



DIRECCIÓN NACIONAL DE MEDICAMENTOS

INFORME EJECUTIVO DE PARTICIPACIÓN DE DNM EN CAPACITACIONES

I. GENERALIDADES:

NOMBRE DE LA CAPACITACIÓN: WEBINAR: “BIOEQUIVALENCIA, PANORAMA NACIONAL Y EXTRANJERO”		
LUGAR	Plataforma Microsoft Teams Enlace: https://teams.microsoft.com/_#/pre-join-calling/19:meeting_NjUyZTZiNmEtYzcyMy00ODNhLTgwOWItY2ViZTM2MDZIMTE0@thread.v2	
FECHA	Martes 26 de julio de 2022	
HORA INICIO:	9:00 a.m.	HORA FIN: 10:35 a.m.
AGENDA	<p>9:00 – 9:10 Palabras de bienvenida</p> <p>9:10 – 10:20 Desarrollo de la ponencia por el Lic. Luis Ayala</p> <p>10:20 – 10:25 Espacio para llenar la encuesta de satisfacción</p> <p>10:25 – 10:30 Espacio para preguntas y respuestas</p> <p>10:30 – 10:35 Palabras de agradecimiento y finalización</p>	
PONENTE:	<ul style="list-style-type: none"> Lic. Luis Ayala – Técnico evaluador de Registro Sanitario de Medicamentos 	
Nº de participantes	84	
INVITACIÓN POR PARTE DE LA DIRECCIÓN NACIONAL DE MEDICAMENTOS	<p>Webinar </p> <p>Tema: Bioequivalencia - Panorama nacional y extranjero</p> <p>Impartido por: Luis Ayala Técnico Evaluador de Registro Sanitario de Medicamentos</p> <p>Martes 26 de julio 9:00 a.m. Plataforma Teams</p> <p></p>	



DIRECCIÓN NACIONAL DE MEDICAMENTOS

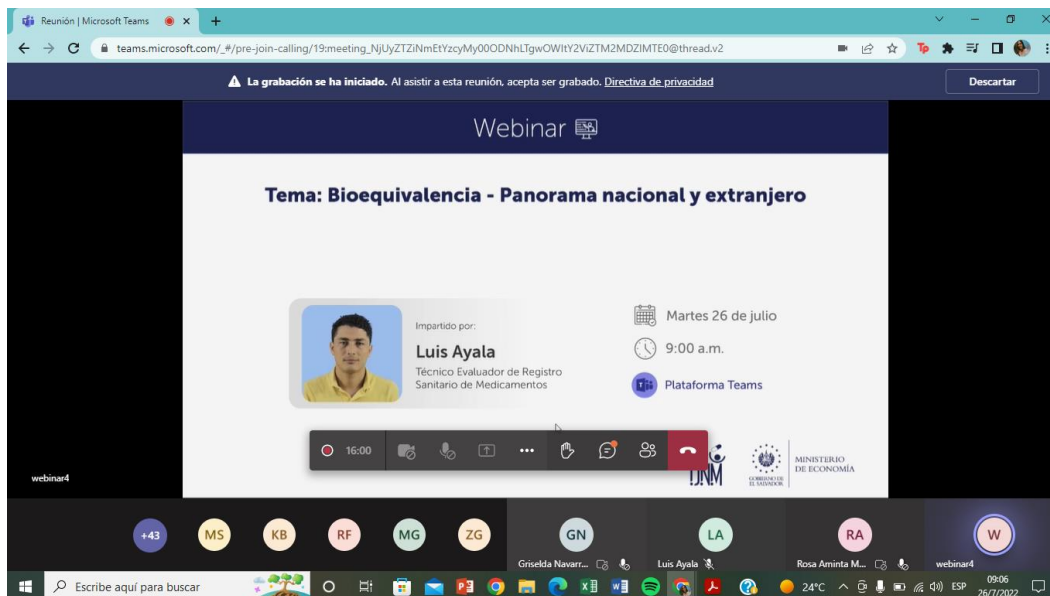
II. CONTENIDO DEL INFORME

PREGUNTAS Y COMENTARIOS:

- ¿Es necesario presentar validación de procesos de fabricación para demostrar bioequivalencia de mi producto?
- Y para los medicamentos que son gastrorresistentes se pueden hacer los perfiles de disolución sólo en pH 6.8, luego de demostrar la gastrorresistencia?
- Para la presentación de formulación del producto de referencia ¿puede ser únicamente cualitativa?
- ¿Existe un porcentaje definido para que mi formulación posea un coadyuvante de disolución que probablemente no posea la fórmula del producto de referencia?, o cuál es el criterio de aceptación o rechazo

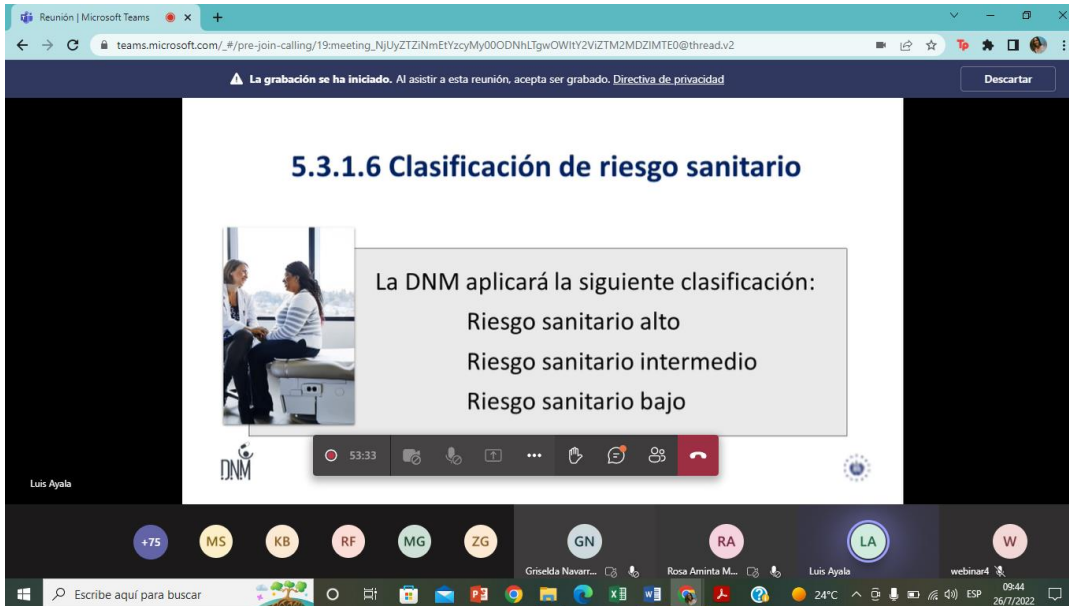
ANEXOS:

Inicio – Palabras de bienvenida y presentación del ponente



DIRECCIÓN NACIONAL DE MEDICAMENTOS

Desarrollo – ponencia

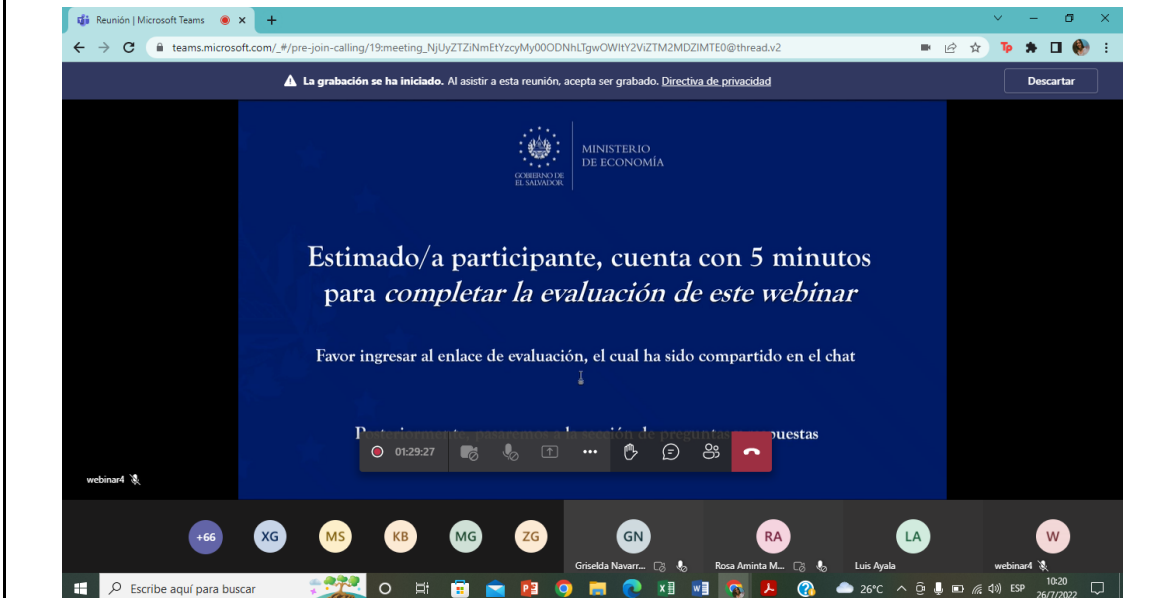


5.3.1.6 Clasificación de riesgo sanitario

La DNM aplicará la siguiente clasificación:

- Riesgo sanitario alto
- Riesgo sanitario intermedio
- Riesgo sanitario bajo

Espacio para llenar la encuesta de satisfacción



Estimado/a participante, cuenta con 5 minutos para completar la evaluación de este webinar

Favor ingresar al enlace de evaluación, el cual ha sido compartido en el chat

GOBIERNO DE



EL SALVADOR

DIRECCIÓN NACIONAL DE MEDICAMENTOS

Espacio de preguntas y respuestas



DATOS SOBRE ELABORACIÓN DEL INFORME:

Lic. Willian Ernesto Ramos Vásquez
Analista de la Unidad de Cooperación y Alianzas Estratégicas

Apoyo en la elaboración: Rocio Argueta, servicio social estudiantil.

FECHA ELABORACIÓN DE INFORME: 26/07/2022

Boulevard Merliot y Avenida Jayaque, Edificio DNM, Urbanización Jardines del Volcán, Santa Tecla, La Libertad
El Salvador, América Central.

PBX: (503) 2522-5000 • e-mail: asistente.ejecutiva@medicamentos.gob.sv