



DECLARACIÓN DE BOGOTÁ

Articulación de voluntades para el uso seguro de medicamentos y el desarrollo de la Farmacovigilancia en Latinoamérica

El uso seguro de medicamentos es una estrategia clave en la seguridad de los pacientes. Es deber de los actores que intervienen en el uso de los mismos, garantizar que realizan todos los esfuerzos para favorecer la máxima efectividad y seguridad de estos.

En tal sentido los representantes de los países, entidades y asociaciones presentes en el III Simposio del Capítulo Latinoamericano de ISO-P en Bogotá el 25 y 26 de agosto de 2016, declaran su intención de articular voluntades para favorecer el uso seguro de medicamentos y el desarrollo de la Farmacovigilancia en Latinoamérica, en pro de la Salud Pública y la Seguridad de los Pacientes.

Por lo anterior consideramos focalizar esfuerzos para promover el uso seguro de medicamentos y el desarrollo de la Farmacovigilancia en Latinoamérica a través de los siguientes objetivos y ejes estratégicos:

- Generar propuestas de armonización de la Farmacovigilancia en Latinoamérica.
- Estudiar el impacto de la Farmacovigilancia en la salud pública y en la gestión y sostenibilidad de los sistemas de salud.
- Sensibilizar a los diferentes actores del impacto de la Farmacovigilancia.
- Participar activamente en los espacios nacionales e internacionales en los cuales se trabaje en este tema.
- Promover la cultura del uso seguro de medicamentos.
- Facilitar el establecimiento de los principios guía en Farmacovigilancia para la región

Ejes estratégicos:

- Generación de propuestas de legislación farmacéutica enfocada al uso seguro de medicamentos
- Evaluación del impacto de la farmacovigilancia en los costos en salud
- Promoción de la cultura del uso seguro, comunicación del riesgo y formación en Farmacovigilancia.
- Generación de estrategias para la implementación de modelos en Farmacovigilancia.
- Generación de espacios para la participación del paciente y la comunidad en general, en los programas de Farmacovigilancia y uso seguro de los medicamentos.

Actores clave:

- Autoridades regulatorias y sanitarias
- Profesionales de la salud
- Proveedores de servicios de salud
- Industria farmacéutica
- Pacientes y comunidad en general
- Academia
- Organizaciones de la salud

En el marco de los ejes estratégicos y para la consecución de los objetivos se propone realizar acciones, con integración de todos los actores buscando un enfoque transversal de gestión del riesgo:


- a. Promover el desarrollo de los sistemas de vigilancias de eventos adversos, reacciones adversas a medicamentos y problemas relacionados con medicamentos.
- b. Estrategias en uso seguro en ámbito hospitalario, ambulatorio y en espacios de transición.
- c. Estrategias en uso seguro de medicamentos de alto riesgo
- d. Optimización del uso de antimicrobianos y apoyo al control de la resistencia bacteriana
- e. Desarrollar las competencias para la ejecución de la investigación en Farmacovigilancia y otros temas de farmacoepidemiología
- f. Conformación de grupos de trabajo para la generación de propuestas
- g. Generación de propuestas que consoliden las mejores prácticas construidas por los diferentes grupos que sean aplicables a los países Latinoamericanos.
- h. Formalizar una red de contactos que permita realizar una amplia difusión e intercambio de información y experiencias.

Se establecerá para el desarrollo de estas estrategias, planes de trabajo, cronogramas e indicadores (de estructura, proceso, resultado e impacto) a nivel de cada grupo de trabajo y del impacto de la aplicación de los resultados obtenidos por estos grupos. La Asociación Colombiana de Farmacovigilancia será el veedor del avance y cumplimiento de los compromisos en la presente declaración.

En acuerdo se firma el presente documento el día 26 de agosto de 2016 en la ciudad de Bogotá por los asistentes.



Miembros de la Junta Directiva Asociación Colombiana de Farmacovigilancia



Carlos Maldonado Muete



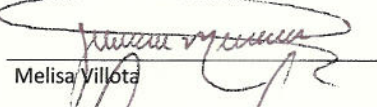
Octavio Piñeros



Ángela Caro




Santiago Garnica



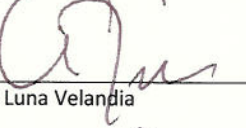
Melisa Villota



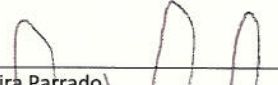
Jairo Andrés Camacho



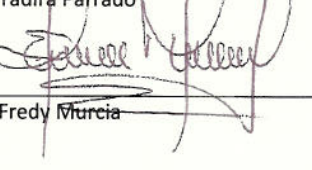
Michael Macías Vidal



Andrés Luna Velandia




Yadira Parrado



Fredy Murcia



Catalina Bendeck



Carlos Rodríguez



FIRMAN A CONTINUACIÓN

Invitados internacionales

Brian Edwards (ISoP, Reino Unido)

Pia Caduff (Uppsala Monitoring Centre, Suecia)

Marcia Goncalves (ANVISA, Brasil)

Jean-Jacques Duhart (Centro de Innovación Farmacéutica, Chile)

Elly Letona (Seguro Social, Guatemala)

María Campos (Secretaría Ejecutiva del Concejo de Ministros de Salud de Centro América - COMISCA, El Salvador)

~~Pilar Alfredo Lagos (Secretaría Ejecutiva del Concejo de Ministros de Salud de Centro América - COMISCA, El Salvador)~~

Juan Carlos Trujillo de Hart
Federación Latinoamericana de la Industria Farmacéutica

Invitados Nacionales

Carlos Bustamante (Universidad de la Sabana)

Rosana Ramirez (INVIMA)

Luz Helena Franco (INVIMA)

Juan Carlos Berbessi (Abbvie)

Guillermo Gómez Moya (Universidad Industrial de Santander)