



LOGROÑO

17 - 18 DE OCTUBRE 2019



COMPARTIENDO EXPERIENCIAS, ENTRE GLOSAS Y CEPAS

JUEVES, 17 DE OCTUBRE DE 2019

■ 9:00 - 9:30 h.

Inauguración oficial.

Representantes del Ayto. de Logroño, la Consejería de Salud del Gobierno de La Rioja, de la Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios (AEMPS) y Presidenta del Comité Técnico de Inspección (CTI).

■ 9:30 - 10:15 h.

Conferencia inaugural “Plan Nacional frente a la Resistencia a los Antibióticos 2019-2021”.

María Jesús Lamas Díaz, Directora de la Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios.

■ 10:15 - 10:45 h.

Pausa - café.

■ 10:45 - 12:45 h.

MESA 1

DISTRIBUCIÓN DE MEDICAMENTOS Y PRINCIPIOS ACTIVOS. DISPENSACIÓN DE MEDICAMENTOS.

Moderadora: Isabel Blanes Muntaner (Balears).

Mejoras en el transporte a menos de 25°C tras la aplicación de las BPD.

Concepción Betés Saura (Grupo de BPD).

Experiencia en la puesta en marcha del sistema de dispositivos de seguridad.

Pilar Fernández del Pozo Bielza (AEMPS).

Nuevo Plan de actuación de Garantías de abastecimiento 2019-2022.

Manuel Ibarra Lorente (AEMPS).

Situación de la puesta en marcha del sistema electrónico de vales de estupefacientes.

José María Caballero Mesa (Canarias).

COMUNICACIONES ORALES. MESA 1

6. La inspección en el control de la prescripción de antibióticos por odontólogos.

Eutimio Tercero Fernández, Subdirección de Inspección. Consejería de Salud. Junta de Andalucía.

29. Análisis de la adecuación a ficha técnica de las dispensaciones de fentanilo en pacientes catalanes en el periodo octubre 2017-octubre 2018.

Montserrat Bech Diumenge, Helena Ortiz García, Cristina Rodríguez de Aysa. Servei d'Inspecció de Farmàcia. Departament de Salut. Generalitat de Catalunya.

39. Uso racional, ¿o no? de medicamentos.

Eugenio Izu Bellosó, Conchita Elverdín Garcés, Idoya Calvo Alonso. Sección de Inspección Farmacéutica. Dpto. de Salud. Gobierno de Navarra.

43. Brókers en la Comunidad de Madrid.

Alicia Miranda Viñuelas, Rosa Delia Villa Bolaños, Patricia Montoya Sáez. Consejería de Sanidad. D.G. de Inspección y Ordenación. Comunidad de Madrid.

64. Depósitos de medicamentos de centros de asistencia social vinculados al servicio de farmacia hospitalaria de hospitales públicos de referencia.

Jara Gallardo Anciano, Ana Marauri Baños, M^a Teresa Barajas Santos. Servicio de Ordenación Farmacéutica y Medicamentos. Consejería de Salud. Gobierno de La Rioja.

111. Inspección y control de la dispensación de medicamentos veterinarios en Castilla-La Mancha.

Julián Vieco García, Leticia Gamo Martín, Ana M^a Figueroa Jiménez. D.G. Planificación, Ordenación e Inspección Sanitaria. Consejería de Sanidad de Castilla-La Mancha.



■ 12:45 - 14:00 h.

MESA 2

ACTUACIONES FRENTE A ACTIVIDADES ILEGALES.

Moderador: Salvador Cassany Pou (Catalunya).

Sistema de dispositivos de seguridad. Líneas de actuación ante una sospecha de falsificación.

Sandra Bentolila Benchimol (AEMPS).

Cannabis y sus componentes; retos presentes y futuros.

Lidia Fernández Matellano (AEMPS).

Actuaciones de la Policía Nacional sobre medicamentos ilegales.

Agentes de la DGP-UCDEV-CMAYD

■ 14:00 - 16:00 h.

Comida.



Monasterio de Suso.

Fotografía: La Rioja Turismo. Daniel Acevedo.

La cuna del castellano: San Millán de la Cogolla con sus dos monasterios Suso y Yuso. Declarados en 1997 por la UNESCO Patrimonio de la Humanidad.

COMUNICACIONES ORALES. MESA 2

28. Venta de medicamentos por el responsable de una oficina de farmacia fuera de sus locales: una propuesta de abordaje.

Julio Muelas, Daniel Pablo, Margarita Haro.
Dirección General de Farmacia y Productos Sanitarios. Consellería de Sanidad Universal y Salud Pública. Comunitat Valenciana.

31. Detección de desvío de medicamentos a canales ilegales de comercialización en Galicia año 2018. Procedimientos sancionadores asociados.

Pilar Álvaro Esteban, M^º Jesús Silva Villar, Raúl Blanco Rubio.
Consellería de Sanidad de la Xunta de Galicia.

63. Incidencia de la Ley 39/2015, de 1 de octubre, del Procedimiento Administrativo Común en los expedientes sancionadores en materia de inspección farmacéutica.

Mónica Alonso Barahona, María José Aza Pascual-Salcedo.
Servicio de Ordenación Farmacéutica y Medicamentos. Consejería de Salud. Gobierno de La Rioja.

83. Exportación ilegal de medicamentos desde Canarias: el comercio informal en Bolivia.

G. Luján, L. Mayo, R. Ríos.
Servicio Canario de la Salud.



Monasterio de Yuso. San Millán de la Cogolla.

Fotografía: La Rioja Turismo. Daniel Acevedo.

■ 16:00 - 18:00 h.

MESA 3

FABRICACIÓN Y PREPARACIÓN DE MEDICAMENTOS.

Moderador: Eliseo F. González Abellán (Comunidad Valenciana).

Terapias avanzadas. Aspectos prácticos.

Matilde Moreno García (AEMPS).

Generación de impurezas en la fabricación de principios activos.

Teresa Dannert Alsasua (AEMPS).

Impacto del Brexit.

Manuel Ibarra Lorente (AEMPS).

Acuerdo MRA UE-FDA.

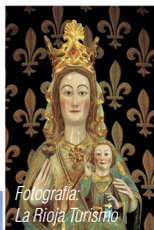
Esther Cobo García, Raquel San José Rodríguez (AEMPS).

👁️ **Visita zona de exposición electrónica de pósters.**

■ 22:00 h.
Cena oficial.



Fotografía: La Rioja Turismo



Fotografía: La Rioja Turismo



Monasterio de Cañas.

El monasterio posee una valiosa colección de reliquias.

Fotografía: La Rioja Turismo. Daniel Acevedo.

COMUNICACIONES ORALES. MESA 3

9. Adaptación de los sistemas de gestión de calidad a la norma ISO 9001:2015.

M^º Jesús Díaz Hernández, Yolanda Varas Polo, Elena Gullón Gutiérrez.
AEMPS.

44. Radiofármacos en la Comunidad de Madrid.

Rosa Delia Villa Bolaños, Patricia Montoya Sáez, Alicia Miranda Viñuelas.
Consejería de Sanidad. D.G. de Inspección y Ordenación. Comunidad de Madrid.

51. Desviaciones más frecuentes en inspecciones a fabricantes de gases medicinales en Catalunya.

Xavier Casterat Espluga, Salvador Cassany Pou.
Departamento de Salud. Generalitat de Catalunya.

52. Validación de la limpieza de equipos de fabricación de medicamentos o principios activos: criterios y ejemplos de deficiencias observadas.

Patricia Castellvi Cubero, Xavier Casterat Espluga, Georgina Pujals Naranjo.
Departamento de Salud. Generalitat de Catalunya.

97. Actualización en principales deficiencias encontradas en inspecciones a unidades de radiofarmacia en la Comunidad Valenciana.

Adolfo Alfonso Pascual, Patricia Alagarda López, Eliseo González Abellán.
D.G. Farmacia y Productos Sanitarios. Conselleria de Sanidad Universal y Salud Pública. Generalitat Valenciana.



Fotografía: La Rioja Turismo. Daniel Acevedo.

Camino de Santiago.

Fotografía: La Rioja Turismo. Daniel Acevedo.

■ 9:00 - 10:00 h. **MESA 4**
FARMACOVIGILANCIA E INVESTIGACIÓN CLÍNICA.

Moderador: Rodolfo Ríos Rull (Canarias).

Nueva normativa de protección de datos y su aplicación en la investigación biomédica.

Itziar Alfonso Farnos (País Vasco).

Distintos tipos de responsables de farmacovigilancia.

Ernesto Vera Sánchez (AEMPS).

Actividades de inspección que realiza ENAC en el ámbito de las BPL.

Mercedes García González (ENAC).

■ 10:00 -10:30 h. **Pausa - café.**

■ 10:30 - 12:30 h. **MESA 5**
PRODUCTOS SANITARIOS Y COSMÉTICOS.

Moderadora: M^º José Aza Pascual-Salcedo (La Rioja).

Nuevas tecnologías en la fabricación de productos sanitarios.

Margarita Martín López (AEMPS).

Grado de implementación de los nuevos reglamentos de productos sanitarios.

Carmen Valls León (AEMPS).

Campaña de Control de Mercado de control microbiológico en productos cosméticos 2018.

Dolores Ruiz Salazar (Asturias).

Cannabis y productos cosméticos.

M^º Teresa Vázquez Rodríguez (AEMPS).

■ 12:30 - 13:15 h.

Conferencia de clausura: “La resistencia a los antibióticos, ¿un problema también a nivel ambiental?”.

Carmen Torres Manrique.

Doctora en Farmacia y Catedrática de Bioquímica y Biología Molecular de la Universidad de La Rioja (UR).

■ 13:15 - 13:30 h. **Votación a la mejor comunicación y entrega de premio.**

■ 13:30 - 14:00 h.

Conclusiones y clausura de las Jornadas.

Representantes de la Consejería de Salud del Gobierno de La Rioja, de la Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios (AEMPS) y Presidenta del Comité Técnico de Inspección (CTI).

■ 14:00 h. **Comida.**

 **Visita zona de exposición electrónica de pósters.**

COMUNICACIONES ORALES. MESA 4

30. Realidad de las unidades de investigación clínica de fases tempranas en la Comunidad de Madrid.

Elena Quintas, Marta Gallego, Mari Luz Merino.

Consejería de Sanidad. Comunidad de Madrid.

37. Campaña “Errores cero”.

Gabriela Elizondo Rivas, María José Viñas Buil,

Ana Viñuales Lorienté.

Sección de Inspección Farmacéutica. Dpto. de Salud.

Gobierno de Navarra.

50. Principales deficiencias en inspecciones de Buenas Prácticas de Laboratorio. Implicaciones en integridad de datos.

Eliseo González Abellán, Patricia Alagarda López,

José Antonio Pérez Cuadrado, Teresa Martí Guixà.

Departamento de Salud. Generalitat de Catalunya y

Conselleria de Sanidad Universal y Salud Pública.

C. Valenciana.

COMUNICACIONES ORALES. MESA 5

4. Nuevos horizontes en publicidad de productos sanitarios.

Rocío Domínguez, Blanca Urosa.

Consejería de Sanidad. Comunidad de Madrid.

7. Notificación de incidentes adversos a productos sanitarios. Valoración de la probabilidad de riesgo en la utilización de cada producto sanitario en la práctica clínica asistencial de un centro hospitalario.

Julio Muelas*, Carlos Andrés**, Ana Fayos*.

**Dirección General de Farmacia y Productos Sanitarios.*

Conselleria de Sanidad Universal y Salud Pública. Comu-

*nitat Valenciana e **Instituto Valenciano de Oncología.*

32. Portal de notificación de incidentes con productos sanitarios: NotificaPS.

Paloma Edurne Pizarro Ruiz, Miriam Toca Muñoz,

Ana Zapardiel Álvarez. *AEMPS.*

36. Actuaciones realizadas en relación con la sospecha de elaboración y venta de un producto ilegal por un “curandero”.

Conchita Elverdin Garcés, M^º José Viñas Buil, Idoya Calvo Alonso.

Sección de Inspección Farmacéutica. Dpto. de Salud.

Gobierno de Navarra.

77. Fabricación de cosméticos a terceros en oficinas de farmacia.

José M^º Caballero Mesa, M^º Mercedes Pérez Gómez,

M^º Luz Jiménez Gómez.

AEMPS y Servicio Canario de Salud.

127. Experiencia del Área de Sanidad en Cataluña en la importación de medicamentos y productos sanitarios ilegales por particulares.

Cristina Batlle Edo, Susana Andueza Iruzun.

Área de Sanidad. Delegación del Gobierno en Cataluña.

3. Formulación magistral de medicamentos huérfanos en el servicio de farmacia: el caso del ácido quenodesoxicólico.

R. Blanco Rubio, L. Cadórniga Valiño, E. Rodríguez Costa.
Consellería de Sanidad. Xunta de Galicia.

10. Actuación conjunta del Servicio de Ordenación Farmacéutica y Medicamentos y la Inspección de la Prestación Farmacéutica en una oficina de farmacia de La Rioja.

Andra Serrano Pérez, Mónica Rodrigo Fernández, Sara Palacios Lacruz.
Consejería de Salud. Dirección General de Humanización, Prestaciones y Farmacia. Gobierno de La Rioja.

13. Actualización normativa en materia de establecimientos de óptica y ortopedia en Castilla y León.

Carmen Mendizábal de la Cruz, Manuel Losa Muñoz, Francisco Corzo Delibes.
Consejería de Sanidad de Castilla y León.

22. Evaluación/análisis de la notificación electrónica de movimientos de fentanilo de oficinas y servicios de farmacia.

Paula Almarza Rubio, Belén Ruiz-Larrea Torres, Lidia Fernández Matellano.
AEMPS.

23. Requisitos para la solicitud de autorización de cultivo de plantas de cannabis.

Paula Almarza Rubio, Belén Ruiz-Larrea Torres, Lidia Fernández Matellano.
AEMPS.

25. Preparación de sistemas personalizados de dosificación, ¿cuál es la realidad en Galicia?

B. Rocha Blanco, J. E. Ces Gens, R. Blanco Rubio.
Consellería de Sanidad. Xunta de Galicia.

26. Estado de situación de las entidades de distribución en las Islas Baleares.

Isabel Blanes Muntaner, M^a Isabel Gimeno Franco.
Dirección General de Planificación, Evaluación y Farmacia. Consejería de Salud. Gobierno de Las Illes Balears.

27. Nuevas aplicaciones electrónicas de control de estupefacientes en la Comunidad Valenciana.

Julio Muelas*, Joaquín García**, Ana Fayos*.
**Dirección General de Farmacia y Productos Sanitarios. Consejería de Sanidad Universal y Salud Pública. Comunitat Valenciana. **Subdirección General de Sistemas de Información para la Salud. Conselleria de Sanidad Universal y Salud Pública. Comunitat Valenciana.*

34. Actuaciones para evitar problemas de suministro de medicamentos relacionados con los dispositivos de seguridad recogidos en el Reglamento Delegado (UE) 2016/161 de la Comisión.

Maria Criado Daza, Estefanía Tascón Otero, Amparo Noguera Rodríguez.
AEMPS.

38. Actuaciones inspectoras en relación con casos de uso inadecuado de fentanilo de liberación rápida.

Ana Viñuales Loriente, Gabriela Elizondo Rivas, Eugenio Izu Bellosó.
Sección de Inspección Farmacéutica. Dpto. de Salud. Gobierno de Navarra.

41. Venta directa a profesionales sanitarios de medicamentos de uso humano. Experiencia en Navarra.

Idoya Calvo Alonso, Gabriela Elizondo Rivas, Eugenio Izu Bellosó.
Sección de Inspección Farmacéutica. Dpto. de Salud. Gobierno de Navarra.

45. Pautas de venta inusuales de medicamentos en la Comunidad de Madrid.

Patricia Montoya Sáez, Rosa Delia Villa Bolaños, Alicia Miranda Viñuelas.
Consejería de Sanidad. D.G. de Inspección y Ordenación. Comunidad de Madrid.

53. Actividades de control de las entidades de distribución de medicamentos en Catalunya desde 2014.

Ferrán Parrilla Valero, Concepció Betés Saura, Salvador Cassany Pou.
Departamento de Salud. Generalitat de Catalunya.

57. Venta on-line de medicamentos en farmacias de Castilla-La Mancha.

Ana M^a Figueroa Jjiménez, Julián Vieco García, Leticia Gamo Martín.
Consejería de Sanidad de Castilla La Mancha.

59. El prisma óptico de los problemas de suministro: diez años de la Ley 1/2008.

Ana Fayos, Daniel Pablo, Julio Muelas.
Dirección General de Farmacia y Productos Sanitarios. Conselleria de Sanidad Universal y Salud Pública. Comunitat Valenciana.

60. Venta directa de medicamentos de uso humano a profesionales sanitarios que ejercen en centros sanitarios autorizados. Procedimiento telemático.

Julio Muelas, José Luis Comes, José Vicente Real.
Dirección General de Farmacia y Productos Sanitarios. Conselleria de Sanidad Universal y Salud Pública. Comunitat Valenciana.

61. Control de medicamentos veterinarios en animales de abasto.

Margarita Haro, Cristina Lleti, Julio Muelas.
Dirección General de Farmacia y Productos Sanitarios. Conselleria de Sanidad Universal y Salud Pública. Comunitat Valenciana.

62. Uso profesional de los medicamentos veterinarios y la comunicación de funcionamiento de los depósitos de medicamentos veterinarios para uso profesional en la Comunidad Valenciana.

Margarita Haro, Cristina Lleti, Julio Muelas.
Dirección General de Farmacia y Productos Sanitarios. Conselleria de Sanidad Universal y Salud Pública. Comunitat Valenciana.

66. Uso profesional de los medicamentos extranjeros de uso humano en clínicas veterinarias.

Julio Muelas*, Mireya González**, Rosa Valverde***.

Dirección General de Farmacia y Productos Sanitarios. Conselleria de Sanidad Universal y Salud Pública. Comunitat Valenciana.* *Inspección de Farmacia. Dirección Territorial de Sanidad Valencia.* ****Inspección de Farmacia. Dirección Territorial de Sanidad Castellón.*

67. Factores de riesgo asociados a problemas de suministro de larga duración.

Aurora M^o Rojo Sanchis, Ester Sánchez Rubio, Estefanía Tascón Otero.
AEMPS.

68. Autorizaciones de comercialización y fabricación excepcional: evolución en función del número de problemas de suministro de medicamentos.

Estefanía Tascón Otero, María Criado Daza, Esther Cobo García.
AEMPS.

73. Actuaciones inspectoras ante la notificación en Cantabria de un incidente grave por sobredosificación con vitamina D en un paciente pediátrico.

L. Lisel Gelabert Rodríguez, María José Tercero Gutiérrez, Raquel Olalla Herbosa.
Sección de Ordenación Farmacéutica. Consejería de Sanidad. Gobierno de Cantabria.

81. Prácticas Correctas de Distribución de principios activos para medicamentos de uso humano. Requisitos específicos y deficiencias relacionadas.

M^o Teresa Morán Juste, Patricia Taberero Estévez, Olga Greciano Greciano.
AEMPS.

84. Control del uso de antibióticos, ¿medidas eficaces?.

G. Luján, L. Mayo, R. Ríos.
Servicio Canario de la Salud.

87. Revisión y análisis de los Sistemas de Gestión de Calidad de los almacenes mayoristas de distribución de la Región de Murcia.

M^o Ángeles Carlos Chillerón, Carmen Font Ruiz, Isabel Lorente Salinas.
Consejería de Salud de la Región de Murcia.

90. Análisis de las desviaciones de las Buenas Prácticas de Distribución de medicamentos en los almacenes mayoristas de distribución de la Región de Murcia.

Carmen Font Ruiz, M^o Ángeles Carlos Chillerón, Francisco Martínez Cánovas.
Consejería de Salud de la Región de Murcia.

91. 20 años del Decreto que regula el régimen de atención al público y la publicidad de las oficinas de farmacia en la Región de Murcia.

M^o Ángeles Brage Tuñón, M^o Luisa Vivancos Gutiérrez, M^o Peligros Hernández Marín.
Consejería de Salud de la Región de Murcia.

93. Análisis del diferente trato legal entre medicamentos y productos sanitarios sustanciales.

Noemí Román González, Juan Luis Castanyes Cuello, Rodolfo Ríos Rull.
Servicio de Ordenación Farmacéutica de Canarias.

107. Nueva regulación en la Comunidad Autónoma de Euskadi sobre servicios de farmacia y residencias para personas mayores.

Jon Iñaki Betolaza San Miguel, Teresa Fernández de Castro Aguirrezabal, M^o Belén Elorrieta Gabella.
Departamento Salud. Dirección de Farmacia. Gobierno Vasco.

108. Utilidad de los sitios web con información geográfica en la planificación farmacéutica de la Comunidad Autónoma de Euskadi.

Teresa Fernández de Castro Aguirrezabal, M^o Belén Elorrieta Gabella, Elena Santesteban Otazu.
Departamento Salud. Dirección de Farmacia. Gobierno Vasco.

109. Cambios en la planificación sanitaria de la Comunidad Autónoma de Euskadi (CAE) y su influencia en la planificación farmacéutica.

Jon Iñaki Betolaza San Miguel, Teresa Fernández de Castro Aguirrezabal, M^o Belén Elorrieta Gabella.
Departamento Salud. Dirección de Farmacia. Gobierno Vasco.

110. Actuaciones a nivel europeo en prevención y gestión de problemas de suministro de medicamentos.

A. Noguera, M. Criado.
AEMPS.

113. Formulario digital para concurso de méritos de apertura de farmacia en la Comunidad Autónoma de Euskadi (CAE).

Teresa Fernández de Castro Aguirrezabal, M^o Belén Elorrieta Gabella, Elena Santesteban Otazu.
Departamento Salud. Dirección de Farmacia. Gobierno Vasco.

114. Comunicación venta medicamentos veterinarios. Otros canales.

Elena Santesteban Otazu, Teresa Fernández de Castro Aguirrezabal, M^o Belén Elorrieta Gabella.
Departamento Salud. Dirección de Farmacia. Gobierno Vasco.

115. Comunicación venta a distancia de medicamentos veterinarios.

Elena Santesteban Otazu, Teresa Fernández de Castro Aguirrezabal, M^o Belén Elorrieta Gabella.
Departamento Salud. Dirección de Farmacia. Gobierno Vasco.

117. Inspección farmacéutica de comercio exterior: regímenes aduaneros y principales deficiencias detectadas en las instalaciones de recintos aduaneros.

Aña Isabel Madrid González y María José Gragera Ibáñez.
Área Funcional de Sanidad de la Delegación del Gobierno en Madrid.

124. Efecto de la restricción de la prescripción de Versatis.

Isabel Elizondo López de Landache, Itziar Zaldúa Etxabe, Leire Bracerans Izaguirre.
Departamento Salud. Dirección de Farmacia. Gobierno Vasco.

130. Incidencias relacionadas con el registro de entidades de intermediación de medicamentos.

Elena Carrillo Sánchez, Rocío García Rodríguez, Ana Yagüe de Gregorio.
AEMPS.

PÓSTERS MESA 2:

15. Chemsex: la nueva tendencia detrás del desvío de medicamentos.

Vanesa Carmona Mata, Beatriz Fernández Jaime, Stella Sandra Bentolila Benchimol.
AEMPS.

16. Diez años de Operación Pangea: la colaboración entre CCAA y AEMPS.

Vanesa Carmona Mata, Beatriz Fernández Jaime, Stella Sandra Bentolila Benchimol.
AEMPS.

17. Procedimiento de actuación de la AEMPS frente a la venta telemática de medicamentos a través de apps/ sitios web para móviles.

Esther de Pablo Tornero, Rocío García Rodríguez, Manuel Ibarra Lorente.
AEMPS.

40. Condena penal por fraude, en la facturación de medicamentos, detectado en una inspección a una oficina de farmacia.

Conchita Elverdin Garcés, M^a José Viñas Buil, Idoya Calvo Alonso.
Sección de Inspección Farmacéutica. Dpto. de Salud. Gobierno de Navarra.

46. Denuncias relacionadas con tratamientos de terapia avanzada. Actuaciones realizadas.

M^a Isabel Gimeno Franco, Isabel Blanes Muntaner, Carmen Bofill Pellicer.
Dirección General de Planificación, Evaluación y Farmacia. Consejería de Salud. Gobierno de las Illes Balears.

47. Medicamentos ilegales para aclaramiento cutáneo.

Antonio Pérez Fernández y Andra Serrano Pérez.
Servicio de Ordenación Farmacéutica y Medicamentos. Consejería de Salud. Gobierno de La Rioja.

54. Actuaciones contra la fabricación, comercialización, promoción, publicidad y/o información de medicamentos ilegales: experiencia en Catalunya.

Salvador Cassany Pou, Patricia Castellvi Cubero, Xavier Casterat Espluga.
Departamento de Salud. Generalitat de Catalunya.

71. Validación previa a la dispensación de las recetas oficiales de Rivotril en la Comunidad Autónoma de Euskadi.

Isabel Elizondo López de Landache*, Itziar Zaldúa Etxabe**, Paloma Acevedo Heranz***.
Delegación de Salud de Araba, **Delegación de Salud de Gipuzkoa, *Delegación de Salud de Bizkaia. Departamento de Salud. Gobierno Vasco.*

106. Denuncia sobre dispensación de medicamento veterinario sin receta.

Garbiñe Umerez Urbietu, Elena Santesteban Otazu, Teresa Fernández de Castro Aguirrezabal.
Departamento Salud. Dirección de Farmacia. Gobierno Vasco.

128. Evolución de los expedientes recepcionados de decomisos en el Área de Sanidad de Madrid.

Ramez Muharram Rey, Ángel Aníbal Rivas Boyero, Carmen Burgos Abadía.
Área de Sanidad. Delegación del Gobierno en Madrid.

PÓSTERS MESA Nº 3:

1. Servicio de atención a consultas, entrevistas y asesorías científicas prestado por el Área de inspección de NCF y BPL del Departamento de Inspección y Control de Medicamentos (DICM) de la Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios (AEMPS).

Luisa Silvia Santamaría, M^a Teresa Tabera, Yolanda Varas.
AEMPS.

2. Implantación del modelo CAF de gestión de la calidad total en la AEMPS.

M^a Jesús Díaz Hernández, Elena Gullón Gutiérrez, Santiago Vélez Castillo.
AEMPS.

11. Herramienta de gestión de riesgo en la planificación de inspecciones de Normas de Correcta Fabricación.

M^a Inmaculada Plaza Chaves, Inmaculada Rubio Escudero.
AEMPS.

33. Medicamentos de terapia avanzada en el ámbito de las Normas de Correcta Fabricación en España.

Dolores Vázquez Novelle, Gemma Fernández Miguel.
AEMPS.

35. Análisis de deficiencias específicas de laboratorios productores de radiofármacos PET (tomografía de emisión de positrones).

Jesús Chesá Jiménez, M^a Dolores Vázquez Novelle, Aurora M^a Rojo Sanchis.
AEMPS.

55. Toma de medidas cautelares en inspecciones nacionales de Normas de Correcta Fabricación y Buenas Prácticas de Distribución.

María Barbudo Puchades, María Ruiz de Velasco Casas, Andrea Martínez González.
AEMPS.

58. Espectroscopia Raman en la industria farmacéutica.

C. García Berbegal, L. Jiménez Hernando, S.M. Lomas Alemán.
AEMPS.

80. Estudio del grado de cumplimiento del alta en el registro unificado de sustancias activas.

Cassandra Favieres Puigcerver, Eva M^a Martín Gozalo, Cristina Batlle Edo.
Servicio de Inspección Farmacéutica y Control de Drogas. Área de Sanidad. Delegación del Gobierno en Catalunya.

86. ¿Notificar las visitas de inspección?

Ana M. Jiménez Blanco, Luis I. Pérez-Ordoyo García, Inmaculada Hdez. Bejarano.
AEMPS.

88. Cumplimiento de NCF de los fabricantes de medicamentos en relación a la validación de limpieza en instalaciones compartidas.

Miguel A. Sáncho Alpañés, Marta de Vicente Albendea, Sara Maestro Nombela.
AEMPS.

92. Componentes alergénicos de los medicamentos.

Noemi Román González, Rodolfo Ríos Rull.
Servicio de Ordenación Farmacéutica de Canarias.

98. Posibles escenarios del Brexit en las autorizaciones de laboratorios farmacéuticos.

Elena Carrillo Sánchez, Rocío García Rodríguez, Ana Yagüe de Gregorio.
AEMPS.

99. Mezcla de lotes en la fabricación de sustancias activas.

P. Acquerreta Larraya, A. Garrido Gallardo, S. M. Lomas Alemán.
AEMPS.

101. Actuaciones inspectoras realizadas como parte de la evaluación del expediente de Plasma Master File.

P. Acquerreta Larraya, A. Garrido Gallardo, B. Garzón Fernández.
AEMPS.

PÓSTERS MESA Nº 4:

42. Puntos críticos de las notificaciones de sospechas de reacciones adversas a medicamentos de la industria farmacéutica: aplicación a la inspección de Buenas Prácticas de Farmacovigilancia.

María José Viñas Buil, Gabriela Elizondo Rivas, Ana Viñuales Oriente.
Sección de Inspección Farmacéutica. Dpto. de Salud. Gobierno de Navarra.

49. Acreditación de los CEIm en Catalunya: resultados de las inspecciones realizadas.

José Antonio Pérez Cuadrado, Teresa Martí Guixà, Salvador Cassany Pou.
Departamento de Salud. Generalitat de Catalunya.

56. Análisis de las sospechas de abuso y dependencia a fármacos notificadas al Sistema Español de Farmacovigilancia.

Gabriela Elizondo Rivas, Ana Viñuales Oriente, Eugenio Izu Belloso.
Sección de Inspección Farmacéutica. Dpto. de Salud. Gobierno de Navarra.

65. Hallazgos de inspección relacionados con la subcontratación de actividades a terceros en ensayos clínicos.

Hodei Cuenca Grao, Naranco Marcos Fernández, Ernesto Vera Sánchez.
AEMPS.

70. Análisis de la consistencia en la graduación de los hallazgos detectados en las inspecciones de Buena Práctica Clínica realizadas durante el periodo 2016-2018 a la fase analítica de ensayos clínicos Fase I de bioequivalencia incluidos en una autorización de comercialización remitida a la Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios (AEMPS).

Juan Almorza Hidalgo, Blanca Ripollés Piquer, Ernesto Vera Sánchez.
AEMPS.

79. Análisis de los hallazgos detectados en el archivo maestro del ensayo clínico en las inspecciones de Buena Práctica Clínica realizadas a promotores y CRO por la Agencia Española del Medicamento y Productos Sanitarios (AEMPS) durante los años 2017-2018.

Ana Serna Núñez, Gema Sánchez-Doral, Ernesto Vera Sánchez.
AEMPS.

118. Notificación de incumplimientos graves de ensayos clínicos.

Sara Bueno Ibáñez, Ernesto Vera Sánchez.
AEMPS.

125. Análisis de los hallazgos relacionados con el Sistema de Calidad (SC) de Farmacovigilancia en Titulares de Autorización de Comercialización (TAC) inspeccionados.

Isabel García Sáez, Sara Bueno Ibáñez, Ernesto Vera Sánchez.
AEMPS.

126. Evaluación de actividad de los CEIm.

Noemi Román González, Rodolfo Ríos Rull.
Servicio de Ordenación Farmacéutica de Canarias.

129. Inspecciones de Buena Práctica de Farmacovigilancia Veterinaria: descripción de los cambios derivados del nuevo marco normativo en la Unión Europea.

M^a de los Ángeles Peñaranda Hernández, Sara Bueno Ibáñez, Ernesto Vera-Sánchez.
AEMPS.

PÓSTERS MESA Nº 5:

5. Registro SANDACH. Aplicación a los productos cosméticos.

Cristina Arizmendi Vélez, Luisa López Sánchez, M^a José Ferrer Montesa.
AEMPS.

8. Fabricación aditiva de productos sanitarios a medida en centros sanitarios.

Blanca Urosa, Rocío Domínguez.
Consejería de Sanidad. Comunidad de Madrid.

12. Factores a tener en cuenta en la exposición a fragancias.

Luisa María López Sánchez, Rosario Cecilia Sánchez León, Alberto Mucientes Molina.
AEMPS.

18. Situación de las instalaciones importadoras de productos sanitarios en el proceso de revalidación de licencia.

Ana Villalba Castaño, América Castro Jiménez, Mercedes Suria Luengo.
AEMPS.

20. Perfil de las empresas españolas con licencia sanitaria previa de funcionamiento de instalaciones de productos sanitarios en 2019.

Eva Díaz Diego, Mercedes Suria Luengo.
AEMPS.

21. Incertidumbre planteada por el Brexit en la comercialización de productos sanitarios: ¿cómo afecta a las comunicaciones de comercialización?.

Clara Civantos Fernández, Manuel Alberto Pardo Fernández, María del Mar Riera Sánchez.
AEMPS.

24. Principales deficiencias detectadas en las inspecciones a distribuidores de productos sanitarios.

M^a Isabel Gimeno Franco, Juan Feliu Román, Bartolomé Lluï Lliteras.
Dirección General de Planificación, Evaluación y Farmacia. Consejería de Salud. Gobierno de las Illes Balears.

48. Impresión 3D y productos sanitarios a medida: experiencias en la autorización de un fabricante en Catalunya.

Lidia Fernández Gámiz, Salvador Cassany Pou.
Servicio de Control Farmacéutico y Productos Sanitarios. Departament de Salut. Generalitat de Catalunya.

69. Programa sobre equipos de terapia respiratoria domiciliaria.

M^a Dolores Ramírez Prado, Noelia Moragrega Sánchez, Rebeca García Ambrozaitis.
AEMPS.

72. Más de 4000 consultas recibidas en 2018 en el buzón de instalaciones de fabricación e importación, y de comercio exterior de productos cosméticos y de cuidado personal.

Ana Huidobro Pahissa, Matilde Arias Balsalobre, Mercedes Pérez Gómez.
AEMPS.

74. Campaña de control microbiológico de productos cosméticos. Actuaciones y resultados en la Comunidad Autónoma de Cantabria.

Montserrat Rumoroso Cuevas, Mónica Gómara Lostal, Carolina Añibar Oliveri.
Sección de Ordenación Farmacéutica. Consejería de Sanidad. Gobierno de Cantabria.

76. Cosméticos en soportes impregnados: controles físico-químicos y microbiológicos.

Matilde Arias Balsalobre, Ana Huidobro Pahissa, Cristina Dueñas Viñuela.
AEMPS.

78. Campaña Nacional de Control de Mercado informativa a hospitales 2018.

Aránzazu López Pecharrmán, Nagore Garín Fernández, Matilde Arias Balsalobre.
AEMPS.

82. Control de la gestión de los graneles de cosméticos por parte de los fabricantes. Actuaciones de seguimiento a los fabricantes con incumplimientos.

M^a Teresa Vázquez, M^a Mercedes Pérez Gómez, Alberto Mucientes.
AEMPS.

85. Incremento de la seguridad microbiológica de los productos cosméticos.

Ana Zorzano Ocariz, M^a. Carmen de Torre Grijalba.
Inspección Farmacéutica del Área de Sanidad y Política Social. Delegación del Gobierno en La Rioja.

89. Campaña Nacional sobre la notificación al Portal Europeo de Notificación de Productos Cosméticos de ingredientes CMR 1A o 1B.

Santiago de la Iglesia Turiño, Rosario Cecilia Sánchez León.
AEMPS.

94. Campaña Nacional de Control de Mercado de cosméticos 2018: control microbiológico de productos cosméticos.

Alberto Mucientes Molina, M^a Teresa Vázquez Rodríguez, Aránzazu López Pecharrmán.
AEMPS.

95. Evaluación alertas RAPEX y procedimiento de actuación inspectora aplicado en la Comunidad Valenciana.

Adolfo Alfonso Pascual, Patricia Alagarda López, Eliseo González Abellán.
D.G. Farmacia y Productos Sanitarios. Conselleria de Sanidad Universal y Salud Pública. G. Valenciana.

100. Toallitas húmedas y papel higiénico húmedo. ¿A dónde las tiramos?.

Alberto Mucientes Molina, Aránzazu López Pecharrmán, M^a Teresa Vázquez Rodríguez.
AEMPS.

102. Análisis comparativo de los resultados de las actuaciones de control de mercado en distribuidores de productos sanitarios en la Comunidad Valenciana.

Teresa García Hernández, M^a José Torner Giner, Julio Muelas Tirado.
D.G. Farmacia y Productos Sanitarios. Conselleria de Sanidad Universal y Salud Pública. Generalitat Valenciana.

103. Herramientas para la toma de decisiones en la adquisición de productos sanitarios en Atención Primaria.

Teresa García Hernández, M^a José Torner Giner, Julio Muelas Tirado.
D.G. Farmacia y Productos Sanitarios. Conselleria de Sanidad Universal y Salud Pública. Generalitat Valenciana.

104. Nueva normativa de ordenación de actividades de productos sanitarios para empresas de la Comunidad Valenciana.

Teresa García Hernández, M^a José Torner Giner, Julio Muelas Tirado.
D.G. Farmacia y Productos Sanitarios. Conselleria de Sanidad Universal y Salud Pública. Generalitat Valenciana.

105. Resultados del acuerdo marco para la adquisición centralizada de viscoelásticos para intervenciones de oftalmología por la red de hospitales públicos de la Comunidad Valenciana.

Teresa García Hernández, M^a José Torner Giner, Julio Muelas Tirado.
D.G. Farmacia y Productos Sanitarios. Conselleria de Sanidad Universal y Salud Pública. Generalitat Valenciana.

116. Evolución de las deficiencias encontradas durante la visita de inspección a las instalaciones de empresas fabricantes/importadoras de productos sanitarios y cosméticos.

Angel Aníbal Rivas Boyero, Ramez Muharram Rey, Carmen Burgos Abadie.
Área Funcional de Sanidad de la Delegación del Gobierno en Madrid.

119. Toallitas para superficies de ámbito sanitario. UNE-EN-16615:2015.

Milagros Marazuela Yanguas, Eva Rico Redondo.
AEMPS.

120. Distribución demográfica de enfermedades transmitidas por vectores.

María Areses Vidal, Coral Oliva Melguizo.
AEMPS.

121. Análisis de los productos sanitarios rechazados en la aduana de Madrid.

Concepción Aranguren, María Jesús Cuesta, Laura González.
Área Funcional de Sanidad de la Delegación del Gobierno en Madrid.

122. La micropigmentación: definición y aplicaciones.

Carmen Belén Marco Carballal, Iria Uhía Castro.
AEMPS.

123. Etiquetado de pulseras repelentes de insectos.

Carmen Belén Marco Carballal, María Areses Vidal, Milagros Marazuela Yanguas.
AEMPS.



Viñedos en otoño.

Fotografía: La Rioja Turismo. Daniel Acevedo.

Fotografía: La Rioja Turismo



Igea (La Rioja), que con sus 1.766 huellas de dinosaurios, es el primer yacimiento de Europa y el tercero del mundo.

Fotografía: La Rioja Turismo





Puente de Piedra sobre el río Ebro

Organizan:



Jornadas acreditadas por la Comisión de Formación Continua de las Profesiones Sanitarias y reconocidas de Interés Sanitario por la Comunidad Autónoma de La Rioja.

www.aemps.gob.es

Para votar a la mejor comunicación de las Jornadas descargar la App

