



CENTRO INSTITUCIONAL DE FARMACOVIGILANCIA (CIFV)

PROGRAMA DE INDUCCIÓN A LOS NUEVOS MIEMBROS DE LOS COMITÉS DE FARMACOTERAPIA Y FARMACOVIGILANCIA

FECHA: 24 al 26 de junio 2026
HORARIO: 7:30 a.m. a 1:00 p.m.
POBLACIÓN: Nuevos miembros de los Comités de Farmacoterapia y Farmacovigilancia
MODALIDAD: Virtual

Únase a la reunión de Zoom
<https://us06web.zoom.us/j/89440839370?pwd=58apUQSCjlyfVAtIXaPzbSK4XsXv33.1>
ID de reunión: 894 4083 9370
Código de acceso: 913329

Objetivo:
Capacitar y Actualizar en temas de Farmacovigilancia a los nuevos miembros de los Comités.

TEMAS
Palabras de Bienvenida Esp. Odalis Guanti Coordinadora del Centro Institucional de Farmacovigilancia (CIFV) Presentación Personal Técnico y Administrativo del CIFV
Miércoles 24 de junio de 2026
MODULO 1: - Generalidades de Farmacovigilancia - Definiciones de términos utilizados en Farmacovigilancia - Importancia de la Farmacovigilancia - Centro Institucional de Farmacovigilancia - Antecedentes del Centro Institucional de Farmacovigilancia
MODULO 2: - Normativas de Farmacovigilancia en Panamá. - Funciones y responsabilidades de los Comités de Farmacoterapia y Farmacovigilancia
MODULO 3: Notificación de sospechas de Falla Terapéutica (FT), Reacción Adversa a Medicamento (RAM) y Eventos Supuestamente Atribuidos a la Vacunación e Inmunización (ESAVI): Llenado y seguimiento de los Formularios de Notificación.
MÓDULO 4: Taller # 1: Presentación de casos para el llenado correcto de los formularios de notificaciones de sospechas de FT, RAM y ESAVI. Taller # 2: Llenado de los formularios en línea, utilizando las plataformas: - Noti-FACEDRA / Vigi-Flow: RAM y ESAVI - FADDI-MINSA (Panamá digital): FT
Jueves 25 de junio de 2026
MODULO 5: Notificación de sospechas de falla terapéutica (FT), reacción adversa a medicamento (RAM) y Eventos Supuestamente Atribuidos a la Vacunación e Inmunización (ESAVI): Gestión de la notificación (recibir, procesar, verificar calidad de la información, validación, incluir en base de datos, documentar, archivar, custodiar.)



Calidad de la Información en los Formularios recibidos en el Centro Institucional de Farmacovigilancia. Taller #3: Calidad de la información de la notificación de RAM
MODULO 6: - Evaluación de las Notificaciones. - Algoritmo para evaluar la causalidad de la RAM - Algoritmo de ESAVI - Formulario de Investigación para ESAVI, para eventos adversos graves después de la vacunación - Muerte / Incapacidad / Hospitalización / Clúster. Taller #4: Algoritmo para evaluar la causalidad de la RAM
MODULO 7: Búsqueda de información científica para las evaluaciones de sospechas de RAM, FT y ESAVI.
MÓDULO 8: Diferentes documentos emitidos por la Dirección Nacional de Farmacia y Drogas - Revisión de la página Internet de la Dirección Nacional de Farmacia y Drogas para ubicar la siguiente información: - Notas de Seguridad - Normativas - Departamento Farmacovigilancia, documentos de interés (formularios, guías, formatos, etc.)
Viernes 26 de junio de 2026
MODULO 9: - Llenado del Informe Preliminar - Monitoreos del Centro Institucional de Farmacovigilancia - Monitoreos del Centro Nacional de Farmacovigilancia. Taller #5: Llenado del Informe Preliminar
MÓDULO 10: - Borrador de Procedimiento de los Comités de Farmacoterapia y Farmacovigilancia. - Indicadores de Farmacovigilancia.

Esp. Odalis Guanti
Coordinadora del CIFV

Mgtr. Laurys De León
Coordinadora de Docencia del CIFV