

<b>Curso de Especialização em Farmácia Hospitalar e Farmácia Clínica</b>				
INFORMAÇÕES GERAIS				
Módulo	Disciplina	Carga Horária	Data	Mês
II	<b>Farmacovigilância Hospitalar, Centro de Informação de Medicamentos - CIM e Qualificação de Fornecedores</b>	18 horas/aula Teórica	15 de Agosto a 05 de Setembro/2014	7 e 8
Professor Responsável: Mariana Linhares Pereira				
EMENTA				
<p>Discutir e apresentar as ferramentas básicas para realização de farmacovigilância hospitalar, definições de rede sentinela, classificações de reação adversa a medicamento (RAM), sistemas de notificação de RAM. Apresentação de ferramentas para construção de um Centro de Informação sobre Medicamentos, suas funções e aplicações.</p> <p>Verificar as condições básicas para qualificação de fornecedores, legislação vigente e aplicações na realidade hospitalar.</p>				
OBJETIVOS				
<p>Preparar o especializando para:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Implantação de farmacovigilância hospitalar</li> <li>• Realizar busca ativa de RAM no ambiente hospitalar</li> <li>• Definir e identificar RAM</li> <li>• Realizar notificação de RAM</li> <li>• Transmitir informações adequadas sobre medicamentos através de um CIM</li> <li>• Realizar qualificação de fornecedores de acordo com a legislação vigente.</li> </ul>				
BIBLIOGRAFIA				
<p>OPAS (Organización Panamericana de la Salud), CENTROS DE INFORMACION DE MEDICAMENTOS: una estrategia de apoyo al Uso Racional de medicamentos. Santo Domingo, 1995. 23 p.</p> <p>WHO. Promoting rational use of medicines: core componentes. WHO Policy Perspectives on Medicines, September 2002.</p> <p>_____. Ministério da Saúde. Agência Nacional de Vigilância Sanitária (ANVISA). Resolução RDC Nº17 de 16.04.2010, Regulamento técnico de boas práticas de fabricação de medicamentos. Diário Oficial da União, Brasília, DF, 11 abril. 2010. P.88-90</p>				