

Curso Presencial

“FORTALECIMIENTO DEL MARCO REGULATORIO DE DISPOSITIVOS MÉDICOS IN VITRO EN IBEROAMÉRICA”

Centro de Formación de la Cooperación Española, AECID
Santa Cruz de la Sierra, Bolivia, 17 al 21 de marzo 2025

TEMARIO PRELIMINAR

TEMAS GENERALES

Se desarrollarán actividades teóricas y prácticas y el uso de herramientas interactivas

1. REGULACION DE PRODUCTOS SANITARIOS DE DIV:
 - EUROPEA
 - ESPAÑOLA
 - RED EAMI
2. ESTADO ACTUAL DE IMPLEMENTACIÓN (IVDR/RD)
3. CUALIFICACION Y CLASIFICACIÓN DE PSDIV. TALLER DE CASOS PRACTICOS
4. PRODUCTOS IN HOUSE. TALLER DE CASOS PRACTICOS
5. PRUEBAS DIAGNÓSTICAS PARA LA SELECCIÓN TERAPÉUTICA. TALLER DE CASOS PRACTICOS
6. PRUEBAS DIAGNÓSTICAS EN EL LUGAR DE ASISTENCIA AL PACIENTE. TALLER DE CASOS PRACTICOS
7. CONTROL DEL MERCADO DE PSDIV (VENTA A DISTANCIA, PUBLICIDAD, USO PROFESIONAL)
8. VIGILANCIA DE PSDIV.
9. LABORATORIOS DE REFERENCIA EUROPEOS
10. CAMPAÑAS DE CONTROL DE CONTROL DEL MERCADO. EXPERIENCIA PRACTICA
11. PRODUCTOS PARA EVALUACION DEL FUNCIONAMIENTO