



PERÚ

Ministerio
de salud

Dirección General de
Medicamentos,
Insumos y Drogas



CenadIM

Centro Nacional de Documentación
e Información de Medicamentos

Centro y Servicio de Información de Medicamentos: Organización, funciones, procedimientos e indicadores

Q.F. ZOILA RODRIGUEZ SANCHEZ

14 Noviembre 2011

Centro Nacional de Documentación e
Información de Medicamentos

CENADIM

<http://bvcenadim.digemid.minsa.gob.pe>

Contexto Actual

- Necesidad de información de los profesionales de salud.
- Creciente volumen de información científica.
- Creciente aporte de información de otros ámbitos.
 - Medios de comunicación masiva
 - Internet (acceso ilimitado)
- Industria farmacéutica como principal fuente de información para los profesionales

¿Dónde puedes obtener información sobre medicamentos?



Servicio de Información de Medicamentos (SIM)

Actividad relacionada con el manejo, organización y dispensación de información de medicamentos sustentada en fuentes científicas, actualizadas e independientes.

Forma parte de las actividades de los servicios farmacéuticos de una institución de salud, con presencia imprescindible del profesional Químico farmacéutico.



Centro de Información de Medicamentos (CIM)

Es una unidad operacional que proporciona información técnica y científica sobre medicamentos, de una forma objetiva y oportuna, constituyendo una estrategia para atender las necesidades particulares de información.



Centros/Servicios de Información de Medicamentos



Objetivo general

Promover el uso racional de los medicamentos a través de la información técnica y científica, sobre medicamentos en forma objetiva, actualizada y oportuna debidamente procesada y evaluada.

Sitios de elección frecuentes para la instalación de un CIM/SIM

Instituciones Hospitalarias

Desarrollo de actividades de información pasiva.

Interacción directa con profesionales de la salud, principalmente prescriptores.

De mejor acceso a grupos de alto riesgo.

Ofrece mejor oportunidad para la solución de casos donde la prontitud es factor esencial.

Educación a pacientes.

Permite medir de manera directa el impacto del Servicio sobre la atención a la salud de los pacientes de ese hospital, como producto del suministro de información.

Sitios de elección frecuentes para la instalación de un CIM

Instituciones Hospitalarias

Ministerios de Salud

- Apoyo al proceso de registro de medicamentos.
- Programas nacionales de farmacovigilancia.
- Asesoría a la toma de decisión en política sanitaria.

Instituciones Docentes: Facultades o escuelas de farmacia o de medicina

- Apoyo a la formación de profesionales en farmacoterapéutica
- Capacitación en el manejo de fuentes de información
- Desarrollo de investigaciones

Colegios profesionales

- Actualización de los profesionales en asuntos relacionados con el uso de medicamentos
- Educación a pacientes

Organización de un CIM/SIM

- Se dispondrá de un proyecto de desarrollo aprobado por la dirección de la institución que contenga los siguientes componentes:
 - Estructura
 - Plan de instalación
 - Necesidad de adiestramiento/actualización del personal
 - Difusión de servicios
 - Evaluación.



Implementación de un CIM/SIM

El servicio de información de medicamentos, se podrá implementar en forma progresiva, iniciándose con la evaluación de su necesidad dentro del establecimiento de salud a través de una encuesta, seguida de la recopilación de datos estadísticos epidemiológicos, que sirva de herramienta para la implementación del servicio.

Se debe gestionar el espacio físico, mobiliario, equipo de oficina, equipo de comunicación y fuentes bibliográficas mínimas que garanticen el funcionamiento eficiente del servicio de información.

Infraestructura de un CIM/SIM

- **Localización**

El servicio de información debe ser proporcionado en un ambiente o lugar de fácil acceso para los usuarios.

- **Espacio físico**

El espacio debe permitir ubicar el mobiliario y equipo considerado necesario para el funcionamiento del servicio.

CIM/SIM: Recursos humanos

- Debe estar bajo la responsabilidad de un Químico Farmacéutico con conocimientos y experiencia en farmacología, terapéutica y toxicología, conocimiento básico del idioma inglés y estar debidamente capacitado en el manejo de los recursos tecnológicos de información científica. Asimismo se debe contar con el apoyo administrativo e informático necesario.
- El número de profesionales depende de la cobertura y grado de desarrollo del servicio.



Mobiliario, equipamiento, material y servicios

- De acuerdo a las necesidades, deben contar con escritorio, sillas, estantes, computadora con acceso a Internet, así como acceso a impresora, escáner, fotocopidora, línea telefónica, fax, material de oficina y formularios de consultas



Documentos y registros de un CIM/SIM

- Para el desarrollo adecuado de las actividades se debe contar como mínimo con los siguientes documentos o registros:
 - Documentos normativos vigentes
 - Manual de procedimientos
 - Base de datos propia del registro de atenciones
 - Indicadores de evaluación



Funciones de un CIM/SIM

- Debe realizar como mínimo las siguiente funciones:
 - Atención a solicitudes de información
 - Apoyo a los servicios farmacéuticos
 - Investigación
 - Educación
 - Difusión de información



Fuentes de información de un CIM/SIM

- Deben contar con fuentes bibliográficas constituidas principalmente por referencias primarias, secundarias y terciarias en formato impreso o electrónico, organizadas bajo un sistema de ordenamiento que facilite la localización y recuperación rápida de la información.



Bibliografía Recomendada

FUENTES TERCIARIAS – Textos

- **Textos con información general de medicamentos**
 - American Society of Hospital Pharmacists, Drug Information*
 - Formulario nacional de Medicamentos Esenciales*
 - Goodman and Gilman's. The Pharmacological Basis of Therapeutics*
 - Handbook of Non-Prescription Drugs
 - Martindale, The Complete Drug Reference*
 - Physician's Desk Reference PDR
- **Efectos adversos**
 - Meyler's Side Effects of Drugs*
- **Composición de formulaciones**
 - Children's Hospital of Philadelphia Extemporaneous Formulations
 - The Merck Index
 - Remington: the science and practice of pharmacy*
 - United States Pharmacopeia and National Formulary

La bibliografía indicada con (*) se considera mínima e indispensable para el inicio de actividades del CIM/SIM.

Bibliografía Recomendada

FUENTES TERCIARIAS – Textos

- **Interacciones**
 - Stockley's Drug Interactions*
 - Facts and Comparisons
- **Incompatibilidades y estabilidad**
 - Handbook of Injectable Drugs*
- **Farmacocinética**
 - Applied biopharmaceutics & pharmacokinetics
- **Evaluación de terapia/selección de medicamentos**
 - Applied Therapeutics: The Clinical Use of Drugs
 - Harrisons. Principles of Internal Medicine*
- **Toxicología**
 - Handbook of Poisoning. Prevention, Diagnosis and Treatment*
 - Medical Toxicology
- **Un diccionario médico (a elegir)***

La bibliografía indicada con (*) se considera mínima e indispensable para el inicio de actividades del CIM/SIM.

Bibliografía Recomendada

• FUENTES SECUNDARIAS

Base de datos	Cobertura
1. Cochrane Library	1. Revisiones sistémicas internacionales, tratamientos médicos, condiciones y terapias alternativas.
2. Excerpta Medica DataBASE (EMBASE)	2. Literatura biomédica de todo el mundo.
3. International Pharmaceutical Abstracts (IPA)	3. Farmacia y desarrollo de nuevos medicamentos.
4. Iowa Drug Information System (IDIS)	4. Medicamentos
5. Medline/PubMed**	5. Todos los aspectos de la medicina (es la versión computarizada del Index Medicus)
6. Toxline**	6. Toxicología humana y animal, reacciones adversas a medicamentos

La bibliografía indicada con (**) es de acceso gratuito

Bibliografía Recomendada

FUENTES PRIMARIAS

- Adverse Drug Reactions Bulletin
- American Journal of Hospital Pharmacy
- Annals of Internal Medicine
- British Journal of Clinical Pharmacology
- British Medical Journal
- Clinical Pharmacology
- Clinical Pharmacokinetics
- Drugs
- Drugs and Therapeutics Bulletin
- Drug Intelligence and Clinical Pharmacy
- European Journal of Clinical Pharmacology
- Informes Técnicos de la OMS**
- InPharma
- Medical Letter
- The New England Journal of Medicine**
- Lancet
- Trends in Pharmacological Sciences
- The Medical letter on Drugs Therapeutics.

La bibliografía indicada con (**) es de acceso gratuito

Bibliografía Recomendada

REFERENCIAS ALTERNATIVAS DE ACCESO A TRAVÉS DE INTERNET

Referencias	URL
Organización Mundial de la Salud (OMS) **	http://www.who.int/en/
Organización Panamericana de la Salud (OPS) **	http://new.paho.org/hq/
Food and Drug Administration (FDA) **	http://www.fda.gov/
European Agency for the Evaluation of Medicinal Products**	http://www.eudra.org/emea.html
ACP (American College of Physicians) Journal Club	http://www.acpj.org
Bandolier**	http://www.medicine.ox.ac.uk/bandolier/index.htm
Biblioteca Virtual de Salud (BVS) **	http://regional.bvsalud.org/php/index.php?lang=es
Database of Abstracts of Reviews of Effectiveness (DARE)	http://www.crd.york.ac.uk/crdweb/
DynaMed	http://www.ebscohost.com/dynamed/
<i>GuiaSalud</i> **	http://portal.guiasalud.es/web/guest/home
<i>Medline (PubMed)</i> **	http://www.ncbi.nlm.nih.gov/mesh
National Guideline Clearinghouse (<i>NGC</i>)**	http://guideline.gov
National Institute for Health and Clinical Excellence Public Health (NICE) **	http://guidance.nice.org.uk/
SCIELO**	http://www.scielo.org/php/index.php?lang=es
Scirus**	http://www.scirus.com/
SUMSearch**	http://sumsearch.org/
The Centre for Reviews and Dissemination (CRD) **	http://www.crd.york.ac.uk/crdweb
TRIPDatabase**	http://www.tripdatabase.com
UpToDate	http://www.uptodate.com
Australian Prescriber	http://www.australianprescriber.com/
Micromedex	http://www.thomsonhc.com/

La bibliografía indicada con (**) es de acceso gratuito

Evaluación de un CIM/SIM

- Debe contar con indicadores que le permitan medir la productividad de sus actividades de acuerdo a sus objetivos y nivel de desarrollo.
 - Número de consultas recibidas y atendidas
 - Clasificación del medio de consulta
 - Clasificación de la naturaleza de la consulta
 - Clasificación del tipo de solicitantes
 - Clasificación de la procedencia del solicitante de la consulta
 - Tiempo de resolución de la consulta
 - Clasificación Anatómico Terapéutico Químico (ATC) de los fármacos consultados.
 - Clasificación de las fuentes de información utilizadas para la resolución de la consulta
 - Satisfacción del usuario
 - Número de documentos informativos elaborados y publicados
 - Número de asesorías y capacitaciones solicitadas y atendidas



Centro Nacional de Documentación e Información de Medicamentos (CENADIM)

<http://bvccenadim.digemid.minsa.gob.pe/>

cenadim@digemid.minsa.gob.pe



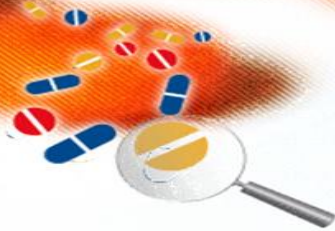
¿Qué es el CENADIM?

Es la unidad operacional de la Dirección General de Medicamentos, Insumos y Drogas, que proporciona información técnico-científica, objetiva, independiente, actualizada y oportuna sobre medicamentos a quien lo solicite, constituyendo una estrategia óptima para atender necesidades particulares de información. Cuenta con bases de datos y fuentes de información de medicamentos, y con profesionales especialmente capacitados que puedan brindar información independiente y pertinente a las necesidades de los usuarios

Nuestros Usuarios

- ✓ Profesionales de salud:
Médicos,
Farmacéuticos,
Odontólogos,
Enfermeras, etc





Nuestros Usuarios



- ✓ Pacientes
- ✓ Docentes
- ✓ Investigadores
- ✓ Estudiantes
- ✓ Empresas farmacéuticas
- ✓ Población en general.



Fuentes de Información disponibles en el CENADIM

• Bases Online: Sobre Medicamentos y Salud.

 NUEVO	<p>Es un sistema de apoyo a la decisión clínica que ayuda a los profesionales de la salud en todo el mundo a estar informado sobre los últimos hallazgos clínicos con la finalidad de ofrecer la mejor atención al paciente.</p>
 NUEVO	<p>Ofrece información a profesionales de la salud sobre la acción, estructura, prevención, diagnóstico, tratamiento y pronóstico en torno a la atención médica del paciente</p>
 NUEVO	<p>Es la colección de revistas especializadas en el área de la medicina, salud pública y medicina basada en la evidencia, permite el acceso inmediato a partir del primer número publicado (año 1840 para la revista British Medical Journal)</p>
	<p>MICROMEDEX® 2.0 and MICROMEDEX® 1.0 (Healthcare Series): Incluye información imparcial sobre medicamentos, toxicología, enfermedades, cuidados intensivos y medicina alternativa para tomar decisiones en el tratamiento de los pacientes.</p>
	<p>Facilita el acceso a una de las más extensas colecciones de literatura biomédica y de salud, contiene más de 8,000 recursos de información disponibles para trabajadores e investigadores en salud contribuyendo así a una mejor salud mundial.</p>
	<p>Proporciona libre acceso a las principales publicaciones de editoriales científicas en las áreas de las ciencias ambientales, en un amplio rango de disciplinas.</p>
	<p>Proporciona libre acceso a las principales publicaciones de editoriales científicas en las áreas de la alimentación, agricultura, ciencias medioambientales, ciencias biológicas y ciencias sociales.</p>
	<p>IDIS/Web contiene artículos sobre medicamentos de más de 200 revistas médicas y farmacéuticas. El artículo completo está disponible en línea desde 1988 hasta el mes actual.</p>

Acceso a Medicine Complete con suscripción a:



[AHFS Drug Information](#)



[Clarke's Analysis of Drugs and Poisons](#)



[Stockley's Drug Interactions](#)



[Dietary Supplements](#)



[Stockley's Herbal Medicines Interactions](#)



[Herbal Medicines](#)



[The Merck Index](#)



[Injectable Drugs Guide](#)




[Pharmaceutical Excipients](#)

Medicine Complete, es una colección de diferentes referencias de ayuda para la prescripción, dispensación, formulación de medicamentos, interacciones medicamentosas, reacciones adversas entre otros.





La suscripción incluye acceso a:

- AHFS Drug Information,
- Handbook on Injectable Drugs,
- Clarke's Analysis of Drugs and Poisons,
- Dietary Supplements,
- Herbal Medicines,
- Pharmaceutical Excipients,
- Stockley's Drug Interactions,
- Stockley's Herbal Medicines Interactions,
- The Merck Index.

• Acceso a Base Especializada de Medicina Complementaria y Alternativa.

 Natural Standard	Base de datos que contiene monografías específicas con información basada en evidencia científica sobre terapias complementarias y alternativas.
---	---

• Acceso a Base Especializada de Productos Cosméticos y Diccionario MedDra

 Personal Care Products Council  NUEVO	Base de datos de cosméticos con información sobre seguridad, nuevos nombres INCI asignados y la regulación de cada ingrediente.
 NUEVO 	Diccionario usado para clasificar los eventos adversos asociados al uso de productos farmacéuticos y dispositivos. Fue desarrollado por la Conferencia Internacional de Armonización.

• Bases Online: FARMACOPEAS

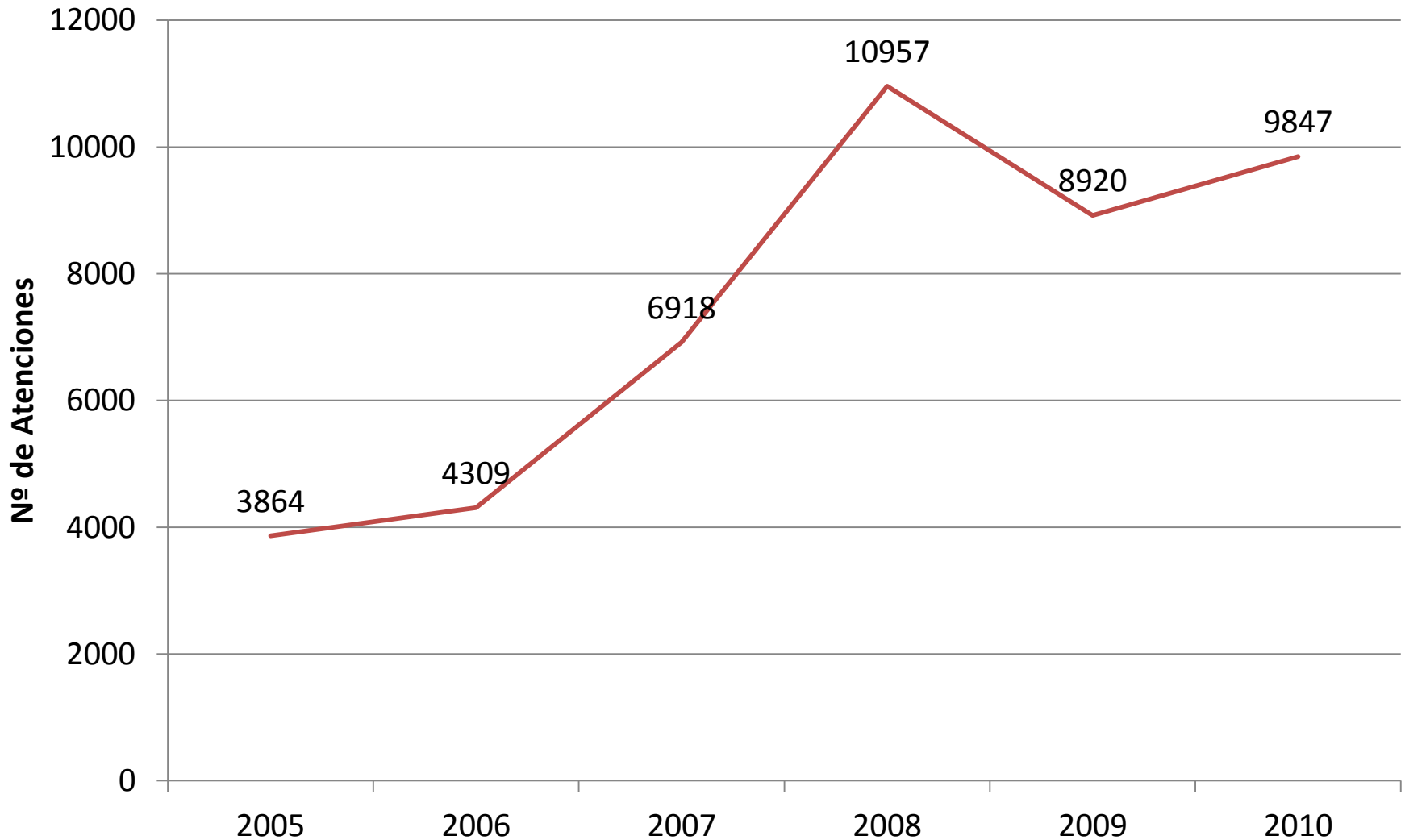
 <p>U.S. PHARMACOPEIA The Standard of Quality™</p>	<p>La USP 34-NF 29</p>
 <p>edqm European Directorate for the Quality of Medicines & HealthCare</p>	<p>Farmacopea Europea (Ph.Eur.) 7.0</p>
 <p>British Pharmacopoeia 2011 Online</p>	<p>Farmacopea Británica 2011</p>
 <p>The International Pharmacopoeia First Edition, 2006 No. 1000000000</p>	<p>Farmacopea Internacional (OMS)</p>
 <p>第十五改正 日本薬局方 THE JAPANESE PHARMACOPOEIA FIFTEENTH EDITION</p>	<p>Farmacopea Japonesa 15ava edición (Inglés) Farmacopea Brasileña 16ava edición (Japonés)</p>
 <p>FARMACOPEIA BRASILEIRA Volume 1 Volume 2</p>	<p>Farmacopea Brasileña 5ta edición</p>
 <p>HPUS HOMOEOPATHIC PHARMACOPOEIA of the United States</p>	<p>Farmacopea Homeopática de los Estados Unidos</p>

Farmacopea Helvética 10 ed. (Formato físico)





Consultas atendidas del 2005 al 2010





Nº de consultas atendidas SEMESTRE I – 2011	
I TRIM	II TRIM
3492	3450

Enero ~ Julio 2011

Total = 6942

Formulario de CONSULTA FARMACÉUTICA



Cenadim
Centro Nacional de Documentación e Información de Medicamentos

Noticias | Acerca de Cenadim | **Enlaces de interés** | Redes BVS | Banco de Preguntas | RED CIM

PUBLICACIONES DIGEMID

Boletines

Registro de Productos Farmacéuticos

Ministerio de Salud (BVS Minsa)

BVS Perú

BVS OPS OMS (Perú) Organización Panamericana de la Salud

Instituto Nacional de Salud (BVS INS)

Búsqueda de Consulta Técnica - DIGEMID

Criterios de Búsqueda

Nro Consulta:

Clave:

Nueva Consulta >

No se encontraron registros.

Nro.	Ver	Nro Consulta	Fecha Registro	Fecha Notificación
------	-----	--------------	----------------	--------------------

Seleccionar Nueva Consulta para acceder al Formulario de Consulta

* Datos Obligatorios

Datos Generales

Clasificación:*

--SELECCIONE--

Tipo:*

--SELECCIONE--

CENTRO DE INFORMACION DE MEDICAMENTOS - CENADIM

Motivo de Consulta:*

CONTROL Y VIGILANCIA SANITARIA

PRODUCTOS FARMACEUTICOS

DISPOSITIVOS MEDICOS

PRODUCTOS SANITARIOS

NO IDENTIFICA LA CLASIFICACION DEL PRODUCTO

ESTABLECIMIENTOS FARMACEUTICOS

Tipo

Intitución/ Empresa:*

Insti

Dpto.:

Solicitante:*

--SELECCIONE--

Apellidos y Nombres:*

RUC:*

Fax:

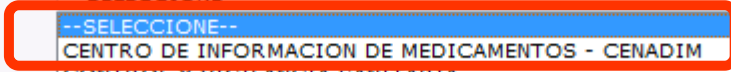
Email:*

Medio de Consulta:*

WEB

Descripción de la Consulta:*

Grabar



En clasificación de consulta, seleccionar **CENADIM**



Asistencia Técnica en:

- **Búsqueda de Información.**
- **Lectura Crítica de Artículos Científicos.**



Capacitación a Profesionales de DIGEMID



Capacitación a Personales de Salud de otras instituciones

- Químicos Farmacéuticos y Médicos de los Comités Farmacoterapéuticos de Hospitales.



- Químicos Farmacéuticos y Médicos de los Comités de Farmacovigilancia de Hospitales.
- Químicos Farmacéuticos de Servicios de Farmacia.

Capacitación a estudiantes de Pre y Post Grado de Farmacia y Medicina



CenadIM

Centro Nacional de Documentación e Información de Medicamentos

Elaboración de material informativo sobre medicamentos



ROSIGLITAZONA: VALORACIÓN DE LA ALEATORIZACIÓN

La rosiglitazona es un antidiabético oral con actividad insulínica. Indicado como monoterapia o en combinación con insulina. Se utiliza en el tratamiento de la diabetes tipo 2. Además, puede utilizarse en combinación con insulina cuando la dieta, el ejercicio y la modificación de la higiene.

Los resultados de un metaanálisis publicado en mayo del presente año, en el que se incluyeron 10 estudios de ensayo clínico, indican que el uso de rosiglitazona en combinación con insulina aumenta el 50% la HbA1c y el 50% la capacidad de respuesta a la insulina.

El tratamiento con rosiglitazona en combinación con insulina es más eficaz que el tratamiento con insulina sola en el control de la diabetes tipo 2 y libera a los pacientes de la necesidad de aumentar la dosis de insulina. Entre otros beneficios, el uso de rosiglitazona en combinación con insulina reduce el riesgo de acontecimientos cardiovasculares. La actualización de este metaanálisis se realizó en el marco del programa de actualización de la evidencia científica de salud, según el protocolo de actualización de la evidencia científica de salud, según el protocolo de actualización de la evidencia científica de salud.

En setiembre de 2006, los datos de los ensayos clínicos de reducción de peso con rosiglitazona en combinación con insulina, evidenciaron que el uso de rosiglitazona en combinación con insulina reduce el peso corporal y el índice de masa corporal en los pacientes con diabetes tipo 2 en comparación con el uso de insulina sola. Este efecto secundario puede ser beneficioso en el tratamiento de la obesidad.

En este contexto, el uso de rosiglitazona en combinación con insulina es una opción de tratamiento que puede ser considerada en el tratamiento de la diabetes tipo 2. El uso adecuado de la información científica disponible es un elemento clave para que el profesional de salud tome una buena decisión sobre un tratamiento. Para esto, es necesario contar con información científica actualizada y de calidad.

Boletín Informativo - DIGEMID

Contenido

- 1. Análisis de los 200 productos más consumidos en unidades de salud privadas durante los años 2005 a 2007.
- 2. Los medicamentos más utilizados en el sector privado de salud.

Contenido

- 1. Análisis de los 200 productos más consumidos en unidades de salud privadas durante los años 2005 a 2007.
- 2. Los medicamentos más utilizados en el sector privado de salud.

ANÁLISIS DE PRODUCTOS CONSUMIDOS EN UNIDADES PRIVADAS DE SALUD 2005 A 2007

INTRODUCCIÓN

Los medicamentos juegan un rol fundamental en la medicina moderna. Sin embargo, su uso no es adecuado y los riesgos de consumo y costos son altos. Por lo tanto, es necesario conocer el uso de los medicamentos en las unidades de salud privadas de salud.

Los estudios de uso de medicamentos en unidades de salud privadas de salud son importantes para conocer el uso de los medicamentos en estas unidades. Este estudio tiene como objetivo determinar los medicamentos más consumidos en las unidades de salud privadas de salud durante los años 2005 a 2007.

En nuestro país, los medicamentos más consumidos en las unidades de salud privadas de salud son los antibióticos, los analgésicos y los antiácidos. Estos medicamentos son utilizados para el tratamiento de infecciones, dolor y problemas gastrointestinales.

Boletín Informativo - CENADIM

Contenido

- 1. Tamaño muestral e intervalos de confianza en los estudios clínicos.
- 2. El nivel de significancia (normalmente 0,05) en los estudios clínicos.
- 3. El poder estadístico de un estudio (normalmente 80-90%).
- 4. Para resultados continuos, la desviación estándar de las mediciones.

TAMAÑO MUESTRAL E INTERVALOS DE CONFIANZA EN LOS ESTUDIOS CLÍNICOS: SIGNIFICACIÓN ESTADÍSTICA Y RELEVANCIA CLÍNICA

Cuando leemos un artículo, nos preguntamos si el estudio fue lo suficientemente grande, porque sabemos que cuando un estudio no encuentra un efecto estadístico, puede ser un efecto estadístico que no es un efecto real. Por lo tanto, es importante conocer el tamaño muestral y los intervalos de confianza en los estudios clínicos.

El tamaño muestral en los estudios clínicos tiene que ser lo suficientemente grande para detectar una diferencia estadística y clínica. Esto depende de la magnitud de la diferencia que se quiere detectar, del nivel de significancia y del poder estadístico.

¿CÓMO CALCULAMOS EL TAMAÑO DE LA MUESTRA?

En los estudios clínicos publicados debe indicarse como se determinó el tamaño de la muestra. Identificando el resultado principal y todas las variables secundarias para su cálculo, así como la importancia de conocer como calcular el tamaño muestral.

Los cuatro elementos que intervienen en el cálculo del tamaño de la muestra son:

1. La diferencia "clínicamente importante" entre los grupos de intervención.
2. El nivel de significancia (normalmente 0,05).
3. El poder estadístico de un estudio (normalmente 80-90%).
4. Para resultados continuos, la desviación estándar de las mediciones.

EFACTOS QUE INDUCEN A LA RESISTENCIA A LOS ANTIHISTAMÍNICOS

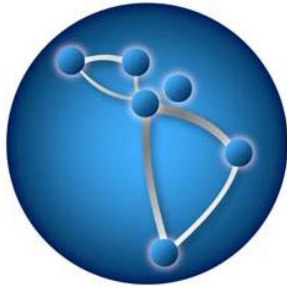
Los antihistamínicos son medicamentos que se utilizan para el tratamiento de las alergias. Sin embargo, el uso prolongado de estos medicamentos puede inducir a la resistencia a su acción.

Los factores que inducen a la resistencia a los antihistamínicos son: el uso prolongado de estos medicamentos, el uso de dosis bajas, el uso de antihistamínicos de primera generación y el uso de antihistamínicos de segunda generación.

Para evitar la resistencia a los antihistamínicos, es importante utilizarlos de manera adecuada. Esto incluye el uso de dosis adecuadas, el uso de antihistamínicos de segunda generación y el uso de antihistamínicos de acción corta.



LOGROS



RED CIMLAC

Red de Centros de
Información de Medicamentos de
Latinoamerica y el Caribe

DURG La • OPS

CenadIM
Centro Nacional de Documentación e Información de Medicamentos

Inicio | Acceso de Usuarios | Bases de Datos | Acceso Remoto | Bases de Preguntas | RED CIMLAC

PUBLICACIONES DIGERID

Manuales

BIBLIOTECA virtual en salud

Registro de Productos
Ministerio de Salud (BVS-Minusal)
BVS Perú
BVS OPS
Instituto Nacional de Salud (BVS-INS)

NOTICIAS

BASES DE DATOS

ACCESO REMOTO

edam
THOMSON REUTERS MICROMEDEX
Natural Standard
GORA
USP U.S. PHARMACOPEIA The Standard of Quality
HINARI ACCESS TO RESEARCH
OARE RESEARCH IN THE ENVIRONMENT

Usuario:
Contraseña:
Iniciar Sesión

Red Latinoamericana y del Caribe de Centros de Información de Medicamentos (RED CIM LAC)



Red de Centros de
Información de Medicamentos de
Latinoamérica y el Caribe

DURG La • OPS/OMS



Organización
Panamericana
de la Salud

Oficina Regional de la
Organización Mundial de la Salud



CONTÁCTENOS

➔ MISION

La Red de Centros de Información de Medicamentos LAC tiene la misión de vincular los Centros de Información de Medicamentos (CIM) de Latinoamérica y el Caribe que conforman la red, respetando sus autonomías.

buscar...

You are here ▶ Home

Menú principal

- ▶ Inicio
- ▶ Noticias de Interés
- ▶ Alertas Sanitarias
- ▶ Contáctenos

Acerca de la RED

- ▶ Misión
- ▶ Objetivos
- ▶ Propósitos
- ▶ Directorio

Agonistas de la GnRH: riesgo de eventos cardiovasculares en hombres tratados por cáncer de próstata

Viernes, 16 de Septiembre de 2011 12:07

El 8 de septiembre Health Canada informó a profesionales de salud y pacientes sobre el posible aumento del riesgo de ciertos eventos cardiacos en hombres que reciben agonistas de la hormona liberadora de gonadotropina (GnRH) utilizados para el tratamiento del cáncer de próstata.

[Leer más...](#)

Ondansetron Riesgo de alteraciones del ritmo cardiaco asociado con su uso

Jueves, 15 de Septiembre de 2011 00:00

La Agencia de Alimentos y Medicamentos (FDA)

Nuevo número boletín INFAC: "Fuentes de Información de Medicamentos".

Miércoles, 07 de Septiembre de 2011 12:19

Realizado por el Comité de Evaluación de



Select Language

Alertas Sanitarias

- ▶ Fluconazol (Diflucan®)
- ▶ FDA: Hormona de Crecimiento Humana (somatotropina)
- ▶ Ácido zoledrónico la FDA estableció nuevas contraindicaciones y precauciones en disfunción renal

<http://web.redcimlac.org/>

RETOS



- ✓ Implementación de la RED Nacional de Servicios y Centros de Información de Medicamentos.
- ✓ Coordinar la elaboración y publicación de la Revista Científica de DIGEMID.

¡Gracias por su atención!



CenadIM
Centro Nacional de Documentación
e Información de Medicamentos

Noticias Acerca de CenadIM Enlaces de interés Redes BVS Banco de Preguntas RED CIM

PUBLICACIONES DIGEMID

Manuales

Registro de Productos Farmacéuticos

Ministerio de Salud (BVS Minsa)

BVS Perú

BVS OPS OMS (Perú)

Instituto Nacional de Salud (BVS INS)

bvs

Visite nuestra página web :
<http://bvccenadim.digemid.minsa.gob.pe/>