

DIPLOMADO EN CENTRAL DE MEZCLAS

Buenas Prácticas de Elaboración (B.P.E)



Vigilada por el M.E.N.



OBJETIVOS:



INTRODUCCIÓN

La Central de Adecuación de Medicamentos, es una área especial dentro del Servicio Farmacéutico, que está diseñada bajo estándares de calidad, lo cual debe cumplir las Buenas Prácticas de Elaboración otorgado por el Instituto Nacional de Vigilancia de Medicamentos y Alimentos (INVIMA); por ésta razón, es dispensable la normatividad vigente para realizar la adecuación de medicamentos de productos farmacéuticos como: antibióticos, no antibióticos, oncológicos, nutriciones parenterales, fórmulas magistrales no estériles, reenvase, reempaque de sólidos, entre otros.

El Diplomado de Buenas Prácticas de Elaboración (B.P.E), permite al Regente de Farmacia conocer la normatividad y observar la importancia de su profesión en el rol de las actividades de ejecución y responsabilidad realizadas en una central de Mezclas de Adecuación de Medicamentos.

Los invitamos a disfrutar y aprovechar el Diplomado en Buenas Prácticas de Elaboración, que permita el enriquecimiento profesional y personal del Tecnólogo en Regencia de Farmacia.

- Capacitar al personal Regente de Farmacia en los requerimientos normativos de la Resolución 1403 de 2007, Decreto 2200/2005 y sus modificaciones, Resolución 0444/2008, entre otras, que permitan enfocar y orientar el rol del Regente de Farmacia en la adecuación de medicamentos.
- Resaltar la importancia del sistema de distribución de medicamentos en dosis unitaria en el servicio farmacéutico.
- Fortalecer al Tecnólogo en Regencia de Farmacia en los criterios técnicos- administrativos de las condiciones esenciales en los procesos de una Central de Adecuación de Medicamentos.

METODOLOGÍA

Actividades presenciales de cada uno de los módulos de la normatividad de Buenas Prácticas de Elaboración utilizando diferentes técnicas de enseñanza, que permitan la interacción entre los asistentes y el expositor.

Al final se realizará visita a una Central de Adecuación de Medicamentos certificada por INVIMA para observar y concluir lo aprendido en el curso.

MÓDULOS

ÍTEM	CONTENIDO	HORAS	FECHA
MÓDULO 1	Generalidades	3	8-jun
MÓDULO 2	Infraestructura, sistemas de aire, salud ocupacional	5	9-jun
MÓDULO 3	Saneamiento e higiene, dotación	5	9-jun
MÓDULO 4	Documentación	3	15-jun
	Documentación	10	16-jun
MÓDULO 5	Sistema de gestión de calidad (recepción, adecuación almacenamiento y distribución)	3	22-jun
		10	23-jun
MÓDULO 6	Quejas, producto devuelto, contratos, auditorías	3	29-jun
		10	30-jun
MÓDULO 7	Equipos, calibraciones, embalaje y transporte	3	6-jul
MÓDULO 8	Sistema de Información- Farmacovigilancia y Tecnovigilancia	5	7-jul
		5	7-jul
MÓDULO 9	Medicamentos estériles (Nutriciones Parenterales, Oncológicos, Antibióticos y No antibióticos)	3	13-jul
		10	14-jul
MÓDULO 10	Medicamentos No estériles- reempaque- reenvase y preparaciones magistrales	3	19-jul
		10	21-jul
MÓDULO 11	Cálculos Farmacéuticos - Control de Calidad	3	27-jul
		10	28-jul
MÓDULO 12	Visita a Central de Mezclas Certificada	16	3-ago
			4-ago

INFORMACIÓN QUÍMICOS FARMACÉUTICOS

Isabel Cristina Gómez Ceballos
Química Farmacéutica
Universidad Nacional de Colombia
 Candidata a Magíster en Pedagogía
 Diplomados en Sistema de Gestión de Calidad ISO-9001-
 Investigación
 Docente Universidad Mariana

Juan Carlos Pertúz Gulfo
Químico Farmacéutico
Universidad de Cartagena
 Director Técnico-Central de Mezclas Coomssanar SF
 Docente Catedrático Universidad Mariana

Bridgeth Natalia Revelo Enriquez
Química Farmacéutica
Universidad De Antioquia
 Jefe Control de Calidad Central de Mezclas
 Hospital Infantil los Ángeles
 Candidata a Especialización en Alta Gerencia
 Asesora Implementación Buenas Prácticas de Elaboración
 Docente Catedrática Universidad Mariana

Karina Elizabeth Guerrero Mora
Química Farmacéutica
Universidad de Antioquia
 Magíster Administración en Salud
 Docente Universidad Mariana

Holver Andrés González Delanoy
Químico Farmacéutico
Universidad de Cartagena
 Director Técnico del Hospital Civil de Ipiales E.S.E.
 Diplomados en: Sistema Único de Acreditación en Salud para
 IPS-, análisis instrumental y validación de métodos analíticos,
 seguridad del paciente: generalidades y bases teóricas,
 seguridad del paciente "manejo adecuado de antibióticos",
 auditoría interna de acreditación de ICONTEC.

Moises Heinrich Venner Gonzalez
Químico Farmacéutico
Universidad de Cartagena
 Jefe de Control de Calidad del Hospital Civil de Ipiales E.S.E.
 Diplomado en Bioestadística.

Edgar Andrés Anrango Tabango
Químico Farmacéutico
Universidad Nacional de Colombia
 Jefe de Producción del Hospital Civil de Ipiales E.S.E.

Yenith Esperanza Caicedo Mora
Química Farmacéutica
Universidad Nacional de Colombia
 Coordinadora Asistencial Hospital Civil de Ipiales E.S.E.
 Diplomados en Diabetes y en Seguridad del paciente.

DURACIÓN:

Viernes:

6 p.m. a 9 p.m.

Sábados:

7 a.m. a 12:00 m – 1:00 a 6:00 p.m.

Periodo:

del 08 de Junio hasta 04 Agosto 2018

Lugar:

Universidad Mariana- Hospital Civil de Ipiales



INVERSIÓN

\$ 300.000 Hasta 31 de Mayo/2018

\$ 350. 000 hasta el 08 Junio/2018

Certificado de Asistencia y Memorias

INSCRIPCIONES:

Enlace:

[http://serviap2010.umariana.edu.co/
Unimar_Inscripciones/seminarios/inscripciones.jsp](http://serviap2010.umariana.edu.co/Unimar_Inscripciones/seminarios/inscripciones.jsp)

