación y gestión de suministros		Julio-Diciembre 2009	OPS

			AECI/SICA (CR y HON)
4.3 Análisis de los sistemas de información para evaluar medidas que aumenten la eficiencia de la gestión y la planificación de suministros.	US\$ 20,000 (SISCA/BID)	Febrero-Julio 2009	CTSM, países responsables del Componente.
4.4 Capacitación de técnicos para fortalecer los sistemas de información para la planificación de necesidades de medicamentos.	US\$ 20,000 (SISCA/BID)	Febrero-Julio 2009	CTSM, países responsables del Componente.
<b>RESULTADO 5:</b> Promover el uso racional de medicamentos para garantizar que la población reciba una terapia apropiada para sus necesidades, en dosis que se ajusten a sus necesidades individuales y durante un período de tiempo adecuado/Fármaco-vigilancia			
<b>Actividades</b>	<b>Insumos</b>	<b>Plazo</b>	<b>Responsable</b>
5.1 Ejecución programa regional de farmacovigilancia	(AECID/SISCA) (AECID/OPS)	Enero-Diciembre 2009	Grupo regional de Farmacovigilancia.
5.2 Fortalecimiento de red virtual para la socialización de información de farmacovigilancia.	(AECID/SISCA) (AECID/OPS)	Abril 2009	Grupo regional de Farmacovigilancia
5.3 Medición de la situación del uso de medicamentos en los países de la región	(AECID/SISCA) (AECID/OPS)	Enero-Abril 2009	Grupo regional de Farmacovigilancia
5.4 Diseño y ejecución del programa regional para el fomento del uso racional de medicamentos.	(AECID/SISCA) (AECID/OPS)	Enero-Diciembre 2009	Grupo regional de Uso racional de Medicamentos
5.5. Conformar el grupo de trabajo de Uso Racional de Medicamentos en función al perfil definido.			Coordinación de Panamá y El Salvador.
<b>RESULTADO 6:</b> Los países de la subregión comparten la información de medicamentos de manera oportuna.			
<b>Actividades DEL R6</b>	<b>Insumos</b>	<b>Plazo</b>	<b>Responsable</b>
6.1 Alimentación permanente del OCAMED	Técnicos SICA	Enero-Diciembre 2009	AECI/SICA CTSM

6.2 Banco de datos: normativa armonizada e información sobre los procedimientos para la adquisición conjunta de medicamentos, incorporada a OCAMED.	US\$ 20,000 (SISCA/BID)	Julio-Diciembre 2009	CTSM, países responsables del Componente.
<b>RESULTADO 7:</b> CTSM conduciendo los procesos de medicamentos en la subregión.			
7.1. Capacitar y Ejecutar el programa de Buenas Prácticas de Gobernanza y Transparencia de medicamentos en los países de la región.			
7.2. Definir los participantes en las comisiones evaluadoras del Proyecto BID/SISCA			
7.3. Desarrollar Reuniones virtuales y presenciales de la CTSM			
7.4. Identificar y nombrar a grupos técnicos de trabajo en función a los perfiles definidos según las necesidades presentadas.			