

Sessão para profissionais com experiência para aprofundar conhecimentos nas Boas Práticas de Farmacovigilância Pré e Pós-Aprovação

FARMACOVIGILÂNCIA

Nível avançado

23 junho
9.15 – 17.30
Lisboa

Formação desenhada para consolidar e atualizar conhecimentos e permitir o reforço dos sistemas implementados nas organizações, que irá abordar os principais desafios com recurso a exemplos práticos , análise das Boas Práticas e experiências prévias

OBJETIVOS

Tendo em conta que a farmacovigilância é uma área em desenvolvimento, e ainda com muito conhecimento a adquirir pela experiência e pela prática, apresentamos-lhe uma formação avançada, para actualizar conhecimentos e partilhar experiências práticas.

A formação fornece uma análise pormenorizada das recentes alterações e aplicações da Farmacovigilância para uma compreensão avançada das configurações de pré e pós-aprovação.

Esta formação aborda todas estas vertentes e pretende ser um espaço de atualização e aperfeiçoamento desta área científica:

- As atividades de Farmacovigilância pré e pós-aprovação, nomeadamente na gestão de suspeitas de eventos adversos.
- Uma abordagem abrangente e integrada dos requisitos legais aplicáveis à deteção de sinal no contexto da União Europeia e da sua implementação
- Discutir estratégias de implementação de medidas de minimização de risco e de comunicação em segurança de medicamentos.

Uma oportunidade perfeita para consolidar e completar a sua formação anterior em farmacovigilância, que lhe permite assegurar a compliance dos processos e aumentar a qualidade do seu trabalho, dia-a-dia, como uma mais-valia profissional .

PROGRAMA

- Sistema de Farmacovigilância
 - Dossiê Principal do Sistema de Farmacovigilância
- Gestão de reações adversas
 - Identificação, classificação, análise e notificação
 - Situações especiais
 - Análise de casos reais
- Detecção de Sinal e Gestão de Risco
 - Gestão de sinal
 - Avaliação de risco-benefício
 - Planos de minimização de risco
 - Comunicação de Riscos
- Inteligência Artificial em Farmacovigilância
- Auditorias e inspection-readiness
 - Preparação de auditoria
 - Observações & recomendações
 - Compliance do sistema de farmacovigilância

*“Excelente!
Organizada e
abrangente !*

*Foi bom parar um dia
para rever e perceber
a base do que
fazemos no nosso dia-
a-dia .*

Vale a pena sempre !

MSD



Ana Maria Tome
Senior Consultant, GVP
ADAMAS Consulting

Senior Consultant, GVP Team
ADAMAS Consulting

Qualified Person for Pharmacovigilance
Grupo Medinfar
2019 - 2021

Pharmacovigilance Manager
CTI Clinical Trial and Consulting Services
2017 - 2019

Pharmacovigilance Manager
Trainer on Regulatory Affairs Course and Clinical
Trials Monitoring Training Course
Eurotrials
2015 - 2017

Deputy QPPV; Scientific Advisor
Tecnimed Group
2006 - 2015

"Interacção entre participantes e formadora excelente, muito útil partilha de informação." MENARINI

FARMACOVIGILÂNCIA

Nível avançado

23 junho
9.15 – 17.30
Lisboa



LOCAL

Hotel Mercure Lisboa . Avenida José Malhoa, 23



HORÁRIO

Os Assistentes serão recebidos às 9.00 h. O evento terá início às 9.15 h, terminando aproximadamente às 17.30 h.



PREÇO

Para inscrições até 28 de abril : 699 € + iva

Para inscrições após 28 de abril : 799 € + iva

O valor da inscrição inclui a documentação *on-line* ,almoço e café



Descontos para mais que 2 participantes. Consulte-nos!