

**SETIEMBRE
2025**



CURSO - TALLER

**INFORMES
PERIÓDICOS DE
SEGURIDAD DE
MEDICAMENTOS Y
DISPOSITIVOS
MÉDICOS**

SESIÓN
1

Miércoles 24 de setiembre
8:00 a 10:00 p.m.
MODALIDAD: **Virtual**

SESIÓN
2

Jueves 25 de setiembre
8:00 a 10:00 p.m.
MODALIDAD: **Virtual**

SESIÓN
3

Sábado 27 de setiembre
9:00 a.m a 1:00 p.m.
MODALIDAD: **Presencial**

informes@vigilantiahc.com

+51 919 296 061



OBJETIVO:

Brindar las competencias necesarias para la planificación, desarrollo y presentación de Informes Periódicos de Seguridad según normativa peruana de Farmacovigilancia y Tecnovigilancia, tomando de base a los lineamientos de la ICH, lo cual permitirá potenciar el desempeño del personal encargado de Farmacovigilancia.

INCLUYE:

- Certificado de participación en: **Curso-Taller “Informes Periódicos de Seguridad de Medicamentos y Dispositivos Médicos”**.
- Grabación de las **sesiones virtuales** por tiempo ilimitado
- Material para el desarrollo del taller
- Coffee break para la sesión presencial

DIRIGIDO A:

- Profesionales que se desempeñen dentro del Sistema de Farmacovigilancia en la industria farmacéutica
- Directores técnicos de droguerías y laboratorios farmacéuticos
- Profesionales que deseen profundizar sus conocimientos en el desarrollo de Informes Periódicos de Seguridad

REQUISITOS:

- Es necesario asistir con **laptop** para el desarrollo del **taller presencial**.



TEMARIO:

Sesiones virtuales

★ IPS para dispositivos médicos

1. Aspectos básicos del IPS:
 - a. Definiciones básicas, acrónimos utilizados
 - b. Normativas: guías internacionales y normativas en Perú
 - c. Alcance y aplicación
2. Fuentes de información útiles para el desarrollo del IPS
3. Elaboración del cronograma de IPS
4. Estructura del IPS
5. Sometimiento de IPS a la Autoridad Sanitaria
6. Taller para revisión en sesión presencial

★ IPS para medicamentos

1. Aspectos básicos del IPS:
 - a. Definiciones básicas, acrónimos utilizados
 - b. Normativas: Guías internacionales y normativas en Perú
 - c. Estructura según ICH y resumen de seguridad
2. Fuentes de información útiles para el desarrollo del IPS
3. Elaboración del cronograma de IPS:
4. Estructura del IPS
5. Sometimiento de IPS a la Autoridad Sanitaria:
6. Taller para revisión en sesión presencial

Sesión presencial

★ Taller

1. **Desarrollo de IPS para dispositivos médicos**
 - a. Revisión de estructura
 - b. Revisión de búsquedas bibliográficas
2. **Desarrollo de IPS para medicamentos**
 - a. Revisión de estructura y cálculo de pacientes expuestos
 - b. Revisión de búsquedas bibliográficas

PONENTE:

MBA Q.F. Juan Olivares

Químico Farmacéutico Doctorando en Salud Pública y Salud Global con MBA en Salud. Estudios en formulación de políticas públicas en salud, dirección estratégica de operaciones en salud, gestión de seguridad social en salud, planeamiento estratégico y bsc, desarrollo de líderes, desarrollo y gestión del ciclo de vida de dispositivos médicos, asuntos regulatorios de productos farmacéuticos, farmacovigilancia y tecnovigilancia, gestión pública, licitaciones y contrataciones del Estado, gestión de la calidad.

Miembro de subcomités del INACAL, Past Presidente de la Sociedad Científica Peruana de Dispositivos Médicos – SOCIDMED. Ha trabajado en compañías como Baxter, Tecnofarma, AstraZeneca, Siemens, Fresenius Medical Care y Johnson & Johnson. Se ha desarrollado como Director Técnico, Gerente de Calidad y Asuntos Regulatorios para Perú, Ecuador, Bolivia, Paraguay y Uruguay.

[Juan Olivares](#)

Q.F. Katherine Daneri Ferrer

Químico Farmacéutica con estudios de maestría en Salud Pública y Global, postgrado en Gestión Farmacéutica y Gerencia de Proyectos, con más de 12 años de experiencia en la gestión de farmacovigilancia, cumplimiento normativo, inteligencia regulatoria y en la docencia.

[Katherine Daneri](#)

CEO en Vigilantia Healthcare, con historial probado en la obtención de certificaciones de farmacovigilancia en Perú, en la gestión de la implementación de planes de gestión de riesgos y en el entrenamiento de profesionales de la salud, liderando la implementación y gestión de sistemas de farmacovigilancia para compañías farmacéuticas, junto con la realización de programas de formación, gestión de proyectos y auditorías en países de Latinoamérica e institutos internacionales de farmacovigilancia de Praga y Reino Unido.



INVERSIÓN:

PRECIO REGULAR

S/. 450.00

PRECIO CLIENTES
O EX ALUMNOS (*)

S/. 400.00



(*) Precio con descuento del 10% aplica para clientes activos y exalumnos de cursos pagados.



PARA TENER EN CUENTA:

Precios no incluyen IGV ni otro tipo de impuestos o retenciones.

Una vez realizado el pago, no habrá lugar a cambios o devoluciones.

MEDIOS DE PAGOS:

- Depósitos o transferencias:

Razón social: **Vigilantia Healthcare Consulting & Coaching SAC**

RUC: **20606627409**

CUENTA CORRIENTE SOLES (INTERBANK)

023-3002990556

CCI (OTROS BANCOS)

003-023-003002990556-96



Enviar el comprobante de pago al WhatsApp +51 919 296 061 o al correo informes@vigilantiahc.com





Vigilantia
Healthcare



www.vigilantiahc.com

*Asociados a la
Cámara de Comercio de Lima*

CCL | CÁMARA
DE COMERCIO
LIMA